

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WOLSZTYNIE
SZPITAL IM. DR ROBERTA KOCHA



ul.
Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spozwolsztyn.pl
http://www.spozwolsztyn.pl
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 04.02.2022 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/20/2022

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „sukcesywna 12 miesięczna dostawa rękawic diagnostycznych niejałowych dla SPZOZ w Wolsztynie”; TP/3/2022

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2021.1129 t.j.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 1 rękawic o poziomie AQL $\leq 1,5$. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic o poziomie AQL $\leq 1,5$. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

ZESTAW II

W związku z ukazaniem się postępowania przesyłamy zapytania:

1. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: „Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, polimeryzowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,02mm, na dłoni 0,06 +/- 0,01 mm, AQL 1.5. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem laboratoryjnym. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane na opakowaniu.”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/ rękawic. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Czy zamawiający umieszczając zapis w SWZ 9.1.5

Będzie oczekiwał przedłożenia raportu z badań raportu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia „na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW III

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie rękawic w opakowaniach po 180 sztuk dla rozmiaru XL.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu – 0,08 +/- 0,03 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubości na dłoni równej 0,05 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zoferowanie rękawic o grubości na dłoni równej 0,05 mm. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach

grubość na dłoni - 0,061 mm

grubość na palcu - 0,082 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zoferowanie rękawic o grubościach: na dłoni - 0,061 mma, na palcu - 0,082 mm. W tm zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie rękawic z AQL = 1,5

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z udzieloną odpowiedzią w Zestawie I dopuszcza rekawice z AQL = 1,5.

ZESTAW IV

Pakiet 1, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zoferowanie rękawic o grubościach: na palcu 0,11mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01. W tm zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pakiet 1, Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że nie wymaga przedmiotowych środków dowodowych ani próbek – pod tabelą w zał. nr 2 jest informacja: „Uwaga! Zamawiający wymaga przedstawienia: opisów (karty techniczne), właściwych Certyfikatów CE, deklaracji zgodności CE, deklaracji zgodności WE dla środków ochrony indywidualnej, raportów z badań producenta (zgodnych z przedstawionymi próbkami) oraz raport jednostki akredytowanej w zakresie odporności chemicznej i właściwych norm PN potwierdzających wymagane parametry techniczne”, oraz: „Uwaga! Zamawiający wymaga próbek w ilości 100 szt. z każdej pozycji (op. handlowe)” podczas, gdy w rozdziale 8 SWZ jest: „Zamawiający nie wymaga od wykonawców przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że nie wymaga przedmiotowych środków dowodowych składanych wraz z ofertą. Jednakże zgodnie z § 9 ust. 11 rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy Zamawiający jest uprawniony do żądania podmiotowych środków dowodowych w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału. Tym samym wskazane w pkt 9.1. pkt 5 podmiotowe środki dowodowe składane będą wyłącznie przez Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona.

ZESTAW V

Pytanie nr 1 – dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zoferowanie rękawic o poziomie AQL 1,5. Poziom taki wymagany jest zgodnie z normą EN 455-1. Stawianie wymogu poziomu AQL ≤1,0 jest dyskryminujące i ogranicza zasadę konkurencyjności i równego traktowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zoferowanie rękawic o poziomie AQL 1,5 zgodnie z wcześniej udzielonymi wyjaśnieniami.

Pytanie nr 2 – dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zoferowanie rękawic o grubościach: min. 0,07mm na palcu, min. 0,06 na dłoni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zoferowanie rękawic o grubościach min. 0,07mm na palcu, min. 0,06 na dłoni. W tm zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pytanie nr 3 – dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic zgodnych z wymaganiami najnowszego rozporządzenia nr 2017/745 dot. wyrobów medycznych (zastępującego Dyrektywę 93/42/EWG)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic zgodnych z wymaganiami najnowszego rozporządzenia nr 2017/745 dot. wyrobów medycznych.

ZESTAW VI

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, ochronnych, nitrylowych, bezpydrowych, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS-XL po 100 sztuk w opakowaniu, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, długość min.240mm, grubości: na palcu 0,12mm, na dłoni 0.08mm, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 420, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 16523-1 & EN 374-4 (przebadane min. 14 substancji chemicznych), EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5 & ASTM F1671 & ISO 16604, oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), odporność na preparaty dezynfekcyjne przebadana na min. 4 gotowe preparaty dezynfekcyjne zgodnie z EN 16523-1, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 1935/2004 (WE) & 2023/2006 (WE), normatywne, fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Na opakowaniu rękawic fabryczne oznakowanie: rękawice diagnostyczne i ochronne, zgodność z normami: EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1 & EN 16523-1 & EN 374-4 (lista substancji chemicznych wraz z poziomem odporności (level) oraz % degradacji), EN 374-2, EN ISO 374-5 & ASTM F 1671 & ISO 16604 (odporność na bakterie, grzyby i wirusy), ASTM D6978 (lista substancji cytostatycznych wraz z czasem ochrony), oznakowany fabrycznie wymagany poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii. Opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, Certyfikatu CE ponieważ obowiązujące przepisy prawa (Ustawa o Wyrobach Medycznych Art. 28 ust. 5) wskazują udział Jednostki Notyfikowanej w poniższych przypadkach:

5. Ocenę zgodności:

- 1) wyrobów medycznych klasy I z funkcją pomiarową,
- 2) wyrobów medycznych klasy I sterylnych,
- 3) wyrobów medycznych klasy IIa,
- 4) wyrobów medycznych klasy IIb,
- 5) wyrobów medycznych klasy III,
- 6) aktywnych wyrobów medycznych do implantacji,
- 7) wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z wykazu A,
- 8) wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z wykazu B,
- 9) wyrobów do samokontroli

– innych niż wyroby wykonane na zamówienie, wyroby do badań klinicznych, wyroby do oceny działania i wyroby wykonane przez użytkownika, wytwórcę lub autoryzowany przedstawiciel przeprowadzają przy udziale jednostki notyfikowanej właściwej ze względu na zakres notyfikacji, na podstawie zawartej umowy.

Należy podkreślić, że dla wyrobów medycznych niejałowych klasy I postawiony wymóg jest niezasadny, gdyż oceny zgodności dokonuje wytwórcę lub autoryzowany przedstawiciel samodzielnie. W związku z tym prosimy o odstąpienie od wymogu certyfikatu CE, a dopuszczenie deklaracji zgodności wydanej przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza deklarację zgodności wydaną przez producenta. **W tm zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuszcza Certyfikat badania typu EU wystawiony przez jednostkę notyfikowaną w miejsce raportu jednostki akredytowanej w zakresie odporności chemicznej oraz badanie producenta wg EN 455 na potwierdzenie właściwych norm potwierdzających wymagane parametry techniczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Certyfikat badania typu EU wystawiony przez jednostkę notyfikowaną w miejsce raportu jednostki akredytowanej w zakresie odporności chemicznej oraz badanie producenta wg EN 455 na potwierdzenie właściwych norm potwierdzających wymagane parametry techniczne. **W tm zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości próbek do 1 opakowania handlowego w dowolnym rozmiarze z wymaganych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytania do wzoru umowy

1) Wnosimy o modyfikację § 9 ust 1 lit. c) ppkt 3) lit. a) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „zmiana taka następować będzie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zawierania aneksu w formie pisemnej.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, w tym zakresie zostanie dokonana stosowna modyfikacja.

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

2) Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust 3) o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Z uwagi na okoliczność, że umowa jest zawierana na krótszy okres czasu niż 12 miesięcy Zamawiający nie ma obowiązku wprowadzać dodatkowych klauzul waloryzacyjnych.

3) Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 2 lit. d) i § 10 ust. 7 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej modyfikacji.

4) Wnosimy o modyfikację § 12 ust. 24 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- 1.5% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. a);
- 2,0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b);
- 3.100,00 zł w lit. c).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowna zmiana zostanie wprowadzona.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego

wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

ZESTAW VII

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze niebiesko-fioletowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice w kolorze niebiesko-fioletowym. Zamawiający dokona stosownej modyfikacji.

2. Z uwagi na fakt, iż zawartość akceleratorów chemicznych używanych w procesie produkcji ma bezpośredni wpływ na występowanie i nasilenie reakcji alergicznych wśród personelu medycznego, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w związku z opisem SWZ oczekuje, aby rękawice były produkowane bez szkodliwych akceleratorów chemicznych, tj. tiuramy, MBT, ZMBT, BHT, BHA, DPG, potwierdzone bardziej czułym badaniem TLC. Nadmienimy, że często prezentowane są w postępowaniach o zamówienia publiczne wyniki badań metodą HPLC wykazujące brak akceleratorów, jednakże metoda ta nie posiada wystarczającej czułości dla wykrywania akceleratorów użytych faktycznie w produkcji. Jednocześnie norma EN 455-3 zabrania oznakowywania opakowań rękawic opisem „bez akceleratorów”, gdy w procesie produkcji były one stosowane.

„Cześć producentów wykonuje badania na zawartość powyższych substancji na wodzie (metoda HPLC); powyższe substancje nie rozpuszczają się w wodzie, test powinien być wykonywany na alkoholach, lub acetonie, bo to pozwala je wykryć. Niezależne laboratoria wiedza jakimi substancjami zadziałać żeby przeprowadzić badanie na wykrycie danej substancji, zaś w interesie samego producenta jest przeprowadzić badanie w taki sposób, by substancje nie zostały wykryte; to tak jak testem na zawartość glukozy we krwi, chce wykryć zawartość cholesterolu. Dlatego skoro zamawiający nie chce powyższych substancji – a tak wynika z SWZ, prosimy o wprowadzenie powyższego wymogu.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymujemy zapisy SWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po maks. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z SWZ dopuszcza rękawice pakowane zarówno po 100 lub 200 szt. Po warunkiem właściwego przeliczenia wymaganych ilości.

ZESTAW VIII

Pakiet 1: Czy Zamawiający dopuszcza rękawice zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG oraz z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor biały, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,07mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.5. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone kartą danych technicznych producenta. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków tiuramów oraz talanów – potwierdzone deklaracją producenta oraz kartą danych technicznych. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane na opakowaniu kolorem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pakiet 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor fioletowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,05mm, na dłoni 0,05+/- 0,01 mm, AQL 1.5. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone kartą danych technicznych producenta. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków tiuramów oraz ftalanów –

potwierdzone deklaracja producenta oraz kartą danych technicznych. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane na opakowaniu kolorem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytania dot. wzoru umowy:

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniesie i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający w tm zakresie dokona modyfikacji.

5. Na jaki okres zostanie zawarta umowa? Zgodnie z § 4 ust. 1 oraz § 6 ust. 2 wzoru umowy jest to 6 miesięcy, natomiast zgodnie z treścią SWZ oraz ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych 12 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający w tm zakresie dokona modyfikacji.

6. Czy Zamawiający zgadza się aby w pkt 17 data ważności i numer serii były naniesione na dokument WZ? Data ważności i numer serii nie muszą być zamieszczane na fakturze według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 68, poz. 360). Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania daty ważności i numeru serii na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru umowy bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione. Bezwzględne wymaganie zamieszczenia daty ważności i numeru serii na fakturze wymusi więc na tych wykonawcach zorganizowanie dla Zamawiającego specjalnej obsługi, co będzie wiązać się z dodatkowymi kosztami, które wpłyną na kalkulację i wysokość ceny oferowanej w przetargu. Brak modyfikacji § 4 ust. 8 wzoru umowy może zatem doprowadzić do zaoferowania w przetargu wyższych cen.

Odpowiedź: Zamawiający w tym zakresie dokona modyfikacji

7. Czy Zamawiający zgodzi się na złagodzenie kary umownej przewidzianej w § 12 ust. 24 pkt b) do 0,5%?

Odpowiedź: Zamawiający w tym zakresie dokonał modyfikacji.

8. Czy Zamawiający zgodzi się na złagodzenie kary umownej przewidzianej w § 12 ust. 24 pkt c) do 50 zł lub inne złagodzenie kary umownej?

Odpowiedź: Zamawiający w tym zakresie dokonał modyfikacji.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

Sporządziła: Komisja Przetargowa