



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**  
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GLÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20
CENTRALA 599-10-00	599-15-02

Warszawa, 14.02.2018r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego  
na **dostawę specjalistycznego drobnego sprzętu medycznego – 5 pakietów.**  
Postępowanie znak **DZP.262.204.2017**

W związku z wpływaniem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

**Pytanie 1 – dot. Pakiet 1**

Czy zamawiający w Pakiecie 1 zamiast produktu wskazanego w formularzu cenowym dopuści:  
Instrument 1 x użytku do mocowania siatek przepuklinowych z 15 i 30 wchłaniającymi wkretami,  
sterylny, wysokość aktywna 4,1 mm, średnica aplikatora 5 mm, długość 36 cm.

Proszę o podzielenie Pakietu 1 na pozycje:

1. Instrument z 15 wchłaniającymi wkretami...
2. Instrument z 30 wchłaniającymi wkretami...

Oraz wskazanie, jaka jest wymagana ilość poszczególnych pozycji. Wskazane wyżej rodzaje produktów mają różne ceny. Podzielenie pakietu pozwoli na dokładne oszacowanie Państwa zapotrzebowania (inaczej, wszystkie produkty zostaną wycenione po cenie najdroższego z nich).

**Odpowiedź 1**

Zamawiający nie dopuszcza oferowanego produktu jednocześnie modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w **pakiecie nr 1 w Załączniku nr 2 do Formularza Oferty – Formularzu Cenowym.**

W załączeniu Zamawiający przekazuje **aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2 do Formularza Oferty – Formularz Cenowy.**

**Pytanie 2 - dot. Pakiet 3 punkt 7**

Czy zamawiający wymaga uchwytu sterylnego pakowanego pojedynczo w opakowaniu zbiorczym, reszta parametrów bez zmian?

**Odpowiedź 2**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 3 – dot. Pakiet 3**

Czy zamawiający w celu nadania trybu konkurencyjności cenowej i jakościowej zamówienia wyłączy z pakietu 3 następujące pozycje: 7,8,9,15,18,29,50?

**Odpowiedź 3**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 4 - dot. Pakiet 3 Punkt 8,18,29**

Czy Zamawiający dopuści długość kabla 4,5m – reszta parametrów bez zmian?

**Odpowiedź 4**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5 - dot. Pakiet 3 Punkt 9**

Czy zamawiający dopuści: Elektrode neutralną jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 110cm<sup>2</sup>, wymiary 122x174mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt. kompatybilną z aparatami ERBE, ValleyLab, Aeskulap, Martin, OLYMPUS.

**Odpowiedź 5**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 6 – dot. Pakiet 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic w rozm. 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5, z AQL = 1,5 i z mankietami rolowanymi, dzięki którym rękawica doskonale dopasowuje się do kształtu dłoni i nie zsuwa się?

**Odpowiedź 6**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 7 – dot. Pakiet 4**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej kategorii III. Środek ochrony osobistej kategorii III jest przeznaczony do ochrony przed zagrożeniami życia lub przed zagrożeniami, które mogą powodować poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia. W związku z powyższym czy w procedurach u Zamawiającego występuje ryzyko zagrożeniami życia, poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia czy kontakt rękawicy ze zrącymi, agresywnymi substancjami?

**Odpowiedź 7**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 8 – dot. Pakiet 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby potwierdzenie punktów a, b, c, d, e potwierdzone było certyfikatami i oświadczeniami wystawionymi przez producenta?

**Odpowiedź 8**

Zamawiający wyraża zgodę. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 9 – dot. Pakiet 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu przedstawienia badań z niezależnej jednostki, na rzecz raportu wykonanego przez laboratorium producenta, które prowadzi zwalidowane badania zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami?

**Odpowiedź 9**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 10 – dot. Pakiet 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic w rozm. 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5, z AQL = 1,5?

**Odpowiedź 10**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 11 – dot. Pakiet 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic o niskiej zawartości protein lateksowych  $\leq 50$   $\mu\text{g/g}$ , potwierdzonych raportem wykonanym przez laboratorium producenta, które prowadzi zwalidowane badania zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami?

**Odpowiedź 11**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawic o niskiej zawartości protein lateksowych  $\leq 50$   $\mu\text{g/g}$ , potwierdzone badaniami niezależnej jednostki.

#### **Pytanie 12 – dot. Pakiet 5**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej kategorii III. Środek ochrony osobistej kategorii III jest przeznaczony do ochrony przed zagrożeniami życia lub przed zagrożeniami, które mogą powodować poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia. W związku z powyższym czy w procedurach u Zamawiającego występuje ryzyko zagrożeniami życia, poważne i nieodwracalne uszkodzenia zdrowia czy kontakt rękawicy ze żrącymi, agresywnymi substancjami?

#### **Odpowiedź 12**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 13 – dot. Pakiet 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby potwierdzenie punktów a, b, c, d, e potwierdzone było certyfikatami i oświadczeniami wystawionymi przez producenta?

#### **Odpowiedź 13**

Zamawiający wyraża zgodę. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 14 - dot. Pakietu nr 4, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych, jałowych, lateksowych, lekko pudrowanych, o obniżonej zawartości pudru < 15 mg/rękawiczkę, posiadających niską zawartość protein lateksowych (poniżej 37 µg/g), dostępnych w rozmiarach 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5;9,0. Opakowanie zgodne z wymaganiami dla opakowań sterylnych.

Rękawice w kształcie w pełni anatomicznym, powierzchnia zewnętrzna o teksturze biszkoptowej z mikroteksturą na palcach, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, mankiet nierolowany, rozszerzany od nadgarstka ku łokciowi. Rękawice zgodne z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIA, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, test przepuszczalności wody AQL 0,65

Rękawice wykonane z lateksu kauczuku naturalnego. Produkt, który pragniemy zaoferować jest obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa placówce.

#### **Odpowiedź 14**

Zamawiający wyraża zgodę. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 15 – dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych, jałowych, lateksowych, lekko pudrowanych, o obniżonej zawartości protein lateksowych (poniżej 40 µg/g), dostępnych w rozmiarach 6,0; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5;9,0. Opakowanie zgodne z wymaganiami dla opakowań sterylnych. Rękawice w kształcie w pełni anatomicznym, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, długość rękawicy minimum 286 mm, mankiet rolowany, oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIA oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III, , odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, test przepuszczalności wody AQL 0,65. Rękawice wykonane z lateksu kauczuku naturalnego

#### **Odpowiedź 15**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 16 – dot. Pakietu nr 4-5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby parametry dotyczące zgodności z normą EN 455, w szczególności poziom protein lateksowych oraz AQL, potwierdzone zostały raportami z badań producenta, które w sposób wiarygodny potwierdzają parametry produktu.

#### **Odpowiedź 16**

Zamawiający wyraża zgodę aby parametry dotyczące zgodności z normą EN 455 oraz AQL potwierdzone zostały raportami z badań producenta. Poziom protein lateksowych należy potwierdzić badaniami niezależnej jednostki.

#### **Pytanie 17 – dot. Pakiet 4**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy uzna za wystarczające potwierdzenie jednym Certyfikatem jednostki notyfikowanej punktu a) i b), a mianowicie Certyfikatem CE, w którym

potwierdzając zgodność z dyrektywą jednoznaczne jest potwierdzenie zgodności z wymaganymi dla tego typu produktu sterylnego normami, aby mógł zostać oznaczony jako wyrób medyczny klasy IIa.

**Odpowiedź 17**

Tak.

**Pytanie 18 – dot. Pakiet 4**

Prosimy o doprecyzowanie czy dla potwierdzenia pkt. c) należy załączyć Certyfikat jednostki notyfikowanej z badania typu WE dla Środka Ochrony Indywidualnej kategorii III?

**Odpowiedź 18**

Tak.

**Pytanie 19 – dot. Pakiet 4**

Z uwagi na fakt, że test przepuszczalności dla wody jest parametrem szacowanym dla całej serii rękawic, a jego poziom jest ustalany przez producenta, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za odpowiedni Certyfikat stanowiący raport z wynikami badań, potwierdzający pkt e)?

**Odpowiedź 19**

Tak.

**Pytanie 20 – dot. Pakiet 4**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za odpowiedni Certyfikat stanowiący raport z wynikami badań niezależnego laboratorium, potwierdzający pkt d)?

**Odpowiedź 20**

Tak.

**Pytanie 21 – dot. Pakiet 5**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy uzna za wystarczające potwierdzenie jednym Certyfikatem jednostki notyfikowanej punktu a) i b), a mianowicie Certyfikatem CE, w którym potwierdzając zgodność z dyrektywą jednoznaczne jest potwierdzenie zgodności z wymaganymi dla tego typu produktu sterylnego normami, aby mógł zostać oznaczony jako wyrób medyczny klasy IIa.

**Odpowiedź 21**

Tak.

**Pytanie 22 – dot. Pakiet 5**

Prosimy o doprecyzowanie czy dla potwierdzenia pkt. c) należy załączyć Certyfikat jednostki notyfikowanej z badania typu WE dla Środka Ochrony Indywidualnej kategorii III?

**Odpowiedź 22**

Tak.

**Pytanie 23 – dot. Pakiet 5**

Z uwagi na fakt, że test przepuszczalności dla wody jest parametrem szacowanym dla całej serii rękawic, a jego poziom jest ustalany przez producenta, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za odpowiedni Certyfikat stanowiący raport z wynikami badań, potwierdzający pkt e)?

**Odpowiedź 23**

Tak.

**Pytanie 24 – dot. Pakiet 5**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za odpowiedni Certyfikat stanowiący raport z wynikami badań niezależnego laboratorium, potwierdzający pkt d)?

**Odpowiedź 24**

Tak.

**Pytanie 25 – dot. Pakiet 5**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga załączenia do oferty certyfikatu jednostki notyfikowanej potwierdzającej zgodność z normą ISO 14001?

**Odpowiedź 25**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 26 – dot. Pakiet 4 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne w rozmiarze 6,0 -9,0, z rolowanym mankietem zapobiegającym zsuwaniu się?

**Odpowiedź 26**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 27 – dot. Pakiet 4 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein lateksowych 89 µg/g?

**Odpowiedź 27**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 28 – dot. Pakiet 4 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań zgodności z normą EN 455 za pomocą protokołu z badań producenta lub jednostki niezależnej?

**Odpowiedź 28**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 29 – dot. Pakiet 4 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań oznakowania rękawic jako wyrób medyczny klasy IIa za pomocą Deklaracji Zgodności?

**Odpowiedź 29**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 30 – dot. Pakiet 4 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań zgodności z normą ASTM F1671 za pomocą protokołu z badań jednostki niezależnej?

**Odpowiedź 30**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 31 – dot. Pakiet 4 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań przepuszczalności wody AQL za pomocą badań producenta?

**Odpowiedź 31**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 32 – dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne w rozmiarze 6,0 -9,0?

**Odpowiedź 32**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 33 – dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o zawartości protein lateksowych 89 µg/g?

**Odpowiedź 33**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 34 – dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przeznaczone do szerokiego zastosowania w chirurgii. Miękkie i delikatne, a przy tym wytrzymałe i elastyczne, doskonale dopasowują się dokoła dłoni. Dają użytkownikowi komfort i doskonale czucie. Wykonane z lateksu kauczuku naturalnego, kolor półprzeźroczysty, mankiet rolowany zapobiegający zsuwaniu się, ukształtowanie anatomiczne. Bezpydrowe, polimeryzowane wewnętrznie i lekko chlorowane. Doskonale chwytne w warunkach suchych i mokrych dzięki makroteksturze na palcach i dłoni. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Wyrób medyczny klasy IIa zgodny z dyrektywą 93/42/EEC, zarejestrowane jako środek

ochrony indywidualnej kat. III89/686/EWG. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455 części 1,2, 3 & 4 i ASTM, D3577, ASTM F 1671, odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374 odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374 normą EN 420, EN 388, AQL: 0,65. System zapewnienia jakości: Regulation (QSR), BS EN ISO 9001 Quality System oraz EN ISO 13485. Opakowanie jednostkowe wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawiczek, zewnętrzne folia. Opakowanie zbiorcze: 50 par w dyspenserze (6 dyspenserów w kartonie). Oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: rozmiar, data produkcji/seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta. Termin ważności: 3 lata. Rozmiary: 5,5– 9

#### **Odpowiedź 34**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 35 – dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań zgodności z normą EN 455 za pomocą protokołu z badań producenta lub jednostki niezależnej?

#### **Odpowiedź 35**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 36 – dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań oznakowania rękawic jako wyrób medyczny klasy IIa za pomocą Deklaracji Zgodności?

#### **Odpowiedź 36**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 37– dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań zgodności z normą ASTM F1671 za pomocą protokołu z badań jednostki niezależnej?

#### **Odpowiedź 37**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 38– dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań przepuszczalności wody AQL za pomocą badań producenta?

#### **Odpowiedź 38**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 39– dot. Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona o długości 80cm, z naprzemienną perforacją o długości 15cm?

#### **Odpowiedź 39**

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 40**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 10 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

#### **Odpowiedź 40**

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany. W związku z tym § 10 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad – w terminie 5 dni od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego.”

#### **Pytanie 41**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu

przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1, 3:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z przyczyn leżących po jego stronie (...), Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,2% wartości netto niewykonanej części dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niewykonanej części dostawy.**

2. W przypadku uchybień obowiązkowi (...) w wysokości 0,2% wartości netto **niezrealizowanej części** umowy, nie mniej niż 500 zł za każde zdarzenie, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto uchybionego obowiązku.**

oraz § 15 ust. 2:

3. Naruszenie zobowiązania, o którym mowa w ust. 1 uprawnia Zamawiającego do żądania kary umownej w wysokości **0,5%** wartości netto wierzytelności objętych czynnościami wskazanymi w ust. 1, **jednak nie mniej niż 500 zł oraz nie więcej niż 10% wartości netto wierzytelności objętych czynnościami wskazanymi w ust. 1.**

#### **Odpowiedź 41**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

#### **Pytanie 42**

Wnosimy o zmianę w zakresie zapisów § 15 ust. 1 pkt. 4 poprzez umożliwienie udzielenia pełnomocnictwa dla adwokata lub radcy prawnego.

#### **Odpowiedź 42**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu. Zapis nie ogranicza możliwości udzielenia pełnomocnictwa procesowego lub ogólnego. Dotyczy wyłącznie inkasa.

#### **Pytanie 43**

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

#### **Odpowiedź 43**

Tak.

#### **Pytanie 44**

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

#### **Odpowiedź 44**

Zmniejszenie wielkości zamówień nie przekroczy 30% wartości umowy.

W związku z tym § 1 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Ustalone w załączniku do niniejszej umowy ilości stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec

zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, *jednakże* zmniejszenie nie będzie przekraczało 30% wartości umowy”

#### **Pytanie 45**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 2 wzoru umowy po wyrażeniu „24 godziny” dodane zostało wyrażenie „przypadające w dni robocze”?

Dostawy w dni wolne od pracy, np. w niedzielę, wymagałyby zorganizowania dla Zamawiającego specjalnej obsługi logistycznej, co niekorzystnie wpłynęłoby na cenę oferty.

#### **Odpowiedź 45**

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. W związku z tym § 3 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Szczegółowe terminy dostaw przedmiotu umowy oraz jego asortyment będą podawane przez Zamawiającego w formie pisemnego zamówienia (faksem) z .... dniowym wyprzedzeniem, przypadającym w dni robocze. Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonywania zamówień z zakresu poszczególnych asortymentów w zależności od własnych potrzeb, bez względu na ilości danego asortymentu podane w załączniku pod warunkiem nie przekroczenia globalnej wartości umowy.”

#### **Pytanie 46**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 18 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco 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 46**

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. W związku z tym § 18 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez Wykonawcę. Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”

*W związku z udzielonymi odpowiedziami, na podstawie art.38 ust.4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.*

#### **UWAGA!!!**

**Zamawiający zezwala na modyfikację Formularza Cenowego w przypadku gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia o parametrach dopuszczonych odpowiedziami na powyższe pytania.**

**Wykonawca zobowiązany jest do podania w Formularzu Cenowym opisu, numeru katalogowego zgodnie z zaoferowanym asortymentem.**

W związku z powyższym Zamawiający przekazuje **aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2 do Formularza Oferty – Formularz Cenowy.**

Z poważaniem

KIEROWNIK

Działu Zamówień Publicznych

mgr Beata Kierzkowska