



Bytom, dnia 11.05.2021 r.

Ldz. 173/DZP/4/2021

Nr sprawy: ACS/02/2021/TP

WYKONAWCY

biorący udział w postępowaniu

ODPOWIEDZI

na zapytania w sprawie SWZ - 1

Prezes Zarządu

mgr Agnieszka Kozak

Plac Akademicki 17
41-902 Bytom

SEKRETARIAT

tel.: (32) 395 60 99

fax: (32) 395 60 97

kancelaria@acstom.bytom.pl

www.acstom.bytom.pl

KRS 0000236838

Sąd Rejonowy Katowice-Wschód
w Katowicach

NIP 634-10-06-053

Wysokość kapitału zakładowego:

2 956 000,00 zł

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. *Prawo zamówień publicznych* (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.), **ZAMAWIAJĄCY** uprzejmie informuje, że w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym (Nr sprawy: **ACS/02/2021/TP**) na „**Sukcesywna dostawa rękawic diagnostycznych i chirurgicznych**”, złożony został wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia zwanej dalej SWZ, zawierające pytanie następującej treści na które **ZAMAWIAJĄCY** udziela odpowiedzi:

PYTANIE NR 1

Pakiet nr 3

Czy Zamawiający dopuści równoważnie: Rękawice hybrydowe odpowiednie dla alergików, diagnostyczne i ochronne, bezpydrowe, pokryte poliuretanem od wewnątrz, nitrylowo-PVC, odporność chemiczna oraz biologiczna na mikroorganizmy i wirusy teksturowane na końcach palców, polimeryzowane od wewnątrz dla łatwego zakładania na suchą i wilgotną dłoń, w kolorze niebieskim, AQL 1,5 (nadruk na opakowaniu), długość min 240mm, grubość na min: palcu 0,08mm, na dłoni 0,06mm, na mankiecie 0,05mm, zgodne z EN 455-1,2,3,4, EN 21420, EN ISO 374-1(typB) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, dopuszczone do kontaktu z żywnością, op. a100szt, rozm. XS-XL, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III?

ODPOWIEDŹ NR 1

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 2

Pakiet 1, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni gładkie z teksturą na czubkach palców?

ODPOWIEDŹ NR 2

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 3

Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic z poziomem protein poniżej 100 µg/g?



ODPOWIEDŹ NR 3

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4

Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic z poziomem protein poniżej 50 µg/g?

ODPOWIEDŹ NR 4

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5

Pakiet nr 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

a) pakowane a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;

b) w rozmiarach S, M, L, XL;

c) grubość na palcu 0,08 – 0,10 mm, dłoni 0,05 – 0,06 mm, mankiet 0,05 mm;

(są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania, różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym);

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phi-x174), ASTM D 6978 (31 substancji cytotatycznych).

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

Zamawiający przygotowując opis przedmiotu zamówienia powinien unikać sformułowań, które miałyby charakter dyskryminacyjny, tj. wprowadzać nadmiernych wymogów prowadzących do eliminacji z postępowania określonej grupy wykonawców.

art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych

cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;

2) ...”

Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np.

„Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe. uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, dopuszczone do kontaktu z żywnością”

– w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP.

Dokonując w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta przed przenoszeniem patogenów mogących znajdować się na rękach pracowników ochrony zdrowia, jak i przy wykonywaniu



procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1
Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

- a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;
- b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;
- c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;
- d) promieniowaniem jonizującym;
- e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;
- f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej;
- g) upadkiem z wysokości;
- h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;
- i) utonięciem;
- j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową;
- k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;
- l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;
- m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawyżania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi norami dot. wyrobów medycznych.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.



Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

ODPOWIEDŹ NR 5

Zamawiający dopuszcza powyższe za wyjątkiem opakowania a'200 szt. oraz zaferowania rękawic w rozmiarach S, M, L, XL. Zamawiający wymaga rękawic pakowanych a'100 szt. oraz w rozmiarach XS – XL.

PYTANIE NR 6

Pakiet nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych,, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładu z wdrożonym ISO 22000, zgodnie z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

ODPOWIEDŹ NR 6

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, wymaga w tej pozycji rękawic pudrowanych.

PYTANIE NR 7

Pakiet nr 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładu z wdrożonym ISO 22000, zgodnie z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

ODPOWIEDŹ NR 7

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8

Pakiet nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń.



Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG . Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

ODPOWIEDŹ NR 8

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9

Pakiet nr 4, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 $\mu\text{g/g}$ rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ NR 9

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10

Pakiet nr 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 $\mu\text{g/g}$ rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.



ODPOWIEDŹ NR 10

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11

Pakiet nr 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, których grubość wynosi na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07\pm 0,01$ mm i których zawartość protein jest $\leq 83\mu\text{g/g}$?

ODPOWIEDŹ NR 11

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12

Pakiet nr 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, których grubość wynosi na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07\pm 0,01$ mm i których zawartość protein jest $\leq 50\mu\text{g/g}$?

ODPOWIEDŹ NR 12

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13

Pakiet nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, których grubość wynosi na palcu $0,08\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,06\pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,05\pm 0,01$ mm?

ODPOWIEDŹ NR 13

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 14

Pakiet 1 poz. 1-2, Pakiet 2 poz. 1-2, Pakiet 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic w klasie I zgodnie z aktualnym Rozporządzeniem (UE) 2017/745. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ NR 14

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 15

Pakiet 1, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej, grubość na palcu min. 0,12 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ NR 15

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 16

Pakiet 4, poz. 1-2

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE zastępującego dyrektywę 89/686/EWG oraz ustaleniem okresu przejściowego,



prosimy o potwierdzenie możliwości zaferowania rękawic spełniających normy EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3 (zgodnie z dyrektywą) lub normy EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 (zgodnie z rozporządzeniem).

ODPOWIEDŹ NR 16

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 17

Pakiet 4, poz. 1-2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic pakowanych podwójnie, w tym koperta wewnętrzna papierowa, koperta zewnętrzna papier/folia. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ NR 17

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 18

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 12 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyżyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

ODPOWIEDŹ NR 18

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE Nr 19

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 4 i 8 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze



swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. **KIO 487/14** podobnie **KIO 897/15** oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. **II Ca 450/14**).

ODPOWIEDŹ NR 19

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 20

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 0,2% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1 lit. a);
- b. 0,2% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1 lit. b);
- c. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w ust. 2 i 3.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

ODPOWIEDŹ NR 20

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE Nr 21

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez dodanie *in fine*: „zmiana taka dla swojej ważności nie będzie wymagać zawarcia aneksu w formie pisemnej”

ODPOWIEDŹ NR 21

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



PYTANIE Nr 22

- 2) Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 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 obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

ODPOWIEDŹ NR 22

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Powyższe odpowiedzi na zapytania zawarte we wnioskach o wyjaśnienie treści SIWZ nie prowadzą do zmiany treści SWZ i nie wymagają dodatkowego czasu na przygotowanie oferty.

Prezes Zarządu

mgr Agnieszka Kozak

.....

Podpis i pieczętka

Kierownika Zamawiającego

Do wiadomości:

- miniportal,
- Biuletyn Informacji Publicznej Zamawiającego
- a/a