



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Bydgoszcz, dnia 26-01-2024r.

NZZ/77/P/23

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: Dostawa rękawic diagnostycznych i chirurgicznych oraz innego drobnego sprzętu medycznego.

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 oraz art. 137 ust 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w ww. sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi/wyjaśnień oraz zmienia treść SWZ

Pytanie 1

Grupa 5

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie parametrów oczekiwanych ponieważ wymaga rękawic „bezpudrowe wykonane z ubogiego w białko lateksu, zawartość protein < niż 50 µg/g”, gdzie podany poziom protein jest stosowany w rękawicach pudrowanych, zatem jeżeli zamawiający oczekuje rękawic bezpudrowych wykonanych z ubogiego w białko lateksu, Czy będzie również oczekiwał obniżonego poziomu protein lateksu do poziomu obecnie oferowanych przez producentów - 10 µg/g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 2

Grupa 5

W związku z nadal występującym podwyższonym ryzykiem zakażenia się chorobami zakaźnymi czy zamawiający będzie oczekiwał zaferowania rękawic przebadanych w jednostce notyfikowanej na przenikanie wirusów oraz krwi syntetycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 3

Grupa 5

W związku ze zmiennymi warunkami pracy i występowaniem zagrożeń biologicznych jak i zarówno chemicznych zamawiający będzie oczekiwał rękawic będących wyrobem medycznym oraz Środkiem ochrony indywidualnej spełniającym poniższe normy : EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 21420; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001, oraz przebadane wg. ASTM F 1671 i ASTM F1670.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązania. Zamawiający tym samym dopuszcza także rozwiązania równoważne do wskazanych powyżej norm.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

Pytanie 4

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 12, 14, 17:

a)

12. W przypadku zwłoki w dostawie przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 2 lub w przypadku zwłoki w załatwieniu reklamacji przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 9, Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie przez Zamawiającego, bez wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w miejsce niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy, zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku wyższej ceny zakupu niż cena wynikająca z niniejszej umowy na obciążenie go różnicą, którą Wykonawca ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej, jak również Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości **1%** wartości netto niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy. Zapisu powyższego nie stosuje się, jeżeli Zamawiający skorzysta z uprawnień, o których mowa w ust. 15. Zakup w drodze określonego w niniejszym ustępie wykonania zastępczego pomniejsza odpowiednio wartość i ilość przedmiotu umowy przewidzianego do nabycia przez Wykonawcę na podstawie niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapisy SWZ (projekt umowy Paragraf 4 ust 12)

b)

14. W przypadku zwłoki w należywym wykonaniu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,5% wartości netto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki., **jednak nie więcej niż 10 % wartości netto niedostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy.**

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapisy SWZ (projekt umowy Paragraf 4 ust 14)

c)

17. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy, z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5% wartości netto **niezrealizowanej części** przedmiotu niniejszej umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią ust. 7, chyba że niniejsza umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Grupie nr 7 dopuści wycenę op. x 100 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 6:

Pakiet 7, poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawk jednorazowych dwuczęściowych Luer z pojedynczą kryzą zabezpieczającą tłok przed wypadnięciem? Pozostałe zgodnie z SWZ



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 7:

Pakiet 7, poz. 1-3

Proszę o dopuszczenie przeliczenia strzykawek na opakowania 100 szt. i podanie ceny za opakowanie w formularzu cenowym?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 8:

Pakiet 7, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przeliczenia strzykawek 20 ml na opakowania 50 szt. i podanie ceny za opakowanie w formularzu cenowym?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9:

Pakiet 7, poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie podania ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku w formularzu cenowym?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10:

Dotyczy Grupa 2 pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 11:

Dotyczy Grupa 1, 2, 3 Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Zgodnie z orzecnictwem Zespołu Arbitrów (**Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06**) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki czy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 12:

Dot. Projekt umowy załącznik nr 3 do SWZ par. 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 4 ust. 2 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 13:

Dot. Projekt umowy załącznik nr 4 do SWZ par. 4 ust. 12

Prosimy o obniżenie wysokości kary umownej za zwłokę w dostawie lub załatwieniu reklamacji przekraczającą 4 dni do 0,5% wartości netto niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy, jak w ust. 14.

Odpowiedź:

Odpowiedź zawarta w pytaniu nr 4a.

Pytanie 14:

Grupa 8

a) Czy zamawiający wymaga przyrząd bez ftalanów?

Odpowiedź:

TAK, wymaga

b) Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

TAK, wymaga, ale dopuszcza także informację o braku ftalanów określonej w inny sposób niż w postaci symbolu.

c) Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź:

TAK, Wymaga



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

d) Czy zamawiający wymaga komorę o wymiarze: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC min. 55 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

Pytanie 15:

Grupa 5, pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm+/-0,01?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ (Nie dopuszcza proponowanego rozwiązania)

Pytanie 16:

Grupa 6, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaofertowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 17:

Grupa 6, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaofertowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 18:

Grupa 8, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych nie zawierających ftalanów, w opakowaniu papier-folia umożliwiające aseptyczne otwarcie, z wytłoczoną na zaciskaczu rolkowym nazwą producenta umożliwiającą identyfikację przyrządu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

Pytanie 19:

Grupa 8, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wktucie w pojemniki z płynami ?



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

Pytanie 20:

Grupa 5, poz. 1-6

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,19 mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ (Nie dopuszcza proponowanego rozwiązania)

Pytanie 21:

Pakiet 5 poz. 1-6

1. Rękawice chirurgiczne przeznaczone są do procedur wysokiego ryzyka, zatem bardzo istotna jest barierowość tych rękawic przed substancjami zawartymi w liście normy ISO 374-1, groźnymi dla zdrowia i życia personelu medycznego. W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typ A, B lub C, prosimy Zamawiającego o odpowiedź, do którego typu mają należeć zaoferowane rękawice? Typ A oznacza najwyższą ochronę przed substancjami chemicznymi, typ B wysoką ochronę przed substancjami chemicznymi, typ C to podstawowy poziom ochrony przed substancjami chemicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

2. W związku z tym, że rękawice chirurgiczne cechują się wysoką odpornością na penetrację substancji chemicznych oraz znajdują zastosowanie w aptekach szpitalnych przygotowujących leki cytostatyczne oraz na oddziałach onkologicznych, prosimy o odpowiedź czy Zamawiający oczekuje rękawic odpornych na penetrację min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min. wg. z ASTM D6978 oraz min. 7 substancji chemicznych wg. z EN 16523-1 na najwyższym poziomie ochrony (poziom 6), potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium i/lub jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

3. Czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic o poziomie protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 i/lub EN 455-3 potwierdzonych banianami niezależnego laboratorium z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy? Pragniemy podkreślić, iż obniżony poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu, a wysokiej klasy producenci w celu zapewnienia bezpieczeństwa pracy użytkownikom dążą do jak najlepszego wypłukania protein alergicznych z rękawic.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga, w tym dopuszcza rozwiązania równoważne do wskazanych norm.

4. W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

chirurgicznych, prosimy o wyjaśnienie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

Pytanie 22:

Pakiet 6 poz. 1-3

1. Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminy) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

2. Czy w celu zabezpieczenia zawartości opakowania przed wypadaniem rękawic oraz dostaniem się do wnętrza mikroorganizmów, bakterii, czy kurzu Zamawiający oczekuje aby opakowanie rękawic posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

4. Czy w celu zapewnienia jakości produktu w całym okresie użytkowania Zamawiający oczekuje, aby wymagana zgodność z normami EN 455 1-3 oraz systemy zarządzania jakością ISO 13485 potwierdzone były certyfikatami wystawionymi przez jednostkę notyfikowaną dla producenta oferowanego asortymentu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

5. Czy rękawice mają być odporne na penetrację min. dwóch alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: min. 20% etanol oraz 70% izopropanol na najwyższym poziomie odporności zgodnie z aktualnie obowiązującą normą EN 16523-1, potwierdzone raportem z badań dołączonym do oferty? Pragniemy podkreślić, iż 70% alkohol izopropylowy jest składnikiem większości środków do dezynfekcji używanych w placówkach medycznych, a jego wysoka odporność na penetrację daje gwarancję bezpieczeństwa personelu medycznego.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

Pytanie 23:

Pakiet 7

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawk z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawk z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawk z rozszerzoną skalą pomiarową, co daje możliwość użycia mniejszej strzykawki do pośredniej objętości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

4/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawk z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

5/ Prosimy Zamawiającego o możliwość podania ceny za opakowanie strzykawk z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 24:

Pakiet 8

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania przyrządu do infuzji/przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania przyrządu do infuzji/przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przyrząd do infuzji/przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie stawia wymogu koniecznego.

4/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na opakowaniu jednostkowym przyrządu ma być fabrycznie naniesiony wskaźnik sterylizacji

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

5) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25:

Pytanie do zadania nr 4, formularz cenowy

Proszę o potwierdzenie, że Wykonawca w zadaniu nr 4 może zaproponować otwieracz do drenów do probówek firmy SARSTEDT o średnicy zewnętrznej 11,5 mm, 12 mm lub średnicy wewnętrznej 8,2 mm.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

Tylko takie wymiary oferuje producent.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 26:

Pytanie do § 4 ust. 17 umowy

Wykonawca wnosi o modyfikację §4 ust. 17 poprzez naliczanie kary umownej za odstąpienie od umowy od wartości netto niezrealizowanej umowy.

Propozycja Wykonawcy:

„W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy, z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5 % łącznej wartości niezrealizowanej części umowy”, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią ust. 7, chyba że niniejsza umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości. ~~Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 6 miesięcy od powzięcia wiadomości o przyczynie uzasadniającej odstąpienie”.~~

Uzasadnienie: Wykonawca wskazuje, że naliczanie kary od całej wartości umowy jest niezasadne. Klauzula przewidująca karę umowną powinna być proporcjonalna i nie powinna prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, kiedy ewentualne odstąpienie od umowy miałyby nastąpić, jeśli nastąpiło by to np. po realizacji $\frac{3}{4}$ umowy, naliczona kara byłaby wygórowana.

Klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13). Zgodnie ze stanowiskiem KIO: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Jednocześnie Wykonawca wnosi o usunięcie zapisu dotyczące możliwości odstąpienia od umowy w terminie 6 miesięcy do powzięcia wiadomości o przyczynie uzasadniającej odstąpienie. Zapis ten jest niezasadny i jednostronny. Skoro Zamawiający, uzna że dalsze realizowanie umowy jest niecelowe powinien podjąć kroki w celu odstąpienia od umowy. Nie zrozumiałe jest dla Wykonawcy, dlaczego Zamawiający miałby czekać z tą decyzją aż 6 miesięcy, w ciągu których Wykonawca realizowałby np. umowę bez zastrzeżeń. Wnosimy o modyfikację poprzez usunięcie tego zapisu.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapisy SWZ (projekt umowy Paragraf 4 ust 17)



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy, z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5 % minimalnej wartości netto przedmiotu niniejszej umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią ust. 7, chyba że niniejsza umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie **3 miesiący** od powzięcia wiadomości o przyczynie uzasadniającej odstąpienie.

Zamawiający



SZPITAL
AKREDYTOWANY