



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce, dn. 28.04.2020 r.

Znak sprawy: EZ/ZP/18/2020/ESŁ

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy rękawic chirurgicznych i diagnostycznych na potrzeby oddziałów Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, ul. Grunwaldzka 45, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytania dotyczące Pakietów

Pytanie nr 1 - Pakiet nr 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 250szt (rozmiar XS-L) oraz po 240szt (rozmiar XL)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 - Pakiet nr 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości wynoszącej na palcu $0,08 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,02$ mm oraz poziomem AQL=1.5, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 - Pakiet nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których mediana siły zrywu przed starzeniem wynosi min. 7N?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 - Pakiet nr 2, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych posiadających długość min. 285 mm. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 - Pakiet nr 4, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych posiadających grubość na palcu min. 0,190 mm. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 - Pakiet nr 4, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych posiadających grubość na mankiecie min. 0,250 mm. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 - Pakiet nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 290 mm w których powierzchnia zewnętrzna jest teksturowana? Rękawice posiadają badania producenta starsze niż 3 lata. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice o długości min. 290mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8 - Pakiet nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice w których powierzchnia zewnętrzna nie jest silikonowana i chlorowana? Rękawice posiadają badania producenta starsze niż 3 lata. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 - Pakiet nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice w których powierzchnia zewnętrzna jest teksturowana, nie jest silikonowana i chlorowana, a powierzchnia wewnętrzna jest pokryta tylko powłoką polimerową? Rękawica nie jest przeznaczona jako warstwa wewnętrzna do systemu podwójnego. Rękawice posiadają badania producenta starsze niż 3 lata. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10 - Pakiet nr 4 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na mankiecie min. 0,25 w których powierzchnia zewnętrzna nie jest silikonowana i chlorowana, a powierzchnia wewnętrzna jest pokryta tylko powłoką polimerową? Rękawice posiadają badania producenta starsze niż 3 lata. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza grubość na mankiecie min. 0,25, pozostałe wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11 - Pakiet nr 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice zabiegowo - diagnostyczne niejałowe, wykonane z nitylu, bezpydrowe, o teksturowanych końcówkach palców, w kolorze niebieskim, grubość podwójnej ścianki palca $\geq 0,14$ mm, długość min. 240 mm, AQL=1,5, siła zrywania przed starzeniem min. 7N. Rękawica podwójnie zarejestrowana jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Rękawica dopuszczona do kontaktu z żywnością. Rękawice przebadane zgodnie z normą ASTM F1671 i ASTM D 6978 potwierdzone kartą danych technicznych. Zgodne z normą EN 455, EN 420, EN ISO 374 potwierdzone kartą techniczną. Opakowanie = 100 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 12 - Pakiet nr 3

Czy Zamawiający dopuści przedstawienie kart danych technicznych w miejsce aktualnych ale nie starszych niż 3 lata badań producenta z kraju pochodzenia odpowiednio do oferowanego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 - Pakiet nr 3

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic z poziomem szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 - Pakiet nr 2, poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o AQL $\leq 1,0$ oraz długości 260-280 mm w zależności od rozmiaru, opakowanie papier-folia.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic bezpudrowych spełniających wszystkie pozostałe parametry zawarte w SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein $\leq 30\mu\text{g/g}$ rękawicy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 - Pakiet 2, poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o długości min. 294 mm, zawartość protein lateksowych poniżej $50\mu\text{g/g}$ rękawicy, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długościach 265-295 mm w zależności od rozmiaru rękawicy, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL $\leq 1,0$.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości 260-280mm, w zależności od rozmiaru rękawicy.

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczonej różnicy na grubości pojedynczej ścianki na palcu, tj. 0,20mm-0,23mm.

6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości 270-285mm, w zależności od rozmiaru rękawicy.

7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 285mm, grubości na palcu min. 0,21mm.

8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic wewnętrznie polimeryzowanych o nieznaczonej różnicy na grubości pojedynczej ścianki na palcu, tj. 0,22mm-0,24mm.

9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic wewnętrznie polimeryzowanych .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza długość rękawic min. 285mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 - Pakiet 2, poz.3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości 270-285mm, w zależności od rozmiaru rękawicy.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, na zewnątrz warstwa polichloroprenowa mikroteksturowana, co zwiększa chwytność rękawic. Pragniemy nadmienić, że polimeryzowanie powierzchni ma na celu wprowadzenie poślizgu, co jest zwłaszcza

ważne przy zakładaniu rękawic. Zwiększenie poślizgu nie jest jednak pożądane od strony roboczej, gdzie podczas zabiegu manipuluje się narzędziami.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę poniższych rękawic:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17 - Pakiet 3

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki min. 0,08 mm+/- 0,01mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki min.0,08 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek o poziomie zrywania przed starzeniem min. 6,5 N.
4. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oznakowanie opakowań zaoferowanych rękawic ma być zgodne z główną normą rękawic tj. EN 455.
5. Prosimy Zamawiającego o ustosunkowanie się, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały dopuszczenie do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczna informacja na opakowaniu), bądź było potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej?
6. Prosimy Zamawiającego o ustosunkowanie się, czy Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu była określona odporność dla min. 3 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978?
7. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby otwór opakowania wyposażony był w folię dekontaminacyjną zabezpieczającą przed zanieczyszczeniami środowiska?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18 - Pakiet 4, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o minimalnej długości 290mm, poziomie protein <50ug/g oraz nieznacznie różniącej się grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,20 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice o minimalnej długości 290mm oraz grubość ścianki na palcu 0,20mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19 - Pakiet 4, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniższych rękawic:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20 - Pakiet 4, poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniższych rękawic:

Rękawice jałowe, do przygotowywania cytostatyków, neoprenowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia gładka, chwytna, polimeryzowana dodatkowo - obustronnie, mankiet rolowany z opaską przylepną przeciwko zsuwaniu się, kolor kontrastowy: zielony lub niebieski, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, zgodne z normą EN-455-1,2,3 grubość na palcu min 0,20 mm, AQL max. 0,65, długość min. 280 mm, sterylizowane radiacyjnie, mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne, składane, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem, siła zrywania min. 10 N przed starzeniem. Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978, z czasem ochrony min 30 min. dla co najmniej Ifosfamide, Mitomicyn, Thitepa,, Irinotecan, Carmustine, Oxaliplatin). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B, Certyfikat dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 14001 dla producenta, rozm. 5,5 – 9,0

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21 - Pakiet 4, poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniższych rękawic:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, kolor brązowy (antyrefleksyjny), grubość 0,33 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm, siła zrywania min. 25 N mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22 - Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniższych rękawic:

Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu (raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23 - Pakiet 9

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych z grubością pojedynczej ścianki na palcu min. 0,07 mm +/-0,01mm.

2. Ze względu na fakt, że winyl jako materiał do produkcji rękawic jest wyjątkowo mało wytrzymałym materiałem i ze względu na swoje właściwości fizyczne i chemiczne nie zalecanym do pracy w środowisku mokrym i w procedurach wysokiego ryzyka, zapis o zarejestrowaniu jako kategoria III może wprowadzić użytkownika w błąd i dać fałszywe poczucie bezpieczeństwa. Środek ochrony osobistej kategorii III powinien nieść za sobą ochronę w procedurach wysokiego ryzyka. Winyl natomiast nie może być stosowany w kontakcie z substancjami chemicznymi, gdyż nie stanowi bariery w środowisku mokrym, a w takim środowisku ma miejsce kontakt z substancjami chemicznymi w szpitalu. Prosimy zatem Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych jako kategoria I zgodnie z Regulacją 2016/425 o Środkach Ochrony Osobistej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24 - Pakiet 1-9

Dnia 9 marca 2016 roku zostało wprowadzone rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej, zastępujące Dyrektywę Rady 89/686/EWG. W wyniku zmiany rozporządzenia, po zakończeniu okresu przejściowego trwającego od 21.04. 2018 r. do 20.04 2019 r., od 21.04.2019 r. obowiązują wymagania zgodnie z nowym rozporządzeniem 2016/425. Normę dotyczącą badania przenikania substancji chemicznych zmieniono na normę równoważną EN 16523-1. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie powyższego zgodnie z nowym rozporządzeniem.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczące wzoru umowy**Pytanie nr 1**

Wnosimy o usunięcie § 7 ust. 4 projektu umowy.

UZASADNIENIE: Kwestia cejsi wiarygodności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 2

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 2 tiret pierwsze umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim 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 SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. **II Ca 450/14**).

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany. Termin uregulowany wskazanym przepisem nie stanowi o naruszeniu praw Wykonawcy i zachwiania zasady równości stron stosunku zobowiązaniowego.

Pytanie nr 3

Wnosimy o modyfikację wysokości kar umownych przewidzianych projektem umowy w § 9 ust. 1 pkt 2) i określić że kara umowna:

a) W lit. a) naliczana będzie od wartości niezrealizowanej części umowy a nie od wartości całej umowy

b) W lit. od b) do d) wynosić będzie 100 zł, licząc za każdy dzień zwłoki

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. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany. Wysokość kar umownych jest standardowa i wyważona względem wartości całej umowy.

Pytanie nr 4

Wnosimy o modyfikację §10 ust. 1 lit. d) projektu umowy poprzez dookreślenie „tożsamości” naruszanych obowiązków.

UZASADNIENIE: Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „*Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.*” Powyższe zalecenia należy stosować **w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POIS.** (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki *Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck*).

Odpowiedź:

Zamawiający nie upatruje zasadności dostosowania przepisu umowy względem wskazanej sugestii. Tożsamość w tym ujęciu należy definiować jako naruszenie tych samych postanowień umowy.

Pytanie nr 5

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 6

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 4 projektu umowy poprzez zastąpienie przewidzianego nim udowodnienia, uprawdopodobnieniem.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia zmiany wskazanego zapisu. Uprawdopodobnienie jest zawsze ocenne, możliwe do podważenia. Zważając na to, że zaistnienie siły wyższej może mieć wpływ na wykonanie umowy – zarówno całkowite jak i częściowe, dla zabezpieczenia interesów Stron pożądane jest udowodnienie ich zaistnienia.

Pytanie nr 7

Wnosimy o modyfikację § 13 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: *„W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”*

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. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 8

Wnosimy o modyfikację § 13 ust. 4 projektu umowy poprzez zmianę w jego treści: *„za wyjątkiem zmian o których mowa w ust. 1 a-b, d i ust. 3”*

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 9

Wnosimy o modyfikację § 13 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 o następującej 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 odmawia dokonania zmiany.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 10

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 1) lit. a) oraz w § 9 ust. 1 pkt 2) lit. a) wzoru umowy słowa „10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1” zostały zastąpione słowami „10% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany. Należy wskazać, że stosowanie kar umownych ma na celu zabezpieczenie należytego wykonania umowy. Zdaniem Zamawiającego wskazane wartości w żaden sposób nie naruszają zasady równości stron stosunku zobowiązaniowego jak również nie prowadzą do pokrzywdzenia Dostawcy.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 2) lit. b) kara została zmniejszona do 300zł za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany. Należy wskazać, że stosowanie kar umownych ma na celu zabezpieczenie należytego wykonania umowy. Zdaniem Zamawiającego wskazane wartości w żaden sposób nie naruszają zasady równości stron stosunku zobowiązaniowego jak również nie prowadzą do pokrzywdzenia Dostawcy.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 2) lit. c) kara została zmniejszona do 200 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany. Należy wskazać, że stosowanie kar umownych ma na celu zabezpieczenie należytego wykonania umowy. Zdaniem Zamawiającego wskazane wartości w żaden sposób nie naruszają zasady równości stron stosunku zobowiązaniowego jak również nie prowadzą do pokrzywdzenia Dostawcy.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 2) lit. d) kara została zmniejszona do 250zł za stwierdzone uchybienie?

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany. Należy wskazać, że stosowanie kar umownych ma na celu zabezpieczenie należytego wykonania umowy. Zdaniem Zamawiającego wskazane wartości w żaden sposób nie naruszają zasady równości stron stosunku zobowiązaniowego jak również nie prowadzą do pokrzywdzenia Dostawcy.

Pytanie nr 14

Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 50 zł w § 9 ust. 1 pkt 2) lit. b), c) oraz d).

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia zmiany wzorca umowy w zakresie kar umownych. Kara umowna służy zabezpieczeniu starannego wykonania umowy. Zdaniem Zamawiającego wysokości kwot wskazane we wzorze umowy nie naruszają interesów stron.

Pytanie nr 15

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany w proponowanym zakresie. Należy wskazać, że niniejszy przetarg jest rozstrzygany w czasie panującego już stanu epidemii. W razie zaistnienia siły wyższej wpływającej na treść stosunku prawnego należy powołać się na ogólną normę wynikającą z treści art. 357(1) Kodeksu Cywilnego.

Jednocześnie Zamawiający prosi Wykonawców o uwzględnienie odpowiedzi na pytania w treści składanej oferty.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniawski

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Edyta Słowińska
INSPEKTOR

Dział Zamówień Publicznych
Tel.: 41/36-71-269, fax: 41/366-00-14
e-mail: edyta.slowinska@wszkielce.pl