

Znak: ZP.26.1.19.2021.1

## ***Informacja o wpłynięciu pytań oraz modyfikacji SWZ na dostawę rękawiczek dla ZZOZ w Wadowicach***

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) Zamawiający Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach, ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice przekazuje zapytania od Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) i udziela wyjaśnień dotyczących postępowania na „Dostawę rękawiczek dla ZZOZ w Wadowicach” oraz na podstawie art. 137 ust 1 modyfikuje treść SWZ

**Pytanie nr 1:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone były dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 2: Pakiet 3, poz. 3** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 i utworzenie osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Pakiet nr 3 poprzez usunięcie pozycji 3. Na usuniętą pozycję zostanie ogłoszona nowa procedura.

**Pytanie nr 3: Pakiet 1, poz. 1:** Ze względu na ułamkową wartość 1 pary rękawic, zwracamy się z prośbą o zgodę na wycenę za opakowanie a'100szt. z przeliczeniem zamawianych ilości. W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o zgodę, aby cenę jednostkową przedstawić do czterech miejsc po przecinku. Ten rodzaj wyceny pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Rozdział III SWZ „**Opis przedmiotu zamówienia**”. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 4: Pakiet 1, poz. 1** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nitryl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 1 do SWZ „Opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 nadając mu nowe brzmienie. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 5: Pakiet 2, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 6: Pakiet 2, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 7: Pakiet 3, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób

medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 8: Pakiet 3, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, siła zrywu przed starzeniem: min 14N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 9: Pakiet 3, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, rolowany brzeg mankietu, teksturowana powierzchnia dłoni i palców. Wyrób medyczny klasy Is. Grubość na palcu 0,33 -0,40mm, na dłoni 0,27 -0,35mm, na mankiecie 0,20 - 0,22mm, długość 480±10mm, siła zrywu min 12 N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 10 µg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, EN 374-1,2,3 (raport z badań z jednostki niezależnej). Sterylizowane radiacyjnie. Pakowane podwójnie papier-papier?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 10: Dotyczy SWZ. Rozdział VIII pkt.1 ppkt.1.3 i 1.4** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyroby podlegające: Rozporządzeniu o wyrobach medycznych (MDR) 2017/745, znowelizowanej dyrektywą 2007/47/EC i jako środki ochrony indywidualnej (ŚOI) podlegające Rozporządzeniu 2016/425 dotyczącej klasyfikacji środków ochrony zdrowia pracowników indywidualnej, zgodnie z poziomem zagrożenia, (ŚOI kat III), spełniają normy 420, EN 455, EN 374, lub ASTM F 1671 oraz wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016r. w sprawie środków ochrony indywidualnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 11: Pakiet 1 poz.1** Prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności z EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 1 do SWZ „Opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 nadając mu nowe brzmienie. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 12: Pakiet 1 poz.1** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od certyfikatu jednostki z bazy NANDO. W zakresie rękawic diagnostycznych producenci nie są zobowiązani żadną regulacją Europejską do wykonania Certyfikacji produktów niejako w Jednostkach Notyfikowanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 13: Pakiet 1 poz.1** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie rękawiczek lateksowych bezpydrowych niesterylnych (diagnostycznych) pakowanych po 100 szt., powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy min. 240 mm, grubości na palcu 0.14 mm, poziom protein lateksu <19 µg/g, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 15223-1, EN 1041, EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5, ASTM F1671-07, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (min. 14 substancji chemicznych). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 1935/2004 (WE) & 2023/2006 (WE), normatywne, fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 & EN 374-4 (lista substancji chemicznych wraz z poziomem odporności (level) oraz % degradacji), EN ISO 374-5 & ASTM F 1671 (odporność na bakterie, grzyby i wirusy), oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 14: Pakiet nr 2 poz.1** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpydrowych, kolor naturalny, sterylizowane radiacyjnie. Rękawice z wewnętrzną warstwą hydrofobowego polimeru - zastosowana technologia DERMASHIELD™ zapewniająca lepsze zakładanie. Mankiet rolowany z opaską samoprzylepną technologia SUREFIT™, szczelność - AQL 0.65 po zapakowaniu, długość min. 302mm, dopasowane do rozmiaru, grubość na palcu 0,25mm, poziom protein max 30 µg/g (potwierdzony kartą techniczną producenta), Opakowanie jednostkowe podwójne: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa., siła zerwania po starzeniu 15N, zgodne z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374 - 2, EN ISO 374 - 1,5, EN 420, ASTM F1671, ASTM D 6978, ISO 13485. Rozmiar od 5,5 do 9,0 (do wyboru zamawiającego).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 15: Pakiet nr 2 poz.2** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych spodnie lateksowe, w systemie podwójnego zakładania. Kolor zielony, sterylizowane radiacyjnie.

Rękawice z wewnętrzną warstwą hydrofobowego polimeru (zastosowana technologia Hydrasoft™) zapewniająca lepsze zakładanie oraz z bezzapachową i wodorozcieńczalną powłoką nawilżającą. Mankiet rolowany z opaską samoprzylepną technologia SUREFIT™, szczelność - AQL 0,65 po zapakowaniu, długość min. 302mm dopasowane do rozmiaru, grubość na palcu - 0,19mm, poziom protein max 30µg/g (potwierdzony kartą techniczną producenta. Opakowanie jednostkowe podwójne: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Zgodne z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374- 2,4, EN ISO 374 - 1,5, EN 16523-1, EN 420, ASTM F1671, ASTM D 6978. Rozmiar od 5,5 do 9,0 (do wyboru zamawiającego).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 16: Pakiet 1** Rękawiczki lateksowe bezpudrowe niesterylne (diagnostyczne) opakowanie /100 szt Wyroby podlegające: dyrektywie dotyczącej wyrobów medycznych (MDD)93/42/EEC, znowelizowanej dyrektywą 2007/47/EC i jako środki ochrony indywidualnej (ŚOI)podlegające dyrektywie 89/686/EFC dotyczącej klasyfikacji środków ochrony zdrowia pracowników indywidualnej , zgodnie z poziomem zagrożenia, oraz dyrektywie 89/656/EFC w sprawie minimalnych wymagań w dziedzinie bezpieczeństwa i ochrony zdrowia pracowników korzystających z wyposażenia ochronnego. zwykle medyczno - ochronne (ŚOI kat III), spełniające normy 420, EN 455, EN 374, EN 388 lub ASTM F 1671 teksturowane na palcach Rękawiczki muszą mieć certyfikat z bazy NANDO oraz spełniać Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 20156/425 z dnia 9 marca 2016r. W sprawie środków ochrony indywidualnej Dostawca jest zobowiązany przedstawić oświadczenia o zgodności dostarczanego asortymentu z przywołanymi normami i dyrektywami -prosimy zamawiającego o wyjaśnienia czy pod pojęciem “certyfikat z bazy NANDO” zamawiający ma na myśli jednostkę notyfikowaną zarejestrowaną w bazie NANDO?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 17: Pytania do wzoru umowy** Wnosimy o modyfikację Rozdziału VIII poprzez dodanie do wykazu przedmiotowych środków dowodnych próbek których złożenia zgodnie z Rozdziałem XIV pkt 13.7. Zamawiający żąda. Powyższe ma na celu doprecyzowanie czy możliwym jest uzupełnienie niekompletnych lub przedłożenie brakujący próbek.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację SWZ. Skoro próbki służą potwierdzeniu zgodności przedmiotu zamówienia z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert, nie stosuje się przepisu art. 107 ust. 2 – Pzp, dotyczącego złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.

**Pytanie nr 18: Pytania do wzoru umowy** Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 5 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 posiada zapisy dotyczące zmiany stawki podatku VAT który ma takie same skutki, jak zapis proponowany przez Wykonawcę.

**Pytanie nr 19: Pytania do wzoru umowy** Wnosimy o modyfikację § 5 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 12 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

**UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 20: Pytania do wzoru umowy** Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 pkt 1.1. projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 21: Pytania do wzoru umowy** Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 pkt 1.3. projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 22: Pytania do wzoru umowy** Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 10 ust. 1 projektu umowy. Skoro w odrębnych postanowieniach projektu umowy wskazano, że określone jej zmiany nie wymagają aneksu do umowy, mają one charakter szczególny do regulacji zawartej w § 10 ust. 1.

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SWZ. Termin składania i otwarcia ofert **ulega zmianie**. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl) pod adresem [www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice](https://www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice) w myśl Ustawy Pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 18.10.2021r.** do godz. 10:00. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. **18.10.2021 godz 10:30**. Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 15.02.2022r.

*Dyrektor  
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej  
w Wadowicach*

**Barbra Bulanowska**

Otrzymują:

<https://www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice>

1 x Wykonawcy biorący udział w postępowaniu (e-mail)

x a/a