

Numer referencyjny postępowania:
ZP.272.17.2023

Pruszków, dnia 8 listopada 2023 roku

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605), w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „**Zakup i dostawa leków**”.

Odpowiedź na pytania w sprawie SWZ nr 1

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605), – zwanej dalej „Ustawą Pzp.”, Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”. Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytanie:

Treść pytania nr 1:

Czy w Pakiecie 1 poz. 69 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej (nie jest substancją recepturową)? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 2:

Czy w Pakiecie 1 poz. 69 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej (nie jest substancją recepturową)? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 3:

Czy w Pakiecie 2 poz. 45 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 4:

Czy w Pakiecie 7 poz. 14 i 15 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc

Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoacyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 250g (prosimy o możliwość przeliczenia całkowitej masy produktu na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 5:

Czy w Pakiecie 46 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego 1,6 x 10⁹ CFU pałeczek kwasu mlekowego w proporcjach: Lactobacillus acidophilus 43,75%, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus 12,5%, Bifidobacterium lactis 43,75%??

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 6:

Czy w Pakiecie 29 Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD? Enzym GDH-FAD nie interferuje z tlenem (w przeciwieństwie do enzymu GOD, na aktywność którego wpływa tlen zawarty w próbce krwi). Z tego powodu enzym GDH jest stosowany we flagowych paskach testowych najważniejszych i największych firm o zasięgu międzynarodowym wytwarzających takie paski.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 7:

Czy w Pakiecie 29 Zamawiający dopuści paski testowe, które mogą być przechowywane w temperaturze 4-30 st. C? Zamawiający musi posiadać pomieszczenia magazynowe, w których stale przechowuje leki w temperaturze co najwyżej pokojowej. Z kolei umieszczenie pacjentów w temperaturach wyższych niż 30st. C zagrażałoby ich zdrowiu i życiu, zatem w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, nie może być takich temperatur. Nie istnieje dająca się uzasadnić potrzeba przechowywania pasków testowych w ciepłarkach, zatem wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Treść pytania nr 8:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 29 pasków testowych podających wyniki w mg/dl bez możliwości zmiany na mmol/l (możliwość zmiany jednostek pomiarowych jest niezgodna z normą EN ISO 15197:2015, której spełnienia oczekuje Zamawiający).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia norm EN ISO 15197:2015, które dotyczą wyników podawanych w mg/dl.

Treść pytania nr 9:

Dlaczego Zamawiający kwestionuje zasadę swobodnego przepływu towarów i usług usankcjonowaną w traktatach o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, nie uznając certyfikatu wydanego w Niemczech w języku angielskim (z tłumaczeniem na język polski)? Taki certyfikat jest wydany przez niezależną od producenta, niemiecką jednostkę notyfikowaną uznawaną w całej UE, zatem jej certyfikat obowiązuje w całej UE.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraził tego co powyższe. Zamawiający wymaga dołączenia oryginalnego certyfikatu CE wraz z przetłumaczeniem jego na język polski.

Treść pytania nr 10:

Dot. pakietu nr 49. Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 \geq 62,1% IgG2 \geq 34,8% IgG3 \geq 2,5% IgG4 \geq 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 11:

Dot. pakiet 9 pozycja 14

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 60 tabletek i przeliczenie wymaganych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Treść pytania nr 12:

Dot. pakiet 10 pozycja 8

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w opakowaniu razy 1 fiolka z przeliczeniem ilości na 30 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 13:

Dot. pakiet 10 pozycja 8

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie czy w skład zestawu ma wejść 1 fiolka produktu leczniczego, 1 mini-spike oraz 10 strzykawkę?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zestaw : 1 fiolka produktu leczniczego, 1 mini-spike oraz 10 strzykawkę lub 1 fiolka produktu leczniczego i 10 strzykawkę.

Treść pytania nr 14:

Dot. pakiet 25 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 15:

Dot. pakiet 32 pozycja 1

Prosimy o informacje czy nie nastąpiła omyłka i nie należy wycenić dawki 48 mln jednostek . Na rynku brak produktu posiadającego wymaganą obecnie dawkę.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający oczekuje wyceny dawki 48 mln j./0,5 ml.

Treść pytania nr 16:

Pytanie 1 – dotyczy części 31

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna o bardzo złej jakości, nie dopuszczone przez Farmakopee, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg w zależności od użytkowania, długości prowadzonych zabiegów, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz których stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga aby wapno było wapnem medycznym.

Treść pytania nr 17:

Pytanie 2 – dotyczy części 31

Czy Zamawiający wymaga wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych przez renomowanych producentów pochłaniaczy czyli 4,5 kg / 5L. Wapno oferowane w większych pojemnościach (5kg) cechuje się złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego upakowania oraz nie ma przełożenia na większa pochłaniałość CO2.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 18:

Dotyczy § 4. Pkt 1 umowy- czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostaw dla Pakietu nr 30 (paski do glukometru, które nie są dostarczane na ratunek życia) z 24 do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Treść pytania nr 19:

Dotyczy PPU

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie jednej zbiorczej faktury wystawianej po zakończeniu danego miesiąca, fakturami jednostkowymi dostarczonymi przez Wykonawcę wraz z każdorazową dostawą?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 20:

Dotyczy § 4 PPU - Prosimy o potwierdzenie, że wymóg dostawy produktów leczniczych w trybie tzw. „na cito” tj. nie później niż w ciągu 6 godzin od zamówienia w każdy dzień włącznie z sobotami i dniami ustawowo wolnymi od pracy, nie dotyczy Pakietu nr 30, który zawiera wyroby medyczne (paski do glukometru).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga dostawy w ciągu 6 godzin do Pakietu 29, 30 ,31 i 37.

Treść pytania nr 21:

Wzór umowy

§ 11 ust. 1 pkt. 1, 2, 3

Pyt. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kar umownych do 0,2%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 22:

§ 11 ust. 1 pkt. 4

Pyt. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kar umownych za odstąpienie od umowy do 10%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 23:

§ 11 ust. 4

Pyt. 2 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 24:

Pyt. 3 – Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 25:

*Pytanie 1 dotyczy pakietu 1 pozycja 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniach * 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem*

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie wyraża zgodę.

Treść pytania nr 26:

*Pytanie 2 dotyczy pakietu 21 pozycja 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniach * 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem*

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

Treść pytania nr 27:

Pytanie 3 dotyczy pakietu 21 pozycja 35 czy Zamawiający miał na myśli Macmiror Complex 500glob. dopochwowe 1 glob. zawiera: 500 mg nifuratelu, 200 000 j.m. nystatyny podana dawka leku nie istnieje.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający miał na myśli globulki dopochwowe ,która w 1 globulce zawiera: 500 mg nifuratelu, 200 000 j.m. nystatyny.

Treść pytania nr 28:

Pytanie 4 dotyczy pakietu 58 pozycja 3 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej, wymagana postać jest niedostępna na rynku.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 29:

Do §1 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 2, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 2 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 30:

Do §1 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §1 ust. 4 następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza powyższe. Zamawiający modyfikuje § 1 ust. 4 wzoru umowy (Załącznik nr 8 do SWZ), który otrzymuje brzmienie:

„4. Termin ważności przedmiotu Umowy nie może być krótszy niż 12 miesięcy, licząc od daty dostawy do Zamawiającego (o ile dotyczy). Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Treść pytania nr 31:

Do §2 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o rezygnację z dodatkowego obowiązku dla Wykonawcy w postaci konieczności przekazywania informacji o poziomie wykorzystania wartości umowy, gdyż monitorowanie stanu realizacji zakupów powinno leżeć po stronie Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania umowy w zgodzie z bieżącymi potrzebami poprzez ścisłą realizację składanych zamówień, zatem Zamawiający na każdym etapie wykonywania zamówienia jest w posiadaniu aktualnej wiedzy na temat postępów jego realizacji.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 32:

Do §3 ust. 9 wzoru umowy. Adekwatnie do art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023, poz. 1605 ze zm.) prosimy o zmianę terminu uprawniającego do dokonania pierwszej i każdej kolejnej zmiany wynagrodzenia z 12 na 6 miesięcy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 33:

Do §3 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 wzoru umowy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 34:

Do §3 ust 6-10 wzoru umowy. Prosimy o zmianę brzmienia tego zapisu w taki sposób, aby w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §3 ust. 6-10 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 35:

Do §4 ust. 2, 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na realizację dostawy w trybie na cito do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 36:

Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 1 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi każdorazowo wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylene z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §5 ust. 1 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością. Jednocześnie, prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczania dokumentu WZ/protokołu odbioru. Zapewniamy, że dołączana do każdej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 37:

Do §8 ust. 3, 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany wadliwych produktów przy dostawach standardowych do 72 godzin, a przy dostawach na cito do 24 godzin?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 38:

Do §9 ust. 1 pkt 7 wzoru umowy. Prosimy o dodanie następujących słów: „(...), przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamiana umowy (podpisanie aneksu) na podstawie § 9 wzoru umowy zawsze wymaga zgody obu stron.

Treść pytania nr 39:

Do §11 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §11 ust. 1 pkt 1 do wysokości 0,1% wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 40:

Do §11 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §11 ust. 1 pkt 2 w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek przekroczenia obowiązującego terminu wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad, była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 150,00 zł - i wynosiła 0,1% od wartości tej pozycji (części), za każdą godzinę opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 150,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 41:

Do §11 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §11 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek zwłoki w uzupełnieniu różnicy w ilości wynikającej z zamówienia jednostkowego i faktycznie zrealizowanej dostawy, była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50,00 zł - i wynosiła 0,1% od wartości tej pozycji (części), za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 42:

Do §11 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §11 ust. 1 pkt 4 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 43:

Do §11 ust. 1 pkt 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §11 ust. 1 pkt 5 wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna za odstąpienie od umowy wynosiła 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

UWAGA:

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznik nr 2 do SWZ (formularz cenowy) w zakresie pakietu nr 29 poz. 1 i 2. Zamawiający załącza nowy formularz cenowy (plik: „Zał. 2_formularz cenowy poprawiony”), który Wykonawcy są zobowiązani stosować.

Termin oraz miejsce składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.