

# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



## Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Poznań, dnia 28.10.2024 roku

ZP/p/33/2024

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych II”.

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 2

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

### Zestaw pytań nr 7

#### Dotyczy części 3:

1. „Czy Zamawiający wymaga aby przetworniki zawierały osobny, wbudowany port do testowania poprawności działania przetwornika, za pomocą dedykowanego testera, na którym można wygenerować odpowiednie ciśnienie i sprawdzić jego zapis na monitorze przyłóżkowym?”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takiego wymogu**

### Zestaw pytań nr 8

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt c, g, h oraz ust. 9:
  1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający naliczał będzie kary umowne w wysokości:
    - c) za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 2 Umowy – w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż **50 zł**,
    - g) za nieudostępnienie/ niedostępnie w terminie dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 6 w wysokości **50,00 zł** brutto za każdy dzień
    - h) za przeniesienie wierzytelności (cesja wierzytelności) wynikających z niniejszej umowy z naruszeniem zapisów § 13 ust. 6, w wysokości **5 %** wartości brutto umowy
  9. Wykonanie zastępcze nie zwalnia Wykonawcy od możliwości nałożenia przez Zamawiającego na Wykonawcę kary umownej opisanej w § 6 ust. 1, jednak kara ta nie może być mniejsza niż **50,00 zł** za każdy stwierdzony przypadek.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

## Zestaw pytań nr 9

### Część nr 6

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej : ”Rękawice chirurgiczne syntetyczne, bezlateksowe, wykonane z flexylonu – wysokowydajnego termoplastycznego syntetycznego elastomeru, bezpydrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana, nieśliska. Kolor biały. Nie wywołujące uczuleń, nie zawierające lateksu, katalizatorów, protein lateksu, akceleratorów. Można stosować do pracy z przebadanymi cytostatykami. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL 0,10 (z informacją na opakowaniu). Długość rękawicy: min. 280mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm+/-0,02mm, dłoń min.0,18mm, mankiet min.0,17mm. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 15223:1:2021; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485.

Przebadane na:

przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie min. 30 substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978 na poziomie >240minut. Na opakowaniu umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data sterylizacji, data ważności, nr serii, nazwa i adres producenta, EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN ISO 374-5:2016; znak CE, piktogramy oraz kody kreskowe. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Pakowane parami w opakowania a 50 par, opakowanie zewnętrzne folia”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

## Zestaw pytań nr 10

1. Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klips polimerowy rozm.L magaz. 6 szt.opakowanie 14 magazynków?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt, pod warunkiem przeliczenia ilości magazynków**

2. Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klips polimerowy rozm.L magaz. 6 szt.opakowanie 14 magazynków?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt, pod warunkiem przeliczenia ilości magazynków**

3. Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klips polimerowy rozm.M/L magaz. 6 szt.opakowanie 14 magazynków?

**Odpowiedź Zamawiającego : Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt, pod warunkiem przeliczenia ilości magazynków**

4. Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klips polimerowy rozm. M/L magaz. 6 szt. opakowanie 14 magazynków?

**Odpowiedź Zamawiającego : Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt, pod warunkiem przeliczenia ilości magazynków**

5. Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klips polimerowy rozm.XL magaz. 6 szt.opakowanie 14 magazynków?

**Odpowiedź Zamawiającego : Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt, pod warunkiem przeliczenia ilości magazynków**

6. Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 6 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klips polimerowy rozm.XL magaz. 6 szt.opakowanie 14 magazynków?

**Odpowiedź Zamawiającego : Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt, pod warunkiem przeliczenia ilości magazynków**

7. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 13 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający nie wymaga produktu klasy III, wystarczająca jest klasa IIB. Zamawiający dopuszcza produkt klasy III.**

8. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w części 13 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający wymaga samoprzylepnych etykiet zawierających co najmniej datę ważności, numer serii, numer katalogowy oraz nazwę producenta w ilości co najmniej 2szt. na 1 opakowanie jednostkowe (magazynek).**

9. Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Jednorazowy stapler skórny z 35 zszywkami. Rozmiar zszywki: szer.7,2mm, wys.4,9mm, średnica 0,6mm?

**Odpowiedź Zamawiającego Treść zadanego pytania nie dotyczy Części nr 10.**

10. Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Jednorazowe narzędzie do wyjmowania zszywek?

**Odpowiedź Zamawiającego Treść zadanego pytania nie dotyczy Części nr 10.**

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 1 z pakietu 24?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

12. Czy Zamawiający w pakiecie 24 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: worki laparoskopowe w dwóch rozmiarach (endobag) do ekstrakcji tkanek / narządów z jamy brzusznej o wymiarach 1200ml oraz 200ml?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

#### Zestaw pytań nr 11

##### 1. Pytanie 1 – dotyczy pakietu 3

Czy Zamawiający dopuści przetwornik z linią przetestowaną na etapie produkcyjnym, w związku z tym nie wymagającą stosowania osobnych portów do testowania? Przetwornik posiada wstępnie wykalibrowany czujnik pomiarowy ze stałymi parametrami elektrycznymi (czułość, liniowość, stabilność zera). Po podłączeniu przetwornika do systemu kalibracja następuje automatycznie, co absolutnie nie wymaga dodatkowych testów poprawności działania całej linii przez Użytkownika.

**Odpowiedź Zamawiającego: W związku z zadanymi pytaniami Zamawiający dokonał modyfikacji Części nr 3.**

##### 2. Pytanie 2 – dotyczy pakietu 3

Czy Zamawiający dopuści linię o długości 152cm?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

##### 3. Pytanie 3 – dotyczy pakietu 3

Czy Zamawiający oczekuje aby linia do przepłukiwania była trwale (nierozzerwalnie) połączona z przetwornikiem co zmniejsza ryzyko rozszczelnienia układu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

#### Zestaw pytań nr 12

1. Czy w zad 13 Zamawiający wymaga aby klipsy posiadały 2 metryczki samoprzylepne do dokumentacji medycznej do każdego zasobnika zawierające informacje o dacie ważności, numerze serii.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający wymaga samoprzylepnych etykiet zawierających co najmniej datę ważności, numer serii, numer katalogowy oraz nazwę producenta w ilości co najmniej 2szt. na 1 opakowanie jednostkowe.**

2. Czy w zadaniu 13 w pozycji Preparat przeciw roseniu optyki endoskopowej Zamawiający ma na myśli 30 szt. preparatu czy 30 op po 30szt czyli 900szt łącznie?

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający oczekuje 30 op. x 30szt = 900szt.**

3. Czy w zadaniu 13 Zamawiający będzie wymagał również użyczenia klipsownic laparoskopowych do klipsów polimerowych z artykulacją (np. po 1 szt. z rozmiaru) . typu Omnifinger

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający wymaga po 2 sztuki klipsownic dla każdego rozmiaru, z czego przynajmniej jedna z artykulacją.**

4. Czy w zadaniu 13 Zamawiający wymaga klipsów polimerowych II generacji, w związku z tym czy Zamawiający ma na myśli klipsy o podwyższonej stabilności poprzecznej klipsa na poziomie 15 N (potwierdzony raportem parametr wystawionym przez certyfikowane laboratorium ) eliminującą ryzyko zsunęcia się z naczyń pod wpływem ciśnienia krwi lub manipulacji w polu operacyjnym.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający wymaga klipsów dla których siła potrzebna do zsunęcia klipsu z naczyń wynosi minimum 15N +/-1N**

#### Zestaw pytań nr 13

**1. Dotyczy: Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy do SWZ, Umowa § 2 ust. 7**

„Przedstawicielem Wykonawcy w sprawach dotyczących realizacji umowy jest ....., tel. ...., fax ....., adres poczty elektronicznej .....”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o wyrażenie zgody na podanie Dyrektora działu i dopisanie zwrotu: „lub osoba przez niego upoważniona”.

**Odpowiedź Zamawiającego Wykonawca może wskazać więcej niż jedną osobę do kontaktu.**

**2. Dotyczy: Załącznik nr 2 Formularza asortymentowo-cenowy do SWZ, część nr 9**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**3. Dotyczy: Załącznik nr 2 Formularza asortymentowo-cenowy do SWZ, część nr 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**4. Dotyczy: SWZ, Załącznik nr 5 Wzór umowy, wstęp do umowy**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej we wzorze umowy. Postępowanie zgodnie z zapisami SWZ prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego. We wzorze umowy umieszczono zapis: „Niniejsza Umowa została zawarta po przeprowadzeniu postępowania o udzielenie Zamówienia Publicznego na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych, w trybie podstawowym nr ZP/p/33/2024 Część”.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dokonuje zmiany zapisu w komparcji umowy na następujący:**

**„Niniejsza Umowa została zawarta po przeprowadzeniu postępowania o udzielenie Zamówienia Publicznego na podstawie art. 132 i nast. ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych, nr ZP/p/33/2024 Część ....”**

**5. Dotyczy: SWZ, Załącznik nr 5 Wzór umowy, § 1 ust.6, część 9, poz.5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania „uniwersalnego jednorazowego adaptera zakładanego na fiolki z kontrastem (o średnicy szyjki 21 mm), które umożliwiają ich montaż w nakłuwaczach środków kontrastowych kaset”, niebędącego wyrobem medycznym, pakowany zbiorczo po 100szt., niesterylnego. Zaproponowany przez nas adapter jest kompatybilny z wstrzykiwaczem MAX3 i zatwierdzony przez producenta wstrzykiwacza.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**6. Dotyczy: SWZ, Załącznik nr 5 Wzór umowy, § 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający potwierdza, że zamówienia składane po godz. 14-tej mogą być traktowane przez Wykonawców jako złożone kolejnego dnia roboczego.**

**7. Dotyczy: SWZ, Załącznik nr 5 Wzór umowy, § 3 ust 1.**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody, aby zgłoszona reklamacja została potwierdzona niezwłocznie pisemnie, faxem lub e-mailem. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania reklamacji w imieniu placówki. Podczas pisemnej reklamacji można przesać zdjęcia wadliwych towarów, co zawsze przyspieszy proces reklamacyjny.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający wyraża zgodę.**

**8. Dotyczy: SWZ, Załącznik nr 5 Wzór umowy, § 3 ust 2.**

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 dni na **5 dni roboczych**. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**9. Dotyczy: Załącznik nr 5 Wzór umowy do SWZ, § 6**

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość **kary umownej** naliczana była od **wartości netto a nie brutto**. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**10. Dotyczy: Załącznik nr 5 Wzór umowy, § 6 ust. 3**

**„Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekroczyć 50% wartości umowy (danej części). Strony niezależnie od kar umownych mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne.”**

W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% jest wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30 %. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do poziomu nie przekraczającego 30 % wartości umowy (danej części) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Zestaw pytań nr 14**

1. Czy w zad 13 Zamawiający wymaga aby klipsy posiadały 2 metryczki samoprzylepne do dokumentacji medycznej do każdego **Pakiet 15**: Czy Zamawiający dopuści taśmę urologiczną z polipropylenu monofilamentowego, taśma w całości dziana, bez konieczności stosowania osłonek, sterylna EO; gramatura ok 65g/m<sup>2</sup>, grubość ok. 0,49 mm, porowatość ok 70%, grubość nitki 0,16mm, długość 45cm, szerokość 1,1 cm, wytrzymałość min. 90N;

odpowiednio dobrany splot i materiał sprawiają, że taśma nie odkształca się podczas implantacji, końcówki taśmy z uchwytyami do mocowania na aplikatorze, zabezpieczone rurką termokurczliwą?

**Odpowiedź Zamawiającego: W związku z zadanymi pytaniami Zamawiający dokonuje modyfikacji Części nr 15.**

2. W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę kary w § 6 ust. 1 pkt a) oraz b). wzoru umowy na 5% niewykonanej części umowy brutto lub na inne złagodzenie kary umownej w § 6 ust. 1 pkt a) oraz b)?

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.”

**Odpowiedź Zamawiającego Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Wyk. w 1 egz.  
1/ strona internetowa  
2/ a/a  
Druk: J. Śmietańska

Inspektor  
ds. Zamówień Publicznych  
mgr Joanna Śmietańska