

Częstochowa, dn. 02.12.2014r.

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:
**dostawę rękawic medycznych jednorazowego
użytku niesterylnych i sterylnych**

DAZ.26.096.2014
LDZ.2834 /14

WYJAŚNIENIA treści SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r., poz. 907), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1 – Dotyczy -Części 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic nitrylowych z teksturą na opuszkach palców, pozostała część rękawicy o powierzchni gładkiej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawic nitrylowych z teksturą na opuszkach palców, pozostała część rękawicy o powierzchni gładkiej.

Pytanie 2 – Dotyczy -Części 3, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic lateksowych o powierzchni gładkiej/matowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawic lateksowych o powierzchni gładkiej/matowej.

Pytanie 3 – Dotyczy- Części 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe bezpułdrowe o długości 240mm dostępne w równoważnych rozmiarach M i L?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4 – Dotyczy- Części 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 – Dotyczy- Części 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 – Dotyczy- Części 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7 – Dotyczy- Części 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice grubości na palcu 0,32mm oraz 0,31mm na dłoni, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice grubości na palcu 0,32mm oraz 0,31mm na dłoni, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie 8 – Dotyczy- Części 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe, lekko pudrowane o zawartości protein lateksowych poniżej 94µg/g, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 – Dotyczy- Części 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe z rolowanym mankietem z polimerowaną oraz lekko chlorowaną wewnętrzną powierzchnią rękawicy, grubość na palcu 0,23mm, dłoni 0,20mm, na mankiecie 0,18mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10 – Dotyczy- Części 9

Czy Zamawiający dopuści rękawice bezlateksowe o długości min. 285mm, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice bezlateksowe o długości : 6,5-285 mm; 7-7,5-290 mm; 8-295mm spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie 11 – Dotyczy- Części 10

Czy Zamawiający dopuści rękawice ortopedyczne o długości 290mm dla rozmiaru 7,0-7,5 oraz 300mm dla rozmiaru 8,0-8,5, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice ortopedyczne o długości 290mm dla rozmiaru 7,0-7,5 oraz 300mm dla rozmiaru 8,0-8,5, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie 12 – Dotyczy- Części 11

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe z polimerowaną oraz lekko chlorowaną wewnętrzną powierzchnią rękawicy, spełniające pozostałe parametry zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne bezpudrowe z polimerowaną wewnętrzną powierzchnią rękawicy, spełniające pozostałe parametry zawarte w SIWZ.

Pytanie 13 – Dotyczy- Wzoru umowy

§10 punkt 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. kar umownych z „w wysokości 0,5% wartości brutto tej dostawy” na „w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 – Dotyczy- Części 3, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic nitrylowych pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15 – Dotyczy- Części 7, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic chirurgicznych, lateksowych o długości 260 mm dla rozmiarów 6,0-6,5 i 270 mm dla rozmiarów 7,0-8,0 oraz grubości pojedynczej ściany na palcu 0,20+/-0,02 mm i na dłoni 0,18+/-0,02 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawic chirurgicznych, lateksowych o długości 260 mm dla rozmiarów 6,0-6,5 i 270 mm dla rozmiarów 7,0-8,0 oraz grubości pojedynczej ściany na palcu 0,20+/-0,02 mm , spełniających pozostałe wymagania SIWZ

Pytanie 16- Dotyczy- Części 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic sterylnych, spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17-Ddotyczy -Części 3 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych pakowanych a' 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18- Dotyczy- Części 7 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w opakowaniach papierowych jednostronnie foliowanych, o zawartości pudru 126,4 mg/ na rękawicę, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19- Dotyczy -Części 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bez listwy samoprzylepnej, z mankietem prostym, wewnątrz i zewnątrz chlorowanych, o grubości 0,205 mm na dłoni, 0,240mm na mankiecie, o długości 285mm, przebadanych na przenikanie wirusów w warunkach dynamicznego testu AVPP z użyciem PhiX174 (co potwierdzi raport producenta) oraz według LGM/CDRH z użyciem PhiX174 (co potwierdzi raport niezależny), spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20-Ddotyczy- Części 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL 1.0 spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice o lepszym poziomie AQL 1.0 spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Pytanie 21-Dotyczy Części 10 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w opakowaniach papierowych jednostronnie foliowanych, wewnątrz chlorowanych, o długości 285mm spełniających pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22-Dotyczy Części 10 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości 295mm spełniających pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o długości 295mm spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Pytanie 23- Dotyczy Części 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z mankietem prostym spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice z mankietem prostym spełniające pozostałe parametry SIWZ.

Pytanie 24-Dotyczy -Części 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic zgodnych z normą E455 - tak ja rękawice z części nr 2, oznaczonych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 455,EN 374,EN 420)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zgodne z normą E455 - tak ja rękawice z części nr 2, oznaczonych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 455,EN 374,EN 420)

Pytanie 25-Dotyczy- Części 2, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 455,EN 374,EN 420)?

2/ W związku z tym, że Zamawiający stosuje rękawice do pracy z cytostatykami, czy będzie oczekiwał rękawic do podwyższonego ryzyka tj. grubszych min. 0,12 mm na palcu, przebadanych na przenikanie cytostatyków, z oznaczeniem poziomów ochrony co najmniej pięciu cytostatyków na opakowaniu, dla ułatwienia identyfikacji rękawic, o podwyższonej odporności mechanicznej min. 8N, tak jak dotychczas stosowane?

Odpowiedź: 1/Zamawiający dopuszcza rękawice oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 455,EN 374,EN 420)?

2/ Zamawiający dopuszcza rękawice grubsze min. 0,12 mm na palcu, przebadane na przenikanie cytostatyków, z oznaczeniem poziomów ochrony co najmniej pięciu cytostatyków na opakowaniu, dla ułatwienia identyfikacji rękawic, o podwyższonej odporności mechanicznej min. 8N.

Pytanie 26-Dotyczy-Części 3, poz. 1

1/ Z uwagi na fakt, że Zamawiający określił pokrycie wewnętrzne rękawic, które ma wpływ na użytkowanie rękawic, ale również na ich jakość i pozwala pod tym względem zróżnicować rękawice bezpudrowe, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje rękawic z fabryczną informacją o pokryciu wewnętrznym warstwą polimerową na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice z fabryczną informacją o pokryciu wewnętrznym warstwą polimerową na opakowaniu.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. w rozmiarach XS, S, M, L i po 90 szt. w rozmiarze XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice pakowanych po 100 szt. w rozmiarach XS, S, M, L i po 90 szt. w rozmiarze XL z odpowiednim przeliczeniem ilości .

Pytanie 27- Dotyczy-Części 3, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice były zarejestrowane w I klasie wyrobu medycznego oraz III kategorii środka ochrony indywidualnej z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu, co dopuszcza je do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zarejestrowane w I klasie wyrobu medycznego oraz III kategorii środka ochrony indywidualnej z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu, co dopuszcza je do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu.

Pytanie 28-Dotyczy -Części 4, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy z uwagi na przeznaczenie materiału z którego wykonane są rękawice Zamawiający będzie wymagał aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu? Pragniemy nadmienić iż podwójne oznakowanie umożliwi legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi), gdzie przepisy BHP nakładają na pracodawcę obowiązek zapewnienia pracownikowi właściwego środka ochrony osobistej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych, z fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informacją o jego braku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawiczki winylowe pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych, z fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informacją o jego braku.

Pytanie 29-Dotyczy-Części 7, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pudrowanych skrobią kukurydzianą o poziomie pudru jak dla rękawic pudrowanych, tj. max 80 mg/dm², jak w rękawicach obecnie z powodzeniem stosowanych w Państwie Placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice pudrowane skrobią kukurydzianą o poziomie pudru jak dla rękawic pudrowanych, tj. max 80 mg/dm².

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości 260mm w rozmiarze 6,0 i 6,5 oraz min 270mm w rozmiarze 7,0 - 8,0

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice o długości 260mm w rozmiarze 6,0 i 6,5 oraz min 270mm w rozmiarze 7,0 - 8,0.

3/ Prosimy o dopuszczenie rękawic z prostym mankietem z poprzecznymi i podłużnymi wzmocnieniami, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice z prostym mankietem z poprzecznymi i podłużnymi wzmocnieniami, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

4/ W związku z tym, iż Zamawiający wymaga rękawic pakowanych w opakowanie zewnętrznie papier-folia, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający miał na myśli opakowanie papierowe, foliowane obustronnie od wewnątrz, co zapobiega przedostaniu się wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane w opakowanie papierowe, foliowane obustronnie od wewnątrz, co zapobiega przedostaniu się wilgoci.

Pytanie 29-Dotyczy-Części 8, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależne) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowane obustronnie od wewnątrz, długość 260-285mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, zgodne z EN-374-3 (raport z wynikami badań), EN 455-1, 2, 3, EN 388, EN 420 o grubości: palec - 0,195-0,22mm; dłoń - 0,185 +/-0,02 mm; mankiet - min. 0,145 mm, siła przy rozdarcie przed starzeniem 14N.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27mm, dłoni 0,22±0,02mm, mankiecie 0,16mm, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), EN 455-1, 2, 3, EN 388, EN 420, badania na przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań), siła przy rozdarcie przed starzeniem 18N.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic lateksowych, bezpudrowych, z mankietem rolowanym z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami zapobiegającymi zsuwaniu, o powierzchni zewnętrznej antypoślizgowej, powierzchnia wewnętrzna pokryta nitylem i silikonem, o grubości na palcu 0,21mm, dłoni 0,19mm, na mankiecie 0,16mm, długość min. 280mm, z poziomem protein <50µg/g, ale oddzielonych od dłoni warstwą nitylu, o sile zrywania przed starzeniem 16N, nie działające uczulająco.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30- Dotyczy -Części 9, poz. 1

1/ Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych lateksowo-nitrylowych, całkowicie syntetycznych w obszarze styku z powierzchnią dłoni użytkownika, AQL <1 po zapakowaniu, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości w zależności od rozmiaru 270-285mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy nadmienić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankieta pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31-Dotyczy-Części 10, poz. 1

1/ Prosimy o dopuszczenie rękawic ortopedycznych, bezpudrowych, lateksowych, wewnątrz silikonowanych, z zewnętrzną powierzchnią antypoślizgową, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ W związku z tym, że Zamawiający oczekuje rękawic do procedur ortopedycznych, czy będzie wymagał rękawic o zwiększonej grubości palców 0,32mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32-Dotyczy-Części 1, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic medycznych lateksowych o długości min. 240mm, obustronnie pokrytych warstwą polimerową, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33-Dotyczy -Części 7, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych lateksowych w opakowaniu zewnętrznym w postaci kartonu z otworem ułatwiającym wyjmowanie oraz w opakowaniu wewnętrznym papier-papier, o długości rękawicy dla rozmiaru 6,5 – 260mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych lateksowych w opakowaniu zewnętrznym w postaci kartonu z otworem ułatwiającym wyjmowanie oraz w opakowaniu wewnętrznym papier-papier, o długości rękawicy dla rozmiaru 6,5 – 260mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34- Dotyczy wzoru umowy:

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: TAK- od poniedziałku do piątku , za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy został dodany punkt 12) o następującej (lub podobnej) treści: „*dopuszcza się podwyższenie lub obniżenie cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; lub w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%”?*

Dodanie punktu o powyższej treści nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

Odpowiedź: Ilości podane w SIWZ są przewidywane na okres 18 miesięcy.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzenie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do odstąpienia od umowy przysługiwało mu po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Jakie konkretnie przypadki niewykonywania lub nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę będą stanowiły podstawę do rozwiązania umowy według § 11 ust. 2 punkt 1) wzoru umowy?

Aktualna treść § 11 ust. 2 punkt 1) wzoru umowy nie precyzuje wystarczająco przesłanek rozwiązania umowy. Dlatego wymaga doprecyzowania. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym np. w wyroku z dnia 31 sierpnia 2011 r. KIO 1758/11 „...możliwość odstąpienia od umowy musi być bardzo precyzyjnie określona i nie można grozić zastosowaniem tej sankcji bez względu na okoliczność zawinienia czy przyczynienia się do powstania strat przez wykonawcę.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zatwierdził:

Dyrektor

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Barbara Magnuszewska- Pankiewicz

