



Znak sprawy: ZP/12/PN/2023

Zabrze, 12.04.2023 r.

Dyrektor

dr n. med.

Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

fax: (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

BIURO OBSŁUGI PACJENTA

tel.: (32) 370 45 31

tel.: (32) 370 45 07

www.szpital.zabrze.pl

ODPOWIEDŹ nr 1 na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022r., poz. 1710) w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022r., poz. 1710).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie nr 1 dot. zadania 7:

Prosimy o dopuszczenie produktu o zakresie działania Bakterie (*Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus hirae*) wg normy EN 16615 w czasie 60 sek., Bakterie (*Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus hirae*) wg normy EN 13727 w czasie 30 sek., Grzyby (*Candida albicans*) wg normy EN 16615 w czasie 60 sek., Grzyby (*Candida albicans*, *Candida auris*) wg normy EN 13624 w czasie 30 sek., Wirusy (NORO, SARS, Coronavirus, Vacciniavirus, HIV, HBV, HCV, wirus grypy) wg normy EN 14476 w czasie 30 sek., Prątki (*Mycobacterium terrae*) wg normy EN 14348 w czasie 2 min., spełniającego wszystkie pozostałe wymagania zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 2 dot. zadania 7 poz. 1:

Czy zamawiający oczekując zaoferowania chusteczek bezalkoholowych potwierdza, że wymaga, produktu również bez zawartości aminoetanolu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania chusteczek zawierających w swym składzie aminoetanol.

Pytanie nr 3 dot. zadania 7 poz. 1:

Zwracam się z wnioskiem o odstąpienie od wymogu posiadania przez zaoferowane chusteczki badań dermatologicznych z uwagi na zapis w kartach charakterystyk chusteczek bezalkoholowych w pkt 8, który narzuca wymóg stosowania rękawic jako środka ochrony rąk dla środków dezynfekcyjnych. Badania dermatologiczne są przeprowadzane dla określenia bezpieczeństwa produktów kosmetycznych lub produktów stosowanych bezpośrednio na skórę.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 4 dot. zadania 2 poz. 1:

Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga preparatu: Profesjonalny środek neutralizujący w płynie przeznaczony do myjni dezynfektorów, dedykowany dla delikatnych materiałów takich jak guma, butelki, narzędzia chirurgiczne. Zawartość kwasów organicznych 30% +/- 2%. Środek nie wytwarzający piany. Wolny od fosforanów. Wyrób medyczny. Op. 5000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe. Ponadto informujemy, iż w przypadku wystąpienia problemów związanych z prawidłowym przebiegiem procesu mycia, Zamawiający wymaga kalibracji myjni.



Pytanie nr 5 dot. zadania 2 poz. 2:

Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga preparatu: Profesjonalny alkaliczny detergent w płynie, przeznaczony do mycia mechanicznego w myjniach dezynfektorach, dedykowany dla delikatnych materiałów takich jak guma, butelki, narzędzia chirurgiczne. Zawierający w swoim składzie: wodorotlenek potasu, krzemian sodu oraz poliakrylan sodu. Środek nie wytwarzający piany. Wolny od fosforanów. Wyrób medyczny. Op. 5000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe. Ponadto informujemy, iż w przypadku wystąpienia problemów związanych z prawidłowym przebiegiem procesu mycia, Zamawiający wymaga kalibracji myjni.

Pytanie nr 6 dot. zadania 2 poz. 1; 2:

Czy dla obydwu pozycji Zamawiający, mając na względzie potrzebę pewności, że oferowane preparaty nie spowodują uszkodzeń urządzeń oraz / lub materiałów, które będą w nich obrabiane wymaga potwierdzenia kompatybilności z urządzeniami przez producenta lub oficjalnego dystrybutora urządzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w przypadku wystąpienia problemów związanych z prawidłowym przebiegiem procesu mycia, Zamawiający wymaga kalibracji myjni.

Pytanie nr 7 dot. zadania 1 poz. 3:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu w opakowaniach 5 kg.

Prosimy o podanie, czy do wyliczeń przyjąć 5L=5kg, czy ilości wyliczyć z gęstości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga opakowania 5kg. Do wyliczeń należy przyjąć 5L=5kg.

Pytanie nr 8 dot. zadania 3 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu, bez zawartości substancji zapachowych oraz barwiących. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(C. albicans), Tbc – 30s., V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 sek., V (polio, adeno) – 90 sek.. Produkt biobójczy, opakowania 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 9 dot. zadania 3 poz. 3:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie uchwytu ściennego wykonanego z ABS z możliwością przykręcenia lub przyklejenia do ściany oraz dedykowanych uchwytów na łóżko, dzięki czemu nie jest wymagane dodatkowe mocowanie tych dozowników, co zaoszczędza czas i ułatwia pracę personelowi, a tym samym umożliwia szybkie przeniesienie preparatu z jednego łóżka na inne w razie potrzeby.

Ponadto takie rozwiązanie zapewni Zamawiającemu możliwość zamówienia odpowiedniego rodzaju dozownika w zależności od jego potrzeb.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 10 dot. zadania 5 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do higienicznego mycia rąk, mycia rąk przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk, ogólnej higieny i mycia ciała pod prysznicem, do kąpieli całego ciała, także przy nadwrażliwości na mydło, mycia pacjentów przed zabiegami operacyjnym. Emulsja nie zawierająca mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiedni dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Zawierający glukozyd laurylowy, kwas mlekowy, substancję konserwującą. Emulsja wzbogacona w allantoinę, bez zawartości i chlorheksydyny, kwasu cytrynowego o pH ok. 5,0 w 20 °C. Kosmetyk, z możliwością stosowania w dozownikach typu Dermados posiadanych przez Zamawiającego, opakowanie 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11 dot. zadania 6 poz. 1:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu thermosept ED obecnie używanego w Państwa placówce o zawartości aldehydu glutarowego 20%.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12 dot. zadania 6 poz. 2:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu thermosept EndoCleaner obecnie używanego w Państwa placówce.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 13 dot. zadania 6 poz. 1, 2:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wykonania kalibracji myjni przez wykonawcę, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.

Pytanie nr 14 dot. zadania 6 poz. 1, 2:

Prosimy o podanie ilości myjni, w których należy przeprowadzić kalibrację.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż kalibrację należy przeprowadzić w myjniach mini ETD2 – 3szt oraz ETD4 – 4szt.

Pytanie nr 15 dot. zadania 7:

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 16 dot. zadania 7:

Czy Zamawiający wyrazi na zaferowanie gotowych do użycia chusteczek z włókniny poliestrowej, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (np. monitory wyrobów medycznych, ekrany dotykowe, głowice sond USG). Nie zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające min. 2 alkohole alifatyczne (30g/100g). Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro) w czasie do 5 min., możliwość rozszerzenie spektrum o wirus Adeno w dłuższym czasie (do 15min). Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych, OIT, pediatrycznych oraz użytkowania bez rękawic ochronnych (przebadane dermatologicznie). Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowane flow-pack po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 17:

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań należy podać ilości opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 18 dotyczy zadania nr 1 poz. 2:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Neodisher Septo DN o parametrach zgodnych z załączoną ulotką?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Patrz - załącznik nr 1 do Odpowiedzi

Pytanie nr 19 dotyczy zadania nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Neodisher Z, środek neutralizujący i myjący do maszynowej obróbki narzędzi lekarskich i szkła laboratoryjnego? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Patrz - załącznik nr 2 do Odpowiedzi

Pytanie nr 20 dotyczy zadania nr 3 poz. 3:

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny dozownik wykonany z trwałego tworzywa – stali nierdzewnej, pokryty powłoką w kolorze niebieskim, Przeznaczony do zawieszenia na poręczu, stelażu łóżek, wózków, dostosowany do butelek o pojemności 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 21 dotyczy zadania nr 7 poz. 1:

Dotyczy poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes DM, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów, sprzętu medycznego i urządzeń medycznych wrażliwych na działanie alkoholu, takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, monitory, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%) w celu szybszego odparowania z dezynfekowanej powierzchni, o wymiarach 18 x 20cm, gramaturze 45 g/m², wykonane z włókien celulozowych i syntetycznych, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F - do 5 minut, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma) - do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Chusteczki z możliwością użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, testowane dermatologicznie, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania typu flow-pack?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego.

Pytanie nr 22 dotyczy zadania nr 7 poz. 1:

Dotyczy poz. 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Clinell Universal Wipes, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona, Noro – 1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min.? konfekcjonowane w opakowania o pojemności 200szt, typu flow-pack, w rozmiarze 20cm x 28cm, skład chusty- polipropylen, polietylen, wiskoza, przetestowane dermatologicznie (bezpieczne dla skóry)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 23 dotyczy zadania nr 6:

Prosimy o doprecyzowanie z jakiego typu myjniami mają być kompatybilne (potwierdzone oświadczeniem producenta) oferowane środki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oferowane środki muszą być kompatybilne z myjniami Olympus mini ETD2 oraz ETD4.

Pytanie nr 24 dotyczy zadania nr 6 poz. 1:

Czy Zamawiający w pozycji 1 zadania nr 6, dopuści preparat dezynfekcyjny do myjni endoskopowej zawierający w swoim składzie aldehyd glutarowy, inhibitory korozji (niezawierający glioksalu oraz soli kwasów organicznych). Przeznaczony do dezynfekcji termiczno - chemicznej w myjniach Dezynfekcja w temp. do 60°C. Dozowanie: 12 ml/l. Gęstość względna preparatu 1,04 g/cm³. Ph koncentratu: 3,5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 25 dotyczy zadania nr 6 poz. 2:

Czy Zamawiający w pozycji 2 zadania nr 6 dopuści preparat myjący do myjni endoskopowej, Enzymatyczny preparat myjący do maszynowego mycia endoskopów w myjni automatycznej. Skład: niejonowe środki powierzchniowo-czynne, enzymy, glikole, alkohol. Niezawierający soli kwasów organicznych. Dozowanie: 6ml/l. Gęstość względna preparatu 1,06 g/cm³. Ph koncentratu: 5,5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 26 dotyczy zadania nr 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w zadaniu nr 6, płyny spełniały wymóg przeprowadzenia tzw. badań typu posiadanej przez Zamawiającego myjni łącznie z zaoferowanymi środkami chemicznymi, pracującymi w kontrolowanym procesie (podstawa prawna: Rozporządzeni Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych DZ. U. nr. 16 poz. 74), co w przypadku automatycznych urządzeń do mycia i dezynfekcji endoskopów równoznaczne jest ze spełnieniem europejskich norm zharmonizowanych EN ISO 15883 – 1 i 15883 – 4?

W przypadku przeprowadzenia badań typu, podmiot odpowiedzialny – Oferent, przejmuje pełną odpowiedzialność za efektywność i bezpieczeństwo procesu mycia i dezynfekcji, oraz za wszelkie szkody związane z uszkodzeniami sprzętu, niebezpieczeństwem stosowania dla personelu i pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 27 dotyczy zadania nr 6 poz. 1:

Czy Zamawiający w poz. 1 zadania nr 6, wyrazi zgodę na zaokrąglenie w górę ilości oferowanego środka dezynfekującego do pełnych opakowań (opakowanie 15L 3 x 5l), tj. zaokrąglenie do 102 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 28 dotyczy zadania nr 6 poz. 2:

Czy Zamawiający w poz. 2 zadania nr 6, wyrazi zgodę na zaokrąglenie w górę ilości oferowanego środka myjącego do pełnych opakowań (opakowanie 15L 3 x 5l), tj. zaokrąglenie do 72 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 29 dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt a):

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 7, ustęp 2, podpunkt a): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej, określonej w podpunkcie a) do 100,00 zł brutto, za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 30 dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt b):

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 7, ustęp 2, podpunkt b): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej, określonej w podpunkcie b) do 100,00 zł brutto, za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 31 dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt d):

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 7, ustęp 2, podpunkt d): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej, określonej w podpunkcie d) do 500,00 zł brutto, za każdy przypadek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 32 dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 6:

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 7, ustęp 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 33 dotyczy zapisów wzoru umowy § 4 ust. 8:

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów ust.8 z §4 umowy dotyczących tzw. wykonania zastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 34 dotyczy zapisów wzoru umowy § 4 ust. 8:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się prośbą o usunięcie z wzoru umowy postanowień dotyczących naliczania kar umownych w trybie § 7 ust.2 w przypadku dokonania wykonania zastępczego przez Zamawiającego, za które Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsamego asortymentu u innego dostawcy – poprzez wykreślenie z § 4 ust. 8 zapisu dotyczącego zapłaty kary umownej i odszkodowań. Naliczenie kary umownej za opóźnienie w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 35 dotyczy zapisów wzoru umowy § 4 ust. 8:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej odnośnie nabycia zastępczego zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §4 ust.8 w sposób następujący:

8. *W razie nie zrealizowania dostawy częściowej w terminie o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiający może zamówić i zakupić przedmiot umowy u innego podmiotu a różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę na podstawie noty księgowej, która płatna będzie do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości niedostarczonego w terminie towaru wynikającej z formularza cenowego stanowiącego załącznik do niniejszej umowy.*

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 36 dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 2:

W nawiązaniu do zapisów umowy §7 ust.2 zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

2. *Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:*

a) *w wysokości 100,00 złotych brutto, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy z danego zadania,*

b) *w wysokości 100,00 złotych brutto na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień zwłoki w realizacji któregokolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 15,*

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 37 dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 2:

Obecne kary są niewspółmierne w stosunku do opisanego przewinienia. Wnioskujemy zatem o modyfikację i zmniejszenia kary:

c) *w wysokości 200,00 zł za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4,*

d) *w wysokości 200,00 złotych brutto, za każdy przypadek nie wywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5 tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,*

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Zamawiający
z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski