



DZP.281.87A.2024

Katowice 22.11.2024 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

DYREKTOR

mgr Renata
Wachowicz

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@uck.katowice.pl

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego p.n.: Dostawa opatrunków -
DZP.281.87A.2024

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Pytanie 1

Czy Zamawiający w części nr 5 " Plaster stabilizujący na oko, z komorą przezroczystą profilowaną, dla chorych z niedomykalnością powieki. Rozmiar 10,5 x 9,5cm(\pm 0,5cm) " dopuści komorę wilgotną ORTOLUX o wymiarach: 11.5 x 8,1 cm (w najszerszym miejscu) ,okienko 6 x 3,8 (+/- 2 mm) ,rozmiar "L"dla osoby dorosłej: sterylną, jednorazową ?



Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania komory suchej. Zamawiający dopuszcza wskazane wymiary. W załączeniu zmodyfikowany załącznik 4.5

Pytanie 2

Czy Zamawiający w części nr 11 pozycja nr 1 'Kompresy oczne jałowe, samoprzylepne 6,5 – 7,0cm x 9,0 –9,5cm" pozycja nr 2 " Kompresy oczne jałowe, samoprzylepne 5,0 – 5,5cm x 7,0 – 7,5cm "dopuszcza kompres oczny , sterylny , jednorazowy , samoprzylepny z warstwą chłonną o wymiarach Rozmiar całkowity 96x66 mm (+/-2 mm)Rozmiar warstwy wewnętrznej opatrunkowej 65 x 35 mm (+/- 2 mm) pakowany po 25 szt – jeden rozmiar w łącznej ilości obu zadań ?



Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ

Pytanie 3

Część 16

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 16 watek chirurgicznych wykonanych ze sztucznego jedwabiu z zintegrowanym markerem rentgenowskim, w kolorze białym o rozmiarach:

poz. 1 – 13x51 mm

poz.2 – 40x70 mm

poz. 3 – 12x50 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ

KRS: 0000049660

Księga rej.: 000000018597



Pytanie 4

dotyczy Części nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet 50x60cm wykonanych z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 55g/m² i chłonności min 230%

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmodyfikowany załącznik 4.8 – poz. 1

Pytanie 5

dotyczy Części nr 18

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tamponów pakowanych po 2 rolki a'500szt, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa ilości sztuk w opakowaniu.

PYTANIE 6 (dot. zał. nr 6)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

c) w wysokości **0,5%** wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 13 niniejszej umowy, niezależnie od obowiązku pokrycia przez Wykonawcę różnicy pomiędzy ceną zakupu zastępczego i ceną przetargową;

d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

PYTANIE 7

Część 21, poz. 1-2

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga opatrunku na rany pooperacyjne włókninowego czy poliuretanowego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

PYTANIE 8

Część 21, poz. 2

Proszę o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 5 x 7,2 cm

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia w rozmiarze **7(+0,5cm)cm x 5cm**

PYTANIE 9

Część 21, poz. 1

Proszę o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 8 x 20 cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza opatrunku o wymiarach 8 x 20 cm .

PYTANIE 10

pakiet 10 - Czy Zamawiający ma na myśli kompresy niesterylne 13N/8W?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 11

pakiet 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości względem opakowania ligniny 5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa ilości kg w opakowaniu.



PYTANIE 12

Pakiet 8 poz. 1 Czy zamawiający dopuści wchłaniałość 455 ml/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego ze zmodyfikowanym załącznikiem 4.8 - poz.

PYTANIE 13

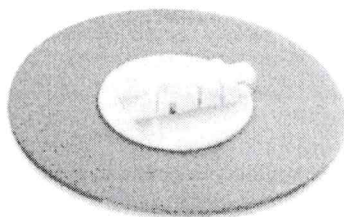
Pakiet 9, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści plaster o długości 5m, pakowany a'12szt?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa ilości w opakowaniu.

PYTANIE 14

Pakiet 9, pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści stabilizator cewnika epiduralnego wykonany z pianki PE, samoprzylepny o średnicy 55mm?



Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 15

Pakiet 13, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'40szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kompresy pakowane a'40szt z przeliczeniem zamawianej ilości

PYTANIE 16

Pakiet 13, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza kompresów pakowanych a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości.

PYTANIE 17

Pakiet 14, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści folię z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym 2% roztwór jodyny, sterylizowana tlenkiem etylenu, w rozmiarze całkowitym 24 x 10 cm, część lepna 10 x 18 cm? Folia spełnia pozostałe wymagania.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 18

Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 23** poz.2 (Środek hemostatyczny) możliwość zaoferowania obok istniejących zapisów SWZ, cewnik jednorazowy, sterylny do zabiegów laparoskopowych o dł. 38 cm z centralnym otworem, kompatybilny ze środkiem hemostatycznym opisanym w pozycji 1, przeznaczony do procedur laparoskopowych i endoskopowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 19

Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 1** poz.2 (Klej tkankowy) możliwości zaoferowania obok istniejących zapisów SWZ dodatkowych końcówek przedłużających, długość z nasadą 9 cm, kompatybilnych z amputkostrzykawkami z oferowanym klejem, sterylnych, nakładanych na amputkostrzykawkę, dając produkt gotowy do użycia; służąca do aplikacji kleju w trudniej



dostępnych miejscach (końcówka dłuższa od standardowej o ok. 2 cm) oraz dająca dodatkowo możliwość rozprowadzenia kleju powierzchniowo?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 20

Czy zamawiający w postępowaniu Dostawa opatrunków II nr DZP.281.87A.2024 pakiet nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1:

Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) Postać wielowarstwowej włókniny o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego niskie pH w kontakcie z krwią eliminują mikroorganizmy: Staphylococcus epidermidis (MRSE), Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Aspergillus niger, Staphylococcus aureus (MRSA), Proteus vulgaris, Enterococcus faecalis (VRE), Klebsiela aerogenes, Bacteroides fragilis, Clostridium perfringens. Okres wchłaniania 8 dni. Rozmiar 2,5 cm x 5,0 cm.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 21

Czy zamawiający w postępowaniu Dostawa opatrunków II nr DZP.281.87A.2024 pakiet nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2:

Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy ze 100% wodorosól wapniowa oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) w formie proszku o działaniu bakteriobójczym niskie pH w kontakcie z krwią po eliminują mikroorganizmy: Staphylococcus epidermidis (MRSE), Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Aspergillus niger, Staphylococcus aureus (MRSA), Proteus vulgaris, Enterococcus faecalis (VRE), Klebsiela aerogenes, Bacteroides fragilis, Clostridium perfringens. Okres wchłaniania 8 dni. Objętość gotowego hemostatyku 3g.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 22

Czy zamawiający w postępowaniu Dostawa opatrunków II nr DZP.281.87A.2024 pakiet nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3:

Matryca hemostatyczna o pojemności 5 ml zawierająca w zestawie 1 strzykawkę o pojemności 5ml z matrycą żelatynową, 1 strzykawkę o pojemności 5ml do przygotowania matrycy wyposażoną w zintegrowane żeńskie złącze luer, 2 końcówki aplikatora, 1 końcówkę plastikową z pamięcią kształtu, 1 fiolkę trombiny (ludzkiej) 2500 j.m., 1 bezigłowy łącznik fiolki, 1 ampułkę z 0,9% roztworem chlorku sodu, 5ml. Preparat biozgodny ulegający resorpcji w ciągu 6-8 tygodni; czas gotowości w do użycia do 8 godzin po zmieszaniu. Zawartość trombiny na ml w gotowym preparacie 400 j.m.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 23

Dotyczy pakietu nr 23

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści ŚRODEK HEMOSTATYCZNY W POSTACI PROSZKU, POCHODZENIA ROŚLINNEGO DO UŻYCIA JAKO WCHŁANIALNY ŚRODEK HEMOSTATYCZNY, POMAGAJĄCY W TAMOWANIU KRWAWIEŃ PODCZAS ZABIEGÓW CHIRURGICZNYCH. NIE ZAWIERAJĄCY SKŁADNIKÓW POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO ANI LUDZKIEGO. MOŻLIWOŚĆ ZASTOSOWANIA W LAPAROSKOPII WRAZ Z APLIKATOREM 14cm lub 38 cm. CAŁKOWITA WCHŁANIALNOŚĆ W CIĄGU MAX. 48 GODZIN. GOTOWY DO UŻYCIA PO WYJĘCIU Z OPAKOWANIA BEZ KONIECZNOŚCI WCZEŚNIEJSZEGO PRZYGOTOWYWANIA. NIEWYMAGAJĄCY PRZECHOWYWANIA W SPECJALNYCH WARUNKACH. Możliwość zastosowania przy autotransfuzjach krwi potwierdzona w instrukcji użytkowania. Pakowany 3G po 5 szt. w opakowanie zbiorczym. 3G wystarcza na pokrycie powierzchni 82,88cm².

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 24

Dotyczy pakietu nr 23

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści Aplikator laparoskopowy, elastyczny, dł. 38 cm. Aplikator kompatybilny z proszkiem tzn. tego samego producenta. Aplikator w opakowaniu zbiorczym pakowany po 10szt. osobno.

Odpowiedź



Zamawiający wymaga zaofiarowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

PYTANIE 25

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 6) § 2 ust. 8 dla pakietu nr 23
Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę miejsca dostawy zamawianego asortymentu z Apteki szpitalnej na magazyn ogólny Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy w zakresie § 2 ust. 8

PYTANIE 26

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 6) § 5 ust. 1 lit. d dla pakietu nr 23
Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „w wysokości 10% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

Odpowiedź

PYTANIE 27

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 6) § 5 ust. 2 dla pakietu nr 23
Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 30% wynagrodzenia brutto wskazanego w §3 ust.1.”

Odpowiedź

PYTANIE 28

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylną serwetę operacyjną wykonaną z laminatu dwuwarstwowego, o gramaturze 47g/m², chłonności 286 % w rozmiarze 50cm x 50cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu. W załączeniu zmodyfikowany załącznik 4.8 – poz. 1

PYTANIE 29

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylną serwetę operacyjną wykonaną z laminatu dwuwarstwowego, o gramaturze 47g/m², chłonności 286 % w rozmiarze 45cm x 45cm?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaofiarowania przedmiotu zamówienia zgodnego ze zmodyfikowanym załącznikiem 4.8 – poz. 1

PYTANIE 30

Część 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 20X40mm z nitką kontrastującą w promieniach RTG, wykonany z czterech warstw włókniny kompresowej (wiskozopoliestrowej) o gramaturze 40 g/m². Posiada trwale przymocowaną nitkę kontrastującą w promieniach rentgenowskich. Mocowanie na zasadzie węzła, nie wgrzania. Minimalna długość nitki 30 +/- 1 cm. Chłonność włókniny (jednej warstwy) min. 800%. Wyrób zarejestrowany w III klasie Reguła 6. Neurocompress pakowany w opakowanie typu blister (papier-folia). Kompresy dodatkowe zabezpieczone kartonikiem z nacięciami w celu uporządkowania nitki RTG. Etykieta wyposażona w 2 samoprzylepne elementy z możliwością wklejenie do dokumentacji. Sterylizowane parą wodną w naciśnięciu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu

PYTANIE 31

Część 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 50X90mm z nitką kontrastującą w promieniach RTG, wykonany z czterech warstw włókniny kompresowej (wiskozopoliestrowej) o gramaturze 40 g/m². Posiada trwale przymocowaną nitkę kontrastującą w



promieniach rentgenowskich. Mocowanie na zasadzie węzła, nie wgrzania. Minimalna długość nitki 30 +/- 1 cm. Chłonność włókniny (jednej warstwy) min. 800%. Wyrób zarejestrowany w III klasie Reguła 6. Neurocompress pakowany w opakowanie typu blister (papier-folia). Kompresy dodatkowe zabezpieczone kartonikiem z nacięciami w celu uporządkowania nitki RTG. Etykieta wyposażona w 2 samoprzylepne elementy z możliwością wklejenie do dokumentacji. Sterylizowane parą wodną w nadciśnieniu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu

PYTANIE 32

Część 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 50X10mm z nitką kontrastującą w promieniach RTG, wykonany z czterech warstw włókniny kompresowej (wiskozowo-poliestrowej) o gramaturze 40 g/m². Posiada trwale przymocowaną nitkę kontrastującą w promieniach rentgenowskich. Mocowanie na zasadzie węzła, nie wgrzania. Minimalna długość nitki 30 +/- 1 cm. Chłonność włókniny (jednej warstwy) min. 800%. Wyrób zarejestrowany w III klasie Reguła 6. Neurocompress pakowany w opakowanie typu blister (papier-folia). Kompresy dodatkowe zabezpieczone kartonikiem z nacięciami w celu uporządkowania nitki RTG. Etykieta wyposażona w 2 samoprzylepne elementy z możliwością wklejenie do dokumentacji. Sterylizowane parą wodną w nadciśnieniu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

PYTANIE 33

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 wyrazi zgodę na modyfikację zapisów w projekcie umowy w następujący sposób:

§5.

KARY UMOWNE

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w przypadku niedostarczenia zamówienia częściowego lub stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego - w wysokości 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie,
- b) w przypadku stwierdzenia braku oznakowania dostarczonych wyrobów medycznych w sposób określony w § 2 ust. 3 niniejszej umowy, wadliwości lub niezgodności dostarczonego wyrobu medycznego ze złożoną ofertą oraz zwłoki w dostarczeniu przez Wykonawcę wyrobów medycznych prawidłowo oznaczonych, wolnych od wad lub zgodnych ze złożoną ofertą - w wysokości 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych dostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego, których dotyczy brak oznakowania, wadliwość lub niezgodność ze złożoną ofertą - za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy,
- c) w wysokości 1% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 13 niniejszej umowy, niezależnie od obowiązku pokrycia przez Wykonawcę różnicy pomiędzy ceną zakupu zastępczego i ceną przetargową;
- d) w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto całej umowy określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem



natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów w projekcie umowy

PYTANIE 34

CZĘŚĆ NR 8

POZYCJA 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnej serwety operacyjnej w rozmiarze 45 x 75 cm, wykonanej z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 55 g/m² i chłonności min. 285%?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego ze zmodyfikowanym załącznikiem 4.8 – poz. 1

POZYCJA 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet pakowanych pojedynczo, w opakowanie handlowe a'65szt., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, czyli wyceny 93 op. a'65szt.?

Odpowiedź

Zamawiający nie określa ilości sztuk w opakowaniu.

PYTANIE 35

Część 8 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie serwety o chłonności min. 300%. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik 4.8 – poz. 1

PYTANIE 36

Część 8 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie serwety wykonanej z laminatu dwuwarstwowego PP+PE o gramaturze 62 g/m². Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ

PYTANIE 37

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację Załącznika nr 6 do SWZ („Umowa”) poprzez wykreślenie § 5 ust. 1 lit. c) Umowy bądź, w przypadku zgody na usunięcie, na obniżenie zastrzeżonej wysokości kary umownej z 2 % do 0.1 %. Wykonawca nadmienia, iż w przypadku niedostarczenia wyrobów medycznych Zamawiający ma możliwość dokonania zakupu zastępczego od podmiotu trzeciego, a Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu różnicy cen. Przedmiotowy zwrot stanowi pokrycie szkody występującej u Zamawiającego z uwagi na niedostarczenie wyrobów medycznych. Tym samym, wprowadzanie dodatkowej kary umownej związanej z zakupem zastępczym nie jest zasadne. Wykonawca wskazuje, że niezasadne rozszerzanie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy (co w ocenie Wykonawcy ma miejsce w niniejszej sytuacji) mające wpływ na konkurencyjność postępowania oraz naruszenie zasady równości stron może prowadzić do unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (por. KIO 983/18, KIO 980/18).

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację Załącznika nr 6 do SWZ

PYTANIE 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację limitu kar wskazanego w § 5 ust. 2 Umowy z 50% na 25 %. Wykonawca pragnie nadmienić, iż najnowsze orzecznictwo KIO (m.in. Wyrok



KIO z dnia 11 grudnia 2023 r. sygn. akt KIO 3509/23, KIO 3515/23) wskazuje, iż limit kar umownych na poziomie 30% całkowitego wynagrodzenia brutto jest rażąco wygórowany.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację Załącznika nr 6 do SWZ

PYTANIE 39

Czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie § 7 ust. 9 lit. e Umowy poprzez wskazanie, iż udokumentowanie wzrostu kosztów świadczenia usług stanowi obowiązek Strony występującej z wnioskiem o waloryzację – a nie wyłącznie Wykonawcy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację Załącznika nr 6 do SWZ

Zamawiający:

przesuwa termin składania ofert z dnia 29.11.2024 r. godz. 10:00 na dzień 2.12.2024 r. godz. 10:00

oraz

przesuwa termin otwarcia ofert z dnia 29.11.2024 r. godz. 10:30 na dzień 2.12.2024 r. godz. 10:30

Termin związania ofertą zostaje przedłużony do dnia 1.03.2025r.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ah
mgr Agata Choliuj
Kierownik Działu Zamówień Publicznych