



INSTYTUCJA
WOJEWÓDZTWA
LUBELSKIEGO

Stacja Pogotowia Ratunkowego
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej w Białej Podlaskiej

21-500 Biała Podlaska, ul. Warszawska 20, tel. (83) 343-40-68,

(83) 343-47-35, tel./fax (83) 344-37-06

NIP 537-19-50-595

REGON 000570559

NZP.333/2022

Biała Podlaska, dnia 24.05.2022 r.

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia na „Sukcesywna sprzedaż i dostawa środków dezynfekcyjno-myjących i środków biobójczych do dezynfekcji pomieszczeń za pomocą urządzenia do fumigacji w podziale na dwa zadania” [Nr. Sprawy: NZP.333/2022].

W imieniu Zamawiającego – SPR SPZOZ w Białej Podlaskiej, w związku z wpływaniem do Zamawiającego wniosku o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, na podstawie p. 21 Zapytania Ofertowego, poniżej przekazuje się treść zapytania wraz z wyjaśnieniem:

Pytanie nr 1. PAKIET 1 POZYCJA 8 Prosimy o dopuszczenie preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy. Preparaty do dezynfekcji rąk rejestrowane są aktualnie jako produkty biobójcze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2.

Dotyczy części nr 1

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat na bazie aminy i czwartorzędowych związków amonowych, bez dodatku: aldehydów, chloru, fenoli. Przeznaczony do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych, w tym powierzchni mających kontakt z żywnością (preparat posiada podwójną rejestrację: wyrób medyczny i produkt biobójczy). Spektrum działania: Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 15 minut. Wirus polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Preparat posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Opakowanie 1l.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3.

Dotyczy części nr 1

Czy w pozycji 2 i 3 Zamawiający dopuści preparat na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni, a także do dezynfekcji mających kontakt z żywnością. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: 1 l ze spryskiwaczem i 5 l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca musi zaoferować asortyment w opakowaniach o wielkości mieszczącej się w zakresie wskazanym w opisie przedmiotu zamówienia w zał. nr 2 do zaproszenia; ogólna ilość oferowanego asortymentu nie może być mniejsza od określonej w tabeli oraz nie może jej przekroczyć o więcej niż wielkość jednego opakowania handlowego.

Pytanie nr 4.

Dotyczy części nr 1

Czy w pozycji 5 i 6 Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat do dezynfekcji oraz mycia małych powierzchni sprzętu medycznego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydu i fenolu, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Skład: propan-2-ol, etanol, aminy, QAV. Spektrum działania zgodnie z normą EN 14885: bakterie, MRSA, grzyby (*C.albicans*), Tbc (*M.terrae*), rota w czasie od 30 sekund, adeno – 1 minuta. Wirusy otoczkowe zgodnie w RKI/DVV – HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Ebola od 30 sekund. Preparat posiada opinię producenta materiałów obiciowych Famed lub równoważną. Produkt posiada podwójną rejestrację: wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem, 5 l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca musi zaoferować asortyment w opakowaniach o wielkości mieszczącej się w zakresie wskazanym w opisie przedmiotu zamówienia w zał. nr 2 do zaproszenia; ogólna ilość oferowanego asortymentu nie może być mniejsza od określonej w tabeli oraz nie może jej przekroczyć o więcej niż wielkość jednego opakowania handlowego.

Pytanie nr 5.

Dotyczy części nr 1

Czy w pozycji 8 i 9 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), Tbc (*M.terrae*), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Posiadający przedłużone działanie. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o ile Wykonawca zaoferuje asortyment w opakowaniach (wraz z pompką) o wielkości mieszczącej się w zakresie wskazanym w opisie przedmiotu zamówienia w zał. nr 2 do zaproszenia; ogólna ilość oferowanego asortymentu nie może być mniejsza od określonej w tabeli oraz nie może jej przekroczyć o więcej niż wielkość jednego opakowania handlowego.

Pytanie nr 6.

Dotyczy części nr 1

Czy w pozycji 11 i 12 Zamawiający dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania na bazie 60% propan-2-olu i chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania: B, MRSA, F (*C.albicans*), Tbc (*M.terrae*), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, rota). Dezynfekcja higieniczna – 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna – 2 x 45 sekund. Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7.

Dotyczy części nr 1

Czy w pozycji 15 Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzętu medycznego - łóżek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego. Skład w 100 g preparatu : etanol 72g, propan-2-ol 7,2 g; nadtlenek wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej - może być stosowany do powierzchni wykonanych z tworzywa ABS, materiałów obiciowych, skóry naturalnej, gumy, silikonu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B (w tym MRSA), F(*C. albicans*, *A. niger*), V (noro, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) - w czasie do 30 sekund; spory *B. subtilis* (EN 13704) - 10 minut, *C. difficile* (EN 17126) - 15 minut. Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny klasy IIA.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8.

Dotyczy części nr 1

Czy w pozycji 17 Zamawiający dopuści chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z

żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9.

Część 1, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach a 10L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10.

Część 1, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Produkt o innowacyjnej formule zawierającej substancje pielęgnujące (dexpanthenol + ethylhexylglycerol). Oferowany produkt nie zawiera barwników oraz substancji zapachowych, został przetestowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek. (3 ml), chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 1,5 min. Skład: substancja aktywna- propan-2ol. Spektrum działania: B, Tbc, F(c. albicans) V(HIV, HBV,HCV, rota, noro, adeno, BVDV, Vaccinia) Produkt biobójczy, opakowanie 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11.

Część 1, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12.

Część 1, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13.

Część 1, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem

szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Opakowanie 1L. Produkt leczniczy

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14.

Dot. projektu umowy §4 pkt. 4 ppkt. b), załącznik nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę terminu dostawy, o którym mowa w §4 pkt. 4 ppkt. b) na 24 godziny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 15.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wszystkie wymagane parametry, ale w opakowaniach 1L lub 20L?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wykonawca musi zaoferować asortyment w opakowaniach o wielkości mieszczącej się w zakresie wskazanym w opisie przedmiotu zamówienia w zał. nr 2 do zaproszenia; ogólna ilość oferowanego asortymentu nie może być mniejsza od określonej w tabeli oraz nie może jej przekroczyć o więcej niż wielkość jednego opakowania handlowego.

Pytanie nr 16.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający może doprecyzować czy preparaty opisane w części nr 2 „Środki biobójcze” mają być przeznaczone do urządzenia Nocospray, które jest w posiadaniu Zamawiającego?”

Odpowiedź: Środki opisane w części nr 2 „Środki biobójcze” mają być przeznaczone do urządzeń będących w posiadaniu Zamawiającego, m.in. do urządzenia „Bartek”, „Waldek”.

Pytanie nr 17.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź: Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (dotyczy środków będących wyrobami medycznymi, produktami leczniczymi lub produktami biobójczymi) oraz wolny od jakichkolwiek wad prawnych lub fizycznych; w razie wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania przedłożenia w wyznaczonym terminie stosownego dokumentu, dopuszczającego dany wyrób do obrotu. Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga, aby spektrum działania obejmowało: bakterie, grzyby, wirusy przeznaczony do stosowania w urządzeniach do zamgławiania.

Pytanie nr 18.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i

wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 19.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadaniem urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m³?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (dotyczy środków będących wyrobami medycznymi, produktami leczniczymi lub produktami biobójczymi) oraz wolny od jakichkolwiek wad prawnych lub fizycznych; w razie wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania przedłożenia w wyznaczonym terminie stosownego dokumentu, dopuszczającego dany wyrób do obrotu.

Pytanie nr 20.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadaniem urządzeniem Nocospray w dawce max. 3ml/m³?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (dotyczy środków będących wyrobami medycznymi, produktami leczniczymi lub produktami biobójczymi) oraz wolny od jakichkolwiek wad prawnych lub fizycznych; w razie wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania przedłożenia w wyznaczonym terminie stosownego dokumentu, dopuszczającego dany wyrób do obrotu.

Pytanie nr 21.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 22.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 23.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 12% nadtlenu wodoru oraz ≤ 0,005% srebra?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga preparatu biobójczego gotowego do użycia, opartego na nadtlenu wodoru (H₂O₂) o stężeniu 10% < 15% z dodatkiem kationów srebra.

Pytanie nr 24.

Dot. Formularz asortymentowo-cenowy, środki biobójcze część nr 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarze klinicznym i w przemyśle.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (dotyczy środków będących wyrobami medycznymi, produktami leczniczymi

lub produktami biobójczymi) oraz wolny od jakichkolwiek wad prawnych lub fizycznych; w razie wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania przedłożenia w wyznaczonym terminie stosownego dokumentu, dopuszczającego dany wyrób do obrotu.

Pytanie nr 25.

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 1 poz. 17 i czy dopuści: Chusteczki bezalkoholowe, substancja czynna: 0,45g chlorku didecyloдимetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, chusteczki wykonane z poliestru, spektrum B,F do 15 minut, opakowanie typu tuba zawierające 100szt. chusteczek w rozmiarze 17x23cm?

lub

Chusteczki bezalkoholowe, substancja czynna: 0,45g chlorku didecyloдимetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, chusteczki wykonane z poliestru, spektrum B,F do 15 minut, opakowanie typu tuba zawierające 150szt. chusteczek w rozmiarze 12x18cm?

lub

Chusteczki bezalkoholowe, substancja czynna: 0,45g chlorku didecyloдимetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, chusteczki wykonane z poliestru, spektrum B,F do 15 minut, opakowanie typu tuba zawierające 200szt. chusteczek w rozmiarze 12x18cm?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25.

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetyczną sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 6 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 6 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% kwoty netto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności, jednak nie mniej niż 20.00zł

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

DYREKTOR
Artur Kozioł