

**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny**  
**ul. Żołnierska 18**  
**10 – 561 Olsztyn**

## **PYTANIA I ODPOWIEDZI**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych rękawic medycznych sterylnych i niesterylnych ( Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2021/S 148- 393225 z dnia 03 sierpnia 2021r. )

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

### **Dotyczy części nr 1**

1. Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następujący asortyment: Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni, 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu min, 34 N, po, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic ortopedycznych o podanych powyżej parametrach.**

2. Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania rękawic ortopedycznych zgodnie z wymaganiami w formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji warunków Zamówienia.**

**Dotyczy części nr 2**

1. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne o poziomie protein lateksowych przed starzeniem- max 20 µg/g ( wg EN 455-3)- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym zakresie zmodyfikował zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia tym samym dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych bezpudrowych z poziomem protein max 20 µg/g, przy zachowaniu pozostałych zapisów z SWZ.**

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych z powierzchnią wewnętrzną pokrytą powłoką polimerową i silikonowaną, z mankietem prostym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta), zawartość protein 30 ug/g lub mniej, AQL 0,65?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych, jałowych lateksowych z wewnętrzną powłoką polimerowa i silikonową, z mankietem prostym z technologią Surefit ( eliminacja zwijania mankieta ) przy zachowaniu pozostałych wymogów z SWZ.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poziomie protein 15u.m/g, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym zakresie zmodyfikował zapisy Specyfikacji Warunków zamówienia i tym samym dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic z poziomem protein 15u.m/g, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SWZ.**

4. Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie wymogu „, rękawice chirurgiczne.. dwuwarstwowe ..”

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, lateksowych z wewnętrzną powłoką polimerową lub z powłoką zgodnie z dopuszczeniami .**

5. Czy Zamawiający dopuści rękawice, których poziom protein wynosi max 33µg/g?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym zakresie zmodyfikował zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia tym samym dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych bezpudrowych z poziomem protein max 33 µg/g, przy zachowaniu pozostałych zapisów z SWZ.**

**Dotyczy części nr 4**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z próbą o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą EN ISO 374-5:2016. Obowiązującą normą europejską, która stanowi normę zharmonizowaną z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej jest EN ISO 374-5:2016. Nie została ona opublikowana w wydaniu EN ISO 374-5:2017, a więc nie jest możliwe deklarowanie zgodności ze wskazanym wydaniem. *W 2017 roku nastąpiła publikacja polskiej normy tj. PN EN ISO 374-5:2017, która wprowadza normę europejską EN ISO 374-5:2016.*

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania rękawic w zakresie części nr 4 zgodnie z opisem w formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Warunków zamówienia .**

**Dotyczy części nr 5**

1. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie jakie rozmiary rękawic mają być dostarczone w ramach próbek w pakiecie nr 5.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie określił wymogu rozmiaru rękawic w ramach dostarczonych próbek do oceny jakościowo – użytkowej i tym samym dopuszcza możliwość dostarczeni próbek w rozmiarze do wyboru przez Wykonawcę lecz zgodnie z opisem w Specyfikacji Warunków Zamówienia ( załącznik nr 2 do SWZ) .**

2. Zwracamy się do Zamawiającego z próbą o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą EN ISO 374-5:2016. Obowiązującą normą europejską, która stanowi normę zharmonizowaną z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej jest EN ISO 374-5:2016. Nie została ona opublikowana w wydaniu EN ISO 374-5:2017, a więc nie jest możliwe deklarowanie zgodności ze wskazanym wydaniem. *W 2017 roku nastąpiła publikacja polskiej normy tj. PN EN ISO 374-5:2017, która wprowadza normę europejską EN ISO 374-5:2016.*

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania rękawic w zakresie części nr 5 zgodnie z opisem w formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Warunków Zamówienia .**

3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rękawice spełniały normą EN ISO 374? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i wymaga zaoferowania rękawic w zakresie części nr 5 zgodnie z opisem w formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.**

4. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem zamawianych ilości do 39462 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny zgodnej z jednostką miary w formularzu cenowy , będącym załącznikiem nr 2 do SWZ.**

5. Ze względu na ułamkową wartość 1 pary rękawic, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku, co pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na wycenę rękawic z podaniem ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.**

6. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem zamawianych ilości do 1362 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny zgodnej z jednostką miary w formularzu cenowy , będącym załącznikiem nr 2 do SWZ.**

7. Ze względu na ułamkową wartość 1 pary rękawic, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku, co pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na wycenę rękawic z podaniem ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.**

#### **Dotyczy części nr 7**

1. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe

zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania rękawic chirurgicznych neoprenowych o podanych powyżej parametrach.**

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania rękawic chirurgicznych z powierzchnią wewnętrzną pokrytą powłoką polimerową, powierzchnią zewnętrzną silikonowaną, z mankietem prostym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta), AQL 0,65?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.**

3. Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następujący asortyment: Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpydrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiet rolowany. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 25 leków cytostatycznych wg ASTM 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania rękawic neoprenowych o podanych powyżej parametrach.**

4. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w części palca 0,21mm +/- 0,02mm o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania rękawic nitylowych z grubością rękawicy na palcu 0,21 mm +/- 0,02mm, przy zachowaniu pozostałych zapisów z SWZ.**

### Pytania do SWZ

#### **1. Pytanie dot. SWZ VIII pkt.2 ( przedmiotowe środki dowodowe)**

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości próbek rękawic, oraz możliwość załączenia do oferty w przypadku rękawic chirurgicznych po 5 par próbek z kilku różnych rozmiarów, w przypadku rękawic diagnostycznych po 2 opakowania ( a ' 100 sztuk ) z kilku różnych rozmiarów.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga dostarczenia próbek rękawic zgodnego z wymogiem w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający wymaga dostarczenia po dwa opakowania zbiorcze rękawic. Ponadto Zamawiający informuje, iż nie określił wymogu rozmiaru rękawic w ramach dostarczonych próbek do oceny jakościowo – użytkowej i tym samym dopuszcza możliwość dostarczeni próbek w rozmiarze do wyboru przez Wykonawcę lecz zgodnie z opisem dotyczącym rozmiaru oraz wielkości opakowania w Specyfikacji Warunków Zamówienia ( załącznik nr 2 do SWZ) . Wykonawca winien dostarczyć do oceny próbki rękawic w takich opakowaniach zbiorczych, jakie zostaną zaoferowane ( tzn. jeżeli Wykonawca zaoferuje rękawice w opakowaniu np. po 50 par to takie opakowanie winien dostarczyć w ramach próbek. )**

#### **2. Pytanie dot. SWZ VIII pkt.2 ( przedmiotowe środki dowodowe)**

Zwracamy się z pytaniem czy podając liczbę próbek „po dwa opakowania zbiorcze” w przypadku rękawic diagnostycznych miał na myśli po 2 opakowania a ‘ 100 sztuk z dowolnego rozmiaru rękawic ?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie określił wymogu rozmiaru rękawic w ramach dostarczonych próbek do oceny jakościowo – użytkowej i tym samym dopuszcza możliwość dostarczeni próbek w rozmiarze do wyboru przez Wykonawcę lecz zgodnie z opisem dotyczącym rozmiaru oraz wielkości opakowania w Specyfikacji Warunków Zamówienia ( załącznik nr 2 do SWZ) . Wykonawca winien dostarczyć do oceny próbki rękawic w takich opakowaniach zbiorczych, jakie zostaną zaoferowane ( tzn. jeżeli Wykonawca zaoferuje rękawice w opakowaniu np. po 50 par to takie opakowanie winien dostarczyć w ramach próbek. )**

#### **3. Dotyczy zapisów SWZ pkt VIII ppkt 2**

Prosimy o doprecyzowanie. Jaka jest dla rękawic chirurgicznych jałowych (poz. 1, 2, 7) minimalna wymagana ilość próbek w parach. Te rękawice sprzedawane są na pary.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga dostarczenia próbek rękawic zgodnego z wymogiem w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający wymaga dostarczenia po dwa opakowania zbiorcze rękawic. W powyższym zakresie Zamawiający wymagał zaoferowania opakowań zbiorczych max. po 50 par. i takich też opakowań oczekuje do oceny użytkowo – jakościowej. Wykonawca winien dostarczyć do oceny próbki rękawic w takich opakowaniach zbiorczych, jakie zostaną zaoferowane ( tzn. jeżeli Wykonawca zaferuje rękawice w opakowaniu np. po 50 par to takie opakowanie winien dostarczyć w ramach próbek. )**

#### **4. Pakiet 3, 4, 5, 6**

Zwracamy się z prośbą o możliwość podania w formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SWZ ) ceny za opakowanie rękawic a' 100 sztuk w odpowiednim przeliczeniu par na opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny zgodnie z jednostką miary w formularzu cenowym , będącym załącznikiem nr 2 do SWZ. Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na wycenę rękawic z podaniem ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku**

#### **Pytania dotyczące treści umowy:**

1. Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych odpowiednio do wysokości:

a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1;

b. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu Umowy w ust. 3;

**UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania

kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

2. Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: *„W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”* **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy, będącego załącznikiem nr 4 do SWZ.**

3. Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 6 o treści: *„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”* **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków

gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.).

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

4. Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych w niniejszej umowie.”

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy, będącego załącznikiem nr 4 do SWZ.**

6. Zważywszy na treść § 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że biorąc pod uwagę specyfikę prowadzonej działalności, Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć jaką minimalną ilość towarów na pewno zamówi. Ofertę należy złożyć na ilości podane w Formularzu cenowym, które to ilości zostały oszacowane prawidłowo i z należytą starannością.**

7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Strony mogą wyjątkowo zmienić ceny jednostkowe netto w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy*”?

Dodanie powyższego zdania 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: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

8. Czy Zamawiający zgadza się aby do wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”.

Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

DYREKTOR  
WSS w Olsztynie  
Irena Kierzkowska

(Podpis osoby uprawnionej)