

EZ.28.107.1630.2017.AO

Łódź, dnia 24.08.2017 r.  
 Numer sprawy: 107/ZP/17

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 EURO na dostawy materiałów opatrunkowych dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

### Odpowiedzi na pytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

- I. Zgodnie z art. 38 ust. 2, 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2015r. poz. 2164) przekazujemy Państwu odpowiedzi na zapytania złożone do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy materiałów opatrunkowych dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

W toku postępowania zostały zadane następujące pytania i prośby o wyjaśnienia dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Lp.	NR POZYCJI, KTÓREJ PYTANIE DOTYCZY	ZADANE PYTANIA	ODPOWIEDŹ
1	Pakiet 3 poz. 1	Pakiet 3 POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wchłaniający hemostatyk wykonany z utlenionej celulozy, w 100% pochodzenia roślinnego. Wyprodukowany z bawełny. Tkanina dziana lub tkana. Właściwości bakteriobójcze materiału hamujące wzrost i namnażanie się organizmów gram dodatnich i gram ujemnych w tym bakterii tlenowych i beztlenowych. Czas hemostazy: 1-2 minuty. Okres wchłaniania 7 - 14 dni.. Rozmiar: 5cm x 7,5 cm.,	Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.
2	Pakiet 3 poz. 2	Pakiet 3 POZ. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wchłaniający hemostatyk wykonany z utlenionej celulozy, w 100% pochodzenia roślinnego. Wyprodukowany z bawełny. Właściwości bakteriobójcze materiału hamujące wzrost i namnażanie się organizmów gram dodatnich i gram ujemnych w tym bakterii tlenowych i beztlenowych. Czas hemostazy: 1-2 min. Czas wchłaniania: 7 - 14 dni. Rozmiar: 5cm x 35 cm.	Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.
3	Pakiet 3 poz. 3	Pakiet 3 POZ.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Materiał hemostatyczny z utlenionej celulozy, w 100% pochodzenia roślinnego. Wyprodukowany z bawełny. Tkanina dziana wysokiej gęstości. Właściwości bakteriobójcze materiału hamujące wzrost i namnażanie się organizmów gram dodatnich i gram ujemnych w tym bakterii tlenowych i beztlenowych. Czas hemostazy: 1-2 min. Czas wchłaniania: 7 - 14 dni. Rozmiar: 12,5cm x 5 cm.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz
4	Pakiet 3 poz. 4	Pakiet 3 POZ.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Materiał hemostatyczny z utlenionej celulozy, w 100% pochodzenia roślinnego, wyprodukowany z bawełny. Struktura włókienkowa, nietkana. Materiał złożony z bardzo cienkich warstw, z możliwością separowania na 3 warstwy. Właściwości bakteriobójcze materiału hamujące wzrost i namnażanie się organizmów gram dodatnich i gram ujemnych w tym bakterii tlenowych i beztlenowych. Czas hemostazy: 1-2 min. Czas wchłaniania: 7 - 14 dni. Rozmiar: 2,5cm x 5 cm.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz
5	Pakiet 2 poz. 3	Zadanie nr 2. pozycja nr 3. – czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania hypoalergicznym przylepców do zamykania ran o wymiarach 6 mm x 38 mm pakowanych a ' (1 x 6 szt) z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe parametry spełnione.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.
6	Pakiet 4 poz. 1	Zadanie nr 4. pozycja nr 1. – czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sterylnego zestawu do dializ o następującym składzie: Zestaw zabiegowy do rozpoczęcia i zakończenia dializy, jałowy, opakowanie typu blister	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: [szpital@kopernik.lodz.pl](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl), <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



		<p>(rozpoczęcie i zakończenie oddzielne opakowania w jednym blistrze). Skład:</p> <p>Podłączenie - rozpoczęcie dializy:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- serweta z laminatu foliowanego dwuwarstwowa ( warstwa włóknina polipropyleno-wa + warstwa folia polietylenowa) o gramaturze 55 g/m2 45x38cm - 1 szt.</li> <li>- rękawice diagnostyczne pakowane, wywinęty mankiet, rozmiar M - 2 szt.</li> <li>- kompresy gazowe 7,5x7,5 cm 8w. 12 nit. - 4 szt.</li> <li>- opatrunek przylepny, transparentny, z folii poliuretanowej do zabezpieczania wkłuć, zapakowany, 7x6cm - 2 szt.</li> <li>- włókninowy przylepiec do zabezpieczenia wkłucia 1,25 x15cm); perforowane krawędzie ułatwiające aplikację – 4x (2 listki x 2 szt.).</li> </ul> <p>Rozłączenie - zakończenie dializy:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- rękawice diagnostyczne, pakowane, wywinęty mankiet, rozmiar M - 2 szt.</li> <li>- rękawica diagnostyczna dla pacjenta, rozmiar L - 1 szt.</li> <li>- kompresy gazowe 7,5x7,5 cm 8w. 12 nit. - 4 szt.</li> <li>- opatrunek przylepny włókninowy z wkładem chłonnym 7,2x5cm - 2 szt.</li> </ul> <p>Na zewnątrz opakowania 1 etykieta typu TAG do wklejenia do dokumentacji.</p>	
7	Pakiet 4 poz. 2	<p>Zadanie nr 4</p> <p>pozycja nr 2. – czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sterylnego zestawu do dializ o następującym składzie:</p> <p>Zestaw zabiegowy do rozpoczęcia i zakończenia dializy przez cewnik, jałowy, opakowanie typu blister (rozpoczęcie i zakończenie oddzielne opakowania w jednym blistrze). Skład:</p> <p>Podłączenie - rozpoczęcie dializy:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- serweta z laminatu foliowanego dwuwarstwowa ( warstwa włóknina polipropyleno-wa + warstwa folia polietylenowa) o gramaturze 55 g/m2 60x60 cm z otworem o śr.5 cm i pełnym rozcięciem do krawędzi dł.26,5 cm - 1 szt.</li> <li>- rękawice diagnostyczne nitylowe, wywinęty mankiet, rozmiar M - 2 szt.</li> <li>- kompresy gazowe 7,5x7,5 cm 8w. 12 nit. - 6 szt.</li> <li>- włókninowy przylepiec do zabezpieczenia wkłucia 1,25 x15cm; perforowane krawędzie ułatwiające aplikację – 4 szt. (2 listki x 2 szt.); perforowane krawędzie ułatwiające aplikację.</li> </ul> <p>Na zewnątrz opakowania 1 etykieta typu TAG do wklejenia do dokumentacji.</p> <p>Rozłączenie - zakończenie dializy:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- rękawice diagnostyczne, nitylowe, wywinęty mankiet, rozmiar M - 2 szt.</li> <li>- kompresy gazowe 7,5x7,5 cm 8w. 12 nit. - 6 szt.</li> <li>- opatrunek przylepny, transparentny, z folii poliuretanowej do zabezpieczania cewnika z możliwością pozostania na skórze przez 7 dni, zapakowany, 10x12,5 cm - 1 szt.</li> <li>- włókninowy przylepiec do zabezpieczenia wkłucia 1,25 x15cm; perforowane krawędzie ułatwiające aplikację – 4 szt. (2 listki x 2 szt.); perforowane krawędzie ułatwiające aplikację.</li> </ul> <p>Na zewnątrz opakowania 1 etykieta typu TAG do wklejenia do dokumentacji.</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.
8	Pakiet nr 5 (pozycje 1 – 4); Pakiet nr 7 (pozycje 1 – 2)	<p>Zadanie nr 5 (pozycje 1 – 4); Zadanie nr 7 (pozycje 1 – 2);.</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Wykonawców spełniających wymagania normy EN 14079:2004E . Przywołana norma europejska EN 14079 jest taka sama dla wszystkich krajowych członkowskich UE i EFTA, a jej implementacja odbywa na poziomie krajowym. Polska Norma wprowadzająca Normę Europejską ma oznaczenie PN-EN, niemiecka DIN-EN itd. Wykonawcy, będący podmiotami zagranicznymi z siedzibą w innym kraju</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.

		niż Polska postępują się swoją normą krajową EN 14079 i wypełniając jej postanowienia spełniają jednocześnie postanowienia norm pozostałych krajów UE i EFTA. Norma europejska EN 14079 jest normą wyjściową, na bazie której powstaje polska wersja PN-EN 14079:2004E stosowana tylko przez rodzimych wytwórców. Nadmieniam, że certyfikaty jakościowe sporządzone przez zagranicznych wytwórców są w pełni honorowane przez funkcjonujące na terenie RP Jednostki Notyfikowane.	
9	Pakiet 8 poz. 1	Zadanie nr 8. pozycja nr 1 . – czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kompresów włókninowych w opakowaniach typu papier – papier.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.
10	Pakiet 11 poz. 1, 2	Zadanie nr 11. pozycja nr 1, 2 . – czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania hypoalergicznym przylepców z tkaniny wiskozowej, pozostałe parametry spełnione.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.
11	Pakiet 14 poz. 4	Zadanie nr 14. pozycja nr 4 . – czy zamawiający wymiennie dopuszcza możliwość zaoferowania hydrożelu lub żelu hydrokolidowego spełniającego pozostałe parametry	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.
12	Pakiet nr 5, pozycja 1	Pytanie dotyczące Pakietu nr 5, pozycja 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji kompresów przewiązanych papierową banderolą po 10 szt., spełniających pozostałe wymagania SIWZ	Zamawiający dopuszcza na zaoferowanie w w/w pozycji kompresów przewiązanych papierową banderolą po 10 szt., spełniających pozostałe wymagania SIWZ.
12	Pakiet 14 poz. 4	Zadanie nr 14. pozycja nr 4 . – czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania hydrożelu do ran o małym wysięku lub prawie suchych.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.
13	Pakiet 15 poz. 1-3	Zadanie nr 15. Pozycje nr 1 - 3 . – czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania jałowych opatrunków antybakteryjnych zawierających srebro metaliczne. Hydrofobowa siatka poliamidowa stanowi materiał nośny opatrunku, pokryta jest srebrem metalicznym oraz impregnowana nie zawierającą wazeliny maścią z triglicerydów ( tłuszczów obojętnych). Opatrunek zwalcza zarówno bakterie gram-ujemne jak i gram-dodatnie włącznie ze szczepami MRSA. Wykorzystywany do miejscowego leczenia ran zakażonych, zarówno przewlekłych jak i ostrych, oparzeń 2 stopnia, ran objętych krytyczną kolonizacją bakteryjną oraz jako środek w zapobieganiu infekcjom podczas leczenia ran.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Brak wskazanego pakietu w postępowaniu.
14	Pakiet 1 poz. 1	<b>Pakiet 1, ilość pozycji 2, pozycja 1</b> Czy Zamawiający dopuści produkt Grip-Lok średni nieinwazyjny system mocowań preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczenia linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników który zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystny w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. GRIP-LOK jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Mocowania GRIP-LOK są wyjątkowo cienkie, wodoodporne oraz przepuszczające powietrze. Zastosowano unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie GRIP-LOK do mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
15	Pakiet 3 poz. 1	Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie materiału hemosta-tycznego w rozmiarze 5 cm x 7,5 cm? Różnica 0,5 cm w rozmiarze opatrunku wchłanianego nie wpłynie na jego walory użytkowe.	Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: [szpital@kopernik.lodz.pl](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl), <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



16	Pakiet nr 3 poz. 3, 4	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 3 pozycji 3 oraz 4 do odrębnego pakietu? Wg naszej wiedzy rozmiary wymagane przez Zamawiającego w pozycjach 3 i 4 posiada tylko jedna firma. Wyłączenie ww. pozycji wpłynie korzystnie na wzrost konkurencyjności w pozycjach 1 i 2.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
17	Pakiet nr 3 poz. 1,2,3,4	Pakiet nr 3 poz. 1,2,3,4 Czy Zamawiający wymaga materiał hemostatyczny wykonany ze 100 % utlenionej regenerowanej celulozy pochodzenia roślinnego?	Zamawiający dopuszcza materiał hemostatyczny wykonany ze 100 % utlenionej regenerowanej celulozy pochodzenia roślinnego.
18	Pakiet nr 3 poz. 1,2,3,4	Pakiet nr 3 poz. 1,2,3,4 Czy Zamawiający dopuści czas hemostazy do 2 min.?	Zamawiający dopuszcza czas hemostazy do 2 min. Reszta parametrów bez zmian.
19	Pakiet nr 3 poz. 1	Pakiet nr 3 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5x7,5 cm?	Zamawiający dopuszcza rozmiar 5x7,5 cm. Reszta parametrów bez zmian.
20	Pakiet nr 3 poz. 3	Pakiet nr 3 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 2,5x5,1 lub 5.1x10,2 cm?	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
21	Pakiet nr 3 poz. 4	Pakiet nr 3 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 2,5x5,1, struktura wielowarstwowa ( 10 warstw)?	Zamawiający dopuszcza rozmiar 2,5x5,1 cm, struktura wielowarstwowa ( 10 warstw). Reszta parametrów bez zmian.
22	Pakiet nr 1	Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań cewników w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym. Jego eliptyczny kształt z charakterystycznym zwężeniem w środkowej jego części pozwala na dokładne dopasowanie się do anatomicznej budowy ciała pacjenta. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapaleniu żyły czy przemieszczania cewnika i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej skóry przez otwór w skórze w miejscu wprowadzenia cewnika. Jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
22	Pakiet nr 5 poz. 1	Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w opakowanie z min. 2 samoprzylepnymi etykietami o wymiarach 2cm x 4,5cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?	Zamawiający dopuszcza kompresy pakowane w opakowanie z min. 2 samoprzylepnymi etykietami o wymiarach 2cm x 4,5cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz
23	pytania dotyczące umowy	Zważywszy na treść § 1 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (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. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w	Zamawiający nie może zagwarantować realizacji umowy w całości lecz oświadcza, że oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością w oparciu o dane z lat ubiegłych. Zamawiający zastrzega sobie prawo niezrealizowania umowy w całości ze względu na to, że faktyczne zapotrzebowanie na zamawiany towar uzależnione będzie od czynników niezależnych od Zamawiającego, to jest od ilości pacjentów oraz rodzaju świadczeń zdrowotnych udzielanych im przez Zamawiającego a także od aktualnej wiedzy medycznej i innej, związanej z działalnością podstawową Zamawiającego (działalność

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: [szpital@kopernik.lodz.pl](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl), <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



	<p>projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”</p>	<p>lecnicza). Zamawiający deklaruje jednak, że nie zawrze umowy na ten sam zakres przedmiotowy zamówienia z innym podmiotem, niż wyłoniony w toku niniejszego postępowania, do momentu zakończenia okresu obowiązywania umowy względnie do momentu zrealizowania umowy w całości”.</p>
24	<p>Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 5 wzoru umowy wyrażenie „nawet bez konieczności zawiadomienia o tym i wzywania Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy lub wzywania Wykonawcy do wymiany wadliwych rzeczy,” zostało zastąpione wyrażeniem „po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy lub do wymiany wadliwych rzeczy”?</p> <p>Zakup interwencyjny od osoby trzeciej jest rozwiązaniem wyjątkowym. W pierwszej kolejności Zamawiający powinien egzekwować od wykonawcy wykonanie niezrealizowanej w terminie dostawy lub wymianę wadliwego towaru. Dlatego powinien wezwać wykonawcę do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy lub do wymiany wadliwego towaru. Dopiero bezskuteczność takiego wezwania powinna uprawniać Zamawiającego do zakupu interwencyjnego od osoby trzeciej.</p>	<p>Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.</p>
25	<p>Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?</p> <p>Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.</p>	<p>Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.</p>
26	<p>Zważywszy, że § 12 ust. 1 wzoru umowy zawiera oświadczenie wykonawcy, iż jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego, jaki jest aktualnie stan majątkowy Zamawiającego? Proszę o krótki opis. Czy Zamawiający zalega z płaceniem swoich zobowiązań?</p>	<p>Sytuacja majątkowa WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi wg danych na dzień 30.04.2017 roku</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Aktywa trwałe - 159 702 178,66 zł</li> <li>2. Aktywa obrotowe - 61 765 697,62 zł</li> <li>3. Suma pasywów - 221 467 876,28 zł</li> <li>4. Zobowiązania i rezerwy - 264 226 023,38 zł</li> </ol> <p>a) zobowiązania krótkoterminowe - 79 509 634,93 zł</p> <p>- w tym zobowiązania z tytułu dostaw i usług - 44 785 010,89 zł</p>

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.

Z poważaniem

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego  
Centrum Onkologii i Traumatologii  
im. M. Kopernika w Łodzi (1)  
mgr Wojciech Szrajber