



# KOMENDA GŁÓWNA POLICJI

BIURO FINANSÓW

WYDZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

ul. Domaniewska 36/38; 02-672 Warszawa; tel. 22 60 120 44; fax 22 60 118 57  
zamowieniakgp@policja.gov.pl

Warszawa, 07.07.2015 r.

L.dz. FZ.404...../15

## Do ubiegających się o udzielenie zamówienia

*dot. postępowania pn: Zakup masek przeciwigazowych pełno twarzowych z łącznością wraz z filtropochłaniaczem – nr sprawy 101/Cut/15/TG*

Zamawiający informuje, że działając zgodnie z treścią art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) przekazuje treść złożonych pytań oraz udzielonych odpowiedzi:

### **Pytanie nr 1:**

Dotyczy: Specyfikacji Technicznej (Dział 4 – Ogólny opis wyrobu; Dział 5 ust.3 – Wymagania konstrukcyjne i użytkowe torby transportowej pkt 1; Dział 6 – Wymiarowanie pkt 3).

Pytanie nr 1: Proszę o jednoznaczne zdefiniowanie wymogów funkcjonalnych stawianych torbie transportowej do maski?

Uzasadnienie:

Postanowienia Działów 4 i 5 dotyczące torby transportowej zawierają wyłącznie wymóg noszenia (w pozycji pionowej) maski z dołączonym filtropochłaniaczem. Natomiast w Dziale 6 przywołaną wyżej treść uzupełniono wymogiem przechowywania w torbie kompletnej maski z dwoma hermetycznie zapakowanymi filtropochłaniaczami. Wdrożenie opcji zapisanej w Dziale nr 6 oznacza, że policjant który otrzyma polecenie pobrania maski będzie stał przed wyborem między dwoma złymi rozwiązaniami - obciążać się zbędnym zapasowym filtropochłaniaczem, czy zostawić go luzem w pomieszczeniu magazynowym, gdzie może dojść do przypadkowego uszkodzenie i rozszczelnienia hermetycznego opakowania filtropochłaniacza.

Ponadto w związku z zapisami SIWZ określającymi wymagane okresy użytkowania i przechowywania elementów zestawu pragnę zauważyć, że opakowania transportowe (pudła kartonowe) w jakich są konfekcjonowane filtropochłaniacze są z powodzeniem wykorzystywane do ich przechowywania w pomieszczeniach magazynowych.

**Odpowiedź do pytania nr 1:**

Możliwość przechowywania w torbie dwóch zapakowanych filtropochłaniaczy wraz z maską nie obciąża funkcjonariusza do ciągłego przenoszenia ze sobą kompletu wyposażenia, a daje jedynie możliwość pełnej konfiguracji środków ochrony górnych dróg oddechowych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że przechowywanie filtropochłaniacza w magazynie nie naraża go na utratę szczelności.

**Pytanie nr 2:**

Dotyczy: Specyfikacji Technicznej (Dział 5 ust. 1.1. Wymagania konstrukcyjno-użytkowe maski pkt 13).

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wprowadzi w pkt 13 tolerancję średniej masy zastępując zwrot „nie może przekraczać 900 g” zapisem „900 g ± 5%” ?

Uzasadnienie:

Uzupełnienie przywołanej treści poprzez wprowadzenie tolerancji masy „900 ± 5%” z pewnością pozostanie bez wpływu na zachowanie podstawowych parametrów i funkcjonalność masek.

**Odpowiedź do pytania nr 2:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że działając zgodnie z treścią art. 38 ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) dokonuje zmiany treści pkt 5.1.1 ppkt 13) Załącznika nr 5 do SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia , który otrzymuje brzmienie:

13)masa części twarzowej maski w największym oferowanym przez Wykonawcę rozmiarze nie może przekraczać 950 g (z uprzęzą).

**Pytanie nr 3:**

Dotyczy: Specyfikacji Technicznej (Dział 5 wymagania techniczne). Proszę o jednoznaczne zdefiniowanie wymaganego zakresu certyfikatu OiB?

Uzasadnienie:

Z poczynionych ustaleń w sprawie certyfikacji maski przeciwgazowej z urządzeniem głośnomówiącym i filtropochłaniacza wynika, że Ośrodek Certyfikacji Wyrobów Wojskowego Instytutu Chemii i Radiometrii, jedyny uprawniony w Polsce, jest w stanie wystawić certyfikat zgodności OiB w trybie III na zgodność z punktami normy PN-EN-136:2001 oraz PN-EN 14387A1:2010 wymienionymi w pkt 5.1 i 5.2 Specyfikacji Technicznej (załącznik nr 5 do SIWZ nr sprawy 101/Cut/15/TG). Certyfikat na zgodność z w/w Specyfikacją Techniczną może zostać wystawiony poza zakresem akredytacji, ze względu na to, że OCW WICHiR nie posiada jej w swoim zakresie akredytacji.

**Odpowiedź do pytania nr 3:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 4:**

Zamawiający w rozdziale V SIWZ oraz w §3 pkt 9 wzoru umowy „Termin wykonania zamówienia” określił na: 20.10.2015 r. Chcielibyśmy poinformować, że realizacja tego zamówienia z uwagi na fakt, że maska którą zamierzamy zaoferować objęta jest tzw. kontrolą międzynarodowego obrotu. W związku z tym jej import do Polski wymagał będzie dostarczenia producentowi maski podpisanego przez Zamawiającego tzw. „Certyfikatu końcowego użytkownika”. Dopiero po otrzymaniu tego certyfikatu producent będzie mógł rozpocząć w swoim kraju (USA) procedurę uzyskania stosownego zezwolenia eksportowego. Procedura ta trwa około 2 miesięcy i może być rozpoczęta dopiero po podpisaniu umowy Zamawiającego z wykonawcą. Należy przy tym podkreślić, że procedura ta będzie musiała być zrealizowana zarówno dla partii masek, które muszą być sprowadzone do Polski w celu zrealizowania badań na potrzeby oceny zgodności wyrobu w trybie III OiB, jak i dla dostawy głównej (110 kompletów). Ponadto należy podkreślić, że czas niezbędny na realizację takich badań w akredytowanym laboratorium wyniesie około 1 miesiąca. Z powyższych względów, termin wyznaczony przez Zamawiającego na realizację zamówienia jest za krótki. Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu realizacji zamówienia z dotychczasowego tj. 20.10.2015 r. na 30.11.2015 r.

**Odpowiedź do pytania nr 4:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że działając zgodnie z treścią art. 38 ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) dokonuje zmiany treści SIWZ tj.:

a)Rozdział V - Termin wykonania zamówienia otrzymuje brzmienie:

„Termin realizacji zamówienia: 30.11.2015 r.”

b)W § 3 pkt 9 Załącznika nr 4 do SIWZ – Projekt umowy otrzymuje brzmienie:

„9.Wymagany końcowy termin wykonania umowy – 30.11.2015 r., przy czym za termin wykonania umowy przyjmuje się datę podpisania bez zastrzeżeń protokołów, o których mowa w ust. 8.

**Pytanie nr 5:**

W rozdziale XIV, pkt 1 Zamawiający zastrzega sobie „możliwość przeprowadzenia testów z minimum 3 dniowym wyprzedzeniem”.Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę terminu o którym mowa w rozdziale XIV, pkt 1 z „minimum 3 dniowym wyprzedzeniem” na „minimum 7 dniowym wyprzedzeniem”?

**Odpowiedź do pytania nr 5:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że działając zgodnie z treścią art. 38 ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) dokonuje zmiany treści Rozdziału XIV pkt 1 SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

1.Zamawiający po otwarciu ofert i dokonaniu wstępnej czynności sprawdzenia ofert, przedstawi wykonawcom pisemny harmonogram przeprowadzenia testów oferowanej maski z filtropochłaniaczem, z dokładnym podaniem terminów. Harmonogram przesłany zostanie wykonawcom faksem.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość przeprowadzenia testów z minimum 7 dniowym wyprzedzeniem.

**Pytanie nr 6:**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody, aby do testów o których mowa w rozdziale XIV SIWZ dostarczone zostały kompletne zintegrowane części twarzowe masek w rozmiarach (spośród oferowanych) umożliwiającymi skuteczne przeprowadzenie tych testów oraz tylko jeden komplet wymaganych elementów (akcesoriów) do tej maski, które są uniwersalne i takie same do każdego rozmiaru maski (zasilane bateryjnie urządzenie głośnomówiące, mikrofon, dwa rodzaje osłon wizjera, torba, przymiara, filtropochłaniacz).

W uzasadnieniu chcielibyśmy poinformować, że zapewnimy skuteczne przeprowadzenie przedmiotowych testów pod groźbą odrzucenia naszej oferty.

Z uwagi na okoliczność, że aktualnie w Polsce nie ma wszystkich rozmiarów oferowanych przez nas masek, dostarczenie przez nas do testów wszystkich oferowanych rozmiarów nie będzie możliwe w wymaganym przez Zamawiającego terminie. Natomiast ich sprowadzenie do Polski na potrzeby testów związane byłoby z uzyskaniem przez producenta zezwolenia eksportowego tak, jak dla dostawy głównej, a czas trwania tej procedury wynosi ok. 2 miesiące.

Jednocześnie chcielibyśmy poinformować, że w ramach dotychczasowych dostaw do Polski, zapotrzebowanie krajowych użytkowników nie wymagało dostarczenia wszystkich spośród czterech oferowanych przez nas rozmiarów maski.

**Odpowiedź do pytania nr 6:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ - do przeprowadzenia testów musi być dostarczonych po jednym egzemplarzu kompletnej maski z filtropochłaniaczem z każdego rozmiaru oferowanego przez Wykonawcę.

**Pytanie nr 7:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zdeponowanie po testach, o których mowa w rozdziale XIV., tylko jednego pełnego kompletu przedmiotu zamówienia zawierającego część twarzową maski w jednym wybranym przez Zamawiającego rozmiarze (z dostarczonych do testów) oraz kompletu uniwersalnych elementów, o których mowa w pytaniu 6.

**Odpowiedź do pytania nr 7:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że działając zgodnie z treścią art. 38 ust.4 ustawy

z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) dokonuje zmiany treści Rozdziału XIV pkt 11 SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

11.W dniu przeprowadzenia testów Wykonawcy zdeponują dostarczone urządzenia do czasu rozstrzygnięcia postępowania przetargowego (podpisanie umowy z wybranym wykonawcą lub unieważnienia postępowania), natomiast Wykonawca, z którym zostanie podpisana umowa

na realizację przedmiotowego zamówienia otrzyma zdeponowane urządzenia w terminie 7 dni od daty podpisania protokołu ilościowego i jakościowego. Powyższe urządzenia powinny posiadać opis pozwalający na ich identyfikację (numer, typ, seria).

**Pytanie nr 8:**

W rozdziale XIV w części pt. „Metodologia testu maski przeciwgazowej z filtropochłaniaczem. Komunikacja” określono, że w czasie prowadzenia testu komunikacji „... funkcjonariusz będący w pełnym sprzęcie taktycznym wraz z założoną maską przeciwgazową będzie przekazywał polecenia za pośrednictwem zintegrowanego środka łączności z maską – celem będzie sprawdzenie czytelności komunikatów”. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie warunków prowadzenie testu, o którym mowa w rozdziale XIV. W szczególności prosimy o określenie, przy jakim poziomie hałasu otoczenia oraz w jakiej odległości od maski będzie sprawdzana czytelność komunikatów. Prosimy również o podanie przykładowych poleceń, których bezbłędne powtórzenie będzie oceniane.

**Odpowiedź do pytania nr 8:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie Zamawiający informuje, że czytelność komunikatów będzie testowana w pomieszczeniu zamkniętym w którym poziom hałasu nie przekracza 60 dB w odległości 3 metrów od maski. Zamawiający nie dysponuje przykładowymi poleceniami. Polecenia będą wydawane na bieżąco podczas prowadzonych testów.

**Pytanie nr 9:**

W Rozdziale 5, pkt 5.1 Zamawiający wyspecyfikował rodzaje badań wynikających z normy PN-EN-136:2001 oraz normy obronnej NO-42-A500, które maska dostarczona w ramach postępowania musi spełniać.

Prosimy o jednoznaczne wyjaśnienie, czy zakres badań wynikających z normy PN-EN-136:2001, które Zamawiający wyszczególnił w Rozdziale 5, pkt 5.1 jest zakresem badań, który Zamawiający uzna za wystarczający do wystawienia i uznania certyfikatu na maskę i uznania tak przebadanej maski za spełniającą wymagania Zamawiającego?

**Odpowiedź do pytania nr 9:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10:**

W Rozdziale 5, pkt 5.1, ppkt 4) Zamawiający określił, że wizjer maski powinien zapewnić możliwość użytkowania maski przez osoby noszące szkła korekcyjne (okulary).

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby dla spełnienia wymagania zawartego w pkt 5.1.1 ppkt 4), każda dostarczana maska była wyposażona w dedykowany do niej adapter do noszenia szkieł korekcyjnych?

**Odpowiedź do pytania nr 10:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że każda dostarczona maska musi być wyposażona w dedykowany do niej adapter do noszenia szkieł korekcyjnych.

**Pytanie nr 11:**

W Rozdziale 5, pkt 5.2 Zamawiający wyspecyfikował rodzaje badań wynikające z normy PN-EN-14387:2001, które filtropochłaniacz dostarczony w ramach postępowania musi spełniać.

Prosimy o jednoznaczne wyjaśnienie, czy zakres badań wynikających z normy PN-EN- PN-EN-14387:2001, które Zamawiający wyszczególnił w Rozdziale 5, pkt 5.2 jest zakresem badań, który Zamawiający uzna za wystarczający do wystawienia i uznania certyfikatu na filtropochłaniacz i uznania tak przebadanego filtropochłaniacza za spełniającego wymagania Zamawiającego?

**Odpowiedź do pytania nr 12:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 13:**

W Rozdziale 5, pkt 5.3, ppkt 4) Zamawiający określił, że torba transportowa „Powinna zachowywać swoje właściwości zarówno w niskich jak i wysokich temperaturach ...”

Czy, w miejsce wymaganych wyników badań, Zamawiający, jako potwierdzenie spełnienia tego wymagania uzna deklarację wykonawcy?

**Odpowiedź do pytania nr 13:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14:**

W Rozdziale 5, pkt 5.3, ppkt 5) Zamawiający określił, że torba transportowa „Powinna być wykonana z materiałów wodoodpornych, odpornych na uszkodzenia mechaniczne oraz odbarwienia ...”.

Czy, w miejsce wymaganej deklaracji producenta, Zamawiający, jako potwierdzenie spełnienia tego wymagania uzna deklarację wykonawcy?

**Odpowiedź do pytania nr 14:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że działając zgodnie z treścią art. 38 ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) dokonuje zmiany treści SIWZ tj. pkt 5.3 ppkt 5) Wymagania konstrukcyjne i użytkowe torby transportowej, który otrzymuje brzmienie:

„5)Powinna być wykonana z materiałów wodoodpornych, odpornych na uszkodzenia mechaniczne oraz odbarwienia.”

**Pytanie nr 15:**

W Rozdziale 5, pkt 5.4, ppkt 5) Zamawiający wymaga, aby dostawca sporządził protokół kontroli końcowej na zgodność z wymaganiami zawartymi w specyfikacji technicznej.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymagania sporządzania przez dostawcę protokołu kontroli końcowej.

W uzasadnieniu chcielibyśmy podkreślić że wykonawca, zgodnie z wymaganym przez Zamawiającego trybem III OiB, sporządza stosowną deklarację OiB.

**Odpowiedź do pytania nr 15:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 16:**

W Rozdziale 5, pkt 5.5, ppkt 2) Zamawiający określił, że „Wyrób nie powinien oddziaływać niekorzystnie na zdrowie lub higienę użytkownika. ...” oraz spełniać wymagania Rozporządzenia (WE) Nr 1907/2006.

Czy w miejsce wymaganej deklaracji producenta, Zamawiający, jako potwierdzenie spełnienia tego wymagania uzna deklarację wykonawcy?

**Odpowiedź do pytania nr 16:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 17**

W Rozdziale 7, pkt 7.5 oraz w § 5 ust. 2 Zamawiający określił, że na dostarczone wyroby Dostawca udzieli gwarancji w okresie użytkowania:

- „- dla maski przeciwgazowej co najmniej 5 lat,
- dla filtropochłaniacza co najmniej 5 lat,
- dla torby transportowej co najmniej 2 lata”

Prosimy Zamawiającego o zmianę dotychczasowych wymagań w tym zakresie na następujące:

- „ dla maski przeciwgazowej co najmniej 2 lata,
- dla filtropochłaniacza co najmniej 1 miesiąc od daty otwarcia i wyjęcia filtropochłaniacza z opakowania fabrycznego,
- dla torby transportowej co najmniej 2 lata”?

**Odpowiedź do pytania nr 17:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18:**

W Rozdziale 9, lit. d) Zamawiający określił, że każda dostarczona partia wyrobów powinna posiadać „protokół kontroli końcowej dostawcy”. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od żądania spełnienia powyższego wymagania?

W uzasadnieniu chcielibyśmy podkreślić że wykonawca, zgodnie z wymaganym przez Zamawiającego trybem III OiB, sporządza dla każdej dostarczonej partii wyrobów stosowną deklarację OiB, która stanowi faktycznie protokół kontroli końcowej przeprowadzonej przez dostawcę.

**Odpowiedź do pytania nr 18:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 19:**

W Rozdziale 9, lit. e) Zamawiający określił, że w zakresie badań odbiorczych powinny być wykonane „badania całkowitego przecieku wewnętrznego maski”.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od przeprowadzenia badań ... „całkowitego przecieku wewnętrznego maski” wymienionych w Rozdziale 9, lit. e)

W uzasadnieniu chcielibyśmy podkreślić, że zgodnie z wymaganiami Zamawiającego (pkt 5.1), całkowity przeciek wewnętrzny maski będzie oceniany w ramach badań wymaganych do wystawienia certyfikatu i deklaracji OiB w trybie III.

Chcielibyśmy również zauważyć, że badania każdej dostawy („każdej partii”) wykonuje się zgodnie z ustawą dla trybu II OiB, podczas gdy Zamawiający wskazał tryb III OiB (certyfikat), jako obowiązujący dla przedmiotowego zamówienia.

**Odpowiedź do pytania nr 19:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 20:**

Jeśli odpowiedź Zamawiającego na pytanie nr 19. byłaby negatywna, to prosimy o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania:

Kto będzie organizatorem, koordynatorem i zlecającym badania o których mowa Rozdziale 9, lit. e)?

Czy czas niezbędny na badania o których mowa w Rozdziale 9, lit. e) będzie się wliczał do umownego terminu realizacji zamówienia ?

Czy maski wykorzystywane do badań o których mowa w Rozdziale 9, lit. e) po ich zakończeniu, będą mogły stanowić nadal przedmiot dostawy i będą odebrane przez Zamawiającego, czy też Zamawiający wymaga, aby dostarczana ilość masek była powiększona o ilość masek potrzebną do tych badań, a więc o 2 komplety dla każdego dostarczanego rozmiaru ?

Kto będzie finansował koszty badań o których mowa Rozdziale 9, lit. e)?

**Odpowiedź do pytania nr 20:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że organizatorem, koordynatorem i zlecającym badania jest Wykonawca. Ponadto Zamawiający informuje, że czas niezbędny na przeprowadzenie badań wlicza się do końcowego terminu realizacji zamówienia – tj. do 30.11.2015 r. Maski wykorzystane do badań nie mogą stanowić przedmiotu dostawy. Zamawiający wymaga, aby



dostarczana ilość masek była powiększona o ilość masek potrzebną do tych badań. Koszty przeprowadzenia badań spoczywają na Wykonawcy.

**Pytanie nr 21:**

W § 5 ust. 4 Zamawiający określił, że załatwienie reklamacji będzie następowało „poprzez wymianę wadliwego przedmiotu umowy na nowy”. Takie określenie sposobu załatwienia reklamacji nie dopuszcza możliwości przeprowadzenia w całym okresie trwania gwarancji żadnego serwisowania przedmiotu umowy i usunięcia usterki poprzez np. wymianę uszkodzonego elementu (płatek zaworu, nagłowie, itp.). Prosimy Zamawiającego o zmianę treści § 5 ust. 4 na następujący:

„Załatwiania reklamacji, o której mowa w ust. 3, następować będzie poprzez naprawę uszkodzonego przedmiotu umowy lub jego elementu lub jeśli naprawa okaże się niemożliwa, poprzez ich wymianę na przedmiot/element wolny od wad, na koszt Wykonawcy, w terminie 30 dni od daty jej zgłoszenia. Okres gwarancji określony w pkt. 2 dla wymienionego elementu lub przedmiotu umowy, rozpocznie się z chwilą jego dostarczenia.”

**Odpowiedź do pytania nr 21:**

W odpowiedzi na powyższe pytanie, Zamawiający informuje, że działając zgodnie z treścią art. 38 ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) dokonuje zmiany treści § 5 pkt 4 Załącznika nr 4 do SIWZ – Projekt umowy, który otrzymuje brzmienie:

4.Załatwienie reklamacji, o której mowa w ust. 3, następować będzie poprzez wymianę wadliwego elementu lub przedmiotu umowy na wolny od wad, na koszt Wykonawcy, w terminie 30 dni od daty jej zgłoszenia. Okres gwarancji określony w pkt. 2 dla wymienionego przedmiotu umowy, rozpocznie się z chwilą jego dostarczenia.

Ponadto Zamawiający informuje, że zgodnie z treścią art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) dokonuje zmiany treści SIWZ tj. Rozdziału XII, który otrzymuje brzmienie:

**„XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:**

**1. Miejsce i termin składania ofert:**

- 1) Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi oświadczeniami i dokumentami, należy umieścić w zamkniętej kopercie, zapieczętowanej w sposób gwarantujący zachowanie poufności jej treści oraz zabezpieczającej jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert;
- 2) Koperta powinna być zaadresowana w następujący sposób:

Komenda Główna Policji, Biuro Finansów  
ul. Domaniewska 36/38 02-672 Warszawa

Przetarg nr 101/Cut/15/TG

**Zakup masek przeciwgazowych pełno twarzowych z łącznością wraz z filtropochłaniaczem**

**Nie otwierać przed dniem 9.07.2015 r.**

- 3) Koperta poza oznakowaniem jak wyżej powinna być opatrzona dokładną nazwą i adresem Wykonawcy;
- 4) Ofertę należy złożyć do **dnia 9.07.2015 r. do godz. 9:30** w Biurze Finansów KGP, 02-672 Warszawa, ul. Domaniewska 36/38, pokój 435, tel. 0-22-601 32 04, w godz. 8.30 – 15.30 (od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy);
- 5) Konsekwencje złożenia oferty niezgodnie z ww. opisem (np. potraktowanie oferty jako zwykłej korespondencji i nie dostarczenie jej na miejsce składania ofert w terminie określonym w SIWZ) ponosi Wykonawca;
- 6) Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy po upływie terminu przewidzianego na wniesienie odwołanie.

## **2. Miejsce i tryb otwarcia ofert**

Publiczna sesja otwarcia ofert odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w Warszawie przy ul. Domaniewskiej 36/38, w dniu 9.07.2015 r. o godz. 10:00

## **3. Zmiana i wycofanie oferty:**

- 1) Wykonawca może wprowadzić zmianę do treści złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmiany przed terminem składania ofert. Zmiana do oferty musi być dokonana według zasad obowiązujących przy składaniu oferty, tj. musi być złożona w zamkniętej kopercie odpowiednio oznakowanej z dopiskiem „ZMIANA”;
- 2) Koperty oznakowane dopiskiem „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany. Po stwierdzeniu poprawności procedury dokonania zmiany zawartość koperty zostanie dołączona do oferty;
- 3) Wykonawca ma prawo wycofać ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie (oświadczenie) o wycofaniu oferty przed terminem składania ofert. Wycofanie oferty z postępowania nastąpi poprzez złożenie pisemnego powiadomienia (oświadczenia) w kopercie opatrzonej napisem „WYCOFANIE” - według takich samych zasad, jakie obowiązują przy wprowadzaniu zmian do oferty.

## **UWAGA:**

Do składanego oświadczenia (zmiana lub wycofanie oferty) należy dołączyć stosowny dokument potwierdzający prawo osoby podpisującej oświadczenie do występowania w imieniu Wykonawcy”.

**Powyższe odpowiedzi oraz zmiany są wiążące dla Stron postępowania.**

wykonano w 1 egz.  
opr./wyk. T.Gugała  
tel. 72 119 86

ZASTĘPCA NACZELNIKA  
WYDZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
BIURO FINANSÓW  
KOMENDY GŁÓWNEJ POLICJI

Anna LUCHCIŃSKA