

EZ/263/151/...../2013

Łódź, dnia04.2013r
Nr sprawy 151/12

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 200 000 euro na dostawy sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA I ZMIANA SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania oraz zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu na dostawy sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.

1. W związku ze zmianą wzoru umowy ulegają zmianie odpowiedzi udzielone pismem z dnia 25.03.2013r. o numerze EZ/263/151/277/2013r. W toku postępowania zostały zadane następujące pytania:

Czy Zamawiający uzna za wystarczające wykazanie wykonania z należytą starannością dostaw na jednorazowy sprzęt medyczny, jako rodzajowo odpowiedni?
Odpowiedź: Zamawiający uznaje

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z SIWZ wymogu dostarczenia w pierwszej dostawie wraz z Deklaracją Zgodności i Certyfikatem CE także oświadczenia wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze. Posiadanie przez produkt Deklaracji Zgodności jest jednoznaczne ze spełnianiem przez ten produkt odnoszących się do niego wymagań zasadniczych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Zgodnie z zapisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. dokumentami dopuszczającymi wyrób medyczny do obrotu są certyfikat CE oraz deklaracja zgodności. Wnosimy o usunięcie zapisów wymagających dołączenia do pierwszej dostawy zgłoszenia/powiadomienia/wniosku do Prezesa Urzędu Rejestracji

Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytania dotyczące wzoru umowy:

Prosimy o zmianę terminu dostaw na 4 dni robocze od momentu wystania zamówienia faksem przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Prosimy o zmianę terminu wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości na 4 dni robocze od zawiadomienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy par. 1 pkt. 7.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

dot. wzoru umowy par. 4 pkt.1a

Prosimy o zmianę kar umownych: w razie wystąpienia opóźnienia w dostawie towaru – w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

dot. wzoru umowy par. 4 pkt.1b

Prosimy o zmianę kar umownych: za dostarczenie towaru z wadami – 0,2% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień zwłoki, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

dot. wzoru umowy par. 4 pkt.1c:

Prosimy o zmianę kar umownych : za odstąpienie od umowy z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy par. 4 pkt. 1d

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Dot. Par. 5 ust. 1 ppkt 1.3 i 1.4

Prosimy o zmianę ww. zapisów na następujący:

Zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulega jedynie cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian. Nowe stawki będą obowiązywać strony wraz z wejściem w życie przepisów je regulujących. Każdorazowa zmiana nie wymaga sporządzenia aneksu w formie pisemne, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Prosimy o dodanie zastrzeżenia do wzoru umowy dot. par. 5 ust. 2

Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru, o którym mowa w par. 1 ust. 1, od określonych w załączniku 1 i 2 do niniejszej umowy. Zmniejszenie ilości nie przekroczy 20% wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Prosimy o dopisanie do paragrafu 8 pkt 1 wzoru umowy zapisu: „Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dot. Par. 8 pkt 2

Uprzejmie prosimy o dopisanie zastrzeżenia:

Jednocześnie strony uzgadniają, że wyjątkiem jest sytuacja, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 45 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 1

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w §1 zapisu o następującej treści:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 1 ust 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę terminu wymiany towaru do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Paragraf 3 ust 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy 3 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 4 ust 1 pkt d)

Prosimy o wykreślenie zapisu w paragrafie 4 ust 1 pkt d)

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Paragraf 1 ust 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie dokumentów wraz z umową ?

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Paragraf 8 ust 2

Prosimy o wykreślenie zapisu w paragrafie 8 ust 2

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 1 ust 7

Prosimy o wykreślenie zapisu w paragrafie 1 ust 7

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Zadanie 2 pozycja 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika Foley w rozmiarze od 6 –do 10 pakowanego w papier- folię .

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zadanie 2 pozycja 12

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów dla pozycji dren do jamy otrzewnej w rozmiarze od nr 28 do 40 ,ponieważ według naszej najlepszej wiedzy rozmiar 38 oraz 40 nie jest produkowany.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zadanie 2 pozycja 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów dla pozycji Dren Kehr od nr 9 do 20 ponieważ według naszej najlepszej wiedzy dostępny jest rozmiar 8 , rozmiar 9 nie jest produkowany .

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zadanie 2 pozycja 16,17,18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o rozbięcie w/w pozycji na konkretne rozmiary ze względu na dużą rozpiętość ceny uzależnioną rozmiarem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zadanie 3 pozycja 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie butelki redon o pojemności 150 ml lub 300 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zadanie 3 pozycja 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie butelki redon okrągłej o pojemności 400 ml.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zadanie 3 pozycja 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie butelki typu Redon okrągłej o pojemności 150 ml lub 300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zadanie 3 pozycja 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie butelki typu Redon okrągłej z drenem o pojemności 150 ml lub 300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz 2 wymaga aby Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały jeden otwór centralny i dwa naprzemianległe otwory boczne; końcówka dystalna ścięta pod kątem 45 stopni; zmrożona powierzchnia

cewnika, wolny od lateksu dł. 50cm; sterylny; opakowanie blister-pack. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz 4 wymaga balon o pojemności 10 ml ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz 5 wymaga balon o pojemności 5-10 ml , pakowany podwójnie. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz 17 dopuści zgłębnik w rozmiarach CH 28, 32, 36 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz 17 wymaga by zgłębnik posiadał znaczniki głębokości, był wykonany z termoczułego PCV, posiadał dwukanatowy dren, który służy jednocześnie do równoczesnego płukania i odbarczania żołądka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz 7 wymaga by dren 30 metrowy o średnicy 7mm z poszerzeniem przewodu co 90 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz 8 ma na myśli dren powyżej 3,5 metra czy poniżej 3,5? Przy tej rozpiętości 3 m - 4 m występują duże różnice cenowe, dlatego prosimy o uszczegółowienie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pomiędzy 3 a 4 zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz 8 dopuści dren o średnicy 7 mm długości 3,1 metra lub 3,7 metra?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz 9 dopuści dren o średnicy 7 mm długości 180 cm lub 310 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par.4 ust. 1 pkt. a) obniży kary umowne z 2% na 1% wartości brutto niedostarczonego towaru i doda zapis: jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru pkt. b) obniży kary umowne z 2% na 1% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami i doda

zapis: jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami, pkt. c) naliczy kary umowne 10% wartości brutto nierealizowanej części umowy, pkt. d) obniży kary umowne z 20% na 10% wartości brutto nierealizowanej części umowy?
Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w par. 1 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.
Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT ?
Odpowiedź: Zamawiający określił warunki zmiany ceny w § 4

Pakiet 1 poz. 7

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z pojedynczą skalą, pozostałe parametry bez zmian. Taką skalę posiada tylko jeden producent na rynku. Co skutecznie utrudnia możliwość wzięcia udziału w przetargu.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dodatkowego łącznika. Zamawiający w poz. 11 wymaga strzykawki 50 ml luer więc nie ma powodu aby dublować pozycję i narażać szpital na większe koszty poprzez wymóg dodatkowego łącznika. Dodatkowo taką strzykawkę posiada tylko jeden producent na rynku.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Zadanie 6 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie ostrza w rozmiarze 10 w miejsce rozmiaru 10 pozostałe rozmiary zgodnie z formularzem cenowym.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Zadanie 6 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie wżerników włoskich renomowanego producenta w rozmiarze:
W miejsce XS-S
S-S/M
M-M
L-L

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 6, pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów i w konsekwencji obniży wartość zamówienia?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 3 poz.11:

Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do odsysania pola operacyjnego typu Yankauer ma posiadać ergonomiczną rączkę z kontrolą siły ssania, 4 otworami obciążającymi, dł. końcówki 155mm o średnicy 4,6/6,5mm z drenem z zabezpieczeniem antyzagięciowym o średnicy 24Ch w podwójnym opakowaniu: wewnętrzny perforowany worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier zapewniające aseptyczne zastosowanie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 7:

Poz 1

Czy Zamawiający pod pojęciem filtr typu Iso -Gard oczekuje sterylnego filtra elektrostatycznego celulozowego, ze złączem prostym, z medium filtracyjnym hydrofobowym, o skuteczności przeciwbakteryjnej minimum 99,9999 % , p/wirusowej minimum 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, o przestrzeń martwej nie większej niż 26 ml, o oporach przepływu nie większych niż 1,6 cm H2O przy 60 l/min , objętości oddechowej Vt 150-1000 ml, wadze nie większej niż 22 g, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

poz. 1-3

1. Czy filtry, tak jak obecnie stosowane, w celu łatwej ich identyfikacji i dostosowania do odpowiedniej grupy wiekowej i wagowej pacjentów mają posiadać nadrukowaną na obwodzie filtra wartość minimalną i maksymalną objętości oddechowej oraz wskaźnik kolorystyczny pozwalający na optyczną identyfikację filtra z nawilżaniem i bez?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet 1 poz. 5:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do tuberkuliny firmy Becton Dickinson w rozm.0,45x 13mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł do znieczuleń producenta firmy Becton Dickinson, tak jak obecnie stosowane, w zakresie rozmiarów od 18G do 26G, spełniających pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z jednostronną skalą oraz jednym tłaczniakiem jak dotychczas stosowane. Nadmieniamy, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet 1 poz. 14, 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50ml/60ml produkcji firmy Becton Dickinson jak dotychczas stosowane, wyposażonych jednostronną skalę pomiarową, wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp strzykawkowych firmy B.Braun użytkowanych w Szpitalu. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki przeznaczone do pomp infuzyjnych obustronnej skali.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet 1 poz. 8, 9, 10, 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych firmy Becton Dickinson jak dotychczas stosowanych, sterylnych z białym tłakiem i przezroczystym cylindrem, ze skalą na cylindrze odpowiadającej skali nominalnej strzykawki. Pragniemy podkreślić, iż zapisy Polskiej Normy PN-EN ISO 7886-1 dotyczącej jałowych strzykawek iniekcyjnych do jednorazowego użytku nie nakazują, a jedynie zezwalają na stosowanie opisanych w siwz rozwiązań czyli rozszerzonej skali czy tłoka w kolorze kontrastującym, gdyż stosowanie w/w rozwiązań nie ma żadnych przesłanek klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet 1 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie strzykawek 20 ml producenta firmy Becton Dickinson, tak jak obecnie stosowane, pakowanych w opakowania max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie strzykawki cewnikowej standardowej bez dodatkowego tłaczniaka producenta firmy Becton Dickinson, tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet 1 poz. 14 i 16

W celu zapewnienia pełnej kompatybilności zaoferowanych strzykawek z pompą infuzyjną i bezawaryjnego podawania leku prosimy Zamawiającego o podanie

producentów i typów posiadanych pomp strzykawkowych oraz potwierdzenie, iż zaofertowane strzykawki do pomp infuzyjnych winny być wymienione w instrukcji obsługi w/w pomp.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Opis przedmiotu zamówienia jest kompatybilny z posiadaniem przez Zamawiającego sprzętem.

Pakiet 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie cewników z dwoma otworami naprzeciwległymi firmy Unomedical – Convatec, tak jak dotychczas stosowane. Nadmieniamy, iż w/w rozwiązanie pozwala na prawidłowy drenaż atraumatyczny dla śluzówki.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej zmiany wcześniejszym pismem

Pakiet 2 poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie cewników Foley producenta firmy Teleflex Medical (dawniej Rusch) z plastikową zastawką w rozmiarach 6-10Ch, podwójnie pakowanych w wewnętrzne opakowanie foliowe i zewnętrzne folia- papier, tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź: Nie

2. Z uwagi na dostępność cewników foley z różną pojemnością balonu (np. 5-15ml, 30-50ml) prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać min. 3 czy 4 boczne otwory drenujące przy balonie 30-50 ml, tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 2 poz. 5

Czy Zamawiający będzie oczekiwał w pełni przezroczystego cewnika Foley 100 % silikon, tak jak obecnie stosowane, w zestawie ze strzykawką z 10% roztworem gliceryny do napełniania balonu, gwarantującym, iż balon nie opróżni się samoistnie w trakcie stosowania cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley trójdrożny w rozm. Od 18 do 26 producenta firmy Teleflex Medical (dawniej Rusch), tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 2 poz. 9

1. Czy ze względu na to że cewnik w pozycji 9 jest zakładany w warunkach sterylnych to czy zamawiający oczekuje aby cewnik był pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier

czyli w sposób umożliwiające aseptyczne użytkowanie w warunkach jałowego pola operacyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Pezzer producenta firmy Coloplast (dawniej Porges) z 4 otworami bocznymi, co zwiększa efektywność drenażu tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2 poz. 10

1. Czy Zamawiający dopuści Cewnik Tieman - Foley w rozm. 12-24 producenta firmy Teleflex Medical (dawniej Rusch), tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający oczekuje zestawu pakowanego podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnętrznie w opakowanie foliowo-papierowe?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zestawu pakowanego podwójnie, sterylizacja radiacyjna

Pakiet 2 poz. 12:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu do jamy otrzewnej w rozm. od nr 28 do 39, tak jak obecnie stosowane, producenta firmy Teleflex Medical (dawniej Rusch).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2 poz. 17:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zgłębników żołądkowych w rozmiarze od nr 30 do nr 36 producenta firmy Galmed, tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3 poz. 8-11:

Prosimy o określenie czy asortyment w w/w pozycjach ma być pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier czyli w sposób umożliwiający aseptyczne użytkowanie w warunkach jałowego pola operacyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier

Pakiet 4 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewnika do pępowiny o długości 38cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4 poz. 3-7

Czy Zamawiający oczekuje aby asortyment z pozycji 3 – 7 był pakowany w wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pakiet 5

poz. 3

1/ Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej nosowej w rozmiarach od 5 do 8 co pół.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

poz. 7

1/ Prosimy o dopuszczenie rurki tracheotomijnej z jedną opaską mocującą (wstążka) oraz z przezroczystymi skrzydełkami mocującymi umożliwiającymi lepszą ocenę stanu otworu tracheotomijnego tak jak w obecnie używanych firmy Teleflex Medical dawniej Rusch .

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

2/ Czy łącznik 15 mm rurki tracheotomijnej ma być obrotowy co umożliwi atraumatyczne pozycjonowanie obwodu oddechowego tak jak w obecnie używanych?

Odpowiedź: Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 poz. 3-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowań zgrzewanych zapewniających utrzymanie oczekiwanego kształtu rurek intubacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 6

Poz.10 : Prosimy o dopuszczenie zaofierowania zaciskacza do pępowiny sterylnego.

Odpowiedź: Tak

poz. 12

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw do godzinowej zbiórki moczu zapobiegał cofaniu się moczu z drenu do cewnika?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 7:

Poz 1

Czy Zamawiający pod pojęciem filtr typu Iso -Gard oczekuje sterylne go filtra elektrostatycznego celulozowego, ze złączem prostym, z medium filtracyjnym hydrofobowym, o skuteczności przeciwbakteryjnej minimum 99,9999 % , p/wirusowej minimum 99,999 % , bez wymiennika ciepła i wilgoci, o przestrzeń martwej nie większej niż 26 ml, o oporach przepływu nie większych niż 1,6 cm H₂O przy 60 l/min , objętości oddechowej V_t 150-1000 ml, wadze nie większej niż 22 g, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

poz. 1-3

1. Czy filtry w celu łatwej ich identyfikacji i dostosowania do odpowiedniej grupy wiekowej i wagowej pacjentów mają posiadać nadrukowaną na obwodzie filtra wartość minimalną i maksymalną objętości oddechowej oraz wskaźnik kolorystyczny pozwalający na optyczną identyfikację filtra z nawilżaniem i bez?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy zapisów siwz:

Zamawiający ustalając w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) ww. postępowania o zamówienie publiczne, zasady oceny ofert pod kątem zgodności oferowanych parametrów z tymi opisanymi (określonymi) w SIWZ jako graniczne (maksymalne lub minimalne) nie wymaga, aby wykonawcy w składanych przez siebie ofertach zidentyfikowali oferowane produkty co do nazwy własnej/modelu i nazwy producenta (vide treść formularza oferty – załącznik nr 1 do SIWZ) oraz nie wymaga dołączenia próbek oferowanych wyrobów.

Zarówno w zgodnej opinii doktryny jak i orzecznictwie Krajowej Izby odwoławczej (KIO) podkreśla się pogląd o bezwzględnej konieczności zachowania przez Zamawiającego, w procesie oceny ofert, zasady ich porównywalności oraz eliminowania wszelkich prób nieuczciwej konkurencji w zakresie oferowanego przez wykonawców przedmiotu zamówienia, już na tym etapie, a nie dopiero na etapie po podpisaniu umowy z danym wykonawcą wraz z otrzymaniem pierwszej dostawy. W związku z powyższym ustawodawca „wyposażył” Zamawiającego w możliwość weryfikacji podanych w ofertach wykonawców danych w stosunku do faktycznie posiadanych przez oferowane przez nich wyroby parametry - vide §5 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, gdzie Zamawiający ma możliwość, poprzez żądanie od wykonawcy dołączenia do oferty próbek oferowanych wyrobów, weryfikacji „subiektywnych” (często stworzonych przez niego samego) informacji zamieszczonych w ofercie z rzeczywistością, przez co m.in. unika się komplikacji przy realizacji samej umowy oraz wypełnia nakaz ustawy prowadzenia procedury o

udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

W związku z powyższym, czy Zamawiający mając na uwadze własny interes prawny oraz dyspozycję z art. 7 ust. 1 ustawy PZP jak i z art. 44 ust. 3 ustawy z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych (Dz.U. Nr 157, poz. 1240 ze zm.), nie zgodziłby się wprowadzić do treści SIWZ przedmiotowego postępowania przetargowego, w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 4 ustawy PZP: a/ zapisu o konieczności podania w rubryce „numer katalogowy” – załącznik nr 1 do SIWZ, nazwy handlowej oferowanego wyrobu i nazwy producenta oraz b/ wymogu dołączenia do oferty próbek oferowanych wyrobów.

W przypadku braku zgody, zwracamy się z prośbą o zastrzeżenie, w przypadku wątpliwości, możliwości wezwania Wykonawców do przedłożenia próbek celem potwierdzenia spełnienia przez zaoferowany asortyment wymogów określonych w siwz.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił pismem z dnia 25 marca 2013r. załącznik nr 2 do SIWZ.

Pakiet 3 poz. 1-6

Czy produkty wymienione w poz. 1-6 (Butle Redona i Butle Redona wraz z drenem) w celu zapewnienia gwarancji sterylności w opłu operacyjnym mają być pakowane podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania igieł w rozmiarze 1,1 i 1,2 o dwóch rodzajach ścięcia w zależności od zastosowania: krótkościęte oraz długościęte? Igły krótkościęte przeznaczone są do aspiracji leku z fiolki, uniemożliwiają fragmentację korków i zanieczyszczenie aspirowanego leku. Igły długościęte przeznaczone są do procedur medycznych, w których wymagane jest ostre i długie ścięcie min: punkcji i ewakuacji ropni.

Odpowiedź: Nie, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji dreny Kehra od nr 8 lub 10 do 20 lateksowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2, 3, 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł jednego producenta oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym (łatwa identyfikacja produktu w przypadku ewentualnego incydentu, czy wycofania)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby igły w rozmiarze 1,1 i 1,2 posiadały oznakowanie rodzaju ostrza: krótko, czy długościęte na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak, wymaga

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji cewniki foleya od nr 8 do 26 sterylizowane radiacyjnie, lateksowa zastawka, pakowany folia – folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji cewniki Tiemann od nr 8 do 26?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji cewniki Tiemann – Foley od nr 12 do 24?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji dreny do jamy otrzewnej od nr 28 do 36?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji butle Redona (okrągłą) z drenem 150ml lub 300ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z otworem centralnym oraz dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z plastikową zastawką, pakowane podwójnie folia/folia-papier, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?
W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet nr 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzer'a z trzema otworami, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści lateksowe dreny Kehr'a, dostępne w rozmiarach CH8 – CH20 (co 2) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehr'a wykonane z silikonu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 3, pozycja 1, 6

Czy Zamawiający dopuści płaskie butle Redona o pojemności 250ml lub okrągłe, o pojemności 400ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego typu Yankauer z drenem o długości 300cm ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 5, pozycje 3-6

Czy Zamawiający dopuści rurki w opakowaniach typu „półksiężyc” zapewniających utrzymanie anatomicznego kształtu rurki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 5, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheotomijne z przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet nr 6, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści sterylne zaciskacz do pępownicy ?

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 6, pozycja 11

Czy Zamawiający oczekuje sterylnej zatyczki do cewników ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pakiet nr 3, pozycja 11

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do odsysania pola operacyjnego z kaniulą zagiętą?

Odpowiedź: Tak

W najbliższym roku nastąpi prawdopodobnie podniesienie stawki VAT na wyroby medyczne z obecnych 8% na 23% Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE. Zgodnie z tą Dyrektywą na wyroby medyczne nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej. W ostatnich tygodniach w myśl tych samych przepisów, podniesiony został VAT na ubrania dla dzieci.

Podniesienie stawki VAT o 15 %, przy aktualnych zapisach §5 ust 1 pkt 1.3 projektu umowy, jest dla większości dystrybutorów sprzętu medycznego niemożliwe do zaakceptowania, przy obecnych zasadach jakie stosuje się przygotowując wycenę do przetargu. Średnie marża w przetargu wynosi 5-10%. Podniesienie stawki VAT o 15% , przy konieczności utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że przez część trwania umowy przetargowej, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Żadna z firm nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym już teraz, będzie musiała wkalkulować ewentualną podwyżkę podatku, w przygotowywaną ofertę. To rozwiązanie z kolei jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości szacunkowych jakie zostały przeznaczone na realizację zamówienia, jak również uzyskanie wyższych cen już od początku trwania umowy przetargowej.

Dlatego też, jak we wstępie, prosimy o wyrażenie zgody na zmianę ceny brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT, bądź wprowadzenie do umowy innego, kompromisowego zapisu, który pozwalałby w równym stopniu zabezpieczyć interesy obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił załącznik nr 7 do SIWZ i wymaga zgodnie ze zmianą

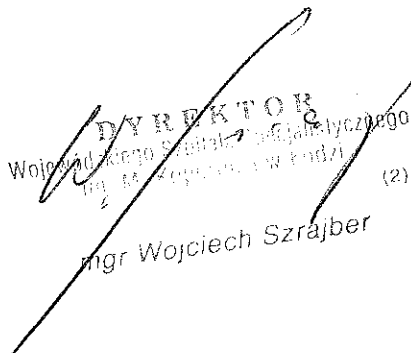
3. Zamawiający zmienia zapisy SIWZ:

a) Załącznik nr 2 cd.

b) Wzór umowy stanowiący załącznik nr 7 do SIWZ

Zmienione załączniki w załączeniu do niniejszego pisma

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.


DIREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
ul. Pabianicka 62 w Łodzi (2)
mgr Wojciech Szrajber

**Załącznik nr 2 cd. Po zmianie
Nr sprawy 151/12**

Powyższa cena uwzględnia wszystkie koszty, które zostaną poniesione przez Wykonawcę w tym koszty transportu wraz z ubezpieczeniem, oraz przeszkolenie personelu Zamawiającego.

1. Niniejsza oferta spełnia wymagania Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Oferujemy termin dostawy do (maks. 2 dni robocze)..... dni roboczych od momentu wysłania zamówienia faksem.
3. Zamówienia należy składać na numer faksu:
4. Oferujemy termin płatności dni(min.60 dni) od dnia doręczenia faktury VAT do siedziby Zamawiającego.
5. Zobowiązujemy się do dostarczenia przedmiotu zamówienia z termin ważności (min. 12 miesięcy) miesięcy od dnia dostarczenia do Apteki Szpitalnej
6. Osobą upoważnioną do podpisania umowy jest:
..... reprezentacja wynika
Z.....
7. Osobą wyznaczoną do kontaktów z Zamawiającym jest:
.....
8. Adres e-mail, numer telefonu i faksu, na które Zamawiający będzie zgłaszał reklamacje
.....

Oświadczamy, że:

1. Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz oświadczamy, że uzyskaliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
2. Akceptujemy w całości i bez zastrzeżeń warunki umowy zawarte we wzorze – załącznik nr 7 oraz zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy w takim kształcie.
3. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ.
4. Oferowany przez nas sprzęt w przypadku wyboru naszej oferty będzie dostarczony fabrycznie nowy oraz wolny od wad fizycznych i prawnych.
5. Pod groźbą odpowiedzialności karnej załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert (art. 233 K.K.).

..... dn. 201....r.

.....
(podpis osoby upoważnionej do podpisania
oferty)

UMOWA NR/ZP/13 wzór umowy
z dnia _____

zawarta przez:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. M. Kopernika w Łodzi

wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej w Sądzie Rejonowym dla Łodzi – Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział KRS pod numerem **0000004955**, REGON 000295403, NIP 729 - 23 - 45 - 599)

z siedzibą w Łodzi, ul. Pabianicka 62

reprezentowany przez

zwany dalej **Zamawiającym**

z

firmą

(REGON NIP))

z siedzibą w, ulica

wpisaną do pod numerem

reprezentowaną przez.....

zwaną dalej **Wykonawcą**

wyłonioną w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 w związku z art. 10 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004r.(tj. Dz. U. 2010r. nr 113 poz. 759 z późn. zm.) **na dostawę dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi** obowiązującą od dnia do dnia o łącznej wartości zł brutto (słownie:)

§1

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż wraz z dostawą sprzętu medycznego stanowiącego wyroby medyczne wyszczególnione asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do umowy, zwanych dalej również „towarem” lub „wyrobem”.
2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie następowała sukcesywnie w okresie, na który została zawarta umowa zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego, który będzie składał do Wykonawcy zamówienia częściowe.
3. Zamówienie towarów wyszczególnionych w załączniku nr 1 będzie zawierało zestawienie ilościowe i rodzajowe przedmiotowego towaru uzależnione od bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego.
4. Zamówienia należy składać na nr faksu
5. Wykonawca będzie dostarczał towar fabrycznie nowy, wolny od wad fizycznych i prawnych do Apteki Szpitalnej (nr tel. 42 689-51-01) Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi przy ul. Pabianickiej 62, oryginalnie zapakowany, w terminie do dni roboczych od otrzymania danego zamówienia.
6. Wykonawca dostarczy zamówiony towar na własny koszt i ryzyko.
7. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Zamawiającemu, w ramach niniejszej umowy, wyroby medyczne będą przez cały okres jej obowiązywania spełniać normy jakościowe oraz parametry użytkowe zgodne z opisem przedmiotu zamówienia określonym w SIWZ oraz treścią złożonej przez niego oferty przetargowej, jak również posiadać wszystkie bez wyjątku wymagane prawem dopuszczenia (rejestracje) do obrotu i użytkowania na terytorium RP.
8. Wykonawca, pod rygorem prawa Zamawiającego do jednostronnego wypowiedzenia niniejszej umowy z winy Wykonawcy, zobowiązany jest wraz z pierwszą dostawą towaru dostarczyć Zamawiającemu komplet aktualnych dokumentów (oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia) dopuszczających do obrotu i użytkowania na terytorium RP wyroby medyczne, których dostawa stanowi przedmiot niniejszej umowy.
9. Wykonawca, bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanych przez niego, w

ramach niniejszej umowy Zamawiającemu, wyrobów medycznych zobowiązany jest niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie w ww. zakresie, pod rygorem całkowitej i wyłącznej odpowiedzialności Wykonawcy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

10. Towar powinien być wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm to w opakowaniu odpowiadającym właściwości towaru i środka transportu.
11. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wyroby medyczne z terminami ważności nie krótszymi niż 12 miesięcy licząc od dnia ich dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia dostawy zawierającej towar o krótszym niż wskazany w umowie terminie ważności.
12. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie wymieni wadliwy towar na wolny od wad lub dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych od zgłoszenia danej reklamacji.
13. Reklamacje Zamawiającego składane będą w formie faksu na nr:.....
14. Poza uprawnieniami wymienionymi w ust. 12 Zamawiający zastrzega sobie prawo, bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do uzupełnienia braków ilościowych lub wymiany wadliwego towaru na wolny od wad, do nabycia zamawianych wyrobów medycznych u osoby trzeciej, jeżeli:
 - Wykonawca nie dostarczył danego towaru w terminie, lub
 - Wykonawca dostarczył towar wadliwy lub niezgodny z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ.Zamawiający w takim przypadku może zamówić u osoby trzeciej wyroby medyczne będące przedmiotem danego zamówienia w ramach niniejszej umowy, tożsame co do rodzaju i ilości, nawet bez konieczności zawiadamiania o tym Wykonawcy do wymiany wadliwych rzeczy, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz osoby trzeciej. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do żądania kar umownych z tytułu zwłoki w dostawie towaru bądź z tytułu dostawy towaru wadliwego, przy czym za dzień zrealizowania dostawy przyjmuje się dzień jej zrealizowania przez osobę trzecią - wykonawcę zastępczego.
15. Postępowanie reklamacyjne określone w ust. 12-14 niniejszego paragrafu nie wyklucza uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi przy sprzedaży określonych w kodeksie cywilnym. Zamawiający ma prawo wyboru reżimu reklamacji.

§2

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania auditu u Wykonawcy zgodnie z punktem 7.4.1 normy EN ISO 9001:2008 oraz normą ISO 27001:2007.
2. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wykonawcę w związku z realizacją niniejszej umowy, Wykonawca powinien traktować jako poufne. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.
3. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania, w zakresie adekwatnym do przedmiotu niniejszej Umowy, Polityki Bezpieczeństwa Informacji obowiązującej u Zamawiającego.
4. W sytuacji, w której naruszenie poufności informacji lub Polityki Bezpieczeństwa Informacji spowoduje szkodę po stronie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest do jej naprawienia na zasadach ogólnych.

§3

1. Zamawiający zapłaci za zamówiony i dostarczony towar cenę brutto określoną w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku od towarów i usług VAT zobowiązanym do zapłaty i odprowadzenia tego podatku.
3. Zapłata za dostarczony na podstawie zamówienia towar nastąpi przelewem na konto bankowe Wykonawcy podane w doręczonej przez niego Zamawiającemu, prawidłowo wystawionej fakturze

VAT, potwierdzającej dostawę towaru, w ciągu dni od dnia jej otrzymania przez Zamawiającego.

4. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
5. Termin płatności faktur dotyczących dostawy, w której został stwierdzony wadliwy towar, rozpoczyna swój bieg od dnia wymiany wadliwego towaru na wolny od wad. Dostawa faktur korygujących nastąpi razem z dostawą towaru wolnego od wad.
6. Faktura oraz inny dokument potwierdzający dostawę winny bezwzględnie obejmować sprzęt medyczny tylko z niniejszej umowy i zawierać wskazanie numeru niniejszej umowy oraz numeru zamówienia (zamówień), w związku z którymi nastąpiła dostawa.
7. Zamawiający oświadcza, że oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania na wyroby medyczne, będące przedmiotem zamówienia (uzależnione od czynników niezależnych – tj. rodzaju schorzeń u pacjentów Zamawiającego) zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru od ilości określonej w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę i nie obciąża Zamawiającego jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami z tego tytułu.

§4

Zamawiający na podstawie art. 144 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004. prawo zamówień publicznych przewiduje możliwość dokonania zmiany w zawartej umowie w następujących sytuacjach:

- 1) wprowadzenia wyrobu medycznego nowego lub udoskonalonego, spełniającego parametry wymagane w SIWZ, pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż wyrób objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek każdej ze stron, poprzez zawarcie aneksu, w którym dotychczasowy wyrób zostanie wykreślony i zastąpiony wyrobem zmodyfikowanym lub udoskonalonym,
- 2) wycofania wyrobu medycznego z produkcji – Wykonawca ma obowiązek zapewnić dostarczenie wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż wyrób objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu, mocą którego nastąpi wykreślenie z umowy wyrobu wycofanego z produkcji i zastąpienie go wyrobem zamiennym,
- 3) podwyższenia stawki podatku VAT przy czym zmianie ulega jedynie cena netto, cena brutto pozostaje bez zmian. Nowe stawki będą obowiązywać strony wraz z wejściem w życie przepisów je regulujących. Każdorazowa zmiana nie wymaga aneksu w formie pisemnej, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek Zamawiającego. W uzasadnionych wypadkach, na pisemny umotywowany wniosek Wykonawcy strony mogą zawrzeć aneks, mocą którego zdecydują o podwyższeniu ceny brutto przy pozostawieniu ceny netto bez zmian; w takiej sytuacji strony mogą zdecydować również o odpowiednim do wzrostu stawki podatku VAT podwyższeniu wartości brutto całej umowy ze skutkiem od dnia określonego w treści aneksu.
- 4) obniżenia stawki podatku VAT przy czym zmianie ulega jedynie cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian. Nowe stawki będą obowiązywać strony wraz z wejściem w życie przepisów je regulujących. Każdorazowa zmiana nie wymaga sporządzenia aneksu w formie pisemnej, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek Zamawiającego,
- 5) zmiany polegającej na zamianie jeszcze niewykorzystanego asortymentu, przewidzianego niniejszą umową, na inny asortyment z tej umowy, który został już wykorzystany, z zastrzeżeniem, iż całkowita wartość brutto umowy nie może ulec zmianie; zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności,
- 6) zmiany przedmiotowej /wyrób medyczny zamienny/, dokonanej na czas określony, jeśli wystąpi przejściowy brak wyrobu z przyczyn leżących po stronie producenta, przy jednoczesnym dostarczeniu wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od wyrobu objętego umową oraz przy zachowaniu ceny jednostkowej dotychczasowego wyrobu lub ceny niższej; zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności, a za pisemną zgodą Kierownika Apteki Szpitalnej – bez konieczności zawarcia

- aneksu, jednakże z dokładnym określeniem czasu trwania zmiany, charakterystyki wyrobu zamiennego oraz jego ceny jednostkowej.
- 7) w przypadku niewyczerpania całości asortymentu określonego w Załączniku nr 1 w okresie, na jaki umowa została zawarta, okres ten może ulec przedłużeniu o czas określony, nie dłuższy niż 6 miesięcy.

§5

1. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o dotyczących go zmianach, w szczególności o zmianie organizacyjnej Wykonawcy, przekształceniu, zmianie formy prawnej prowadzonej przez Wykonawcę działalności gospodarczej, zmianie adresu siedziby firmy lub zmianie adresu zamieszkania właściciela lub współwłaściciela firmy. Niepowiadomienie przez Wykonawcę o zmianach nie będzie skutkowało jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami dla Zamawiającego.
2. Osobą odpowiedzialną merytorycznie za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest Kierownik Apteki Szpitalnej mgr Anna Wiczorek lub osoba przez nią upoważniona.

§6

Dla dokonania czynności skutkującej zmianą wierzyciela Zamawiającego wymagana jest uprzednia zgoda podmiotu tworzącego zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r. Dodatkowo, cesja wierzytelności z niniejszej umowy, jak również oddanie wierzytelności zarząd osobie trzeciej, wymaga uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności.

§7

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - a) w razie wystąpienia zwłoki w dostawie towaru § 1 pkt. 5 – w wysokości 0,1% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki;
 - b) za dostarczenie towaru z wadami – 0,1% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia dostawy, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości;
 - c) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca – w wysokości 10% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień odstąpienia);
 - d) za niedostarczenie dokumentów w terminie 30 dni o których mowa w § 1 ust. 8 – w wysokości 20% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień naruszenia);
2. Jeżeli szkoda Zamawiającego, spowodowana okolicznościami stanowiącymi podstawę naliczenia kar umownych, przewyższa wysokość naliczonych kar, Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego.

§8

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy za 7 dniowym wypowiedzeniem w następujących sytuacjach:
 - a) w razie niewykonania lub powtarzającego się nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności w powtarzających się opóźnieniach w dostawie towaru (co najmniej 4 razy) lub powtarzających się dostaw towaru wadliwego (co najmniej 4 razy).
 - b) w razie pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego w trakcie trwania umowy skutkującej niemożnością dalszej jej realizacji.
2. Zgodnie z art. 145 ust. 1 ustawy Prawo zamówień Publicznych, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o istotnej zmianie okoliczności powodującej, iż wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

§9

1. W kwestiach spornych wynikłych w związku z treścią lub realizacją niniejszej umowy strony będą dążyły do polubownego załatwienia sprawy, a gdy okaże się to niemożliwe, miejscowo właściwym będzie sąd powszechny właściwy dla Zamawiającego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą obowiązywanie art. 552 k.c.
3. Wykonawca oświadcza, że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji z art. 490 ust. 2 ustawy k.c.
4. Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach, po dwa egzemplarze dla każdej ze stron.
5. Załączniki do umowy stanowią jej integralną część:

Załączniki:

- Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo – cenowy;*
- Załącznik nr 2 – wpis do Krajowego Rejestru Sądowego lub innego rejestru;*
- Załącznik nr 3 – dokument dotyczący nadanie Wykonawcy numeru NIP;*
- Załącznik nr 4 – dokument dotyczący nadanie Wykonawcy numeru REGON.*

Wykonawca

Zamawiający