

Er/203/176/202/2013

Łódź, dnia 05.03.2013 r.
Numer sprawy: 176/12

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej 200 000 EURO **na dostawy odczynników diagnostycznych i drobnego sprzętu dla Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki, Pracowni Badania Szpiku, sprzętu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Apteki Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.**

Zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

I. Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający dokonuje zmiany SIWZ w zakresie:

a. **Wzoru mowy - Załącznik nr 6 do SIWZ - § 1 ust. 2,4; § 3 ust. 3, § 4 ust. 1 pkt. C i § 4 ust. 3 pkt. a**

Zmodyfikowany Załącznik nr 6 w załączeniu do niniejszego pisma.

b. **Załącznika nr 2 do SIWZ poprzez dodanie nowego Pakietu o numerze 18.**

Zmodyfikowany Załącznik nr 2 w załączeniu do niniejszego pisma.

c. **w zakresie Rozdziału I OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA pkt. 2**

Jest:

2. Przedmiot zamówienia został określony we Wspólnym Słowniku Zamówień pod kodem i pojęciem:

PAKIET NR 1-2 Jednorazowe niechemiczne art. medyczne i hematologiczne	33141000-0
PAKIET NR 3 Różny sprzęt i artykuły biurowe	30190000-7
PAKIET NR 4 Laboratoryjne wyroby szklane	33793000-5
PAKIET NR 5 Pipety i akcesoria laboratoryjne	38437000-7
PAKIET NR 6 poz. 1-4 Odczynniki do elektroforezy; Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR) w czasie rzeczywistym; Odczynniki chemiczne	33696600-1; 38951000-6; 33696300-8
PAKIET NR 6 poz. 5 Różne produkty chemiczne	24960000-1
PAKIET NR 6 poz. 6 Odczynniki chemiczne	33696300-8
PAKIET NR 7 Pipety i akcesoria laboratoryjne	38437000-7
PAKIET NR 8 Zestawy diagnostyczne	33141625-7
PAKIET NR 9 Zestawy diagnostyczne	33141625-7
PAKIET NR 10 Zestawy diagnostyczne, Odczynniki laboratoryjne	33141625-7; 33696500-0
PAKIET NR 11 Zestawy diagnostyczne	33141625-7
PAKIET NR 12 Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR); Zestawy diagnostyczne; Pipety i akcesoria laboratoryjne	38950000-9; 33141625-7; 38437000-7
PAKIET NR 13 Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR); Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR) w czasie rzeczywistym	38950000-9; 38951000-6
PAKIET NR 14 Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR) w czasie rzeczywistym; Pipety i akcesoria laboratoryjne	38951000-6; 38437000-7
PAKIET NR 15 Odczynniki laboratoryjne	33696500-0
PAKIET NR 16 Pipety i akcesoria laboratoryjne	38437000-7
PAKIET NR 17 Zestawy diagnostyczne	33141625-7

Zamawiający zmienia na:

2. Przedmiot zamówienia został określony we Wspólnym Słowniku Zamówień pod kodem i pojęciem:

PAKIET NR 1-2 Jednorazowe niechemiczne art. medyczne i hematologiczne	33141000-0
PAKIET NR 3 Różny sprzęt i artykuły biurowe	30190000-7
PAKIET NR 4 Laboratoryjne wyroby szklane	33793000-5
PAKIET NR 5 Pipety i akcesoria laboratoryjne	38437000-7
PAKIET NR 6 poz. 1-4 Odczynniki do elektroforezy; Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR) w czasie rzeczywistym; Odczynniki chemiczne	33696600-1; 38951000-6; 33696300-8
PAKIET NR 6 poz. 5 Różne produkty chemiczne	24960000-1
PAKIET NR 6 poz. 6 Odczynniki chemiczne	33696300-8
PAKIET NR 7 Pipety i akcesoria laboratoryjne	38437000-7
PAKIET NR 8 Zestawy diagnostyczne	33141625-7
PAKIET NR 9 Zestawy diagnostyczne	33141625-7
PAKIET NR 10 Zestawy diagnostyczne, Odczynniki laboratoryjne	33141625-7; 33696500-0
PAKIET NR 11 Zestawy diagnostyczne	33141625-7
PAKIET NR 12 Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR); Zestawy diagnostyczne; Pipety i akcesoria laboratoryjne	38950000-9; 33141625-7; 38437000-7
PAKIET NR 13 Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR); Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR) w czasie rzeczywistym	38950000-9; 38951000-6
PAKIET NR 14 Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR) w czasie rzeczywistym; Pipety i akcesoria laboratoryjne	38951000-6; 38437000-7
PAKIET NR 15 Odczynniki laboratoryjne	33696500-0
PAKIET NR 16 Pipety i akcesoria laboratoryjne	38437000-7
PAKIET NR 17 Zestawy diagnostyczne	33141625-7
PAKIET NR 18 Produkty z tworzyw sztucznych	19520000-7

d. W zakresie Rozdziału II. WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA pkt. 1, 2, 3, 4

Jest:

1. Wymagany okres realizacji zamówienia wynosi:

- a) dostawa jednorazowa w terminie **5 dni roboczych** (Pakiet 3 i 4)
- b) **18 miesięcy** od dnia podpisania umowy w zakresie pakietów nr 6,7,14
- c) **24 miesiące** od dnia podpisania umowy w zakresie pakietów nr 1-2, 6 pozycja 5
- d) **36 miesięcy** od dnia podpisania umowy w zakresie pakietów nr 5, 8-13,15-17
- e) **36 miesięcy** – dzierżawa systemu HISTO SPOT (Pakiet 12 pozycja 1)

2. Termin dostawy wynosi:

- a) **5 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 1-2
- b) **5 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 3,4 (dostawa jednorazowa)
- c) **21 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 5-17

3. Zamówienie realizowane będzie sukcesywnie w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego każdorazowo poprzedzone pisemnym zamówieniem Zamawiającego (dotyczy Pakiet 1,2, 5-17).

4. Realizacja przyszłej umowy będzie nadzorowana przez:
- w zakresie pakietów nr 1-4 oraz 6 pozycja 5 przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej – Elżbietę Sobolewską lub osobę upoważnioną;
 - w zakresie pakietów nr 5-17 przez Kierownika Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki – Aleksandrę Kaczmarek lub osobę upoważnioną;

Zamawiający zmienia na:

1. Wymagany **okres realizacji** zamówienia wynosi:
 - a) dostawa jednorazowa w terminie **5 dni roboczych** (Pakiet 3 i 4)
 - b) **18 miesięcy** od dnia podpisania umowy w zakresie pakietów nr 6,7,14
 - c) **24 miesiące** od dnia podpisania umowy w zakresie pakietów nr 1-2, 6 pozycja 5, **18**
 - d) **36 miesięcy** od dnia podpisania umowy w zakresie pakietów nr 5, 8-13,15-17
 - e) **36 miesięcy** – dzierżawa systemu HISTO SPOT (Pakiet 12 pozycja 1)

2. Termin dostawy wynosi:
 - a) **5 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 1-2, **18**
 - b) **5 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 3,4 (dostawa jednorazowa)
 - c) **21 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 5-17

3. Zamówienie realizowane będzie sukcesywnie w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego każdorazowo poprzedzone pisemnym zamówieniem Zamawiającego (dotyczy Pakiet 1,2, 5-17, **18**).

4. Realizacja przyszłej umowy będzie nadzorowana przez:
 - w zakresie pakietów nr 1-4, 6 pozycja 5, **18** - przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej – Elżbietę Sobolewską lub osobę upoważnioną;
 - w zakresie pakietów nr 5-17 przez Kierownika Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki – Aleksandrę Kaczmarek lub osobę upoważnioną;

e. w zakresie Rozdziału IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW litera B punkt 2 i 5.

Jest:

2. Posiadania wiedzy i doświadczenia.

Opis sposobu dokonania oceny tego warunku:

Za spełnienie warunku Zamawiający uzna wykonanie z należyłą starannością w okresie ostatnich 3 lat przed dniem wszczęcia postępowania tj. przed dniem ukazania się ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, min. 2 dostaw rodzajowo odpowiadających przedmiotowi zamówienia o łącznej wartości brutto minimum:

Nr pakietu	Wartość dostaw
1	8 000,00 zł
2	10 000,00 zł
3	750,00 zł
4	770,00 zł
5	14 280,00 zł
6	19 024,00 zł

7	3 400,00 zł
8	61 370,00 zł
9	20 250,00 zł
10	20 150,00 zł
11	22 250,00 zł
12	236 713,40 zł
13	8 700,00 zł
14	37 248,00 zł
15	2 760,00 zł
16	1 875,00 zł
17	90 400,00 zł

oferty złożonej w danym pakiecie wraz z potwierdzeniem ich należytego wykonania

Dla potrzeb oceny spełniania warunku określonego powyżej, jeśli wartości zostaną podane w walutach innych niż PLN, Zamawiający przyjmie średni kurs PLN do tej waluty podawany przez NBP na dzień opublikowania ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Zamawiający zmienia na:

2. Posiadania wiedzy i doświadczenia.

Opis sposobu dokonania oceny tego warunku:

Za spełnienie warunku Zamawiający uzna wykonanie z należyłą starannością w okresie ostatnich 3 lat przed dniem wszczęcia postępowania tj. przed dniem ukazania się ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, min. 2 dostaw rodzajowo odpowiadających przedmiotowi zamówienia o łącznej wartości brutto minimum:

Nr pakietu	Wartość dostaw
1	8 000,00 zł
2	10 000,00 zł
3	750,00 zł
4	770,00 zł
5	14 280,00 zł
6	19 024,00 zł
7	3 400,00 zł
8	61 370,00 zł
9	20 250,00 zł
10	20 150,00 zł
11	22 250,00 zł
12	236 713,40 zł
13	8 700,00 zł
14	37 248,00 zł
15	2 760,00 zł
16	1 875,00 zł
17	90 400,00 zł
18	1 250,00 zł

oferty złożonej w danym pakiecie wraz z potwierdzeniem ich należytego wykonania

Dla potrzeb oceny spełniania warunku określonego powyżej, jeśli wartości zostaną podane w walutach innych niż PLN, Zamawiający przyjmie średni kurs PLN do tej waluty podawany przez NBP na dzień opublikowania ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Jest:**5. Sytuacji ekonomicznej i finansowej.**

Opis sposobu dokonania oceny tego warunku:

Za spełnienie warunku Zamawiający uzna posiadanie środków finansowych lub zdolność kredytową na poziomie minimum :

Nr pakietu	Zdolność ekonomiczna
1	8 000,00 zł
2	10 000,00 zł
3	750,00 zł
4	770,00 zł
5	14 280,00 zł
6	19 024,00 zł
7	3 400,00 zł
8	61 370,00 zł
9	20 250,00 zł
10	20 150,00 zł
11	22 250,00 zł
12	236 713,40 zł
13	8 700,00 zł
14	37 248,00 zł
15	2 760,00 zł
16	1 875,00 zł
17	90 400,00 zł

wartości brutto w danym pakiecie.

W przypadku składania oferty na większą ilość pakietów niż jeden, Wykonawca zobowiązany jest spełnić ten warunek sumując kwoty poszczególnych pakietów.

Dla potrzeb oceny spełniania warunku określonego powyżej, jeśli wartości zostaną podane w walutach innych niż PLN, Zamawiający przyjmie średni kurs PLN do tej waluty podawany przez NBP na dzień opublikowania ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Zamawiający zmienia na:**5. Sytuacji ekonomicznej i finansowej.**

Opis sposobu dokonania oceny tego warunku:

Za spełnienie warunku Zamawiający uzna posiadanie środków finansowych lub zdolność kredytową na poziomie minimum :

Nr pakietu	Zdolność ekonomiczna
1	8 000,00 zł
2	10 000,00 zł
3	750,00 zł
4	770,00 zł
5	14 280,00 zł
6	19 024,00 zł
7	3 400,00 zł
8	61 370,00 zł

9	20 250,00 zł
10	20 150,00 zł
11	22 250,00 zł
12	236 713,40 zł
13	8 700,00 zł
14	37 248,00 zł
15	2 760,00 zł
16	1 875,00 zł
17	90 400,00 zł
18	1 250,00 zł

wartości brutto w danym pakiecie.

W przypadku składania oferty na większą ilość pakietów niż jeden, Wykonawca zobowiązany jest spełnić ten warunek sumując kwoty poszczególnych pakietów.

Dla potrzeb oceny spełniania warunku określonego powyżej, jeśli wartości zostaną podane w walutach innych niż PLN, Zamawiający przyjmie średni kurs PLN do tej waluty podawany przez NBP na dzień opublikowania ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

f. w zakresie Rozdziału V. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ POTWIERDZENIA NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU Z POSTĘPOWANIA NA PODSTAWIE ART. 24 ust. 1 – punkt 4b

Jest:

4. Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

b) Zamawiający wymaga, aby zaoferowane **wyroby medyczne spełniały wymogi dopuszczenia do obrotu i użytkowania zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. nr 107, poz. 679)**

- w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010 r:
 - **Deklarację Zdolności Producenta** – dla wyrobów medycznych wszystkich klas;
 - **Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)** – dla klasy wyrobu I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
 - dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III - **oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela** wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn - obowiązek złożenia przez Wykonawcę w przypadku, gdy przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym wykonanym na zamówienie ;
 - w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010 r. włącznie wniosek o przeniesienie danych do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 107, poz. 679)
 - w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - **zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu**

(obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie);

lub

- w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium - **powiadomienie o tym wprowadzeniu Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).

Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do złożenia dokumentów wymienionych w punkcie C wraz z pierwszą dostawą do:

- Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w zakresie pakietów nr 1-4 i 6 pozycja 5
- Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki w zakresie pakietów nr 5-17

Zamawiający zmienia na:

4. Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

b) Zamawiający wymaga, aby zaofiarowane **wyroby medyczne spełniały wymogi dopuszczenia do obrotu i użytkowania zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. nr 107, poz. 679)**

- w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010 r:
 - **Deklarację Zgodności Producenta** – dla wyrobów medycznych wszystkich klas;
 - **Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)** – dla klasy wyrobu I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
 - dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III - **oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela** wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn - obowiązek złożenia przez Wykonawcę w przypadku, gdy przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym wykonanym na zamówienie ;
 - w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010 r. włącznie wniosek o przeniesienie danych do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 107, poz. 679)
 - w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - **zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie);
- lub**
- w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium - **powiadomienie o tym wprowadzeniu Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).

Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do złożenia dokumentów wymienionych w punkcie C wraz z pierwszą dostawą do:

- Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w zakresie pakietów nr 1-4 i 6 pozycja 5, **18**
- Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki w zakresie pakietów nr 5-17

g. w zakresie Rozdziału VI. WARUNKI WPLĄTY I ZWROTU WADIUM

Jest:

1. Przystępując do przetargu (tj. przed złożeniem ofert) Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium w łącznej wysokości **22 318,00 zł**, które należy wpłacić przelewem na konto Zamawiającego: **PEKAO S.A. V O./ Łódź 78124015451111000011669960** przed upływem terminu składania ofert **z zaznaczeniem „Wadium na dostawy odczynników diagnostycznych i drobnego sprzętu dla Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki, Pracowni Badania Szpiku, sprzętu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Apteki Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi, 176/12”**

Wadium jest podzielone na części.

Jeżeli Wykonawca składa ofertę na jeden lub więcej pakietów zamówienia, obowiązany jest wnieść wadium sumując poszczególne wartości pakietów. Łączna kwota wadium jest sumą kwot za poszczególne pakiety zamówienia.

Wadium na poszczególne pakiety przedstawia się następująco:

Nr pakietu	Wadium
1	320,00 zł
2	400,00 zł
3	30,00 zł
4	31,00 zł
5	571,00 zł
6	760,00 zł
7	136,00 zł
8	2 455,00 zł
9	810,00 zł
10	806,00 zł
11	890,00 zł
12	9 470,00 zł
13	348,00 zł
14	1 490,00 zł
15	110,00 zł
16	75,00 zł
17	3 616,00 zł

Zamawiający zmienia na:

1. Przystępując do przetargu (tj. przed złożeniem ofert) Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium w łącznej wysokości **22 368,00 zł**, które należy wpłacić przelewem na konto Zamawiającego: **PEKAO S.A. V O./ Łódź 78124015451111000011669960** przed upływem terminu składania ofert **z zaznaczeniem „Wadium na dostawy odczynników diagnostycznych i drobnego sprzętu dla Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki, Pracowni Badania Szpiku, sprzętu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Apteki Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi, 176/12”**

Wadium jest podzielone na części.

Jeżeli Wykonawca składa ofertę na jeden lub więcej pakietów zamówienia, obowiązany jest wnieść wadium sumując poszczególne wartości pakietów. Łączna kwota wadium jest sumą kwot za poszczególne pakiety zamówienia.

Wadium na poszczególne pakiety przedstawia się następująco:

Nr pakietu	Wadium
1	320,00 zł
2	400,00 zł
3	30,00 zł
4	31,00 zł
5	571,00 zł
6	760,00 zł
7	136,00 zł
8	2 455,00 zł
9	810,00 zł
10	806,00 zł
11	890,00 zł
12	9 470,00 zł
13	348,00 zł
14	1 490,00 zł
15	110,00 zł
16	75,00 zł
17	3 616,00 zł
18	50,00 zł

h. w zakresie Rozdziału VIII. OPIS KRYTERIÓW I SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY OFERT
- punkt 1 i 3

Jest:

1. Zamawiający będzie oceniał każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów:

Dotyczy Pakiet 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 poz. 3,4,5,6,7,11,12,13,14,15,16,17

Lp.	Kryterium	Ranga
1.	Cena	100 %
RAZEM		100%

Dotyczy Pakiet 10 poz. 1 i 2

Lp.	Kryterium	Ranga
1.	Cena	60 %
2.	Jakość	40 %
RAZEM		100%

3. Sposób obliczenia wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

Dotyczy Pakiet 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 poz. 3,4,5,6,7,11,12,13,14,15,16,17

A) SPOSÓB OBLICZENIA CENY (C):

$$C = \frac{C_{MIN}}{C_B} * 100\%$$

C - wartość punktowa ceny
C_{MIN} - cena najniższa spośród wszystkich ofert,
C_B - cena badanej oferty

Wykonawca określi cenę zgodnie z formularzem oferty – załącznik nr 2 do SIWZ.

Ocena końcowa oferty:

$$O_K = C$$

Zamawiający zmienia na:

1. Zamawiający będzie oceniał każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów:

Dotyczy Pakiet 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 poz. 3,4,5,6,7,11,12,13,14,15,16,17,18

Lp.	Kryterium	Ranga
1.	Cena	100 %
RAZEM		100%

Dotyczy Pakiet 10 poz. 1 i 2

Lp.	Kryterium	Ranga
1.	Cena	60 %
2.	Jakość	40 %
RAZEM		100%

3. Sposób obliczenia wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

Dotyczy Pakiet 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 poz. 3,4,5,6,7,11,12,13,14,15,16,17,18

B) SPOSÓB OBLICZENIA CENY (C):

$$C = \frac{C_{MIN}}{C_B} * 100\%$$

C - wartość punktowa ceny
C_{MIN} - cena najniższa spośród wszystkich ofert,
C_B - cena badanej oferty

Wykonawca określi cenę zgodnie z formularzem oferty – załącznik nr 2 do SIWZ.

Ocena końcowa oferty:

$O_k = €$

i. w zakresie Rozdziału X. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OSWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI – punkt 3a

Jest:

3. Do kontaktów z oferentami w sprawach j. w. upoważnieni są:

- a) Pani Jolanta Bukowińska – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej – Łódź, ul. Pabianicka 62, tel. 42 689 – 57 – 20 (w sprawach merytorycznych w zakresie pakietów nr 1-4)

Zamawiający zmienia na:

3. Do kontaktów z oferentami w sprawach j. w. upoważnieni są:

- a) **Pani Jolanta Bukowińska – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej – Łódź, ul. Pabianicka 62, tel. 42 689 – 57 – 20 (w sprawach merytorycznych w zakresie pakietów nr 1-4,18)**

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.

W załączeniu do pisma:

- 1. Załącznik nr 2 do SIWZ z wprowadzonymi zmianami**
- 2. Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy z wprowadzonymi zmianami**

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. M. Kopernika w Łodzi (2)
mgr Wojciech Szrajber

Zamawiający
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 - 513 Łódź

OFERTA

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej 200 000 EURO na **dostawy odczynników diagnostycznych i drobnego sprzętu dla Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki, Pracowni Badania Szpiku, sprzętu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Apteki Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi** oferujemy wykonanie zamówienia na następujących warunkach:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę

Pakiet nr 18 - Woreczki strunowe z zamknięciem i polem do opisu

Lp.	Asortyment	Zapotrzebowanie na 24 miesiące	j. m.	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Woreczki strunowe z zamknięciem i polem do opisu rozm. 180 x 250 mm, grubość folii 50 um, po 1000 woreczków w opakowaniu	10	op.								
SUMA											X

- Oferujemy termin płatności (min. 30 dni)..... dni od dnia doręczenia faktury.
- Oferujemy termin dostawy (max.5 dni roboczych)
- Osobą upoważnioną do podpisania umowy, będzie
- Zamówienia należy składać na numer faxu:.....
- Oświadczamy, że :
- Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz oświadczamy, że uzyskaliśmy konieczne informacje do przygotowania
- Akceptujemy w całości i bez zastrzeżeń warunki umowy zawarte we wzorze umowy - zał. nr 6 oraz zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia
- Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ.

ZASTĘPCA WYKONAWCY
ZDL W.S. S. IM. M. KOPERNIKA
mgr farm. Jolanta Białowitńska
diagnosta laboratoryjny
specjalista analityki klinicznej

.....
data i podpis osoby upoważnionej

UMOWA nr 176/12/.....
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 KRS **0000004955**, REGON 000295403, NIP 729 - 23 - 45 - 599,

z siedzibą w Łodzi, ul. Pabianicka 62

reprezentowany przez **Wojciecha Szrajbera – Dyrektora**
zwaną dalej **Zamawiającym**

z

firmą

z siedzibą w

wpisaną do

NIP:, REGON:

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 **dostawy odczynników diagnostycznych i drobnego sprzętu dla Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki, Pracowni Badania Szpiku, sprzętu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Apteki Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi**

obowiązująca od dnia..... do dnia.....

§1

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż wraz z dostarczeniem artykułów wyszczególnionych asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do umowy, zwanych dalej towarem.
2. Realizacja przyszłej umowy będzie nadzorowana przez:
 - w zakresie pakietów nr 1-4, 6 pozycja 5, **18** przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej – Elżbietę Sobolewską lub osobę upoważnioną;
 - w zakresie pakietów nr 5-17 przez Kierownika Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki – Aleksandrę Kaczmarek lub osobę upoważnioną;
3. Zamawiający dokona odbioru towaru na podstawie protokołu.
4. Osobą upoważnioną ze strony zamawiającego do odbioru przedmiotu zamówienia i podpisania protokołu jest Kierownik Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, Pani, lub osoba przez niego upoważniona (w zakresie Pakietów 1-4, Pakietu 6 pozycja 5, **Pakietu 18**) oraz Kierownik Pracowni Immunologii Transplantacyjnej i Genetyki Pani lub osoba przez niego upoważniona.
5. Towar staje się własnością Zamawiającego z dniem podpisania protokołu.
6. Transport do miejsca odbioru i koszty transportu ponosi Wykonawca.
7. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Zamawiającemu, w ramach niniejszej umowy wyroby medyczne będą przez cały okres jej obowiązywania spełniały normy jakościowe oraz parametry użytkowe zgodne z treścią złożonej przez niego oferty przetargowej oraz opisem przedmiotu zamówienia określonym w SIWZ przedmiotowego postępowania przetargowego (Znak sprawy: 176/12) oraz 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 wyrobów medycznych, 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. Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towarów, o których mowa w ust. 1, od określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę.
11. Towar powinien być wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm, w opakowaniu odpowiadającym właściwości towaru i środka transportu.

§2

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania audytu u Wykonawcy zgodnie z punktem 7.4.1 normy EN ISO 9001:2008.
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. Całkowita wartość zobowiązania wynosi PLN netto (słownie:), co stanowi kwotę PLN brutto (słownie:) (dotyczy Pakiet _____).
2. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług (VAT).
3. Podstawą do wystawienia faktur częściowych będzie protokół potwierdzający odbiór danego zamówienia, podpisany przez upoważnionego pracownika Zamawiającego wskazanego w **§1 ust. 4**.
4. Zapłata będzie dokonana w ciągu dni (**min. 30**) od dnia dostarczenia faktury do siedziby Zamawiającego, przelewem bankowym na konto Wykonawcy wskazane na fakturze.
5. Wykonawca zobowiązany jest do przesłania faktury w formie pisemnej na adres szpitala.
6. Za dzień zapłaty strony uznają datę obciążenia rachunku przez bank Zamawiającego.
7. Wykonawca zobowiązany jest do utrzymania niezmienności cen netto przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy z zastrzeżeniem postanowień § 5 niniejszej umowy.

§4

1. Realizacja przedmiotu zamówienia nastąpi:
 - a) dostawa jednorazowa w terminie 5 dni roboczych poprzedzona pisemnym zamówieniem Zamawiającego (Pakiet 3 i 4);
 - b) sukcesywnie w okresie **18 miesięcy** od dnia podpisania umowy w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego każdorazowo poprzedzone pisemnym zamówieniem Zamawiającego w zakresie pakietów nr 6, 7, 14 w terminie od dniar. do dniar.
 - c) sukcesywnie w okresie **24 miesięcy** od dnia podpisania umowy w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego każdorazowo poprzedzone pisemnym zamówieniem Zamawiającego w zakresie pakietów nr 1,2,6 pozycja 5, **18** w terminie od dniar. do dniar.
 - d) sukcesywnie w okresie **36 miesięcy** od dnia podpisania umowy w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego każdorazowo poprzedzone pisemnym

zamówieniem Zamawiającego w zakresie pakietów nr 5, 8-13,15-17 w terminie od dniar. do dniar.

2. Zamówienia należy składać na nr faksu.....
3. Dostawy realizowane będą w terminie do:
 - a) **5 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 1-2, **18**
 - b) **5 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 3,4 (dostawa jednorazowa)
 - c) **21 dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia - w zakresie pakietów nr 5-17
4. Faktury VAT wystawione w związku z danym zamówieniem powinny obejmować towary tylko z niniejszej umowy i tylko związane z tym zamówieniem, z podaniem numeru zamówienia i numeru umowy.

§5

1. W przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub jakościowych w przedmiocie dostawy, Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie, nie później jednak niż do 7 dni od złożenia reklamacji przez Zamawiającego, wymieni wadliwy towar na wolny od wad. Za towar wadliwy uważa się, między innymi, towar niezgodny asortymentowo lub ilościowo ze złożonym zamówieniem.
2. Wystawienie faktur korygujących nastąpi w ciągu 3 dni od daty dostarczenia towaru wadliwego.
3. Reklamacje Zamawiającego składane będą w formie faksu na numer: Reklamacja uznana zostanie za złożoną w sytuacji posiadania przez Zamawiającego dowodu jej przesłania na ustalony przez strony numer faksu.
4. Termin płatności faktur dotyczących dostawy w której został stwierdzony wadliwy towar rozpoczyna swój bieg od dnia wymiany wadliwego towaru na wolny od wad.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą rzeczy będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamy co do rodzaju, bez konieczności wzywania Wykonawcy do wymiany wadliwych lub niedostarczonych w terminie rzeczy, gdy będzie to niezbędne do zapewnienia prawidłowego świadczenia pomocy medycznej przez Zamawiającego, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy, czynności w związku z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Wykonawcę.
6. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu przedmiot zamówienia z terminami ważności nie krótszymi niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy.
7. Postępowanie reklamacyjne określone w ust. 1 -5 niniejszego paragrafu nie wyklucza uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi przy sprzedaży określonych w kodeksie cywilnym. Zamawiający ma prawo wyboru reżimu realizacji reklamacji.

§6

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - a. w razie wystąpienia zwłoki w dostawie towaru – w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki;
 - b. za dostarczenie towaru z wadami – 2% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem,
 - c. za zwłokę w wymianie wadliwego towaru na nowy wolny od wad zgodny z zamówieniem co do ilości i jakości – w wysokości 2% wartości brutto towaru dostarczonego z wadą za każdy dzień zwłoki;
 - d. Jeżeli Wykonawca bez uzasadnionej przyczyny i z własnej winy nie przystąpi lub przerwie wykonywanie dostaw przedmiotu umowy lub też nastąpi odstąpienie od umowy lub jej wypowiedzenie z winy Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.
 - e. w wypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w § 1 pkt. 8 – 20% wartości brutto umowy.

2. Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
3. Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z wystawionych przez Wykonawcę faktur.

§7

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 zmodyfikowanego lub udoskonalonego spełniającego parametry wymagane w SIWZ, pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż produkt objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu w którym dotychczasowy wyrób zostanie wykreślony i zastąpiony wyrobem zmodyfikowanym lub udoskonalonym.
- 2) wycofania wyrobu 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 sporządzenia aneksu w formie pisemnej, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek Zamawiającego.
- 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 nie wykorzystanego asortymentu obejmującego powyższą umowę na asortyment wykorzystany z tej umowy 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 zamienny jeśli wystąpi przejściowy brak wyrobu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową oraz przy zachowaniu ceny jednostkowej, zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności
- 7) zakupu u Wykonawcy w miejsce wyrobu wskazanego w załączniku nr 1 do umowy odpowiednika tego samego lub innego producenta po cenie nie wyższej niż cena zawarta w umowie za dany wyrób, w wypadku gdy będzie to uzasadnione potrzebami diagnostycznymi,
- 8) obniżenia cen w każdej sytuacji zgłoszonej przez Wykonawcę.

§8

1. W przypadku niepoinformowania Zamawiającego o zmianach dotyczących Wykonawcy min. o zmianie organizacyjnej Wykonawcy, zmianie formy prawnej prowadzonej przez Wykonawcę działalności gospodarczej oraz zmianie adresu siedziby firmy i zmianie adresu zamieszkania właściciela lub współwłaściciela firmy i wynikłych z tego tytułu negatywnych skutków, Zamawiający nie będzie ponosił negatywnych skutków niepowiadomienia przez Wykonawcę.

§9

Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy z jednomiesięcznym wypowiedzeniem ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w następujących sytuacjach:

- a) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności w razie powtarzających się opóźnień w dostawie towaru (więcej, niż 3) lub powtarzających się dostaw towaru wadliwego (więcej, niż 3),
- b) w razie pogorszenia sytuacji finansowej Szpitala w trakcie trwania umowy,
- c) w razie zmiany metody leczenia skutkującej spadkiem ilości zamówień jednostkowych,

d) Wykonawca dwukrotnie odmówił realizacji dostawy.

§10

1. Wykonawca nie może w jakikolwiek sposób, pod rygorem nieważności takiej czynności, przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy, w szczególności w drodze cesji, poręczenia lub factoringu, na osobę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego oraz bez spełnienia warunków wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Każda czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić dopiero po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.
2. Każda ze stron zobowiązana jest :
 - a) powiadomić niezwłocznie drugą stronę o zmianach organizacyjno – prawnych, które miały miejsce w okresie związania umową, jeśli mają wpływ na realizację umowy lub sposób wystawiania dokumentów rozliczeniowych,
 - b) złożyć komplet dokumentów wskazujących następcę prawnego.
3. Wykonawca oświadcza, że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji z art. 490 ust. 2 ustawy K.C.

§11

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcie umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. W przypadku zaistnienia okoliczności, o których mowa w pkt. 1 Wykonawca może żądać wyłączenie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§12

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, właściwym do rozstrzygnięcia sporu będzie sąd powszechny właściwy miejscowo dla Zamawiającego.

§13

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą zastosowanie art. 552 KC.

§14

Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach po dwa dla każdej ze stron.

Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo – cenowy,
Załącznik nr 2 – wpis do Krajowego Rejestru Sądowego lub innego rejestru,
Załącznik nr 3 – dokument dotyczący nadania Wykonawcy numeru NIP,
Załącznik nr 4 – dokument dotyczący nadania Wykonawcy numeru REGON,
Załącznik nr 5 – oświadczenie dot. wyrobów medycznych

Wykonawca

Zamawiający

.....
Wykonawca

.....
Zamawiający