

EZ.263.191.1630.2015.AO
Łódź, dnia 10.11.2015 r.
Numer sprawy: 191/ZP/15

dotyczy: o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 10 000 000 euro na dostawę sprzętu medycznego – rękawic chirurgicznych i diagnostycznych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ORAZ MODYFIKACJA SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zgodnie z art. 38 ust. 2, 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na zapytania złożone do specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Ponadto

I. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści siwz w poniższym zakresie:

1) Zamawiający zmienia oraz ujednolica zapisy SIWZ w rozdziale VIII. OPIS KRYTERIÓW I SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY OFERT lit. B tj. SPOSÓB OBLICZENIA w kryterium JAKOŚĆ/ FUNKCJONALNOŚĆ/PARAMETRY TECHNICZNE (F):

Pakiet 1: REKAWICE NITRYLOWE BEZPUDROWE Z MANKIEM. NIESTERYLNE DIAGNOSTYCZNO-LABORATORYJNE w rozmiarach XS-XL

Było:

Cechy minimalne obligatoryjne i pożądane (fakultatywne)	Potwierdzenie spełnienia parametrów		Parametr obligatoryjny	Punktacja w kryterium jakość/funkcjonalność/ parametry techniczne
	wpisać tak/nie lub podać wartość	nr strony w ofercie		
grubość rękawicy w strefie palców 0,10 mm +/-0,02 mm	Tak/nie			Tak: 2 pkt Nie:0 pkt
poziom AQL max 1,5	podać wartość			1,5 – 0 pkt 1,4 – 1 – 1 pkt <1 – 2 pkt

Zamawiający zmienia na:

Cechy minimalne obligatoryjne i pożądane (fakultatywne)	Potwierdzenie spełnienia parametrów		Parametr obligatoryjny	Punktacja w kryterium jakość/funkcjonalność/ parametry techniczne
	wpisać tak/nie lub podać wartość	nr strony w ofercie		
grubość rękawicy w strefie palców 0,09 mm +/-0,02 mm	Tak/nie			Tak: 2 pkt Nie:0 pkt
poziom AQL max 1,5	podać wartość			1,5 – 0 pkt 1,0 – 1 pkt <1,0 – 2 pkt

Pakiet 2: REKAWICE CHIRURGICZNE SYNTETYCZNE NIE ZAWIERAJĄCE LATEKSU w rozmiarach od 6.0 do 8.5

Było:

Cechy minimalne obligatoryjne i pożądane (fakultatywne)	Potwierdzenie spełnienia parametrów		Parametr obligatoryjny	Punktacja w kryterium jakość/funkcjonalność/ parametry techniczne
	wpisać tak/nie lub podać wartość	nr strony w ofercie		
poziom AQL max 1,5	podać wartość			1,0 – 0 pkt 0,9-0,6 – 1 pkt 0,5 i mniej – 2 pkt

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

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

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

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



Zamawiający zmienia na:

Cechy minimalne obligatoryjne i pożądane (fakultatywne)	Potwierdzenie spełnienia parametrów		Parametr obligatoryjny	Punktacja w kryterium jakość/funkcjonalność/ parametry techniczne
	wpisać tak/nie lub podać wartość	nr strony w ofercie		
poziom AQL max 1,5	podać wartość			1,0 – 0 pkt 0,6 – 1 pkt 0,4 i mniej – 2 pkt

- 2) Zamawiający zmienia treść załącznika nr 2a w powyższym zakresie oraz modyfikuje wzór umowy stanowiący załącznik nr 8 do siwz w § 3 ust. 4 (modyfikacja w załączeniu).

Wszyscy wykonawcy zobowiązani są do złożenia oferty na zmodyfikowanym załączniku nr 2a. Oferta złożona bez zastosowania się do powyższej modyfikacji podlegać będzie odrzuceniu w trybie art.89 ust.1 pkt.2 jako niezgodna z treścią SIWZ.

- 3) Zamawiający zmienia zapisy SIWZ w rozdziale 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 3 tj. Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:
c) Formularz oferty wraz z formularzem cenowym – Załącznik nr 2 i 2a do SIWZ (należy złożyć tylko na oferowane pakiety).

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

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu 2 - Rękawice syntetyczne

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic syntetycznych o AQL 1,5. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 2 dotyczy SIWZ 3 pkt. d)

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie dokumentów dystrybutora / importera w miejsce dokumentu producenta (katalog, prospekt, ulotka).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 3 dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1b)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 1b projektu umowy

zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posittkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 4 dotyczące Pakietu 1

Czy Zamawiający w celu potwierdzenia wymaganych parametrów o których mowa w normie EN 455 1-3 oczekuje załączenia do oferty badań nie starszych niż okres ważności rękawic. Uzasadnieniem tego pytania jest fakt, iż 4-5 lat temu produkowano rękawice nitrylowe o znacznie grubszych ściankach, mniej elastyczne i gorzej dopasowujące się do dłoni, a co za tym idzie: grubsza rękawica wykazuje wyższą odporność na siłę zrywu. Obecnie produkowane rękawice nitrylowe przy użyciu najnowszych technologii są zdecydowanie lepszej jakości niż te produkowane 4-5 lat temu. Określenie przez Zamawiającego daty wystawienia dokumentu potwierdzającego parametry fizyczne rękawicy zgodnie z EN 455 1-3 jest kluczowe z punktu widzenia użytkownika, mając na uwadze ewolucję, jaką przeszły rękawice nitrylowe w ostatnich latach.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż oczekuje rękawic zgodnych z normą EN 455 1-3.

Pytanie nr 5 dotyczące Pakietu 1

Prosimy o zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych a' 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ich ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 1 zaoferowanie rękawic pakowanych a' 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ich ilości. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

Pytanie nr 6 dotyczące Pakietu 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości 301-305mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 2 zaoferowanie rękawic o długości 301-305mm. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

Pytania nr 7 dotyczące projektu umowy:

1. Prosimy o modyfikację zapisu § 11. ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do niego następującej treści: „W przypadku opóźnienia Zamawiającego w dokonaniu płatności przekraczającego 55 dni od dnia płatności określonego na fakturze, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości przekraczających termin płatności określony na fakturze o 55 dni. W takim przypadku Zamawiający nie ma prawa naliczać kar umownych za opóźnienie w dostawie towaru.”

Ad 1 Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

2. W związku z tym, iż opakowania wyrobów medycznych, które są przedmiotem niniejszego postępowania, podlegają restrykcyjnym przepisom prawa i spełniają wszystkie obowiązujące w tym zakresie normy prosimy o wykreślenie części zapisu zawartego w : § 3. ust. 4 „ a w szczególności w opakowaniu zaopatrzonem we wskaźnik temperatury.”

Ad 2 Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz, uwzględniając dokonaną modyfikację.

Pytania nr 8 dotyczą załącznika 2a - Pakiet nr 2:

1. Rubryka „Cechy minimalne obligatoryjne i pożądane „fakultatywne” – „pewność uchwytu-powierzchnia mikroporowata” - Czy Zamawiający miał na myśli powierzchnię mikroteksturowaną, a nie mikroporowatą? Pragniemy nadmienić, że parametr pewności uchwytu określa mikrotekstura powierzchni, a nie jej porowatość.

Ad 1 Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz, uwzględniając dokonaną modyfikację.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości minimalnej wynoszącej 305mm dla wszystkich rozmiarów rękawic?

Ad 2 Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 rękawice o długości całkowitej dla wszystkich rozmiarów 300mm +/-5mm. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

3. Czy Zamawiający może dokładnie sprecyzować, czy poziom AQL oferowanych rękawic ma być końcowym wynikiem badań, stanowiącym ostateczną kontrolę procesową po zapakowaniu rękawic, czy ma to być wynik badań częściowych, które wykonuje się przed zapakowaniem rękawic?

Ad 3 Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż poziom AQL oferowanych rękawic ma być końcowym wynikiem badań, stanowiącym ostateczną kontrolę procesową po zapakowaniu rękawic.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu 1

W związku z niejasnym w naszej ocenie opisem SIWZ, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu, że zaoferowane rękawice mają być zapakowane w sposób gwarantujący pobieranie z opakowania, nakładanie oraz możliwość prawidłowej dezynfekcji opakowania powołując się na aktualne zalecenia Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych (Katowice 2014)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż w celu zwiększenia bezpieczeństwa epidemiologicznego wymaga dostarczenia wraz z rękawicami pojemników naściennych kompatybilnych z oferowanymi opakowaniami.

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu 1, poz. 1, pkt 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08 +/- 0,01mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz, uwzględniając dokonaną modyfikację.

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu 1, poz. 1, pkt 7

Czy Zamawiający będzie wymagał rękawic, które zostały przebadane zgodnie z normą PN-EN 374 cz. 1, 2 i 3, potwierdzone badaniami wykonanymi przez jednostkę niezależną? Część 3 normy opisuje procedurę postępowania laboratoryjnego oraz sporządzania raportu z badań, natomiast część 1 normy opisuje wymogi co do wyników prowadzonego badania w związku z czym wprowadzenie wymogu spełnienia normy EN 374 cz. 1, 2, 3 w całości zapewnia pełne bezpieczeństwo m.in. w trakcie pracy ze środkami dezynfekcyjnymi. Ponadto, wymóg spełnienia normy EN-PN 374 1-2-3 jest zalecany przez Polski Komitet Normalizacyjny, w załączeniu opinia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż będzie wymagał rękawic przebadanych zgodnie z normą PN-EN 374 cz. 1, 2 i 3.

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu 1, poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rękawica posiadała dodatkową warstwę antybakteryjną / pielęgnującą, ze względu na krótką pracę operatora w rękawicy diagnostycznej wprowadzony wymóg jest bezzasadny a jedynie podwyższa koszt rękawicy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz

Pytanie nr 13 dotyczy Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice opakowane a'200szt. rozmiar XL a'180szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 88 385?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 rękawice opakowane a'200szt. rozmiar XL a'180szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 88 385. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice opakowane a'250szt. rozmiar XL a'240szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 70 708?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 15 dotyczy Pakiet 1 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie czy w 1 pozycji Pakietu 1 Zamawiający w Załączniku nr 2a określając grubość rękawicy nitrylowej w strefie palców podając parametr $0,09\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ (czyli od $0,07\text{mm}$ do $0,11\text{mm}$) miał na myśli minimalną grubość? W danych dotyczących parametrów oceny podane jest, że rękawice otrzymają 2 pkt. za grubość rękawicy w strefie palców $0,10\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ (czyli od $0,08\text{mm}$ do $0,12\text{mm}$). Należy zwrócić uwagę, że jeśli zapis dotyczący wymaganej grubości rękawicy podany w Załączniku 2a nie dotyczy wartości minimalnych, to rękawiczka o grubości $0,12\text{mm}$ w strefie palców nie będąc zgodna z zapisami siwz uzyska 2 pkt. za jakość.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz, uwzględniając dokonaną modyfikację.

Pytanie nr 16 dotyczy Pakiet 1 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie oceniał pokrycie rękawic nitrylowych od wewnątrz warstwą polimeru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.Pytanie nr 17 dotyczy Pakiet 2 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie czy w 1 pozycji Pakietu 2, Zamawiający oczekuje rękawic chirurgicznych syntetycznych o długościach minimalnych podanych w Załączniku 2a, a tym samym dopuszcza rękawice o długości całkowitej dla wszystkich rozmiarów 300mm +/-5mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 rękawice o długości całkowitej dla wszystkich rozmiarów 300mm +/-5mm. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

Pytanie nr 18 dotyczy zapisów siwz

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści załączenie do oferty kart katalogowych importera?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 19 dotyczy zapisów siwz

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o ograniczenie ilości wymaganych próbek, dla Pakietu 1 – po 2 op. z rozm. XS i XL oraz po 5 op. z rozm. S, M, L dla Pakietu 2 – po 50 par (pełne opakowanie handlowe) z rozmiarów najczęściej stosowanych, czyli 6,5 i 7,5 oraz po 5 par z pozostałych rozmiarów (6,0; 7,0; 8,0; 8,5).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 20 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla rękawic diagnostycznych nitrylowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytania nr 21 dotyczą pakietu nr 1

1. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że wyniki opisanego w normie EN 455-1 testu wodnego szczelności rękawic AQL, obliczane są na podstawie tabel zawartych w normie ISO 2859:



5. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają zawierać serycynę?

Ad 5 Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice zawierające serycynę, nie wymaga.

6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych dla rozmiaru XL w opakowaniach 90 sztuk.

Ad 6 Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice dla rozmiaru XL w opakowaniach 90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

Pytania nr 22 dotyczą Pakietu 2

1. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że wyniki opisanego w normie EN 455-1 testu wodnego szczelności rękawic AQL, obliczane są na podstawie tabel zawartych w normie ISO 2859:

Sample size code letter	Sample size	Acceptable quality levels (normal inspection)																											
		0,010	0,015	0,025	0,040	0,065	0,10	0,15	0,25	0,40	0,65	1,0	1,5	2,5	4,0	6,5	10	15	25	40	65	100	150	250	400	650	1000		
A	2	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
B	3	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
C	5	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
D	8	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
E	13	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
F	20	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
G	32	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
H	50	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
J	80	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
K	125	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
L	200	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
M	315	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
N	500	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
P	800	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
Q	1250	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
R	2000	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓

Ze względu na brak wartości AQL pomiędzy 0,6 a 1,0 w powyższej tabeli, prosimy o skorygowanie oceny jakości na zgodne z normą, tj. dla konkretnych wartości

z: na:
1,0 – 0 pkt 1,0 – 0 pkt
0,9-0,6 – 1 pkt 0,6 – 1 pkt
0,5 i mniej – 2 pkt 0,4 i mniej – 2 pkt

Ad 1 Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz, uwzględniając dokonaną modyfikację.

2. Prosimy o dopuszczenie rozwiązania materiału półsyntetycznego, zapewniającego kontakt dłoni jedynie z warstwą w pełni syntetyczną – nitylową, stanowiącą 50% grubości rękawicy, skutecznie oddzielającą dłoń od kontaktu z naturalnym lateksem. Zaproponowane

rozwiązanie zabezpieczy personel wrażliwy na lateks, natomiast umożliwi komfortową pracę i barierowość dla personelu?

Ad 2 Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

3. Prosimy o dopuszczenie rękawic wykonanych z poliizoprenu.

Ad 3 Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych dla rozmiaru XS-L po 150 sztuk, rozmiar XL pakowany po 135 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane dla rozmiaru XS-L po 150 sztuk, rozmiar XL pakowany po 135 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

Zamawiający informuje, iż niniejsza modyfikacja nie wywiera wpływu na bieg terminu składania ofert.

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.

Z poważaniem

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

PAKIET NR 1 RĘKAWICE NITRYLOWE BEZPUDROWE Z MANKIEM. NIESTERYLNE
DIAGNOSTYCZNO-LABORATORYJNE w rozmiarach XS-XL

Cechy minimalne obligatoryjne i pożądane (fakultatywne) ¹	Potwierdzenie spełnienia parametrów		Parametr obligatoryjny	Punktacja w kryterium jakość/funkcjonalność/parametry techniczne
	wpisać tak/nie lub podać wartość	nr strony w ofercie		
niesterylne	Tak/nie		tak	xxx
pasujące na obie dłonie	Tak/nie		tak	xxx
nie śliskie (końcówki palców lub cała powierzchnia lekko teksturowana lub mikroporowata)	Tak/nie		tak	xxx
zgodnie z obowiązującą normą PN -EN 455	Tak/nie		tak	xxx
zgodnie z obowiązującą normą PN -EN 420	Tak/nie		tak	xxx
zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III	Tak/nie		tak	xxx
oznakowanie CE	Tak/nie		Tak	xxx
rolowany manki	Tak/nie		tak	xxx
bezpudrowe	Tak/nie		tak	xxx
odporne na rozierwanie	Tak/nie			xxx
- siła zerwania przed przyspieszonym starzeniem min. 6 N	podać wartość			6 N – 0 pkt >6 N i ≤7 N- 2 pkt. >7 N i ≤8 N – 3 pkt >8 N – 4 pkt
- siła zerwania po przyspieszonym starzeniu min. 6N	podać wartość			6 N – 0 pkt >6 N i ≤7 N- 2 pkt. >7 N i ≤8 N – 3 pkt >8 N – 4 pkt.
łatwe w nakładaniu	Tak/nie			Informacja w dokumentach przedmiotowych „łatwe w nakładaniu” – 1 pkt. Jeden punkt zostanie przyznany na podstawie oceny użytkownika rękawiczek: Stwierdzenie: Tak – 1 pkt. Stwierdzenie: Nie – 0 pkt
dobrze dopasowane (możliwość wykonania precyzyjnych manipulacji)	Tak/nie			Informacja w dokumentach przedmiotowych „dobrze dopasowane- możliwość wykonania precyzyjnych manipulacji lub podobna ” – 1 pkt. Jeden punkt zostanie przyznany na podstawie oceny użytkownika rękawiczek: Stwierdzenie: Tak – 1 pkt. Stwierdzenie: Nie – 0 pkt.
grubość rękawicy w strefie palców 0,09 mm +/-0,02 mm	Tak/nie			Tak: 2 pkt Nie: 0 pkt
poziom AQL max 1,5	podać wartość			1,5 – 0 pkt 1,0 – 1 pkt <1,0 – 2 pkt
informacja o czasach przenikania substancji chemicznych (zgodnie z normą PN-EN 374-3) ²	Tak/nie			Tak: 5 pkt Nie: 0 pkt
badania na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 ³	Tak/nie			Tak: 5 pkt Nie: 0 pkt
badania na przenikalność cytostatyków ⁴	podać wartość			≤ 5 – 0 pkt 6 - 10 – 2 pkt >10 – 5 pkt
Wewnętrzna warstwa	podać rodzaj warstwy			antybakteryjna: 4 pkt pielęgnująca: 2 pkt brak: 0 pkt

Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic wraz z kompatybilnymi pojemnikami naściennymi w ilości 150 sztuk – wliczonymi w cenę rękawic

.....
Podpis osoby upoważnionej

¹ Brak spełnienia cech fakultatywnych nie będzie podstawą do odrzucenia oferty

² dla przyznania punktów za kryterium – poza opisem parametru w tabeli Zamawiający wymaga załączenia do oferty raportu z badania rękawic na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą PN-EN 374-3

³ dla przyznania punktów za kryterium – poza opisem parametru w tabeli Zamawiający wymaga załączenia do oferty raportu z badań rękawic na przenikalności wirusów , zgodnie z normą ASTM F 1671.

⁴ dla przyznania punktów za kryterium – poza opisem parametru w tabeli wymaga Zamawiający wymaga załączenia do oferty raportu z badań rękawic na przenikalności cytostatyków

PAKIET nr 2 RĘKAWICE CHIRURGICZNE SYNTETYCZNE NIE ZAWIERAJĄCE LATEKSU w rozmiarach od 6.0 do 8.5

Cechy minimalne obligatoryjne i pożądanane (fakultatywne) ¹	Potwierdzenie spełnienia parametrów			Parametr obligatoryjny	Punktacja w kryterium jakość/funkcjonalność/ parametry techniczne
	wpisać tak/nie lub podać wartość		nr strony w ofercie		
sterylne	Tak/nie			tak	xxx
sterylizowane radiacyjnie	Tak/nie			tak	xxx
zgodnie z normą PN-EN 455 (1,2)	Tak/nie			tak	xxx
anatomiczny kształt	Tak/nie			tak	xxx
oznakowanie CE	Tak/nie			tak	xxx
bezpieczne (zapewniające sterylne) otwieranie opakowania	Tak/nie			tak	xxx
pewność uchwyty –powierzchnia lekko teksturowana	Tak/nie			tak	xxx
wykonane z neoprenu	Tak/nie			tak	xxx
bezpudrowe z wewnętrzną warstwą bezlateksową	<u>Podać rodzaj warstwy wewnętrznej</u>			tak	xxx
długość całkowita: • 6; 6,5 – 270 mm +/- 20 mm • 7; 7,5 ; 8 – 280 mm +/- 20 mm • 8,5; 9 – 285 mm +/- 20 mm	<u>podać wartość</u>			tak	xxx
odporne na rozzerwanie	Tak/nie				xxx
- siła zerwania przed przyspieszonym starzeniem min. 9 N	<u>podać wartość</u>				poniżej 19 N- 0 pkt 10-12 N- 1 pkt. 13-14 N -2 pkt powyżej 14N - 3 pkt.
- siła zerwania po przyspieszonym starzeniu min. 6N	<u>podać wartość</u>				poniżej 6 N- 0 pkt 7-10 N- 1 pkt. 11-12 N - 2 pkt powyżej 12 N- 3 pkt
łatwość w nakładaniu (czy w trakcie nakładania nie ma oporu, czy rękawica nie jest posklejana)	Tak/nie				Punkty zostaną przyznane na podstawie oceny użytkownika rękawiczek: Stwierdzenie: Tak – 3 pkt. Stwierdzenie: Nie – 0 pkt
dobrze dopasowane (możliwość wykonania precyzyjnych manipulacji)	Tak/nie				Punkty zostaną przyznane na podstawie oceny użytkownika rękawiczek: Stwierdzenie: Tak – 3 pkt. Stwierdzenie: Nie – 0 pkt.
mankiet	Tak/nie Tak/nie				Mankiet rolowany: 3 pkt Zakończony w inny sposób: 0 pkt
poziom AQL max 1,0	<u>podać wartość</u>				1,0 – 0 pkt 0,6 – 1 pkt 0,4 i mniej – 2 pkt
informacja o czasach przenikania substancji chemicznych (zgodnie z normą PN-EN 374-3) ²	Tak/nie				Tak: 5 pkt Nie: 0 pkt
badania na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 ³	Tak/nie				Tak: 5 pkt Nie: 0 pkt
pakowane w zewnętrzną warstwę	<u>podać rodzaj zewnętrznej warstwy</u>				Folia – folia – 2 pkt Folia – papier – 1 pkt Papier – papier – 0 pkt
czytelne informacje na opakowaniu zewnętrznym (tj. rozmiar rękawic, rodzaj rękawic, data ważności)	Tak/nie				Czytelny rozmiar: 2 pkt; nieczytelny: 0 pkt Kolorystyka opakowania sugerująca rodzaj rękawic : 1 pkt, brak kolorystyki: 0 pkt Czytelna data ważności: 1 pkt; nieczytelna: 0 pkt
Informacja o rozmiarze na opakowaniu wewnętrznym	Tak/nie				Tak: 2 pkt Nie: 0 pkt

.....

Podpis osoby upoważnionej

¹ Brak spełnienia cech fakultatywnych nie będzie podstawą do odrzucenia oferty

² dla przyznania punktów za kryterium – poza opisem parametru w tabeli Zamawiający wymaga załączenia do oferty raportu z badania rękawic na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą PN-EN 374-3

³ dla przyznania punktów za kryterium – poza opisem parametru w tabeli Zamawiający wymaga załączenia do oferty raportu z badań rękawic na przenikalność wirusów , zgodnie z normą ASTM F 1671.

UMOWA NR wzór 191/ZP/15/
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 na podstawie art. w związku z art. 10 ust. Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 tekst jednolity z późn. zm.) **na dostawę sprzętu medycznego** (rękawic chirurgicznych i diagnostycznych) obowiązująca od dnia do dnia o łącznej wartości zł brutto (słownie:)

§ 1
PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż i dostawa **sprzętu medycznego** (rękawic chirurgicznych i diagnostycznych) wyszczególnionego asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, zwanych dalej również **towarem** lub **wyrobem** za ogólną cenę brutto nie przekraczającą zł (słownie: złotych).
2. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest Kierownik Apteki Szpitalnej lub osoba przez niego upoważniona. Tel. 42 689-51-01, fax 42 689-51-02, e-mail. apteka@kopernik.lodz.pl
3. Realizacja przedmiotu umowy nastąpi sukcesywnie w okresie **36 miesięcy** na podstawie zamówień cząstkowych.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo niezrealizowania umowy w całości. Realizacja umowy uzależniona jest od faktycznej ilości pacjentów dla których leczenia niezbędny okaże się zakup towaru danego rodzaju.

§ 2
REALIZACJA DOSTAW

1. Zamówienie cząstkowe na dostawę towaru, zawierające zestawienie asortymentowo – ilościowe uzależnione od bieżącego zapotrzebowania na towary, Zamawiający prześle do

Wykonawcy za pośrednictwem faksu na nr lub via e-mail
.....

2. Osobą upoważnioną do składania zamówienia jest Kierownik Apteki Szpitalnej....., lub inna upoważniona przez niego do tej czynności osoba.
3. Za dowód złożenia danego zamówienia przez Zamawiającego, a tym samym otrzymania go przez Wykonawcę, uznaje się potwierdzenie nadania zamówienia faksem lub via e-mail z faksu lub komputera Zamawiającego na powyżej wskazany numer faksu Wykonawcy lub jego adres e-mail.
4. Wykonawca ma obowiązek powiadomić Zamawiającego o istniejących brakach towaru, natychmiast po otrzymaniu zamówienia w formie faksu.
5. Zamówiony towar dostarczony będzie w terminie do roboczych, z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia danego zamówienia przez Zamawiającego na faks lub e-mail Wykonawcy podany w niniejszej umowie.
6. Wykonawca dostarczy zamówiony towar nowy wolny od wad fizycznych i prawnych do wskazanego na zamówieniu magazynu sprzętu medycznego Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika przy ul. Pabianickiej 62 w Łodzi, w dzień roboczy w godzinach 9.00 – 14.00, oryginalnie zapakowany, wraz z oryginałem faktury i dwoma jej kopiami pozwalającym Zamawiającemu przyjąć do magazynu, w zgodzie z obowiązującym prawem, przedmiot danej dostawy.
7. 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.
8. 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.
9. Faktura oraz inny dokument potwierdzający dostawę winny bezwzględnie obejmować wyroby tylko z niniejszej umowy i zawierać wskazanie numeru niniejszej umowy oraz numeru zamówienia (zamówień), w związku z którymi nastąpiła dostawa.
10. Zamawiający zobowiązuje się do każdorazowego odbioru zamówienia dostarczonego zgodnie ze złożonym co do ilości i tożsamości zamówieniem oraz do zapłaty uzgodnionej ceny.
11. Dostawa przedmiotu umowy odbywa się na koszt i ryzyko Wykonawcy.

§ 3 DOKUMENTY

1. Wykonawca zapewnia, że przedmiot umowy będzie o jakości zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia określonych w SIWZ, ze złożoną przez niego ofertą przetargową oraz posiadać będzie wymagane prawem pozwolenia, dopuszczenia do obrotu i atesty.
2. 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.

3. 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
4. Towar powinien być każdorazowo wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm – w opakowaniu odpowiadającym jego właściwości oraz właściwości środka transportu.

§ 4 ZAPŁATA ZA TOWAR

1. Zapłata za dostarczony przedmiot umowy nastąpi przelewem na konto bankowe Wykonawcy podane w wystawionej przez niego fakturze w ciągu 60 dni od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.
2. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. Jeżeli faktura dostarczona Zamawiającemu przez Wykonawcę zawierać będzie jakiegokolwiek błędy pod względem rachunkowym, opisowym lub w zakresie podanych w niej danych, zostanie niezwłocznie przez Wykonawcę skorygowana, natomiast termin płatności dla dostawy, której ta faktura dotyczy, będzie biegł na nowo od daty doręczenia Zamawiającemu faktury skorygowanej. Korekta faktur VAT powinna nastąpić w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia błędów przez Zamawiającego.
4. Data dostarczenia danej faktury do Zamawiającego nie może być wcześniejsza niż dzień dostawy przedmiotu umowy którego ta faktura dotyczy.
5. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku od towarów i usług (VAT).

§ 5 REKLAMACJE

1. 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 3 dni robocze od zgłoszenia danej reklamacji.
2. 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.
3. Termin płatności faktur dotyczących dostawy, w której został stwierdzony wadliwy towar, rozpoczyna swój bieg od dnia wymiany wadliwego towaru na wolny od wad.
4. Dostarczenie faktur korygujących nastąpi w ciągu 3 dni od daty dostarczenia towaru wadliwego.
5. Poza uprawnieniami wymienionymi w ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą towarów będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamy co do rodzaju i ilości, w dostępnej dawce, niekoniecznie zgodnej z umową, nawet bez konieczności

zawiadamiania o tym i wzywania Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy lub wzywania Wykonawcy do wymiany wadliwych rzeczy, 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 żądania kar umownych, o których mowa w § 6 poniżej, przy czym za dzień zrealizowania dostawy przyjmuje się dzień jej zrealizowania przez Wykonawcę zastępczego.

6. Postępowanie reklamacyjne określone w niniejszym paragrafie nie wyklucza uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi przy sprzedaży określonych w kodeksie cywilnym. Zamawiający ma prawo wyboru reżimu realizacji reklamacji.
7. Wykonawca dostarczy zamówiony towar do apteki szpitalnej z dwunastomiesięcznym terminem ważności, chyba że na pisemną prośbę wykonawcy kierownik apteki wyraził zgodę na krótszy termin. Zgoda ta musi zostać wyrażona w formie pisemnej.

§ 6 KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającego kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - a/ jeżeli Wykonawca nie przystąpi do wykonywania dostaw lub przerwie wykonywanie dostaw towaru, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto – chyba że nie ponosi winy;
 - b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto;
 - c/ za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 2% wartości nie dostarczonej w terminie partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – chyba że nie ponosi winy;
 - d/ za opóźnienie w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 2% wartości towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – chyba, że nie ponosi winy.
 - e/ za niedostarczenie dokumentów o których mowa w § 3 ust. 2 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień naruszenia), chyba, że nie ponosi winy.
2. Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z tytułu kar umownych z wzajemnych wierzytelności Wykonawcy wynikających z wystawionych przez niego faktur.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego jeżeli szkoda, która została wyrządzona Zamawiającemu, przewyższa wysokość zastrzeżonych w umowie kar umownych.

§ 7 ZMIANY UMOWY

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

treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w następujących sytuacjach:

- a) wprowadzenia produktu 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 produktu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu w którym dotychczasowy produkt zostanie wykreślony i zastąpiony produktem zmodyfikowanym lub udoskonalonym.
 - b) wycofania produktu z produkcji. Wykonawca ma obowiązek zapewnić dostarczenie produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż produkt objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana produktu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu mocą którego nastąpi wykreślenie z umowy produktu wycofanego z produkcji i zastąpienie go produktem zamiennym.
 - c) W przypadku zmiany stawki podatku VAT Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen brutto towarów nabywanych na podstawie niniejszej umowy przy pozostawieniu cen netto bez zmian. Zmiana nie wymaga sporządzenia aneksu w formie pisemnej, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek którejkolwiek ze stron.
 - d) zmiany ceny netto oferowanego asortymentu jeden raz w roku w odstępach co najmniej 12 miesięcy, w oparciu o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług podawanych oficjalnie przez GUS na pisemny wniosek Wykonawcy przy czym pierwsza zmiana nastąpi nie wcześniej niż po upływie 12 miesięcy dnia podpisania umowy. Każdorazowa zmiana wymaga sporządzenia aneksu w formie pisemnej pod rygorem nieważności oraz udokumentowania przez Wykonawcę zmiany wskaźnika wraz ze wskazaniem źródła zmiany.
 - e) zmiany polegającej na zamianie niewykorzystanego asortymentu obejmującego powyższą umowę na asortyment już 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.
 - f) zmiany przedmiotowej/ produkt zamienny jeśli wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu 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.
 - g) wydłużenia, na okres do kolejnych 6 miesięcy, okresu trwania umowy – w przypadku niewyczerpania całości asortymentu określonego w Załączniku nr 1 w terminie na jaki umowa została zawarta,
 - h) 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 terapeutycznymi lub innymi potrzebami Zamawiającego;
 - i) zmiany cen na korzyść Zamawiającego – w każdym przypadku; , zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
 - j) Przesunięć ilościowo-asortymentowych pomiędzy poszczególnymi pakietami z zastrzeżeniem, że całkowita wartość brutto umowy nie może ulec zmianie, zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Całkowita wartość umowy brutto w całym okresie obowiązywania umowy może ulec zwiększeniu jedynie w zakresie proporcjonalnym do ewentualnej podwyżki stawki podatku

VAT, jeśli będzie miała w czasie obowiązywania umowy miejsce. Zamawiający może jednak postanowić, wedle swojego uznania, że pozostawia całkowitą wartość umowy brutto na dotychczasowym poziomie przy jednoczesnym odpowiednim skróceniu czasu obowiązywania umowy lub zmniejszeniu ilości nabywanych produktów leczniczych/towarów/wyrobów medycznych.

3. W przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, bądź zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, Zamawiający dopuszcza podwyżkę cen jednostkowych asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia pod warunkiem, że Wykonawca w sposób nie budzący wątpliwości wykaże, że zmiany powyższe mają wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, wraz z dokładnym wyliczeniem wskazującym na uzasadniony zakres podwyżki.

§ 8 ROZWIĄZANIE UMOWY

1. Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem 30-dniowego okresu wypowiedzenia.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym gdy:
 - 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, niezgodnego z SIWZ lub z zamówieniem (więcej, niż 3),
3. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy z jednomiesięcznym wypowiedzeniem ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w następujących sytuacjach:
 - a. w razie pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego w trakcie trwania umowy,
 - b. w razie zmiany metody leczenia skutkującej spadkiem ilości zamówień jednostkowych,
4. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy lub jej części w sytuacji określonej w art. 145 ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 9 ZAKAZ CESJI WIERZYTELNOŚCI I OBOWIĄZEK INFORMOWANIA

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.

§ 10

AUDIT I BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI

1. W ramach nadzoru nad Wykonawcą Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania auditu w zakresie realizacji przedmiotu umowy.
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 oraz dokumentach powiązanych.
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, niezależnie od przewidzianych kar umownych.

§ 11

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wykonawca oświadcza że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji z art. 490 § 2 ustawy k.c.
2. W kwestiach spornych wynikłych w związku z treścią lub realizacją niniejszej umowy strony będą dążyły do pozasądowego, polubownego załatwienia sprawy, a gdy nie odniesie to skutku, właściwym do rozstrzygnięcia sporu będzie sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą zastosowanie art. 552 KC.
4. Umowę niniejszą sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załączniki:

Załącznik nr 1 - formularz asortymentowo - cenowy

Załącznik nr 2 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru NIP

Załącznik nr 3 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru REGON

Załącznik nr 4 - kopia odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej.

.....

Wykonawca

.....

Zamawiający