

EZ.28.118.72.2023.AO

Łódź, dnia 20.01.2023 r.  
Numer sprawy: EZ.28.118.2022

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę środków do dezynfekcji dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi o wartości przekraczającej 215 000 EURO

1. Zgodnie z dyspozycją art. 137 ust. 1, 2, 4, 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ.

Zamawiający wprowadza następujące zmiany w zakresie SWZ:

➤ **W ROZDZIALE XLIII SWZ Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych.**

1. Wykonawca oświadcza, że podał dane osobowe osób odpowiedzialnych za realizację umowy wskazanych w umowie oraz przekazał tym osobom informacje, o których mowa w ust.2.
2. Zgodnie z art. 13 ust. 1 oraz art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) zwanego dalej RODO, informujemy, iż:
  - 2.1. Administratorem Państwa danych osobowych jest Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi (93-513) z siedzibą przy ul. Pabianickiej 62, tel.: +48 42 689 50 00, e-mail: [szpital@kopernik.lodz.pl](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl)
  - 2.2. Wszelkie informacje i wątpliwości dotyczące przetwarzania Państwa danych przez Administratora można kierować do Inspektora Ochrony Danych pisemnie na adres administratora lub mailowo na adres [iod@kopernik.lodz.pl](mailto:iod@kopernik.lodz.pl)
  - 2.3. Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust.1 lit. c) oraz lit. f) RODO w związku z realizacją umowy. W razie niepodania danych osobowych możliwa jest odmowa podpisania lub wykonanie umowy.
  - 2.4. Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 76 ust. 3 i 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp).

- 2.5. Państwa dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji umowy oraz przez okres przechowywania dokumentacji wymagany przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
- 2.6. Przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania i nie przysługuje prawo żądania: ich usunięcia, ograniczenia przetwarzania, przenoszenia oraz wniesienia sprzeciwu.
- 2.7. Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez okres wskazany w art. 5 ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach, a w przypadku zamówień realizowanych w ramach projektów (np. współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej) przez okres wskazany w wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.
- 2.8. Jeśli uznają Państwo, iż przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO, przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
- 2.9. Państwa dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania.
- Zamawiający dokonuje modyfikacji treści załącznika nr 2 **FORMULARZ CENOWY** (modyfikacja w załączeniu)
  - Zamawiający dokonuje modyfikacji treści załącznika nr 8 **WZÓR UMOWY** (modyfikacja w załączeniu)
- II. Zgodnie z dyspozycją art. 135 ust. 2, 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania do SWZ

L.P.	PAKIET NR	PYTANIE	ODPOWIEDŹ
1	Pakiet nr 6	Pytanie do Formularza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 2 (Pakiet nr 6) Prosimy o doprecyzowanie jakiego rodzaju preparatów wymaga Zamawiający. Opisane przez Zamawiającego preparaty mają zastosowanie w myjniach endoskopowych tymczasem Zamawiający wymaga kompatybilności z myjnią TopClean 60, która jest myjnią do obuwia operacyjnego. Prosimy o podanie modelu myjni endoskopowej, do której mają być zastosowane preparaty.	Zamawiający dokonuje modyfikacji treści załącznika nr 2 i wymaga zgodnie z dokonaną modyfikacją.

2	Pakiet nr 6, poz. 1	Pytanie do Formularza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 2 (Pakiet nr 6, poz. 1) Czy Zamawiający wymaga, aby preparat zawierał nie więcej niż 11g aldehydu glutarowego ze względu na narażenie personelu na działanie substancji niebezpiecznej?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
3	Pakiet nr 6, poz. 2	Pytanie do Formularza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 2 (Pakiet nr 6, poz. 2) Czy Zamawiający dopuści płynny, alkaliczny środek do mycia endoskopów elastycznych wszystkich wiodących producentów. Umożliwiający mycie manualne i maszynowe endoskopów elastycznych oraz wyposażenia endoskopowego w stężeniu od 0,5% do 3% w temperaturze do 60oC. pH robocze roztworu wynosi 10,8 – 11,2. Środek posiadający w swoim składzie: alkoksylowane alkohole tłuszczowe, niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz enzymy. Kompatybilny ze wszystkimi wiodącymi producentami endoskopów. Kompatybilny ze wszystkimi myjniemi automatycznymi.	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
4	Pakiet nr 6, poz. 1,2	Pytanie do Formularza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 2 (Pakiet nr 6, poz. 1,2) Zamawiający wymaga, by preparat dezynfekcyjny w połączeniu z kompatybilnym preparatem myjącym był skuteczny wobec sporów w tym. Clostridium Difficile	<b>Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.</b>
5	SWZ	Pytanie do SWZ pkt VI 2.2: Uprzejmie proszę o wskazanie katalogu informacji jaki winien znaleźć się w raporcie / protokole z badania, aby zamawiający uznał go za pełen protokół/raport z badań.	<b>Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga dokumentu zawierającego informuje o spełnieniu norm potwierdzających zakres (spektrum i czas) działania danych preparatów w obszarze medycznym.</b>
6	SWZ	Pytanie do SWZ pkt VI 2.2 Uprzejmie proszę o wyjaśnienie i / lub ewentualną modyfikację zapisu, aby raporty z badań były wykonane w laboratoriach z terenu UE. Zasadnym wydaje się, aby laboratoria, w których wykonane zostały badania środków dezynfekcyjnych posiadały normę ISO i standard GLP, natomiast wskazywanie lokalizacji wykonania badan stanowi ograniczenie konkurencji bez żadnego uzasadnienia.	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>

7	Pakiet nr 1	Prosimy o potwierdzenie, że preparat zaoferowany w pozycji 2 i 3 powinien posiadać dualną rejestrację – wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Tylko produkt o takiej rejestracji może mieć zastosowanie zarówno do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, jak i powierzchni mających kontakt z żywnością.	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
8	Pakiet nr 1	Czy Zamawiający wymaga, aby preparat oferowany w pozycji 2 i 3 posiadał opinię Centrum Zdrowia Dziecka lub Instytutu Matki i Dziecka potwierdzającą możliwość zastosowania na oddziałach dziecięcych?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
9	Pakiet nr 1	Czy Zamawiający wymaga, aby preparat oferowany w pozycji 2 i 3 miał możliwość poszerzenia spektrum działania także o A. Niger?	<b>Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.</b>
10	Pakiet nr 2	Czy w pozycji 1 i 2 Zamawiający dopuści preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystrycznych, endoskopów, urządzeń anestetycznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością surfaktantów zapobiegających pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Tbc (M. terrae, M. avium), V (polio, adeno, noro), wirusy osłonkowe, Spory (C. difficile R027, C. sporogenes, B. subtilis) w czasie do 30 minut i stężeniu do 2%. Nie wymaga dodatku aktywatora.	<b>Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.</b>

11	Pakiet nr 3	<p>1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. Wyrób medyczny, produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem (z przeliczeniem ilości opakowań).</p>	<p><b>Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.</b></p>
12	Pakiet nr 3	<p>Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.</p>	<p><b>Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.</b></p>

13	Pakiet nr 4	<p>Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści system suchych ściereczek przeznaczonych do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> +/- 2g/m<sup>2</sup>. Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Opakowanie: wiadro + wkład 100 ściereczek – z przeliczeniem pełnych ilości opakowań</p>	<p><b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b></p>
14	Dotyczy projektu umowy	<p>Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.</p>	<p><b>Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru umowy stanowiącej załącznik do niniejszego pisma.</b></p>

15	Pakiet 1 poz 2 i 3	Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ wykazującego działanie wobec B,V,F(candida),Tbc(M.Aviumi i M.Terrae) oraz V (osłonkowych, Vaccina, Rota) w stężeniu 0,25% z przeliczeniem ilości opakowań. Z możliwością poszerzenia spektrum o wirusy Adeno I Polio.	<b>Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.</b>
16	Pakiet 2 poz 1 i 2	Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania 1kg i 5kg z przeliczeniem ilości.	<b>Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.</b>
17	Pakiet 3 poz 1	Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci pianki do mycia i dezynfekcji inwazyjnych i nieinwazyjnych powierzchni oraz sprzętu medycznego. Bez alkoholu na bazie QAV i amin spełniającego wszystkie pozostałe zapisy SWZ, konfekcjonowanego w opakowania 1L z przeliczeniem ilości.	<b>Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.</b>
18	(załącznik nr 2 do SWZ) - Pakiet 5, pozycja 2, kolumna G	Czy ze względu na niepodzielne opakowania handlowe producenta (15L tj. 3 x kanister 5L) Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości w kolumnie „G” w górę do 1005 litrów, co łącznie daje łącznie 67 opakowań handlowych producenta?	Zamawiający dokonuje modyfikacji treści załącznika nr 2 i wymaga zgodnie z dokonaną modyfikacją.
19	(załącznik nr 2 do SWZ) - Pakiet 5, pozycja 2, kolumna H	Czy ze względu na niepodzielne opakowania handlowe producenta (15L tj. 3 x kanister 5L) Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości w kolumnie „H” w górę do 210 litrów, co łącznie daje łącznie 14 opakowań handlowych LUB w dół do 195 litrów, co łącznie daje łącznie 13 opakowań handlowych producenta?	Zamawiający dokonuje modyfikacji treści załącznika nr 2 i wymaga zgodnie z dokonaną modyfikacją.
20	(załącznik nr 2 do SWZ) - Pakiet 5, pozycja 3, kolumna H	Czy ze względu na niepodzielne opakowania handlowe producenta (15L tj. 3 x kanister 5L) Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości w kolumnie „H” w górę do 360 litrów, co łącznie daje łącznie 24 opakowania handlowe LUB w dół do 345 litrów, co łącznie daje łącznie 23 opakowania handlowe producenta?	Zamawiający dokonuje modyfikacji treści załącznika nr 2 i wymaga zgodnie z dokonaną modyfikacją.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

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

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

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



21	(załącznik nr 2 do SWZ) - Pakiet 5	Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane płyny spełniały wymóg deklaracji zgodności uzyskanej w wyniku przeprowadzenia badań z użyciem urządzenia myjącego tj. myjni endoskopowej ETD firmy ..... i oferowanych środków chemicznych w celu udokumentowania poziomu bezpieczeństwa i skuteczności mycia i dezynfekcji całego zestawu, na który składa się zarówno urządzenie, jak i środki myjąco - dezynfekujące w nim zastosowane, zgodnie z europejską normą zharmonizowaną EN ISO 15883-4 (podstawa prawna: Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych DZ. U. nr. 16 poz. 74)? W przypadku przeprowadzenia badań typu, podmiot odpowiedzialny – Oferent, przejmuje pełną odpowiedzialność za efektywność i bezpieczeństwo procesu mycia i dezynfekcji, oraz za wszelkie szkody związane z uszkodzeniami sprzętu, niebezpieczeństwem stosowania dla personelu i pacjentów?	<b>Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.</b>
22	pakiet 5 kolumna „G’ i „H”	Celem doprecyzowania zapisów prosimy o potwierdzenie, że w kolumnie „G’ i „H” podana ilość jest wyrażona w litrach – zgodnie z jednostką miary kolumna „F” - nazwa kolumn sugeruje opakowania a nie litry	<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji treści załącznika nr 2 i wymaga zgodnie z dokonaną modyfikacją.</b>
23	zapisy swz i umowy oraz formularza ofertowego: termin dostawy, termin rekla:	Celem doprecyzowania zapisów swz, umowy oraz formularza ofertowego prosimy o potwierdzenie terminy dostaw, termin reklamacji (kryterium oceny) liczone są w dniach roboczych zgodnie z zapisami w umowie?	<b>Zamawiający wyjaśnia, iż w ramach terminów dostawy, reklamacji zapisy SWZ dotyczą dni roboczych</b>
24	umowa paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 1.1	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 2% ?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z dokonaną modyfikacją wzoru umowy.</b>
25	umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 1.5	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 0,5% ?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z dokonaną modyfikacją wzoru umowy.</b>



26		Dotyczy poz. 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Plus Schaum, który wykazuje potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 5 min.; prątkobójcze: M.avium, M.tuberculosis - 15 min., M.terrae - 30 min. oraz aktywność wobec wirusów: HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Rota – 5 min. , Papova SV 40 – 15 min. zawierający w składzie chlorowoderek poliheksametylenu biguanidyny (0,18 g), N-(3-aminopropylo) -N-dodecylopropano-1,3-diamina (0,46 g), chlorek didecyldimetyloamonium (0,10 g), konfekcjonowany w opakowania z końcówką spieniająco-spryskującą o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
27	Dotyczy pakietu nr 3	Dotyczy poz. 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Oxivir Plus Spray, zarejestrowany jako produkt biobójczy i wyrób medyczny, zawierający w składzie nadtlenek wodoru (2,8 g/kg) ,kwas salicylowy (1,1 g/kg), związki powierzchniowo czynne, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 5 min.; grzybo- i prątkobójcze – 15 min., dodatkowo przebadany zgodnie z normą EN16615, konfekcjonowany w opakowania ze spryskiwaczem pianowym o pojemności 750ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
28		Dotyczy poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Suma Alcohol Spray na bazie mieszaniny alkoholi: etanol (do 78g) i izopropanol (do 3-10 g) do szybkiej dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych powierzchni, bez zawartości aldehydów, chloru i czwartorzędowych związków amonowych, niepozostawiający plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach, z możliwością stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością, wykazujący dobrą kompatybilność materiałową, w tym poliwęglany (potwierdzone oświadczeniem producenta preparatu), wykazujący działanie bójcze wobec: B,F, Tbc, V/Polio, Adeno, Noro/ w czasie do 1 minuty, zarejestrowany produkt biobójczy, konfekcjonowany w opakowaniach 750ml w miejsce 1000 ml ze spryskiwaczem po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>

29		Dotyczy poz. 2- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Mediquick, zawierający w składzie- 100 g płynu zawiera: 25,9 g Etanol, 11,8 g propan-2-ol, 0,2 g alkylobiguanide; zarejestrowany jako wyrób medyczny, wykazujący potwierdzone badaniami działanie- bakteriobójcze – 30 sek.; Tbc ( M.terrae) – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; wirusobójcze VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., dopuszczony do kontaktu z żywnością?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
30		Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat sporobójczy typu Oxivir Sporicide Wipe, na bazie nadtlenu wodoru, chusteczki w rozmiarze 20x30cm i gramaturze 25g/m2, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min., C. difficile Rybotyp O27 – 5 min., B.subtilis – 15 min, spełniające pozostałe wymagania SWZ?	<b>Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ</b>
31	Dotyczy pakietu nr 4	Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes DM, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów, sprzętu medycznego i rąk medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%), o wymiarach 18 x 20cm, gramaturze 45 g/m2, wykonane z włókien celulozowych i syntetycznych, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Chusteczki z możliwością użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt. typu flow-pack?	<b>Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.</b>

**Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.**

Z up. DYREKTORA  
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego  
Centrum Onkologii i Traumatologii  
im. M. Kopernika w Łodzi  
Z-CIA DYREKTORA  
dz. Ekonomiczno-Finansowych  
GŁÓWNY RESPONDOWY  
mgr Agnieszka Kociszewska

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

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

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

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

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
SPECJALISTA

mgr Agnieszka Ornoch



FORMULARZ ASYMENTOWO-CENOWY

1. PREPARATY DO BEZWIERZCZY PONIERZENIA

Table with columns: Ilość, Opis, Nomenklatura, Kategoria, etc. for various eye drops and ointments. Includes items like 'Dobry przeciwbólowy środek' and 'Preparat do bezwierzczchy poniżenia ciśnienia wewnątrzokulistycznego'.

2. PREPARATY DO BEZWIERZCZY MARZEDZI

Table with columns: Ilość, Opis, Nomenklatura, Kategoria, etc. for eye ointments. Includes items like 'Preparat do bezwierzczchy marzedzi' and 'Preparat do bezwierzczchy marzedzi'.

3. PREPARATY DO SZYBIŁKI DEZYJEKCJI

Table with columns: Ilość, Opis, Nomenklatura, Kategoria, etc. for eye disinfectants. Includes items like 'Preparat do szczyłki dezynfekcji' and 'Preparat do szczyłki dezynfekcji'.

4. CHIRURGICZKI

Table with columns: Ilość, Opis, Nomenklatura, Kategoria, etc. for surgical instruments and materials. Includes items like 'Preparat do szczyłki dezynfekcji' and 'Preparat do szczyłki dezynfekcji'.





Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis
1	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...
2	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...
3	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...

10. PREPARATY DO MYCIA I DEZYNFEKCYJ ENDOSKOPÓW W SPOŚÓB MANUAJNY

Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	
1	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg
2	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg
3	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg

11. PREPARATY DO DEZYNFEKCYJ NARZĘDZI

Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	
1	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg
2	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg
3	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg

12. PŁYNY PREPARAT DO TECHNICZNEGO PRZYGOTOWANIA KASEK DO POMOŃNEGO UŻYCIA STOSOWANY W WYMIACH AUTOMATYCZNYCH

Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	Wzrost	Waga	Opis	
1	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg
2	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg
3	185 cm	200 kg	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg	Opis...	185 cm	200 kg

**UMOWA NR**  
z dnia \_\_\_\_\_

**Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**, wpisane 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 **000004955**, REGON **000295403**, NIP 729 - 23 - 45 - 599,

z siedzibą w Łodzi, ul. Pabianicka 62

reprezentowane przez ..... – **Dyrektora**

zwany 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 ..... na podstawie art. .... i następnych ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U..... poz.....) na **dostawę środków do dezynfekcji dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi** obowiązująca od dnia..... do dnia.....

**§1**  
**PRZEDMIOT UMOWY**

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż wraz z dostarczeniem artykułów wyszczególnionych asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do umowy, zwanych dalej również towarem, produktem, lub asortymentem.
2. W dniu podpisania umowy **wynagrodzenie Wykonawcy** (wartość pierwotna umowy) z podatkiem VAT wynosi:..... brutto (słownie zł:.....00/100) w tym dla:
  - 2.1. **Zamówienia podstawowego** wynosi: ..... **zł brutto** (słownie..... zł, \_\_\_/100);
  - 2.2. **Zamówienia określonego w ramach „prawa opcji”** wynosi: ..... **zł brutto** (słownie: ..... zł, \_\_\_/100)\*i składają się na nie ceny jednostkowe poszczególnych ilości towarów, podane w Formularzu Cenowym, stanowiącym **załącznik nr 1** do niniejszej umowy.
3. Osobą merytorycznie odpowiedzialną za realizację przedmiotowej umowy oraz jej nadzór ze strony:
  - a) Zamawiającego będzie P. Olga Kazimierczak - Kierownik Sekcji Zakupów Inwestycyjnych i Eksploatacyjnych , tel. 42 689 53 77, e-mail: om.kazimierczak@kopernik.lodz.pl lub osoba przez niego upoważniona;
  - b) Wykonawcy będzie .....lub osoba przez niego upoważniona, tel. .... fax..... e-mail.....
4. Zamawiający oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych oraz bieżące zapotrzebowanie, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania na przedmiot zamówienia, które uzależnione jest od czynników od Zamawiającego niezależnych (uzależnione od czynników niezależnych – tj. ilości pacjentów Zamawiającego), zastrzega sobie prawo do rezygnacji z części zamawianego asortymentu, deklarując wykonanie umowy w minimalnej wartości wynoszącej **70% wartości danego pakietu**, wyszczególnionego **w załączniku nr 1**, zaś Wykonawcy z tego tytułu nie będą przysługiwać żadne roszczenia. Rezygnacją z części zamówienia nie wymaga składania jakiegokolwiek oświadczenia i może nastąpić wyłącznie poprzez niezłożenie w terminie obowiązywania umowy zamówienia na częściową dostawę.

## §2 REALIZACJA DOSTAW

1. Realizacja przedmiotu zamówienia nastąpi sukcesywnie w okresie **24 miesięcy** od dnia podpisania umowy, w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego każdorazowo poprzedzone zamówieniem Zamawiającego, złożonym zgodnie z ust.3.
2. Osobą upoważnioną ze strony zamawiającego do składania pisemnych zamówień i odbioru przedmiotu zamówienia jest Kierownik Zakupów Inwestycyjnych i Eksploatacyjnych, tel. 42 689 53 77, e-mail: om.kazimierczak@kopernik.lodz.pl lub osoba przez niego upoważniona do tej czynności.
3. Zamówienia cząstkowe na dostawę towaru, zawierające zestawienie asortymentowo-ilościowe uzależnione od bieżącego zapotrzebowania na towary Zamawiający prześle do Wykonawcy za pośrednictwem e-mail: .....
4. Za dowód złożenia danego zamówienia przez Zamawiającego, a tym samym otrzymania go przez Wykonawcę uznaje się potwierdzenie nadania wiadomości e-mail z zamówieniem z komputera Zamawiającego na powyżej wskazany adres e-mail Wykonawcy.
5. Wykonawca ma obowiązek powiadomić Zamawiającego o istniejących brakach towaru, natychmiast po otrzymaniu zamówienia w formie e-mail.
6. Dostawy realizowane będą w terminie do ..... **dni roboczych** od dnia złożenia pisemnego zamówienia, z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.
7. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu przedmiot zamówienia z terminami ważności nie krótszymi niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy.
8. Wykonawca dostarczy zamówiony towar nowy, wolny od wad fizycznych do wskazanego na zamówieniu magazynu Działu Zaopatrzenia i Transportu WWCOIT im. M. Kopernika w Łodzi, w dzień roboczy w godzinach 9.00 – 14.00, oryginalnie zapakowany, wraz z oryginałem faktury pozwalającym Zamawiającemu przyjąć do magazynu, w zgodzie z obowiązującym prawem, przedmiot danej dostawy.
9. Faktura oraz inny dokument potwierdzający dostawę winny bezwzględnie obejmować produkty tylko z niniejszej umowy i zawierać wskazanie numeru niniejszej umowy oraz numeru zamówienia (zamówień), w związku z którymi nastąpiła dostawa.
10. 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.
11. Transport do miejsca odbioru i koszty transportu ponosi Wykonawca.

## §3 DOKUMENTY

1. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Zamawiającemu, w ramach niniejszej umowy towary 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 SWZ przedmiotowego postępowania przetargowego (Znak sprawy: ..... ) oraz posiadać wszystkie bez wyjątku wymagane prawem pozwolenia, dopuszczenia (rejestracje) do obrotu i użytkowania na terytorium RP.
2. Wykonawca, pod rygorem prawa Zamawiającego do jednostronnego wypowiedzenia niniejszej umowy z winy Wykonawcy, zobowiązany jest **wraz z pierwszą dostawą towaru** dostarczyć Zamawiającemu:
  - a) dla produktów zakwalifikowanych jako **wyroby medyczne 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.
  - b) dla produktów zakwalifikowanych jako **produkty biobójcze –aktualne pozwolenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych** na udostępnianie na rynku i stosowanie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej produktu biobójczego, zgodnie z art. 89 ust. 2 rozporządzenia 528/2012, z wyłączeniem



produktów biobójczych podlegających przepisom wskazanym w art. 2 ust. 2 i 5 rozporządzenia 528/2012 .

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).
6. Zamawiający oświadcza, że będzie realizować płatności za faktury z zastosowaniem mechanizmu podzielonej płatności tzw. split payment.
7. Podzieloną płatność tzw. split payment stosuje się wyłącznie przy płatnościach bezgotówkowych, realizowanych za pośrednictwem polecenia przelewu lub polecenia zapłaty dla czynnych podatników VAT. Mechanizm podzielonej płatności nie będzie wykorzystywany do zapłaty za czynności lub zdarzenia pozostające poza zakresem VAT (np. zapłata odszkodowania), a także za świadczenia zwolnione z VAT lub opodatkowane stawką 0%.
8. Wykonawca ma możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej lub innych ustrukturyzowanych dokumentów w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2019r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługach oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Adres PFE Zamawiającego na Platformie Elektronicznego Fakturowania:  
**<https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/>** Numer **PEPPOL: 7292345599**

#### §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 do ..... **dni roboczych** od zgłoszenia danej reklamacji.
2. Reklamacje Zamawiającego składane będą pocztą elektroniczną na adres e-mailowy Wykonawcy: ..... Reklamacja uznana zostanie za złożoną w sytuacji posiadania przez Zamawiającego dowodu jej przesłania na ustalony przez strony adres e-mail.
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 roboczych** od daty dostarczenia towaru wolnego od wad.
5. Poza uprawnieniami wymienionymi w ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą artykułów będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamy co do rodzaju i ilości, 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. W przypadku skorzystania z powyższych uprawnień Zamawiający odstąpi w tym zakresie od naliczania 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 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 KARY UMOWNE**

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
  - 1.1. 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;
  - 1.2. 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 wynagrodzenia brutto, opisanego w §1 ust. 2 pkt. 2.1.;
  - 1.3. za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **2%** wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;
  - 1.4. za zwłokę w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **2%** wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;
  - 1.5. za niedostarczenie w terminie dokumentów o których mowa w § 3 ust. 1 i 2 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **2%** wartości wynagrodzenia brutto, opisanego w §1 ust. 2 pkt. 2.1., za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
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.
4. Maksymalna łączna wysokość nałożonych na Wykonawcę w ramach niniejszej umowy kar umownych nie może przekraczać **20%** ogólnej ceny brutto, o której mowa w § 1 ust. 2 pkt. 2.1. Zamawiający może jednak dochodzić odszkodowania uzupełniającego jeżeli szkoda, która została wyrządzona Zamawiającemu, przewyższa wysokość zastrzeżonych w umowie kar umownych.

## **§7 ZMIANY CEN**

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen towaru będącego przedmiotem umowy na zasadach określonych w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych w przypadku:
    - 1.1 zmiany cen na korzyść Zamawiającego – w każdym przypadku, gdy to jest możliwe, przy zachowaniu jakości oferowanego towaru,
  2. Strony dopuszczają również w trakcie obowiązywania umowy zmiany cen towaru będącego przedmiotem umowy na zasadach określonych w art. 436 pkt. 4 lit. b ustawy Prawo zamówień publicznych, w zakresie umów zawartych na okres dłuższy niż 12 miesięcy, w następujących przypadkach:
    - a) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulega cena brutto, natomiast cena netto pozostaje bez zmian,
    - b) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę;
    - c) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
    - d) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych;
- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zostanie przez Wykonawcę udowodnione.

3. O propozycji zmiany cen towarów, o której mowa w ust. 1 strona zainteresowana zmianą winna pisemnie poinformować drugą stronę załączając stosowny projekt **aneksu**, wraz uzasadnieniem, obejmujący propozycje nowych cen wraz z wykazem towarów, których te zmiany będą dotyczyć, wyznaczając stosowny termin do akceptacji zmian i podpisania **aneksu**, nie krótszy jednak niż 30 dni od otrzymania uzasadnionej, pisemnej propozycji przez drugą stronę. W przypadku gdy aneks do umowy nie zostanie zawarty w terminie 30 dni od złożenia wniosku przez którąkolwiek ze stron, każda ze stron ma prawo do **wypowiedzenia umowy** z zachowaniem **dwumiesięcznego** okresu wypowiedzenia w trakcie, którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie będą miały ceny dotychczasowe.
4. Zmiany wynagrodzenia z tytułów o którym mowa w ust. 2 oraz ust. 3 będą dokonywane wg. następujących zasad:
  - 4.1. w przypadku zwiększenia ww. wynagrodzenia Wykonawca zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Zamawiającego pisemny wniosek dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu wraz z uzasadnieniem i odpowiednimi dokumentami uzasadniającymi zmianę. Zmiany będą obowiązywały po podpisaniu przez strony stosownego **aneksu** do umowy. W przypadku, gdy aneks do umowy nie zostanie zawarty w terminie 1 miesiąca od dnia złożenia wniosku przez Wykonawcę, Wykonawca ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem **dwumiesięcznego** okresu wypowiedzenia w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie będą miały ceny dotychczasowe;
  - 4.2. W przypadku wzrostu stawki VAT, jeżeli realizacja umowy będzie nadmiernym obciążeniem finansowym dla Zamawiającego, Zamawiający może odmówić podpisania **aneksu**, a strony ustalą warunki rozwiązania umowy (w braku porozumienia umowa ulegnie rozwiązaniu z upływem **dwumiesięcznego** okresu wypowiedzenia, w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie znajdą nowe, podwyższone stawki podatku VAT);
  - 4.3. w przypadku zmniejszenia ww. wynagrodzenia Zamawiający zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Wykonawcy pisemny wniosek dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu z propozycją dotyczącą zmian zgodną z niniejszą umową. Zmiany będą obowiązywały od dnia wejścia w życie przepisów zmniejszających wysokość wynagrodzenia minimalnego lub minimalnej stawki godzinowej.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia (waloryzacja). Strony ustalają, że:
  - 5.1. każda ze stron jest uprawniona do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego za okres poprzedzający dzień złożenia wniosku o waloryzację wzrośnie lub spadnie o co najmniej 10% w stosunku do wysokości tego wskaźnika aktualnego na dzień zawarcia umowy,
  - 5.2. pierwsza waloryzacja wynagrodzenia opisanego w §1 może być dokonana nie wcześniej, niż po upływie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy; kolejne waloryzacje będą przeprowadzone po upływie kolejnych 12 miesięcy od ostatniej waloryzacji, pod warunkiem spełnienia przesłanek wskazanych w niniejszym ustępie
  - 5.3. waloryzacja dokonana będzie w ten sposób, że ceny jednostkowe zawarte w załączniku nr 1 zostaną podwyższone o wartość stanowiącą iloczyn ceny oraz wskaźnika wzrostu cen towarów i usług określonego w pkt. 5.1. [Wal. Cen. Towaru = Cpoczątkowa + (Cpoczątkowa x wskaźnik wzrost cen towarów i usług konsumpcyjnych)]
  - 5.4. strona, która będzie chciała skorzystać z waloryzacji w warunkach opisanych powyżej składa drugiej stronie stosowny wniosek o dokonanie waloryzacji wynagrodzenia wraz z uzasadnieniem swojego stanowiska i wskazaniem wskaźników GUS, o których mowa wyżej;
  - 5.5. waloryzacja polegać będzie na wzroście lub obniżeniu wynagrodzenia w wysokości odpowiadającej wskaźnikowi GUS, na którym się opiera, ale nie więcej niż 0,5% wynagrodzenia, o którym mowa w §1 umowy w części niewykonanej umowy;
  - 5.6. waloryzacja dotyczyć będzie wyłącznie tej części wynagrodzenia, która dotyczy jeszcze niezamówionej części przedmiotu zamówienia,
  - 5.7. jeżeli Wykonawca występuje o waloryzację ceny, zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu, razem z wnioskiem o waloryzację, w formie tabeli kalkulacyjnej, porównanie struktury ceny jednostkowej zaproponowanej w ofercie do struktury nowej, proponowanej ceny jednostkowej;
  - 5.8. w przedstawionym porównaniu Wykonawca wskaże, które elementy ceny materiałów lub kosztów związanych bezpośrednio z realizacją zamówienia uległy zmianie, jakiej zmianie uległy (in plus czy in minus), a także wykaże, że te koszty są niezbędne do

należytej realizacji zamówienia (przedstawi dowody, dokumenty na potwierdzenie przekazanych wyliczeń);

5.9. jeżeli, z uwagi na wzrost ceny, realizacja umowy byłaby nadmiernym obciążeniem finansowym dla Zamawiającego, Zamawiający może odmówić podpisania aneksu, a strony ustalą warunki rozwiązania umowy (w braku porozumienia umowa ulegnie rozwiązaniu z upływem dwumiesięcznego okresu wypowiedzenia, w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, cena jednostkowa będzie podwyższona o max. 50% proponowanej zmiany ceny).

5.10 zmiana wynagrodzenia wymaga pisemnego aneksu do umowy pod rygorem nieważności. Zawarcie aneksu poprzedzone będzie negocjacjami stron;

6. Niezależnie od powyższego strony uzgadniają, że w przypadku stosowania przez producentów towaru okresowych upustów, bonifikat lub promocji na towar objęty umową Wykonawca zobowiązany jest do stosowania wymienionych form w realizacji dostaw częściowych.

## **§ 9 PRAWO OPCJI\***

1. Zamawiający w okresie obowiązywania niniejszej umowy, w przypadku zaistnienia potrzeby i posiadania środków finansowych przewiduje możliwość skorzystania z **prawa opcji i zwiększenia zakresu zamówienia** o ilość wskazaną w **załączniku nr 1** do umowy.
2. Zamawiający zastrzega, iż część zamówienia określona jako „prawo opcji” jest uprawnieniem, a nie zobowiązaniem Zamawiającego. Zamawiający może nie skorzystać z prawa opcji, skorzystać z niego w mniejszym zakresie aniżeli określony powyżej, a Wykonawcy nie przysługują z tego tytułu żadne roszczenia, co niniejszym akceptuje poprzez podpisanie przedmiotowej umowy.
3. Zamawiający może z prawa opcji korzystać wielokrotnie do wyczerpania maksymalnej ilości, w ramach prawa opcji, określonej w **załączniku nr 1** do umowy.
4. Skorzystanie z prawa opcji nie wymaga aneksowania przedmiotowej umowy.
5. W przypadku skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawca jest zobowiązany do jego realizacji, na warunkach określonych w niniejszej umowie, co niniejszym Wykonawca akceptuje przez podpisanie umowy.
6. W przypadku skorzystania z prawa opcji Zamawiający złoży oświadczenia woli o skorzystaniu z tego prawa – formularz oświadczenia stanowi **załącznik nr 2** do umowy.
7. Termin dostawy przedmiotu zamówienia objętego prawem opcji będzie taki sam, jak ten wskazany dla zamówienia podstawowego i liczony od dnia przesłania zamówienia częściowego do Wykonawcy. Zasady dotyczące realizacji zamówienia objętego prawem opcji będą takie same jak te, które obowiązują przy realizacji zamówienia podstawowego.

## **§ 10 POZOSTAŁE ZMIANY ISTOTNYCH ELEMENTÓW UMOWY**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której nastąpił wybór Wykonawcy, umowy na zasadach określonych w art. 455 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, a Wykonawca wyraża na to zgodę, w następujących przypadkach:
  - 1.1. zmiana wielkości opakowania w sytuacji wprowadzenia przez producenta/producentów danego produktu innej niż wskazana w załączniku do umowy opakowania z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową, pod warunkiem uprzedniego wyrażenia zgody przez Kierownika Pracowni, na czas ustalony z Kierownikiem, jeżeli zmiana ta będzie wprowadzona na czas dłuższy niż 30 dni,
  - 1.2. zmiana ilości poszczególnych pozycji w pakietach oraz pomiędzy pakietami przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy określonej w §1 ust. 2 pkt. 2.1. bez zmian, a w przypadku skorzystania z prawa opcji również wartości określonej w § 1 ust. 2 pkt. 2.2. bez zmian.
  - 1.3. wprowadzenia na rynek **wyrobu zmodyfikowanego** lub udoskonalonego spełniającego parametry wymagane w SWZ. Wówczas Zamawiający ma prawo zażądać zmiany zaproponowanego w ofercie przedmiotu zamówienia na zmodyfikowany lub udoskonalony towar spełniający parametry wymagane w SWZ, pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym niż produkt objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być wykonana na pisemny wniosek

Wykonawcy, poprzez zawarcie **aneksu**, w którym dotychczasowy wyrób zostanie wykreślony i zastąpiony wyrobem zmodyfikowanym lub udoskonalonym.

- 1.4. **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 wyrób objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana produktu może być dokonana na piśmie wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu, mocą którego nastąpi wykreślenie z umowy produktu wycofanego z produkcji i zastąpienie go produktem zamiennym.
- 1.5. zmiany przedmiotowej / produkt zamienny jeśli wystąpi przejściowy brak wyrobu 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 **aneksem** do umowy, w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
- 1.6. zmiany numeru katalogowego wyrobu objętego przedmiotem Umowy – w przypadku wycofania kodu/numeru katalogowego wyrobu objętego przedmiotem Umowy, zmiany rozmiaru wyrobu objętego przedmiotem Umowy, dodanie innego rozmiaru wyrobu objętego przedmiotem Umowy.
- 1.7. **zmiany opakowania lub sposobu pakowania** wyrobu objętego przedmiotem Umowy – w przypadku wprowadzenia takiej zmiany przez producenta.
- 1.8. zwiększenie ilości zamawianego asortymentu, w przypadku obniżenia ceny jednostkowej, przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy określonej w § 1 ust. 2 pkt. 2.1, a w przypadku skorzystania z procedury określonej w § 8 również przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy określonej w § 1 ust. 2 pkt. 2.2.
- 1.9. zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy wyrobu medycznego. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przedstawić dokumenty potwierdzające powyższą zmianę oraz dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie UE i Rzeczypospolitej Polskiej w terminie 30 dni od dnia wprowadzenia zmiany\*.
2. W przypadku zmiany wielkości opakowania w okresie krótszym niż 30 dni, w sytuacji gdy zmiana taka będzie spowodowana zmianami u producenta danego produktu lub inną pilną i zasadną sytuacją, strony dopuszczają wprowadzenie takiej zmiany, bez konieczności podpisywania aneksu jednakże na piśmie wniosek Kierownika Pracowni/Zakładu lub po uzyskaniu pisemnej zgody Kierownika Pracowni/Zakładu.
3. Zmiany postanowień umowy w żadnym wypadku nie mogą prowadzić do zmiany ogólnego charakteru umowy.
4. W każdym przypadku strony mogą dokonać odpowiedniej zmiany umowy w zakresie elementów nieistotnych.
5. Strony mają prawo wydłużyć, **aneksem**, okres obowiązywania umowy o czas określony (maksymalnie 1 rok), z tym zastrzeżeniem, że łączny okres obowiązywania umowy nie może trwać dłużej niż 4 lata – w następujących przypadkach:
  - 5.1. niewyczerpania całości asortymentu określonego w **Załączniku nr 1** do umowy w terminie na jaki umowa została zawarta, przy zachowaniu ogólnej wartości brutto określonej w § 1 ust. 2 pkt. 2.1. umowy bez zmian;
  - 5.2. wyczerpania całości asortymentu i skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji.

## § 11

### SIŁA WYŻSZA I STAN ZAGROŻENIA EPIDEMICZNEGO

1. Strony Umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania Umowy (**siła wyższa**).
2. Strona Umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu Umowy wskutek działania siły wyższej, jest zobowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej Strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na

wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.

3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonaniu przedmiotu Umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zwieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu Umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej Strony Umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu Umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż sześć miesięcy od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, Zamawiający może odstąpić od Umowy w części objętej działaniem siły wyższej.
6. Oświadczenie o odstąpieniu pozostaje bez wpływu na zrealizowaną część Umowy i związane z nią prawa i obowiązki Stron.
7. Z uwagi na ogłoszenie na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu zagrożenia epidemicznego od dnia 13.03.2020r. w związku z zakażeniami wirusem COVID-19 oraz niemożliwością przewidzenia skutków tego stanu rzeczy, Strony zgodnie oświadczają, że mają świadomość, iż zawierają niniejszą umowę w szczególnych okolicznościach gdy jej realizacja obarczona jest ryzykiem. Strony zgodnie oświadczają, że ich wolą jest realizacja umowy, natomiast mają świadomość, że z uwagi na ww. aspekt może wystąpić okoliczność, że umowa nie będzie mogła być realizowana lub wystąpią opóźnienia w jej realizacji będące np. konsekwencją utrzymania obowiązywania stanu epidemii na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Strony oświadczają, że nie jest ich intencją obciążenie jednej ze stron konsekwencjami wystąpienia takiej sytuacji i będą działały zgodnie z art. 15 r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

## §12

### ROZWIĄZANIE UMOWY

1. Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem **30-dniowego** okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Niezależnie od postanowień § 3 ust. 2 oraz § 7 ust. 3 i 4 Zamawiający ma prawo do jednostronnego rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym również w sytuacji, gdy Wykonawca:
  - 2.1. dwukrotnie odmówi realizacji dostawy, lub
  - 2.2. trzykrotnie dostarczony przez niego towar będzie wadliwy lub niezgodny z SWZ lub ze złożonym zamówieniem, lub
  - 2.3. trzykrotnie dostarczy towar z opóźnieniem
  - 2.4. maksymalna łączna wysokość nałożonych na Wykonawcę w ramach niniejszej umowy kar umownych osiągnie **20%** ceny brutto, o której mowa w § 1 ust. 2 pkt. 2.1 umowy.
3. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy lub jej części na podstawie art. 456 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz na podstawie innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa, w szczególności ustawy Kodeks Cywilny.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy z jednomiesięcznym wypowiedzeniem ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w następujących sytuacjach:
  - 4.1. w razie pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego w trakcie trwania umowy,
  - 4.2. w razie zmiany metody leczenia skutkującej spadkiem ilości zamówień jednostkowych.

## §13

### 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 z dnia 15 kwietnia 2011 r o działalności leczniczej.

2. Każda ze stron zobowiązana jest:
  - 2.1. 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,
  - 2.2. złożyć komplet dokumentów wskazujących następcę prawnego.

#### §14

#### AUDIT I BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI

1. Wykonawca nie ma dostępu do danych osobowych z wyjątkiem danych określonych w § 1 ust. 1.
2. W ramach nadzoru nad Wykonawcą Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania auditu w zakresie realizacji przedmiotu umowy.
3. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wykonawcę, związane z realizacją niniejszej umowy Wykonawca powinien traktować jako poufne. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.

#### § 15

#### WYKONAWCY WSPÓLNIE REALIZUJĄCY UMOWĘ\*

1. Wykonawcy mogą wspólnie realizować umowę.
2. Wykonawcy realizujący wspólnie umowę są solidarnie odpowiedzialni za jej wykonanie.
3. Wykonawcy, o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu, wyznaczają niniejszym spośród siebie Lidera upoważnionego do zaciągania zobowiązań w imieniu wszystkich Wykonawców realizujących wspólnie umowę.
4. Wykonawcy wspólnie realizujący umowę zgodnie oświadczają, iż:
  - 6.1. Lider upoważniony jest do wystawiania faktury zgodnie z warunkami określonymi w § 4,
  - 6.2. Lider upoważniony jest do przyjmowania zapłaty wynagrodzenia za wykonanie przedmiotu umowy opisanego w § 1 ust. 1 od Zamawiającego ze skutkiem zwalniającym wobec pozostałych wykonawców wspólnie realizujących umowę oraz do przyjmowania poleceń na rzecz i w imieniu wszystkich Wykonawców realizujących wspólnie umowę,
  - 6.3. zapłata wynagrodzenia opisanego w § 1 ust. 2, w tym wszystkie jego płatności częściowe, zostanie dokonana na rachunek bankowy Lidera wskazany poniżej:  
.....
7. Liderem, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, jest: .....
8. Postanowienia umowy, które dotyczą Wykonawcy, stosuje się odpowiednio do Wykonawców realizujących wspólnie Umowę.
9. Wykonawcy wspólnie realizujący umowę zgodnie oświadczają, iż opisane w niniejszym paragrafie zasady, w tym warunki rozliczeń, wiążą wszystkich wykonawców wspólnie realizujących umowę niezależnie od ewentualnych zmian umowy konsorcjum lub innych stosunków o charakterze wewnętrznym regulującym współpracę Wykonawców wspólnie realizujących umowę.

#### § 16

#### KLAUZULA INFORMACYJNA DLA OSÓB REPREZENTUJĄCYCH WYKONAWCĘ

1. Wykonawca oświadcza, że podał dane osobowe osób odpowiedzialnych za realizację umowy wskazanych w umowie oraz przekazał tym osobom informacje, o których mowa w ust.2.
2. W celu zapewnienia przejrzystości przetwarzania danych osobowych w związku z pozyskiwaniem Państwa danych chcemy Państwa poinformować o tym, że:
  - 2.1. Administratorem Państwa danych osobowych jest **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi** (93-513) z siedzibą przy ul. Pabianickiej 62, tel.: **+48 42 689 50 00**, e-mail: **[szpital@kopernik.lodz.pl](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl)**, zwane **dalej Szpitalem**.
  - 2.2. Wszelkie informacje i wątpliwości dotyczące przetwarzania Państwa danych przez Administratora można kierować do Inspektora Ochrony Danych pisemnie na adres administratora lub mailowo na adres **[iod@kopernik.lodz.pl](mailto:iod@kopernik.lodz.pl)**
  - 2.3. Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie przepisów art. 6 ust.1 pkt c) oraz f) RODO w związku umową zawartą pomiędzy Szpitalem a podmiotem zatrudniającym Państwa i w celu sprawowania właściwego nadzoru nad tą umową.



- 2.4. Państwa dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa w tym organom kontrolnym, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem).
- 2.5. Państwa dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji umowy oraz przez okres przechowywania dokumentacji wymagany przepisami powszechnie obowiązującego prawa:
  - art. 5 ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach,
  - art. 71 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) NR 1303/2013 w odniesieniu do ofert składanych w ramach projektów współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej, przy czym zastosowanie ma przepis, który wskazuje na dłuższy okres przechowania dokumentacji.
- 2.6. Przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania i przysługuje prawo żądania: ich usunięcia, ograniczenia przetwarzania, przenoszenia oraz wniesienia sprzeciwu.
- 2.7. Jeśli uznają Państwo, iż przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO, przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
- 2.8. Państwa dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania.
- 2.9. Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowych.
- 2.10. Państwa dane zostały podane przez Państwa pracodawcę będącego stroną zawartej z Administratorem umowy.

## **§ 17 POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

1. Wykonawca oświadcza że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji 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 przypadku spraw sądowych, dotyczących rekompensat określonych w art. 10 ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, dowodem poniesienia przez Wykonawcę kosztów odzyskiwania danej należności nie może być dowód z zeznań świadków. Strony zgodnie oświadczają, iż w przypadku opóźnienia w zapłacie jakiegokolwiek należności z tytułu wykonania niniejszej umowy, Wykonawcy przysługuje jedno roszczenie o zapłatę rekompensaty za koszty odzyskiwania należności, niezależnie od ilości wystawionych faktur w związku z wykonaniem niniejszej umowy.
4. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą zastosowanie art. 552 KC.
5. Strony zgodnie postanawiają, że w przypadku zaistnienia pomiędzy nimi sporu dotyczącego niniejszej umowy lub pozostającego w związku z nią, przed skierowaniem sprawy na drogę sądową, podejmą próbę rozwiązania sporu w postępowaniu mediacyjnym. W tym celu Strona, która dochodzić będzie roszczeń od drugiej strony, zobowiązana będzie przed wytoczeniem powództwa do przeprowadzenia postępowania mediacyjnego, o którym mowa w art. 183<sup>1</sup> k.p.c. Brak przeprowadzenia postępowania mediacyjnego skutkować będzie podniesieniem przez drugą stronę w postępowaniu cywilnym zarzutu z art. 202<sup>1</sup> k.p.c.
6. Umowę niniejszą sporządzono w **trzech** jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załączniki:

Załącznik nr 1 - formularz asortymentowo - cenowy

Załącznik nr 2 - oświadczenie Zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji

Załącznik nr 3 - kopia wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego lub innego rejestru.

**Wykonawca**

**Zamawiający**



.....  
.....

Załącznik nr 2 do umowy

Łódź, dnia \_\_\_\_\_ r.

**Wojewódzkie Wielospecjalistyczne  
Centrum Onkologii i Traumatologii  
im. M. Kopernika w Łodzi  
ul. Pabianicka 62  
93-513 Łódź**

\_\_\_\_\_  
(Nazwa i Adres Wykonawcy)

Szanowni Państwo

Zamawiający, którym jest Wojewódzkie wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi realizując swoje uprawnienia wynikające z zawartej umowy z dnia \_\_\_\_\_ numer umowy \_\_\_\_\_ o zamówienie publiczne zawiadamia o skorzystaniu z **prawa opcji**, o którym mowa w § \_\_\_\_\_ zawartej między stronami umowy w zakresie Pakietu nr \_\_\_\_\_, pozycji nr \_\_\_\_\_.  
Jednocześnie przypominamy że zgodnie z § \_\_\_\_\_ ust. \_\_\_\_\_ zawartej umowy Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia zobowiązany jest przystąpić do realizacji przedmiotu zamówienia w ramach „prawa opcji”.

Z poważaniem