



**4. Wojskowy Szpital Kliniczny  
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu  
ul. R. Weigla 5 Wrocław 50 - 981**

Wrocław, 21.02.2020r

**WYJAŚNIENIEI MODYFIKACJA TREŚCI  
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych materiałów medycznych, znak sprawy 4WSzKzP.SZP.2612.8.2020**

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust.1, 2I 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2019 poz. 1843 z późn.zm.) dalej PZP informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie nr 40 - Pakiet nr 20 poz. 1-** Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy pakowany w opakowanie typu folia?

**Pytanie nr 41 - Pakiet nr 20 poz. 2-** Czy Zamawiający dopuści miękkie i grube chusteczki, zapewniające higieniczną pielęgnację skóry, nasączone środkami myjącymi. Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry. Stosowane bezpośrednio po wyjęciu z opakowania do codziennych procedur mycia ciała pacjenta. Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce do 20 sekund przy mocy 700 W. Nie wymagają użycia dodatkowej wody. Testowane dermatologicznie. Opakowanie a'12 sztuk z możliwością wielokrotnego zamykania. Rozmiar 20x20 cm. Posiada kartę kontrolną na opakowaniu oraz instrukcję użytkowania, Produkt na stawce VAT 23%?

**Pytanie nr 42 - Pakiet nr 20 poz. 2-** Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „powodujące redukcję otarć skóry o min. 80% oraz zmniejszenie ZUM o min. 85% (potwierdzone testami dołączonymi do oferty)”? ”?

**Pytanie nr 43 - Pakiet nr 20 poz. 3-** Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy zawierający w składzie m. in. dimetikon, wyciąg z aloesu, witamina B5, Witamina E, składniki zapobiegające powstawaniu elektryczności statycznej oraz hamujące rozwój m.in. grzybów, pleśni, z możliwością podgrzania w mikrofalówce przez 20 sekund przy 700W. Produkt na stawce VAT 23%?

**Pytanie nr 44 - Pakiet nr 20 poz. 4-** Czy Zamawiający dopuści myjki do ciała z 2% roztworem chlorheksydyny, szczególnie przeznaczone do przedoperacyjnego mycia ciała pacjenta. Zapewniają możliwość szybkiego umycia pacjenta antyseptycznym preparatem, bez konieczności spłukiwania. 2% diglukonianu chlorheksydyny szybko zabija wszelkie szkodliwe bakterie, które można znaleźć na skórze pacjenta, a także zapewnia długotrwałą ochronę, zapewniając dodatkową barierę antybakteryjną dla pacjentów znajdujących się w szpitalu. Istnieje możliwość stosowania ścierek bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bądź po podgrzaniu w mikrofalówce. Rozmiar 33cm x 22cm, opakowanie a'4 sztuki z możliwością wielokrotnego zamykania. Produkt na stawce VAT 23%?

**Pytanie nr 45 - Pakiet nr 20 poz. 5-** Czy Zamawiający dopuści gąbkę nasączoną 20 ml antyseptycznym diglukonianem chlorheksydyny, rozmiar 10cm x 10cm x 2,5cm. Produkt na stawce VAT 23%?

**Odpowiedź na pytanie nr 40 - 45: Tak**

**Pytanie nr 45 - Pakiet nr 20 poz. 6-** Czy Zamawiający dopuści myjki do ciała z 2% roztworem chlorheksydyny, szczególnie przeznaczone do przedoperacyjnego mycia ciała pacjenta. Zapewniają możliwość szybkiego umycia pacjenta antyseptycznym preparatem, bez konieczności spłukiwania. 2% diglukonianu chlorheksydyny szybko zabija wszelkie szkodliwe bakterie, które można znaleźć na skórze pacjenta, a także zapewnia długotrwałą ochronę, zapewniając dodatkową barierę

antybakteryjną dla pacjentów znajdujących się w szpitalu. Istnieje możliwość stosowania ścierek bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bądź po podgrzaniu w mikrofalówce. Rozmiar 33cm x 22cm, opakowanie a'4 sztuki z możliwością wielokrotnego zamykania. Produkt na stawce VAT 23%?

**Pytanie nr 47 - Pakiet nr 20 poz. 7-** Czy Zamawiający dopuści myjkę do ciała w formie prostokątnej rękawicy o gramaturze 100 g/m<sup>2</sup>, rozmiar 12cm x 20cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 46 - 47: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48 - Pakiet nr 34 poz. 1-2 -** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następującym opisie:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- Długość cewnika: dla rurek tracheostomijnych – 34 cm, dla rurek intubacyjnych – 60 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 48: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 49 - Pakiet nr 44 poz. 1 -** Czy Zamawiający dopuści miękkie i grube chusteczki, zapewniające higieniczną pielęgnację skóry, nasączone środkami myjącymi. Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry. Stosowane bezpośrednio po wyjęciu z opakowania do codziennych procedur mycia ciała pacjenta. Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce do 20 sekund przy mocy 700 W. Nie wymagają użycia dodatkowej wody. Testowane dermatologicznie. Opakowanie a'12 sztuk z możliwością wielokrotnego zamykania. Rozmiar 20x20 cm. Posiada kartę kontrolną na opakowaniu oraz instrukcję użytkowania?

**Odpowiedź na pytanie nr 49: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 50 - Pakiet nr 44 poz. 1-** Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi”?

**Pytanie nr 51 - Pakiet nr 44 poz. 2 - Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń szpitalnych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi”?**

**Odpowiedź na pytanie nr 50 - 51: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 2 do SIWZ poprzez wykreślenie „potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi” zgodnie z modyfikacją załączoną poniżej:**

Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Przebieg i skutki
ARTYKUŁY DO TOALETY PACJENTA  CPV 33140000-3	44	1	Myjki do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamkniętym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchenice mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. Opakowanie z mini-kartą obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych (zespólna fabrycznie z opakowaniem samoprzylepna etykieta). Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny. Opakowanie 8 sztuk.	
	44	2	Tampony nasyczone 2% roztworem diglukonianu chlorheksydydny z zarejestrowanymi wskazaniami do ogólnej antyseptyki skóry oraz antyseptyki skóry jako części schematu postępowania przedoperacyjnego. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń szpitalnych potwierdzona badaniami klinicznymi. W składzie 500 mg diglukonianu chlorheksydydny w 1 tamponie, żel aloesowy, bez lateksu, niewymagający spłukiwania, wykonane w 100% z poliestru, wymiary 19x19 cm. Pakowane w szaszetki flip-top z dodatkową warstwą termoizolacyjną. Opakowanie 6 szt.	

**Pytanie nr 52 - Pakiet nr 44 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści myjki do ciała z 2% roztworem chlorheksydydny, szczególnie przeznaczone do przedoperacyjnego mycia ciała pacjenta. Zapewniają możliwość szybkiego umycia pacjenta antyseptycznym preparatem, bez konieczności spłukiwania. 2% diglukonianu chlorheksydydny szybko zabija wszelkie szkodliwe bakterie, które można znaleźć na skórze pacjenta, a także zapewnia długotrwałą ochronę, zapewniając dodatkową barierę antybakteryjną dla pacjentów znajdujących się w szpitalu. Istnieje możliwość stosowania ścierek bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bądź po podgrzaniu w mikrofalówce. Rozmiar 33cm x 22cm, opakowanie a 4 sztuki z możliwością wielokrotnego zamykania. Produkt na stawce VAT 23%?**

**Pytanie nr 53 - Pakiet nr 44 poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:**

- 2 sztuki gąbek z funkcją odsysania pokryte dwuwęglanem sodu z poprzecznym pofałdowaniem, z zagiętą końcówką oraz z manualną zastawką do regulacji siły odsysania pod kątem 45 stopni
- Roztwór 0,12% chlorheksydydny (10 ml)
- Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania?

**Pytanie nr 54 - Pakiet nr 44 poz. 4- Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:**

- Szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania z manualną zastawką do regulacji siły odsysania pod kątem 45 stopni, z 2 otworami ssącymi oraz gąbką na górnej powierzchni
- Aplikator gąbkowy do nawilżania z poprzecznym pofałdowaniem
- Roztwór 0,12% chlorheksydydny (10 ml)
- Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania?

**Odpowiedź na pytanie nr 52 - 54: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 55 - Czy Zamawiający w pak 15 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do nefrostomii 2 stopniowej rozmiar 6,8,10CH z elementami zestawu • 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG**

znacznikiem na końcówce (3 pierścienie) • Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm • Przedłużacz cewnika metalowy, długość 325 mm, plastikowy mandryn • Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock • Kranik LL • Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem) • 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji • Sterylne, do jednorazowego użytku • Nie zawierają lateksu?

**Pytanie nr 56** - Czy Zamawiający w pak 15 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 4,8Fr, 6.0 Fr, 7.0 Fr długość 22,24,26,28 cm otwarty-zamknięty lub otwarty-otwarty. Skład zestawu: cewnik PIGTAIL podwójnie zagięty skalowany co 5 cm otwarty-zamknięty/otwarty-otwarty lub cewnik 4,8 Fr ze szwem monofilamentowym ułatwiającym wyciągnięcie cewnika, średnica pętli pęcherzowej dla 4,8Ch 1,4cm, 2cm dla pozostałych rozmiarów, prowadnik 0.035" lub prowadnik 0.038" o dł.100cm dla otwarty-zamknięty i o dł.150cm dla otwarty-otwarty, popychacz długości 45cm, popychacz do urs-u o dł.90 cm dla rozmiarów 24,26,28cm): system blokujący. Możliwość utrzymania w moczowodzie 12 miesięcy. Zestaw jednorazowy, pakowany łącznie?

**Pytanie nr 57** - Czy Zamawiający w pak 31 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Dreny Kehr'a, dren do dróg żółciowych, wykonany z silkolatexu, z linią RTG, dł ramienia głównego 50cm, dł ramienia poprzecznego 16 cm. Podwójnie pakowany. Rozmiar 9CH, 12CH, 15CH, 18CH, 21CH wyrażony w mm?

**Pytanie nr 58** - Czy Zamawiający w pak 33 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Cewnik trójdrożny, 18Ch balon 50 ml, 20Ch balon 60 ml, 22Ch balon 70 ml, 24Ch balon 80 ml, pooperacyjny, zagięte zakończenie Dufour, wykonany w 100% z najwyższej jakości silikonu, dł 42 cm, z zaworem Luer, sterylne, rozm. Ch 18-24, opakowanie jednostkowe typu blister folia/folia-papier, oznaczenie rozmiaru na cewniku, data ważności na opakowaniu?

**Pytanie nr 59** - Czy Zamawiający w pak 33 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Cewnik trójdrożny, 18/20Ch balon 20 ml, 20/24Ch balon 30 ml, pooperacyjny, zagięte zakończenie Dufour, wykonany w 100% z najwyższej jakości silikonu, dł 41 cm, z zaworem Luer, sterylne, rozm. Ch 18-24, opakowanie jednostkowe typu blister folia/folia-papier, oznaczenie rozmiaru na cewniku, data ważności na opakowaniu?

**Odpowiedź na pytanie nr 55 - 59: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 60** - **Pakiet 3 pozycja 1, 2** – Czy Zamawiający dopuści przewody do cytoskopii z miękką końcówką drenu wykonana z silikonu ?

**Odpowiedź na pytanie nr 60: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 61** - **Pakiet 18 pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,8 x 40mm ?

**Odpowiedź na pytanie nr 61: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 62** – **Pakiet 31 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra dostępny w rozmiarach CH 10, 12, 14, 16, 18, 20 z ramionami o długości 450mm x 180mm?

**Pytanie nr 63** – **Pakiet 45 pozycja 1, 2** – Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp o długości 150 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 62 - 63: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 64** – **Pakiet 20 pozycja 2-3** – Czy Zamawiający dopuści asortyment niebędący wyrobem medycznym, zarejestrowany na 23% stawce VAT – produkt kosmetyczny ?

**Odpowiedź na pytanie nr 64: Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 65** – **Pakiet 20 pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści myjki z możliwością podgrzania w mikrofalówce ( 60 sek. W 800W) ?

**Odpowiedź na pytanie nr 65: Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 66 – Pakiet 20 pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzania w mikrofalówce ( 20sek. W 800W) ?**

**Odpowiedź na pytanie nr 66: Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 67 – Pakiet 20 pozycja 4 – 5 – Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu zarejestrowania jako wyrobu medycznego. Produkty zarejestrowane jako wyroby biobójcze.**

**Odpowiedź na pytanie nr 67: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 2 do SIWZ poprzez wykreślenie „zarejestrowania jako wyrobu medycznego” zgodnie z modyfikacją załączoną poniżej:**

Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametry dodatkowe	Jedn. miary
ARTYKUŁY DO TOALETY PACJENTA CPV 33140000-3	20	(...)	(...)		
	20	4	Gotowa do użycia, jednorazowa gąbka zaimpregnowana 25ml antyseptycznym roztworem czyszczącym glikonianu chlorheksydyny 2% o formule bez spłukiwania (nie zawiera mydła). Stosowana do antyseptycznego mycia ciała i czyszczenia skóry bez użycia wody. Wykonana z poliuretanu. Wyrób nie zawiera latexu. Pakowana pojedynczo. Opakowanie blistrowe z systemem łatwego rozdzielanego otwarcia. <del>Zarejestrowana jako wyrób medyczny.</del> Rozmiar 12cm x 7,5cm x 2,3 cm,		sztuka
	20	5	Gotowa do użycia, jednorazowa gąbka nasączona 25ml antyseptycznym, myjącym roztworem glukonianu chlorheksydyny o stężeniu wagowym 4 % (nie zawierająca mydła). Wykonana z poliuretanu. Stosowana do antyseptycznego mycia ciała i oczyszczania skóry, wymaga spłukiwania. Pakowana pojedynczo Opakowanie bistrowe z systemem łatwego rozdzielanego otwarcia. Wyrób nie zawiera latexu. <del>Zarejestrowana jako wyrób medyczny.</del> Rozmiar 12cm x 7,5 cm x 2,3 cm,		sztuka

**Pytanie nr 68 – Pakiet 20 pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści jednorazową gąbkę nasączoną 30 ml substancją myjącą oraz nawilżającą, nie zawierającą mydła ?**

**Odpowiedź na pytanie nr 68: Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 69 – Pakiet 20 pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści gąbkę nienasączoną 2% roztworem chlorheksydyny ?**

**Odpowiedź na pytanie nr 69: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 70 – Pakiet 20 pozycja 6 –Czy Zamawiający dopuści gąbkę w opakowaniu blistrowym ?**

**Odpowiedź na pytanie nr 70: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 71 – Pakiet 20 pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści wycenę z op. a'12 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości ? Prosimy o doprecyzowanie czy zamówienie zaokrąglić do pełnych opakowań czy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.**

**Odpowiedź na pytanie nr 71: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tj. wymaga wyceny za „szt”**

**Pytanie nr 72 – Pakiet Nr 34 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu modułowego składającego się z cewnika Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, oraz uniwersalnego adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową,**

samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta?

**Odpowiedź na pytanie nr 72: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 73 – Pakiet Nr 34 poz. 2-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu modułowego składającego się z cewnika Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, oraz uniwersalnego adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta ?

**Odpowiedź na pytanie nr 73: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 74 – Pakiet Nr 34 poz. 1, 2 -** Z uwagi na fakt, iż oferowany system modułowy składa się z adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o czasie stosowania tak jak obwód oddechowy do 7 dni i jako taki może "obsłużyć" 2 cewniki o czasie stosowania do 72 godzin, prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny pełnej ilości cewników oraz połowę ilości adapterów (łączników) do dróg oddechowych. Takie rozwiązanie jest klinicznie i ekonomicznie uzasadnione oraz umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystnej i konkurencyjnej oferty cenowej.

**Odpowiedź na pytanie nr 74: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 75 – Pakiet Nr 43 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu zawierającego bezpieczną kaniulę dożylną w systemie zamkniętym w rozmiarach 24G o dł. 19mm , 22G o dł. 25 mm, 20G o dł. 25mm, 18G o dł. 32 mm lub 45 mm , pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 75: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 76 – Pakiet Nr 43 poz. 8-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do iniekcji z zabezpieczeniem w rozmiarze 22G 0,7 x 25 mm, 32 mm i 40 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 76: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 77 – Pakiet nr 8 Poz. 5 -** Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SIWZ cyt. „wbudowany pryzmat zmieniający barwę po wypełnieniu PMR”, oznacza pryzmat, który jest widoczny ze wszystkich czterech stron uchwytu igły /bez żadnych zakłóceń optycznych/, tak jak w obecnie stosowanych igłach tego typu, co zapewnia wygodną wizualizację tego ważnego parametru.

**Odpowiedź na pytanie nr 77: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 78 – Pakiet nr 17 Poz. 1-2**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do wysokociśnieniowego drenażu ran operacyjnych muszą być skalowane, z dokładności min. co 10ml, w zakresie swej pojemności, co zapewnia precyzyjny odczyt odsysanej wydzieliny, a tym samym pozwala na rzetelną ocenę skuteczności prowadzonej drenażowej terapii ciśnieniowej.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SIWZ cyt. „wysokociśnieniowy”, oznacza wymóg zaferowania zestawów, których ciśnienie początkowe wynosi minimum 980mbar, w odróżnieniu od zestawów do średnio- lub niskociśnieniowego drenażu.

**Odpowiedź na pytanie nr 78: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 79 – Pakiet nr 17 Poz. 3**

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane pojemniki do odsysania ran, powinny posiadać uniwersalne zakończenie umożliwiające szczelne podłączenie drenów Redona o rozmiarach min od 6F do 32F, oraz wyraźną skalę pomiarową ?
2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane pojemniki do odsysania ran, powinny posiadać element konstrukcyjny umożliwiający wygodne i skuteczne wytworzenie podciśnienia np. w postaci specjalnego mieszka harmonijkowego lub innego, wytwarzającego podciśnienie rozwiązania równoważnego ?

**Odpowiedź na pytanie nr 79: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 80 – Pakiet nr 18 Poz. 1-2**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły, powinny posiadać potrójne ścięcie typu lancet oraz powinny być polerowane na całej swej długości ultradźwiękami i pokryte precyzyjnie odmierzoną warstwą silikonu, co zapewnia ich atraumatyczne przejście przez tkanki, a tym samym zwiększa komfort pacjenta przy wykonywaniu procedury.

**Odpowiedź na pytanie nr 80.1: Zgodnie z SIWZ**

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły, powinny pochodzić od jednego producenta, czy też Zamawiający dopuszcza do składania ofert na igły różnych producentów ?

**Odpowiedź na pytanie nr 80.2: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 81 – Pakiet nr 19 Poz. 6**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, poza wymaganym zapisami SIWZ barwnym oznaczeniem rozmiaru, także oznaczenie numeryczne, zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWIZ cyt. „2 otwory boczne”, oznacza wymóg zaofiarowania cewników z dwoma otworami bocznymi, położonymi naprzeciwległe, o sumarycznej powierzchni mniejszej, niż otwór centralny, co zapewnia optymalne warunki do bezpiecznego wykonania procedury.
3. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać „zmrożoną/satynową” powierzchnię, umożliwiając, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej, co ułatwia procedurę odsysania i zwiększa bezpieczeństwo jej wykonania.

**Odpowiedź na pytanie nr 81: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 82 – Pakiet nr 19 Poz. 7**

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny Redona, powinny być pakowane na wprost (bez zawijania), co zapobiega niekontrolowanej zmianie położenia drenu już po aplikacji ze względu na utrzymującą się pamięć kształtu drenu wykonanego z PCV jak również niekontrolowanym uciskom w miejscu ujścia drenu z rany pooperacyjnej, co może zapobiegać powikłaniom z tym związanym ?
2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Redona, bez czytników głębokości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź na pytanie nr 82: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 83 – Pakiet nr 19 Poz. 8**

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem, powinny posiadać kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, umożliwiające szybka i bezbłędną identyfikację rozmiaru.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem, powinny być wykrywane radiologicznie i powinny posiadać znacznik RTG wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki RTG, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych.
3. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem, powinny posiadać długość 23-25cm dla rozm. 12, 16 oraz 40-45cm dla pozostałych rozmiarów lub inne oczekiwane długości wskazane przez Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 83: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 84 – Pakiet nr 19 Poz. 9**

1. Ze względu na znaczącą różnicę w cenie drenów o różnych wskazanych w SWIZ długościach, prosimy o określenie zapotrzebowania na poszczególne długości, co zapobieganie niekorzystnemu uśrednieniu cen, a Zamawiającemu umożliwi nabycie poszczególnej długości drenów za faktyczną ich cenę rynkową.
2. Prosimy o wskazanie dopuszczanej przez Zamawiającego tolerancji w długościach dla poszczególnych drenów, co poszerzy możliwość złożenia ofert przez wielu Wykonawców.

**Odpowiedź na pytanie nr 84: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 85 – Pakiet nr 34 Poz. 1-2**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zamknięte systemy do odsysania, z zastawką separująco-izolującą cewnik od pacjenta, nie wymagającą obracania, zabezpieczającą jednocześnie przed przesuwaniem cewnika, która w sposób automatyczny, samoistny oddziela cewnik od pacjenta, zapewniając tym samym pełne bezpieczeństwo pacjentowi, a jednocześnie ograniczając konieczność wykonywania kolejnych czynności przez personel przeprowadzający procedurę odsysania, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SIWZ - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu zestawów do odsysania.

**Odpowiedź na pytanie nr 85.1 : Zapisy SIWZ bez zmian.**

2. Prosimy o potwierdzenie, iż opisana w siwz cyt. „zastawka separująco-izolująca cewnik” to zastawka jednoelementowa, która jako taka w pełni i skutecznie wypełnia powyżej cytowany wymóg opisany w SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 85.2: Tak, Zamawiający potwierdza**

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, jako wyroby do wielogodzinnego użytkowania, ze względu na „zamknięty kształt” i skomplikowaną konstrukcję poszczególnych elementów systemów oraz ewentualne niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź na pytanie nr 85.3 : Zapisy SIWZ bez zmian.**

4. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny posiadać w komplecie - poza wymienionym w SWIZ elementami - także fabrycznie zapakowane minimum 12 fiolek soli fizjologicznej o pojemności minimum 15ml, kompatybilnych z opisaną w SIWZ linią do płukania, co ułatwia wykonanie procedury w jej pierwszym okresie.

**Odpowiedź na pytanie nr 85.4 : Zapisy SIWZ bez zmian.**

Zamawiający modyfikuje zapisy w Załączniku nr 3 Istotnych Postanowień Umowy w § 1 ust. 4 poprzez wykreślenie zdania: „ Zamawiający wymaga dołączenia do oryginału faktury kopii protokołu zużycia jednorazowego sprzętu do zabiegu, wyszczególnionego na fakturze” (Załącznik nr 3 – po modyfikacji do pobrania poniżej)

**Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty.**

**W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego/zmodyfikowanego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).**

KOMENDANTA  
4. WOJSKOWEGO SZPITALA KLINICZEGO z POLSKI  
SF ZOZ we Wrocławiu  
mgr Piotr STRAŁ  
(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego  
lub osoby upoważnionej)



**Załącznik nr 3 do SIWZ - ISTOTNE  
POSTANOWIENIA UMOWY**

**UMOWA nr ...../4WSzKzP.SZP.2612.8.2020**  
**kupna – sprzedaży**

Zawarta w dniu .....2020 r. we Wrocławiu pomiędzy:

**4. Wojskowym Szpitalem Klinicznym z Polikliniką Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej we Wrocławiu, z siedzibą 50-981 Wrocław, ul. R Weigla 5, Regon 930090240, NIP PL899-22-28-956, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia – Fabrycznej, VI Wydział Gospodarczy, nr KRS: 0000016478, reprezentowanym przez:**

.....

zwanym w treści umowy **ZAMAWIAJĄCYM**,

a ....., z siedzibą ....., **Regon** ....., **NIP** ....., reprezentowanym przez:

.....

zwanym dalej **WYKONAWCĄ**

*Niniejsza umowa jest następstwem przeprowadzonego postępowania w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych t.j. Dz. U. z 2019r, poz. 1843 ze zm.) o wartości powyżej 139 000 EURO.*

*Umowę będzie uznawało się za zawartą w dacie wymienionej we wstępie umowy.*

**§ 1**

**Przedmiot zamówienia**

1. Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji sprzedaż i dostawę do miejsca wskazanego przez Zamawiającego **jednorazowych materiałów medycznych** w obrębie **pakietu/ pakietów nr 1 - 47** ( zwanego/-ych dalej również towarem) wyszczególnionego/-ych w § 9 umowy .
2. Osoby uprawnione do składania zamówień: Szef Wydziału Zaopatrzenia Medycznego ppłk mgr farm Grzegorz Jędrzejczyk tel. 261 660 525, mgr farm. Grażyna Wojtczak, dr n. farm. Monika Krzysik 261 660 524, mgr farm. Anna Duszyńska tel. 261 660 464 oraz techn. farm. Adam Klekowski, tel. 261 660 528; techn. farm. Agnieszka Przybył tel. 261 660 528.
3. **Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć** do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie towar własnym środkiem transportu i na koszt własny w terminie ..... dni (*min. 1 dzień, max 5 dni- zgodnie ze złożoną ofertą*) od daty otrzymania każdorazowego zamówienia drogą telefoniczną na numer ....., potwierdzonego faxem na numer .....
4. Faktury powinny być wystawione i przesyłane do Zamawiającego w formie papierowej lub elektronicznej w ramach wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do Zamawiającego zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 09.11.2018r o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno – prywatnym ( Dz.U. z 2018 r. poz. 2191 ze zm.) Oprócz oryginału faktury Wykonawca w terminie do 2 dni po zafakturowaniu prześle fakturę w wersji elektronicznej na adres: apteka.faktury@4wsk.pl, lub w wersji pisemnej na numer faksu 261 660 463. Zamawiający dopuszcza również złożenie faktury elektronicznej w formacie DATA-FARM (format tekstowy, plik z rozszerzeniem FAK, specyfikacja dostępna na stronie <http://www.datum.pl/> w zakładce DATA- FARM).
5. Przekazanie towaru określonego w ust. 3 przez Wykonawcę Zamawiającemu, wymaga każdorazowego pisemnego potwierdzenia przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego ilości zamówionego towaru co będzie podstawą do wystawienia faktury. Wykaz osób upoważnionych do odbioru ww towaru:
  - 1) mgr farm. Grażyna Wojtczak

- 2) dr n. farm. Monika Krzysik
  - 3) mgr farm. Anna Duszyńska
  - 4) tech.farm. Stanisława Mazur
  - 5) tech.farm. Barbara Ziółek
  - 6) tech.farm. Adam Klekowski
  - 7) tech.farm. Agnieszka Przybył
  - 8) tech.farm. Ewa Kępa- Ciszak
6. Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do ilości, asortymentu i cykliczności dostaw.
  7. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Zamawiającego.
  8. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia towaru w zakresie jego wad widocznych i złożenia reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 7 dni od daty jego dostarczenia. Towar niekompletny, uszkodzony lub z terminem ważności niezgodnym z §5 ust. 1 Wykonawca zobowiązany jest wymienić na własny koszt w terminie ..... dni (min. 1 dzień max 5 dni - zgodnie ze złożoną ofertą) od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach drogą telefoniczną pod nr ..... i fax .....
  9. Zamawiający składa reklamacje drogą telefoniczną podając numer faktury i potwierdza je faxem z tego dnia.
  10. Jeżeli Wykonawca nie wymieni zareklamowanego towaru w terminie określonym w ust. 8 to jest zobowiązany odebrać reklamowany towar i wystawić w terminie 3 dni od upływu wskazanego w ust. 8 terminu, fakturę korygującą.
  11. Na żądanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia dokumentów (o których mowa w Rozdziale IV pkt. 2 ppkt. 2 SIWZ). Dokumenty, o których mowa wyżej Wykonawca dostarczy w terminie 3 dni od wezwania drogą telefoniczną pod nr ..... i fax ..... pod rygorem możliwości naliczania kar umownych i możliwości odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
  12. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Apteki Szpitalnej drogą telefoniczną lub faxem (na nr tel. 262 660 463) z **14-dniowym wyprzedzeniem o spodziewanych brakach** produkcyjnych przedmiotu umowy i o wygaśnięciu ważności dokumentów dopuszczających do obrotu oraz zagwarantowania w związku z tym realizacji zwiększonych zamówień wynikających z niniejszej umowy zabezpieczającej prawidłowe funkcjonowanie oddziałów szpitalnych.
  13. Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku Kodeksu Cywilnego ( t.j. z 2019 r poz.1145ze zm.) zwanej dalej k.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego.

## § 2

### Prawo opcji

1. Wykonawcy nie przysługuje względem Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu zamówienia. Niezrealizowana część umowy nie będzie większa niż 50% ceny brutto pakietu. Zamówienie gwarantowane wynosi 50% ceny brutto pakietu. Jeżeli Zamawiający skorzysta z prawa opcji Wykonawca zobowiązuje się umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości towaru na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem gwarantowanym.
2. Zamawiający zastrzega, że część zamówienia określona jako prawo opcji jest uprawnieniem, a nie zobowiązaniem Zamawiającego. Zamawiający może nie skorzystać z opcji w przypadku braku rzeczywistych potrzeb przedmiotu umowy, bądź braku środków finansowych na ten cel.
3. Skorzystanie z prawa opcji nie wymaga aneksowania przedmiotowej umowy. Pisemna forma powiadomienia Wykonawcy o skorzystaniu z prawa opcji przez Zamawiającego, jest wiążąca dla Wykonawcy w zakresie realizacji wszystkich warunków określonych w niniejszej umowie dla zakupu realizowanego w ramach opcji. W przypadku skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji postanowienia niniejszej umowy obowiązują odpowiednio.

## § 3

1. Ryzyko przypadkowej utraty lub uszkodzenia towaru przechodzi na Zamawiającego z chwilą dostarczenia go do miejsca wskazanego w Rozdziale VI SIWZ i przejęcia go przez Zamawiającego wg § 1 ust. 3 i 5.
2. Wykonawca realizuje przedmiot zamówienia własnymi siłami oraz przy pomocy podwykonawców wskazanych w ofercie. Jeżeli Wykonawca zleci wykonania niektórych czynności innym podmiotom to ponosi on pełną odpowiedzialność za działania innych dostawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.

## § 4

Warunki płatności

1. Zamawiający za dostarczony i odebrany towar zapłaci Wykonawcy cenę obliczoną zgodnie z cennikiem podanym w §9 umowy
2. Zapłata za przedmiot zamówienia nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej faktury po przekazaniu towaru wg §1 ust. 5, w **terminie 60 dni** od daty przyjęcia faktury przez Zamawiającego, przelewem na konto wskazane na fakturze. Wykonawca zobowiązany jest umieścić datę zamówienia na fakturze VAT.
3. **Łączna wartość netto umowy** wynosi: .....zł (słownie: .....złotych, ...../100), **łączna cena brutto** (wartość netto powiększona o podatek VAT naliczony zgodnie z obowiązującymi przepisami) wynosi:.....zł (słownie: .....złotych, ...../100).
4. Cena, o której mowa w ust. 3, obejmuje koszt towaru oraz wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia w tym w szczególności koszty przewozu oraz koszt gwarancji.
5. Urzędowa stawka podatku VAT obowiązuje z mocy prawa.
6. Wykonawca gwarantuje, że wartości netto nie wzrosną przez okres trwania umowy.
7. Od należności nieuiszczonych w terminie ustalonym przez strony, Wykonawca może na podstawie art. 8 ustawy z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (tj.Dz. U. z 2019r. poz.118 ze zm.), naliczać odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych – odsetki w wysokości równej sumie stopy referencyjnej Narodowego Banku Polskiego i ośmiu punktów procentowych.
8. Za datę zapłaty strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

## § 5

Gwarancja

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji jakości i trwałości dostarczonego towaru na okres ważności ..... **miesiące** (*min. 12 miesięcy, max 36 m-cy- zgodnie ze złożoną ofertą*) licząc od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego i zapewnia, że dostarczony towar będzie wolny od wad, spełniać będzie wszystkie wymagania określone przez Zamawiającego w specyfikacji, przez właściwe przepisy i instytucje oraz będzie najwyższej jakości.
2. Wykonawca przyjmuje na siebie obowiązek wymiany towaru na nowy w przypadku ujawnienia się wady w terminie gwarancji i rękojmi.
3. W ramach gwarancji i rękojmi Wykonawca zobowiązany jest wymienić zakwestionowany towar, o którym mowa w ust. 2 i §1 ust. 8 w terminie ..... **dni** (*min. 1 dzień, max 5dni- zgodnie ze złożoną ofertą*) od daty wezwania faxem na numer .....
4. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów ustawy k.c..
5. W sprawach nieuregulowanych umową, do gwarancji stosuje się przepisy art. 577 i następnych k.c.
6. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi w terminie udzielonej ważności stosuje się przepisy k.c.

## § 6

1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych towarów w terminie określonym w §1 ust. 3, §5 ust. 3 niniejszej umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innych dostawców.
2. W przypadku, gdy Zamawiający zapłaci za towar zakupiony w trybie określonym w ust. 1 cenę wyższą niż wynika z cennika, zawartego w §11 niniejszej umowy. Wykonawca na żądanie

Zamawiającego, zwróci mu wynikającą z różnicy kwot cenę w terminie 14 dni od daty wezwania.

3. Zamawiający zobowiązany jest udokumentować wykonawcy koszt poniesiony na zakup towaru dokonanego w trybie określonym w ust. 1.
4. Cena za towar kupiony w trybie wykonawstwa zastępczego zostanie odjęta od ceny brutto umowy/pakietu w wysokości zgodnej z cennikiem zawartym w § 9 niniejszej umowy.

#### §7

1. Umowa obowiązuje przez okres **12 miesięcy od jej daty zawarcia lub do czasu wyczerpania wartości umowy w zależności, która z tych przesłanek nastąpi wcześniej.**
2. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od wystąpienia okoliczności będących podstawą do odstąpienia, jeżeli Wykonawca w szczególności:
  - 1) przekroczy terminy realizacji dostawy towaru wynikające z §1 ust. 3 o 7 dni;
  - 2) przekroczy termin, o którym mowa w §5 ust. 3 o 7 dni;
  - 3) nie dostarczy dokumentów, o których mowa w §1 ust. 11
  - 4) jeżeli wykonuje przedmiot zamówienia w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi.

#### § 8

##### Kary umowne

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:
  - 1) w wysokości ..... % (min. 0,5%, max. 3% - zgodnie ze złożoną ofertą) ceny brutto gwarantowanej części pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 oraz w §5 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §6, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze,
  - 2) w wysokości 5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
  - 3) w wysokości 1% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w § 1 ust 11 za każdy dzień opóźnienia, licząc od upływu terminu tam wskazanego do dnia dostarczenia dokumentów.
  - 4) Maksymalna wysokość kar umownych za opóźnienia, nie może przekroczyć dwukrotności kary za odstąpienie od umowy
2. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne na zasadach ogólnych k.c.
3. W przypadku naliczania kar umownych Zamawiający pomniejszy płatność za faktury o naliczone kary umowne.

#### § 9

Treścią §9 w umowie ostatecznej, będzie treść załącznika nr 2 do SIWZ (Zestawienie asortymentowo – cenowe przedmiotu zamówienia) wypełnione przez Wykonawcę w ofercie.

#### § 10

##### Zasady zachowania poufności

1. Wykonawca realizuje umowę z należytą starannością przy wykorzystaniu wiedzy i umiejętności zawodowych, z uwzględnieniem postępu w danej dziedzinie medycyny, z zachowaniem obowiązków określonych w obowiązujących przepisach prawa oraz zawartych w niniejszej umowie.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów oraz danych osobowych należących do Zamawiającego, a uzyskanych w trakcie wykonywania przedmiotu umowy.
3. Wykonawca oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem się do zachowania w tajemnicy uzyskanych danych, nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Zamawiającego w innym celu niż wykonanie Umowy.

## § 11

**Informacja**

Zamawiający jako odrębny Administrator danych informuje, że:

1. Wykonawca składając ofertę, przyjmuje do wiadomości, iż jego dane osobowe będą wykorzystywane i przetwarzane na potrzeby realizacji umowy, chyba że przepisy resortowe stanowią inaczej.
2. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 PZP
3. Dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 PZP, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
4. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
5. Wykonawca posiada: na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych dotyczących Wykonawcy; na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych Wykonawcy; na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO; prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie danych osobowych dotyczących Wykonawcy narusza przepisy RODO;
6. Wykonawcy nie przysługuje: w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych; prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO; na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania danych osobowych Wykonawcy jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

## § 12

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z umowy niniejszej na osoby trzecie, ani rozporządzać nimi w jakiegokolwiek prawem przewidzianej formie. W szczególności wierzytelność nie może być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki). Wykonawca nie może również zawrzeć umowy z osobą trzecią o podstawienie w prawa wierzyciela (art. 518 kodeksu cywilnego) umowy poręczenia, przekazu. Art. 54 ust. 5, 6 i 7 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011r. (t.j. Dz. U. z 2018.2190 ze zm.) ma zastosowanie.

## § 13

**Zmiana umowy**

1. Zmiana umowy może nastąpić za zgodą obu stron w przypadkach ściśle określonych w SIWZ w formie aneksu.
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej.

## § 14

**Postępowanie polubowne**

1. Wszelkie spory strony zobowiązują się załatwić w pierwszej kolejności polubownie.
2. Do rozstrzygania sporów Sądowych strony ustalają właściwość Sądu siedziby Zamawiającego.

## § 15

**Pozostałe postanowienia**

1. Niniejsza umowa podlega wyłącznie prawu polskiemu. Strony zgodnie wyłączają stosowanie Konwencji Narodów Zjednoczonych o umowach międzynarodowej sprzedaży towarów. W sprawach nieunormowanych umową oraz do wykładni jej postanowień zastosowanie mają przepisy ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych, ustawy z dnia 23.04.1964r Kodeks Cywilny oraz innych obowiązujących aktów prawnych
2. Integralną częścią umowy jest specyfikacja istotnych warunków zamówienia oraz oferta sporządzona i złożona w postępowaniu przetargowym, przy czym oferta i SIWZ, jako

sporządzone w jednym egzemplarzu, nie stanowią załącznika i znajdują się u Zamawiającego wraz z całą dokumentacją postępowania, którego wynikiem jest niniejsza umowa.

**§ 16**

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron

**Wykonawca:**

**Zamawiający:**

*W przypadku wyboru mojej oferty w trybie przetargu nieograniczonego nr postępowania 4WSzKzP.SZP.2612.8.2020 zobowiązuję się podpisać z Zamawiającym umowę wg ww istotnych postanowień.*

.....dnia .....

*podpis i pieczęć osób wskazanych w dokumencie  
uprawnionych do występowania w obrocie prawnym lub  
posiadających pełnomocnictwo*