

Celestynów, 09 listopada 2021 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: wyjaśnienia oraz modyfikacji treści specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu na: „Dostawę samochodów sanitarnych jednonoszowych w latach 2022-2025” – sprawa nr WOFiTM/37/2021/PN.

Zamawiający, Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust 1 i 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), udziela wyjaśnień oraz dokonuje modyfikacji treści specyfikacji warunków zamówienia.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Pytanie 1. SZP

Dotyczy SWZ rozdział IV pkt 3Mając na uwadze skutki związane z oddziaływaniem pandemii COVID-19 oraz oddziaływania siły wyższej na międzynarodowe łańcuchy dostaw oraz duże ograniczenia w zakresie pozyskania komponentów do produkcji, zwracam się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw zamówień realizacyjnych na następujące:

- 1) Jednorazowo do 10 pojazdów – 180 dni kalendarzowych
- 2) Jednorazowo od 10 do 20 pojazdów – 210 dni kalendarzowych
- 3) Jednorazowo od 21 do 50 pojazdów – 250 dni kalendarzowych
- 4) Jednorazowo od 51 do 80 pojazdów – 300 dni kalendarzowych

Oddziaływanie siły wyższej jakim jest pandemia COVID-19 odbija się na całym rynku motoryzacyjnym, a w związku z tym dostarczenie pojazdów w wymaganym przez Zamawiającego terminie jest obarczone dużym ryzykiem.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji SWZ w następujący sposób:

- 1) Jednorazowo do 10 pojazdów – 90 dni kalendarzowych
- 2) Jednorazowo od 11 do 20 pojazdów – 130 dni kalendarzowych
- 3) Jednorazowo od 21 do 50 pojazdów – 180 dni kalendarzowych
- 4) Jednorazowo od 51 do 80 pojazdów – 250 dni kalendarzowych

Pytanie 2.

Czy w miejscach gdzie Zamawiający wymaga potwierdzenia zgodności z normą PNEN 1789:2021-02 na poszczególne elementy uzna za prawidłowy dokument przedstawienie

certyfikatu zgodności z PNEN 1789 : 2021-02 dotyczącego zaoferowanego ambulansu wystawiony przez niezależną jednostkę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań, z zastrzeżeniem, iż dokument musi być wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ambulanse wyposażone w otwierany szyberdach, pełniący funkcję doświetlenia oraz przewietrzenia ambulansu, spełniający wymogi określone w pkt. 4.3.5.2 normy PN-EN 1789: 2021-02 zamiast opisanego w pkt. 1.6. załącznika 5.1

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ambulanse wyposażone w jeden system ogrzewania niezależnego spełniający wymagania normy PN-EN 1789: 2021-02 oraz opis wskazany w pkt 1.27. ppkt b oraz d załącznika 5.1?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania.

Pytanie 5.

Proszę o sprecyzowanie wymogu pkt 1.30. załącznika nr 5.1 - Reflektor punktowy spełniający wymagania określone w normie PN-EN 1789: 2021-02.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje opis: Reflektor punktowy o dużej mocy świetlnej tzw. szperacz" (minimum 1000 lumenów), wykonany w technologii LED, zasilany z instalacji 12 V pojazdu.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ambulanse, w których miejsce montażu (unieruchomienia kończyn, miednicy, kręgosłupa) jest w tylnej prawej części zabudowy medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania.

Pytanie 7.

Czy nie doszło do pomyłki w wymogu opisanego w pkt. 2.14. załącznika 5.1 zapis poniżej:
W odniesieniu do pkt. e,f,g nie dopuszcza się możliwości mocowania na stałe uchwytów do ww. sprzętów w/do ściany przedziału medycznego pkt f dotyczy pojemnika na odpady a pkt g dotyczy blatu roboczego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga łatwo demontowalnych uchwytów tzn. demontowalnych w sposób prosty, szybki, nie wymagający specjalistycznych narzędzi

Pytanie 8.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ambulans wyposażony w wewnętrzny stopień pojazdu bazowego zamiast opisanego w pkt. 2.23. załącznika 5.1 Elektryczny/mechaniczny podest od strony przedziału medycznego/ przesuwanych drzwi. Po otwarciu drzwi podest samoistnie wysuwa się spod podwozia

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 9.

Proszę o podanie marki i modelu urządzenia, które będzie montowane w stacji dokującej ADK07F opisanej w pkt 8.3. załącznika 5.1

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż marka i model urządzenia zostanie określona na etapie procedowania umów realizacyjnych.

Pytanie 10.

W załączniku 1.2 do SWZ – Oświadczenie Wykonawcy pkt. 1.22, Zamawiający wymaga zaoferowania pojazdu wyposażonego w fabrycznie elektryczny system domykania drzwi (boczne prawe). Mając na uwadze jedną z zasad postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, a mianowicie zasadę zachowania konkurencyjności, pragnę zwrócić uwagę, iż na rynku istnieje tylko jeden producent pojazdów, który posiada fabrycznie elektryczny system domykania drzwi przesuwanych. W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojazdu bez systemu elektrycznego domykania drzwi przesuwanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojazdu bez systemu elektrycznego domykania drzwi przesuwanych.

Pytanie 11.

W załączniku nr 5 do SWZ w pkt. 11.1 Zamawiający opisał dokumenty jakie "należy przekazać odbiorcy końcowemu" tj. m.in. kartę gwarancyjną autoalarmu i kartę gwarancyjną centralnego zamka". Pragniemy poinformować iż zarówno autoalarm jak i centralny zamek może być wyposażeniem seryjnym pojazdu i nie posiada odrębnych kart gwarancyjnych.

W związku z powyższym:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczania odrębnych kart gwarancyjnych tych elementów które objęte są ogólną kartą gwarancyjną pojazdu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Pytanie 12.

Zamawiający w załączniku nr 5 do SWZ w pkt. 11 określił wymagania co do dokumentów jakie mają być przekazane wraz z przedmiotem postępowania przetargowego. Zamawiający wymaga dołączenia Dokumentacji Technicznej opracowanej na podstawie "Instrukcji

w sprawie określania wymagań na dokumentację techniczną uzbrojenia i sprzętu wojskowego” wprowadzonych do stosowania w Siłach Zbrojnych RP Decyzją Nr 349/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 20 września 2011 roku (Dz.Urz. MON Nr 19, poz. 287)”.

Niniejszym pragniemy poinformować iż przywołana instrukcja nie dotyczy przedmiotu zamówienia. Zgodnie z pkt. 3 "Instrukcja ma zastosowanie do tych elementów DT, w stosunku do których MON zamierza pozyskać prawa własności, ograniczone prawa własności wraz z UiSW lub prawo dysponowania na podstawie udzielonej licencji/sublicencji". Przy czym zgodnie z pkt. 4 "Nabywanie praw własności lub prawa dysponowania następuje na etapie UiSW poprzez zawarcie stosownych umów, w których Zamawiający uzgadnia z Wykonawcą zakres udzielonej licencji na korzystanie i rozporządzanie DT UiSW".

Ponadto przywołana w pkt. 11 Dokumentacja Techniczna Uzbrojenia i Sprzętu Wojskowego (DT UiSW) to usystematyzowany zbiór dokumentów dotyczący uzbrojenia i sprzętu wojskowego, umożliwiający jego produkcję, certyfikację, nabycie, odbiór, ukończenie, wykorzystanie zgodnie z przeznaczeniem, utrzymanie, zabezpieczenie materiałowo-techniczne, integrację z innymi systemami oraz dalszy jego rozwój. Na potrzeby niniejszej Instrukcji pod określeniem DT rozumie się także zarówno fizyczne nośniki myśli w niej zawartej, jak i wiedzę przemysłową, ekonomiczną, naukową, techniczną, która stanowi przedmiot ochrony prawa powszechnie obowiązującego oraz może być podstawą wykorzystania, przetwarzania tych informacji przez podmiot uprawniony m.in. do wytworzenia przedmiotu w niej opisanego.

Pragniemy zaznaczyć iż przedmiotem postępowania jest dostawa samochodów sanitarnych jednonoszowych przeznaczonych do przewozu trzyosobowego zespołu ratownictwa medycznego oraz jednego pacjenta na noszach, spełniających wymagania normy PN-EN 1789: 2021-02 w zakresie ambulansu typu B a nie pozyskanie UiSW wraz z licencją na ich produkcję.

Zgodnie z pkt. 15 Uzbrojenie i Sprzęt Wojskowy (UiSW) to techniczne środki walki, sprzęt techniczny oraz wyposażenie, w tym wszelkie jego części, komponenty lub podzespoły, środki bojowe, techniczne środki materiałowe, oprogramowanie i usługi, które ze względu na swoje wymagania lub właściwości techniczno-konstrukcyjne oraz sposób zaprojektowania lub wykonania są przeznaczone do celów wojskowych. Uzbrojenie i sprzęt wojskowy obejmuje również wyroby i technologie oraz sprzęt powszechnego użytku, które choć pierwotnie przeznaczone były do użytku cywilnego, zostały później zaadoptowane do celów wojskowych. Zamawiający wymaga by pojazdy sanitarne wyposażone były w sprzęt medyczny który w żadnym stopniu nie jest zmieniony (zaadoptowany) do celów wojskowych więc nie może być w żadnym stopniu zaliczany do UiSW.

W związku z powyższym wnosimy o wykreślenie wymogów określonych w załączniku nr 5 do SWZ w pkt. 11 oraz dostosowanie wymagań w zakresie dokumentacji w sposób właściwych dla przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymaganie dokumentacji.

Pytanie 13.

Dotyczy pkt. 3 Rozdział IV

Wnosimy o wyjaśnienie terminów realizacji przedmiotu zamówienia. Z jednej strony Zamawiający określa jednorazową ilość tj. od 10 do 80 w terminie od 90 do 180 dni kalendarzowych co jest oczywiście zrozumiałe ale następnie podaje kolejne cztery daty w kolejnych czterech nadchodzących latach.

Czy oznacza to, że np. w roku 2022 do 30 listopada Zamawiający może określić zamówienie realizacyjne w ilości 70 pojazdów i w roku 2025 kolejnych 10 pojazdów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż umowa ramowa będzie obowiązywała do 30.11.2025 r. Zamawiający na tym etapie nie jest w stanie określić konkretnych ilości pojazdów realizowanych w danych latach.

Pytanie 14.

Czy w związku z faktem iż zamówienie rozłożone jest aż na cztery lata, Zamawiający dopuszcza zmiany marki i modelu przedmiotu dostawy w wyniku zaprzestania produkcji oferowanego przedmiotu dostawy np. zmiana modelowa pojazdu bazowego, zmiana modelowa defibrylatora itd.?

Pragniemy wyjaśnić iż obecnie nikt nie jest w stanie zagwarantować niezmienności oferowanych obecnie produktów ze względu na permanentny rozwój technologiczny.

Odpowiedź: Zamawiający każdorazowo rozpatrzy indywidualnie wnioski o zmianę zaoferowanego asortymentu zgodnie z zapisami zawartymi w Załączniku nr 7.1 – umowa realizacyjna § 13.

Pytanie 15.

Dotyczy pkt. 12.14. zał. nr 5 do SWZ

Czy nie doszło do pomyłki przy określeniu wymogu by „gwarancyjne, okresowe przeglądy techniczne były przeprowadzane w siedzibie użytkowników końcowych”? Czy wymóg określony w pkt. 12.14 dotyczy wyłącznie wyposażenia medycznego?

Zgodnie z pkt. 12.7 Zamawiający wymaga by na terenie Polski, przynajmniej jeden autoryzowany punkt serwisowy znajdował się w każdym województwie, po to by w nim „wykonywać naprawy bieżące pojazdu”. Zarówno naprawy jak i przeglądy pojazdu muszą być wykonywane w Autoryzowanej Stacji Obsługowej producenta pojazdu bazowego – nie ma technicznej możliwości wykonywania okresowych przeglądów w siedzibie użytkowników końcowych.

Gwarancyjne okresowe przeglądy techniczne mogą być wykonywane w siedzibie użytkowników końcowych jedynie w zakresie dotyczącym wyposażenia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż gwarancyjne okresowe przeglądy techniczne mają być wykonywane w siedzibie użytkowników końcowych jedynie w zakresie dotyczącym wyposażenia medycznego.

Pytanie 16.

Dotyczy pkt. 1.1 załącznika nr 1.2 do SWZ

Prosimy o jednoznacznie określenie wymagań w zakresie dopuszczalnej masy całkowitej.

Czy wymóg aby dopuszczalna masa całkowita ambulansu nie przekraczała 3500 kg przy określeniu łącznej wagi wyposażenia medycznego, technicznego, żołnierzy oraz masy osób na 550 kg oznacza, iż ambulans bez wyposażenia medycznego, bez wyposażenia technicznego, bez wyposażenia żołnierzy i bez osób w nim przewożonych ma ważyć nie więcej niż 2950 kg?

Jeżeli TAK to prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga by oferowany ambulans bez wyposażenia medycznego, technicznego, żołnierzy oraz przewożonych osób ważył nie więcej niż 2950 kg.

Jeżeli NIE to prosimy o wskazanie ile ma ważyć ambulans bez sprzętu medycznego, bez wyposażenia technicznego, bez wyposażenia żołnierzy oraz bez przewożonych osób.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 17.

Dotyczy pkt. 1.1 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy w przypadku zaoferowania ambulansu z punktowanym wyposażeniem wpływającym na jego wagę tj. ambulansu z napędem 4x4 i automatyczną skrzynią biegów dopuszczalne jest przekroczenie dopuszczalnej masy całkowitej do 4,1t?

Jako producent pojazdów specjalnych sanitarnych z trzydziestoletnim doświadczeniem niniejszym oświadczamy iż nie ma fizycznej możliwości wyprodukowania ambulansów z napędem 4x4 i automatyczną skrzynią biegów spełniających obecne wymagania określone w SWZ przy ograniczeniu DMC do 3500 kg!

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie DMC do 4,1t. Natomiast w pozostałym zakresie dokona modyfikacji OPZ.

Pytanie 18.

Dotyczy pkt. 1.13 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ambulansu, który wyposażony będzie w zestaw naprawczy do kół, a koło zapasowe dostarczone będzie luzem (poza pojazdem)?

Zamawiający uniemożliwia zaoferowanie ambulansów z DMC powyżej 3,5t co wymusza rezygnację z elementów wpływających na zwiększenie masy własnej pojazdu np. rezygnację z koła zapasowego na rzecz zestawu naprawczego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 19.

Dotyczy pkt. 2.20 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy zapis mówiący o elektrycznym/mechanicznym wysuwie lawety na zewnątrz pojazdu należy interpretować w następujący sposób tzn. że Zamawiający dopuszcza by wysuw był elektryczny lub mechaniczny?

Pragniemy wyjaśnić iż nie ma wysuwu elektryczno-mechanicznego w lawetach pod nosze główne.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zapis należy interpretować jako elektryczny lub mechaniczny wysuw lawety

Pytanie 20.

Dotyczy pkt. 2.12 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy w pkt. 2.12 w kolumnie „POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WARUNKU/PARAMETRU TAK/NIE” powinien być zapis „TAK/NIE*”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt. 2.12 w kolumnie „POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WARUNKU/PARAMETRU TAK/NIE” powinien być zapis „TAK/NIE

Pytanie 21.

Dotyczy pkt. 1.22 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulansu innej marki niż Mercedes-Benz tj. pojazdy, które nie posiadają drzwi przesuwnych z elektrycznym systemem wspomaganie ich domykania?

Pragniemy nadmienić iż drzwi przesuwne z elektrycznym systemem wspomaganie ich domykania występują wyłącznie w jednej marce ambulansów co uniemożliwia zaoferowanie innych marek ambulansów tj. np. produkowanych w Polsce pojazdów marki Volkswagen Crafter.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie innego rozwiązania w zakresie domykania drzwi bocznych, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Pytanie 22.

Dotyczy pkt. 1.22 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy nie doszło do pomyłki przy określaniu wymogu co do stopnia przy drzwiach prawych do przedziału medycznego by był on fabryczny i posiadał certyfikat zgodności CE (co jest ze sobą sprzeczne)?

Pragniemy wyjaśnić że stopnie są fabryczne lub „dokładane” na etapie adaptacji na ambulans. Jedynie stopnie „dokładane” mogą posiadać dodatkowe dokumenty tj. certyfikat zgodności CE.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 23.

Dotyczy pkt. 1.27 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy nie doszło do pomyłki przy określaniu wymogu wyposażenia ambulansu w:

b) niezależne od pracy silnika ogrzewanie przedziału medycznego i kabiny kierowcy z możliwością ustawienia temperatury, spełniające wymogi określone w pkt. 4.4.7. normy PN-EN 1789: 2021-02;

oraz

d) Niezależny od pracy silnika i układu chłodzenia system dogrzewania podczas jazdy lub postoju przedziału kierowcy i przedziału medycznego o mocy min. 5,0 kW umożliwiający dodatkowo ogrzanie silnika za pomocą cieczy chłodzącej silnik, zasilany ze zbiornika paliwa pojazdu.

Zamawiający błędnie określił wymagania co do ogrzewania posługując się wymogami normy PN-EN 1789 w pkt. 4.4.7. Punkt ten dotyczy PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO a nie kabiny kierowcy więc nie można formułować wymagań niezgodnych z normą. Poza tym Zamawiający myli funkcję ogrzewania wodnego (dodatkowego) służącego do dogrzewania przedziału medycznego i kabiny kierowcy z funkcją ogrzewania powietrznego (głównego) służącego do ogrzewania przedziału medycznego wg wymagań pkt. 4.4.7 normy PN-EN 1789: 2021-02. Pragniemy oświadczyć, iż nie można ogrzewać silnika za pomocą cieczy chłodzącej silnik jeżeli ogrzewanie ma być niezależne od układu chłodzenia silnika, gdyż jest to niemożliwe z technicznego punktu widzenia!

Jako producent ambulansów sanitarnych zgodnych z wymaganiami normy informujemy, że poprawne wymagania powinny brzmieć następująco:

a) niezależne od pracy i układu chłodzenia silnika ogrzewanie przedziału z możliwością ustawienia temperatury, spełniające wymogi określone w pkt. 4.4.7. normy PN-EN 1789: 2021-02;

b) d) niezależny od pracy silnika system dogrzewania podczas jazdy oraz postoju przedziału kierowcy i przedziału medycznego o mocy min. 5,0 kW, umożliwiający dodatkowo ogrzanie silnika za pomocą cieczy chłodzącej silnik, zasilany ze zbiornika paliwa pojazdu.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 24.

Dotyczy 2.23 załącznika nr 1.2 do SWZ

Prosimy o wyjaśnienie funkcji jaką ma spełniać „podest od strony przedziału medycznego” tzn. do czego ma służyć, jak ma wyglądać itd. W dotychczasowych realizacjach dostaw ambulansów na przestrzeni kilkunastu lat nie spotkaliśmy się z tak sformułowanym wymogiem. Poza tym to czy ma on być elektryczno-mechaniczny, elektryczny czy też mechaniczny (zapis „elektryczny/mechaniczny” jest niezrozumiały).

Czy przez zapis „podest od strony przedziału medycznego” należy rozumieć „stopień przy drzwiach tylnych, do przedziału medycznego”?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 25.

Dotyczy 6.3 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans w którym właściwą pozycję kierowcy zapewnia kierownica regulowana w jednej płaszczyźnie oraz fotel regulowany w trzech płaszczyznach?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 26.

Dotyczy 1.5 załącznika nr 1.2 do SWZ

Czy wymóg określony w pkt. 1.5 oznacza, że oprócz szyber dachu mającego pełnić funkcję wyjścia ewakuacyjnego Zamawiający wymaga by w przedziale medycznym było dodatkowe co najmniej jedno wyjście ewakuacyjne spełniające wymogi określone w pkt. 4.3.5.2 normy PN-EN 1789: 2021-02 czy też wystarczy iż w ambulansie będzie jedno wyjście ewakuacyjne w postaci szyber dachu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z normą PN-EN 1789: 2021-02 pojazd ma posiadać minimum dwa niezależne wyjścia ewakuacyjne.

Pytanie 27.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby odbiór ambulansu odbył się w siedzibie Wykonawcy tj. w zakładzie wykonującym zabudowę medyczną, co pozwoli na przeprowadzenie gruntownego szkolenia z zakresu Obsługi ambulansu i jego wyposażenia ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 28.

Prosimy o podanie sposobu dostawy ambulansów do siedziby Zamawiającego, czy dopuszcza się dojazd z fabryki zabudowującej na kołach lub lawecie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania.

Pytanie 29.

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada regulację kolumny kierownicy w jednej płaszczyźnie, oraz fotel kierowcy z regulacją w 3 płaszczyznach, plus dodatkowa pełną regulację oparcia oraz odcinka lędźwiowego, co w pełni umożliwi zajęcie przez kierowcę właściwej pozycji względem kierownicy ?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 30.

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi aktualnej normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada Certyfikat Zgodności z w/w normą wydany przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą, posiadający zamiast stopnia wewnętrznego posiada nisko położoną podłogę oraz certyfikowany zewnętrzny stopień sterowany mechanicznie przy prawych drzwiach bocznych ułatwiający wsiadanie / wysiadanie, stosowany od wielu lat w ambulansach użytkowanych na terenie Polski ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Pytanie 31.

Czy Zamawiający wymaga napędu wałka rozrządu za pomocą łańcucha ?

Wyjaśniamy, że napęd za pomocą paska ma bardzo dużą usterkowość, co powoduje częste wyłączenia ambulansu z ruchu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga napędu wałka rozrządu za pomocą łańcucha.

Pytanie 32.

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans posiadający drzwi boczne z łożyskami ślizgowymi nowej generacji o małych oporach toczenia , które są również bardzo ciche zamiast elektrycznego wspomaganie domykania drzwi bocznych

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 33.

Czy dopuszcza się elektroniczny system aktywnego serwisowania za pomocą komputera pokładowego sygnalizującego usterkę lub konieczność wizyty w autoryzowanym serwisie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania.

Pytanie 34

Prosimy o jednoznaczne wyjaśnienie terminów realizacji przedmiotu zamówienia i podanie konkretnych ilości planowanych do odbioru w danym roku ?

W obecnej sytuacji np. w przypadku jednorazowego zakupu 80 pojazdów do 30.11.2025 r. wykonawca nie z na cen zakupu pojazdów bazowych oraz wyposażenia medycznego. Ponad to producent może zmienić gamę modelową lub wycofać jakiś produkt ze swojej oferty. Przy obecnych zapisach Wykonawca nie jest w stanie prawidłowo skalkulować ceny oferty i dotrzymać warunków umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż umowa ramowa będzie obowiązywała do 30.11.2025 r. Zamawiający na tym etapie nie jest w stanie określić konkretnych ilości pojazdów realizowanych w danych latach. W przypadku wycofania lub jakiegokolwiek zmiany

przedmiotu umowy Wykonawca może skorzystać z zapisów zawartych w Załączniku nr 7.1 – umowa realizacyjna § 13,

Pytanie 35.

Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie pojazdu o DMC powyżej 3,5 tony?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dostarczenie pojazdu o DMC powyżej 3,5 tony.

Pytanie 36.

Prosimy o doprecyzowanie następującego zapisu:

„Dopuszczalna masa całkowita do 3500 kg wliczając w to masę pojazdu gotowego do jazdy, wyposażenie medyczne, techniczne i wyposażenie żołnierzy oraz masę osób 3+1, łącznie wynoszącą około 550 kg.”

Czy wspomniane 550 kg odnosi się tylko do masy osób 3+1 i wyposażenia żołnierzy?

LUB

Czy wspomniane 550 kg odnosi się do masy osób 3+1, wyposażenia żołnierzy, wyposażenia medycznego i technicznego?

Szacunek wagowy opisanego przez Zamawiającego wyposażenia medycznego (tylko medycznego) to 250 kg. Wtedy zostaje 300 kg rezerwy na 4 osoby, ich wyposażenie oraz wyposażenie techniczne.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 37.

Zamawiający wymaga, aby pojazd był przystosowany do przechowywania w warunkach bezgarażowych przez okres min. 15 lat. Prosimy o potwierdzenie, że z tego wymogu wyłączone są szkody spowodowane ekstremami pogodowymi (np. gradobicia) oraz szkody spowodowane nieprawidłowym zabezpieczeniem przez użytkowników (np. otwarte szyby/szyberdach w czasie deszczu)

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że z tego wymogu wyłączone są szkody spowodowane ekstremami pogodowymi (np. gradobicia) oraz szkody spowodowane nieprawidłowym zabezpieczeniem przez użytkowników (np. otwarte szyby/szyberdach w czasie deszczu)

Pytanie 38.

Prosimy o dopuszczenie pojazdu bez elektrycznego systemu domykania drzwi przesuwnych (prawych i lewych). Obecny zapis uniemożliwia złożenie oferty na ambulans zbudowany na pojeździe innym niż Mercedes-Sprinter i ogranicza grono wykonawców

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań OPZ.

Pytanie 39.

Prosimy o doprecyzowanie, że podłoga w przedziale medycznym ma umożliwiać mocowanie lawety (stołu medycznego) do której są zamocowane nosze główne. Obecny zapis wskazuje na to, że podłoga ma zapewniać możliwość zamocowania noszy głównych bezpośrednio do niej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że podłoga w przedziale medycznym ma umożliwiać mocowanie lawety (stołu medycznego) do której są zamocowane nosze główne

Pytanie 40.

Prosimy o sprecyzowanie: 2 butle tlenowe 10l mają być montowane za lewymi drzwiami przesuwными – w tzw. Schowku zewnętrznym (pkt 2.16) czy na ścianie bocznej lewej przedziału medycznego (pkt. 2.14)?

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje: Butle tlenowe zlokalizowane w zewnętrznym schowku za lewymi drzwiami przesuwными. Możliwość dostępu do zaworów butli tlenowych od wewnątrz przedziału medycznego oraz od zewnątrz pojazdu, przy otwartych lewych drzwiach przesuwных.

Pytanie 41.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zamontowania szyny typu „MODURA”. Jest to obecnie niewykorzystywany element. Wyposażenie medycznego jest przytwierdzone do paneli montażowych.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 42.

Czy Zamawiający zgodzi się, aby pojemnik do podgrzewania płynów infuzyjnych był w innym miejscu? Proponujemy aby był on na prawej ścianie przedziału medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Pytanie 43.

Czy Zamawiający zgodzi się aby punkty świetlne nad noszami również były w technologii LED?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Pytanie 44.

Czy Zamawiający zgodzi się, aby podświetlenie zawartości półek było realizowane za pomocą listwy koloru białego? Informujemy, że przy szafki mają drzwiczki z niebieskiej pleksi i przy zamkniętych szafkach oświetlenie będzie sprawiało wrażenie koloru niebieskiego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 45.

Czy młotek do wybijania szyb i nóż do przecinania pasów mogą być jednym elementem wyposażenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 46.

Czy Zamawiający wymaga, aby fotele w kabinie kierowcy były z fabrycznym systemem podgrzewania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza by fotel w kabinie kierowcy były z fabrycznym systemem podgrzewania.

Pytanie 47.

Prosimy o informację co Zamawiający wymaga pod pojęciem „Elektroniczny system aktywnego serwisowania”?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 48.

Prosimy o dopuszczenie pojazdu z kolumną kierownicy regulowaną w dwóch płaszczyznach zależnie od siebie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 49.

Prosimy o potwierdzenie, który opis oświetlenia przedziału medycznego jest prawidłowy – z pkt. 10.4 czy z pkt 2.15? Czy wykonawca powinien zrealizować oba wymogi co spowoduje montaż oświetlenia w następującej konfiguracji:

min. 10 punktów oświetlenia rozproszonego, min. 4 punkty świetlne nad noszami i punkt świetlny nad blatem roboczym?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 50.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza aby punkty świetlne opisane jako halogenowe były wykonane w technologii LED

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 51.

W załączniku nr 5 do SWZ w pkt. 11.1 Zamawiający opisał dokumenty jakie "należy przekazać odbiorcy końcowemu" tj. m.in. kartę gwarancyjną autoalarmu i kartę gwarancyjną centralnego zamka". Pragniemy poinformować iż zarówno autoalarm jak i centralny zamek może być wyposażeniem seryjnym pojazdu i posiada odrębnych kart gwarancyjnych.

W związku z powyższym:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczania odrębnych kart gwarancyjnych tych elementów które objęte są ogólną kartą gwarancyjną?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 52.

Zamawiający w załączniku nr 5 do SWZ w pkt. 11 określił wymagania co do dokumentów jakie mają być przekazane wraz z przedmiotem postępowania przetargowego.

Zamawiający wymaga by "Dokumentacja techniczna (DT) zawierała WSZYSTKIE niezbędne informacje dotyczące przeznaczenia, budowy, zasad działania, ukończenia, konfiguracji, integracji oraz odbioru i użytkowania SpW". Trudno zrozumieć wymóg dołączania "schematów, rysunków technicznych, mechanizmów i podzespołów, z których składa się urządzenie, w tym schematy elektryczne, pneumatyczne, hydrauliczne". Rozumiemy konieczność dołączania instrukcji wraz ze schematami (rysunkami) umożliwiającymi właściwą eksploatację i serwisowanie, jednakże dotychczasowe wymagania wykraczają poza chęć pozyskania dokumentacji do celów ww. wymienionych. Szczegółowe rysunki czy schematy nie związane z serwisowaniem czy eksploatacją nie są udostępniane ponieważ stanowią tajemnicę przedsiębiorstw (no chyba że Zamawiający wraz z urządzeniami chciały zakupić licencję na ich produkcję).

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie oczekuje informacji dotyczących budowy podzespołów tworzących przedmiot postępowania. Tzn. nie ma wymogu przedstawienia dokumentacji technicznej np. defibrylatora. Są to tajne dokumenty producentów i nie ma możliwości ich udostępniania.

Jako, że przedmiotem postępowania jest dostawa pojazdu sanitarnego to oczywiście dostarczymy dokumentację niezbędną do prawidłowej eksploatacji przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, by wraz z przedmiotem zamówienia dostarczona była oryginalna dokumentacja techniczna (w języku polskim) niezbędna do obsługi i serwisowania.

Pytanie 53.

W związku z powyższym czy Zamawiający zrezygnuje z dotychczasowych wymagań określonych w pkt. 11 i dopuszcza by wraz z przedmiotem zamówienia dostarczona była oryginalna dokumentacja techniczna (tj. przygotowana przez producentów w sposób dla nich właściwy) tj. instrukcje obsługi wraz z rysunkami i schematami umożliwiającymi właściwe użytkowanie i serwisowanie pojazdu i sprzętu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, by wraz z przedmiotem zamówienia dostarczona była oryginalna dokumentacja techniczna (w języku polskim) niezbędna do obsługi i serwisowania.

Pytanie 54.

Prosimy o informację czy Zamawiający jest wpisany do Rejestru Podmiotów Lecznicznych i będzie wpisany do tego rejestru przynajmniej do roku 2025. Jeśli Zamawiający jest wpisany do Rejestru w momencie składania ofert przez Wykonawców, ale nie będzie w tym Rejestrze w dniu przekazywania faktur VAT za przedmiot Zamówienia, to wykonawca będzie miał możliwość doliczenia akcyzy za przedmiot zamówienia w wysokości zgodnej z obowiązującymi w dniu przekazania przepisami.

Odpowiedź: Zamawiający jest wpisany do Rejestru Podmiotów Lecznicznych, nr księgi 000000231889, REGON 010043013.

Pytanie 55.

Prosimy o potwierdzenie, że wymogi z pkt. 10 z załącznika nr 5 do SWZ dotyczą TYLKO pojazdu bazowego użytego do zabudowy na ambulans

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 56.

Dotyczy wymaganego udostępnienia haseł serwisowych przez Wykonawcę
Uprzejmie prosimy o rezygnację z wymogu dostarczenia wykazu haseł serwisowych dla dostarczonego sprzętu medycznego np. defibrylator ?

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z zapisu dotyczącego dostarczenia kodów serwisowych do defibrylatora. Wyjaśniamy, że Producent w instrukcji obsługi zamieścił zalecenia dotyczące kontroli funkcjonowania urządzenia z poziomu użytkownika oraz informacje na temat postępowania w przypadku wykrycia usterki technicznej. Oferowany przez Wykonawcę defibrylator wyposażony jest w funkcję automatycznej kontroli funkcjonowania. W jej trakcie kontrolowane są czujniki i elementy wykonawcze oraz obsługowe urządzenia wraz z kontrolą zasilania, dodatkowo producent umieścił informację na temat rodzajów możliwych usterek, alarmów jakie się pojawiają, a także o postępowaniu po ich wystąpieniu. Użytkownik ma dostęp do menu operatora, w którym ma między innymi możliwość wprowadzenia własnego kodu, ustawienia dostępu do różnych funkcji, dostęp do zarządzania danymi (logów), ma możliwość ustawienia języka menu i dostęp do informacji o urządzeniu

i diagnostyki.

Chcemy podkreślić, iż producent w żaden sposób nie wymusza działań serwisowych na Zamawiającym poprzez blokadę funkcji lub blokadę działania urządzenia po okresie gwarancji. Producent zaleca roczny cykl przeglądkowy. Zwracamy uwagę, iż ze względu na zdarzające się incydenty medyczne na skutek użycia urządzeń serwisowanych poza autoryzowanymi serwisami, odpowiedzialność finansowa producentów i wypłaty odszkodowań pacjentom lub rodzinom pacjentów, a także dbałość o odpowiednie zarządzanie jakością spowodowały, że Producent wskazuje, aby serwisowanie urządzeń w okresie pogwarancyjnym odbywały się w autoryzowanym serwisie. Wynika to z kosztów związanych z zakupem i utrzymaniem urządzeń pomiarowych służących do diagnostyki urządzeń medycznych (koszt zakupu ok 20 tys. PLN) oraz kosztów ze szkoleniem pracowników przez producenta celem otrzymania certyfikatów umożliwiających przegląd i serwis (koszt szkolenia jednej osoby ok 5 tyś zł plus dojazd, noclegi).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w powyższym zakresie.

Pytanie 57.

Pytanie do punktu 12.5 - załącznik nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisu :

Wymiana sprzętu na nowy – na wniosek użytkownika po 2 nieskutecznych naprawach w okresie gwarancyjnym

Na zapis :

Wymiana sprzętu na nowy – na wniosek użytkownika po 3 nieskutecznych naprawach urządzenia w okresie gwarancyjnym

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 58.

Pytanie dotyczące wymagań reakcji serwisu :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu od momentu zgłoszenia do momentu naprawy do 96 godzin w dni robocze ?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy na terenie Polski do 10 dni roboczych od momentu przybycia serwisu oraz do 15 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części niezbędnych do wykonania naprawy z zagranicy ?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z dostarczenia urządzenia zastępczego na czas naprawy ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w zakresie reakcji serwisu

Pytanie 59.

Pytanie dotyczy Przenośny zestaw tlenowy

Dotyczy filtr przeciwbakteryjny 5 sztuk - zestaw tlenowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra o parametrach poniżej :

Filtry przeciwbakteryjne 5 szt.:

- a) konstrukcja mechaniczna,
- b) z wymiennikiem ciepła i wilgoci,
- c) dla HIV, hepatitis C, TBC,
- d) opór przepływu przy 30 l/min poniżej 1,5 cm słupa H₂O,
- e) skuteczność dla wirusów powyżej 99,99%.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 60.

Sprzęt medyczny pozycja 1 - Nosze główne:

W związku z ogłoszonym postępowaniem prosimy Zamawiającego o dopuszczenie noszy wykonanych w całości ze stopu aluminium, rama wykonana z profili okrągłych, nosze zgodne z normą ambulansową PN-EN 1865-1+A1:2015, nosze spełniają pozostałe parametry SWZ? Wykonawca zadaje pytanie z uwagi na różną możliwość interpretacji opisu zamieszczonego przez Zamawiającego w kwestii materiałów, z których wykonane są nosze reanimacyjne, większość noszy wykonuje się z aluminium oraz zabezpiecza przed działaniem warunków zewnętrznych farbą, lakierem itp. I taki rodzaj noszy Wykonawca chciałby zaferować. Opis nie wskazuje, czy Zamawiający dopuszcza nosze wykonane z różnych materiałów, czy wymaga aby każdy z wymienionych materiałów był użyty w produkcji noszy.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 61.

Sprzęt medyczny pozycja 1 - Nosze główne:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zgodności noszy reanimacyjnych z odpowiednią normą ambulansową PN EN 1865, w związku z tym, że opis noszy wskazuje na standardowe nosze reanimacyjne stosowane w ambulansach opisywane przez normę PN-EN 1865-1+A1:2015, a Zamawiający wymaga zgodności noszy z normą PN EN 1865-3+A1, prosimy o zmianę na normę PN-EN 1865-1+A1:2015.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 62.

Sprzęt medyczny pozycja 3 - Krzeselko kardiologiczne:

W związku z ogłoszonym postępowaniem prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krzeselka kardiologicznego bez systemu zjazdu po schodach, zgodne z normą ambulansową PN-EN 1865-1+A1:2015 posiadające poniższe parametry:

- Składane, z blokadą zabezpieczającą przed przypadkowym złożeniem

- Komplet 3 pasów bezpieczeństwa
- Elastyczne pokrycie z miękkiego tworzywa sztucznego, umożliwiające szybki demontaż/montaż do mycia i dezynfekcji
- Stały uchwyt ramy krzeselka
- 4 kółka w tym 2 skrętne
- Hamulce na 2 kółkach
- Rączki przednie teleskopowe z regulacją długości
- Składane rączki tylne
- Blokada przed przypadkowym złożeniem
- Waga 10 kg
- Obciążenie maksymalne 159 kg
- Zgodne z normą PN-EN 1865-1+A1:2015

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 63.

Sprzęt medyczny pozycja 3 - Krzeselko kardiologiczne:

W związku z ogłoszonym postępowaniem prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krzeselka kardiologicznego z systemem gąsienicowym umożliwiającym zjazd po schodach w dół, zgodne z normą ambulansową PN EN 1865-4:2012 o poniższych parametrach:

- Przeznaczone do transportu pacjentów w pozycji siedzącej po schodach umożliwiając zjazd w dół schodów (krzeselko nie umożliwia wjazd pod górę)
- Składany system trakcyjny umożliwiający zjazd po schodach
- Siedzisko i oparcie wykonane z mocnego miękkiego materiału winylowo-nylonowego, odpornego na bakterie, grzyby, zmywalnego, dezynfekowanego, siedzisko i oparcie szybko demontowane
- Nośność krzeselka 180 kg
- Wymiary po złożeniu 113x52x22 cm (wysokość, szerokość, głębokość)
- Wymiar kół przednich 75 mm, tylne 175 mm
- Przednie koła skrętne
- Hamulec na kołach przednich,
- Tylne uchwyt regulowany na 3 poziomach
- Tylne uchwyty górne krzesła stałe, zintegrowane w jeden uchwyt z ramą krzeselka
- Przednie uchwyty teleskopowe regulowane na jednym poziomie
- 3 pasy bezpieczeństwa
- Powłoka ochronna łatwa do czyszczenia i odporna na środki dezynfekcyjne
- Blokada zabezpieczająca przed złożeniem w trakcie transportu
- Możliwość umieszczenia nóg pacjenta na dolnej ramie krzeselka

Waga bez akcesoriów ok 13 kg

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 64.

Sprzęt medyczny pozycja 4 - Defibrylator

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy uzna za spełnienie parametru: „Czas pracy przy dla całkowicie naładowanego akumulatora/baterii minimum 4 godziny monitorowania lub minimum 100 wyładowań defibrylacyjnych”; przez defibrylator pozwalający na czas pracy przy całkowicie naładowanym komplecie akumulatorów na minimum 10 godzin monitorowania lub 200 wyładowań defibrylacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie czasu pracy defibrylatora określił minimalne wymagania. Wszystkie urządzenia przekraczające oczekiwany minimalny czas pracy, lub minimalną ilość wyładowań zostaną uznane za spełniające wymagania

Pytanie 65.

Sprzęt medyczny pozycja 4 - Defibrylator

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy opisując wymagane parametry pomiarowe w punkcie q: „*Możliwość monitorowania pulsu, EKG, NIBP (zakresu pomiaru skurczowego ciśnienia krwi, tlenu węgla, rytmu serca, SpO2 (za pomocą czujnika na palec – czujnik pulsoksymetrii na palcowy dla dorosłych i dzieci na wyposażeniu)*” w przypadku tlenu węgla Zamawiający ma na myśli poziom dwutlenku węgla w wydychanym powietrzu – EtCO₂ (kapnografia), czy pomiar SpCO (karboksyhemoglobina)?

W przypadku wyboru przez Zamawiającego pomiaru EtCO₂ (kapnografii) informujemy, że pomiar tego parametru nie następuje za pomocą czujnika do saturacji ale wymaga dodatkowego modułu i instalowania złącza oddechowego przy pacjencie

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu „Możliwość monitorowania pulsu, EKG, NIBP (zakresu pomiaru skurczowego ciśnienia krwi, tlenu węgla,” na „Możliwość monitorowania pulsu, EKG, NIBP (zakresu pomiaru skurczowego ciśnienia krwi, dwutlenku węgla

Pytanie 66.

Sprzęt medyczny pozycja 4 - Defibrylator

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora używającego karty CF o pojemności 2 GB pozwalającą na zapisanie ponad 600 zdarzeń.

Odpowiedź: Zamawiający przyjmie jako spełniające wymaganie rozwiązanie, które spełnią minimalne wymagania określone w SWZ lub je przekroczą

Pytanie 67.

Sprzęt medyczny pozycja 5 – Ssak medyczny:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści ssak medyczny posiadający przepływ bez obciążenia w zakresie 26 l/min +/- 4 l/min o wadze ok 5,3 kg, spełniający pozostałe zapisy WTT?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 68.

Sprzęt medyczny pozycja 5 – Ssak medyczny:

Prosimy o rezygnację zgodności ssaka medycznego z normą PN EN 1865-3+A1, norma ta nie dotyczy ssaków medycznych ale tylko i wyłącznie: Urządzenia do przenoszenia pacjenta stosowane w ambulansach drogowych -- Część 3: Nosze o zwiększonej wytrzymałości

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu „Urządzenie zgodne z normą PN-EN 1865-3+A1 2015” na „Urządzenie zgodne z normą PN-EN ISO 10079-1:2016-02/A1:2019-03 Medyczne urządzenia odsysające – część 1 Urządzenia odsysające zasilane elektrycznie

Pytanie 69.

Sprzęt medyczny pozycja 6 – Materac próżniowy podciśnieniowy dla dorosłych:

Prosimy o rezygnację zgodności materaca próżniowego z normą PN EN 1865-3+A1, norma ta nie dotyczy materacy próżniowych ale tylko i wyłącznie: Urządzenia do przenoszenia pacjenta stosowane w ambulansach drogowych -- Część 3: Nosze o zwiększonej wytrzymałości. Prawidłową normą dla materacy próżniowych jest PN EN 1865-1+A1.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga materaca próżniowego zgodnego z normą PN EN 1865-1+A1, przy zachowaniu pozostałych wymagań OPZ.

Pytanie 70.

Sprzęt medyczny pozycja 7 - Respirator:

Prosimy o rezygnację ze zgodności respiratora z normą IEC 601-1 jako normy nieaktualnej, obecnie respiratory powinny posiadać zgodność z normą PN EN 60601-1, PN EN 60601-1-2, PN EN 794-3+A2.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu „a) Zgodny z normą IEC 601-1” na „Zgodny z normą PN-EN 60601-1-2

Pytanie 71.

Sprzęt medyczny pozycja 7 - Respirator:

Prosimy o dopuszczenie respiratora transportowego, który umożliwi wentylację pacjenta od ok 10 kg (wg aktualnych wytycznych ERC), posiada baterię zasilającą pracę respiratora i alarmami wystarczającą na 2 lata pracy oraz dodatkową baterię informującą o awarii/wyczerpaniu baterii głównej, respirator spełnia pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 72.

Sprzęt medyczny pozycja 7 - Respirator:

W związku z zapisami w SWA, które dotyczą okresu eksploatacji/żywności baterii/akumulatora zasilającego respirator (w przypadku respiratora zasilanego elektrycznie) prosimy o potwierdzenie czy chodzi o baterię/akumulator nieładowalny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w powyższym zakresie

Pytanie 73.

Sprzęt medyczny pozycja 8 – Przenośny zestaw tlenowy

W związku z sytuacją, że obecnie stosowane reduktory nie wymagają klucza do montażu (instrukcje obsługi wręcz zabraniają korzystanie z narzędzi w momencie montażu reduktora na butli) prosimy Zamawiającego o rezygnację z dostawy klucza do butli.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Pytanie 74.

Sprzęt medyczny pozycja 9 - Ssak mechaniczny ręczny:

W związku z sytuacją, że opisany ssak mechaniczny, ręczny wyposażony w filtry mikronowe przestał już być produkowany (ostatnie dostępne modele rok produkcji 2019) i obecnie na rynku nie ma produktu spełniającego wymagania Zamawiającego prosimy o rezygnację z filtrów mikronowych, dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że pojemniki na odsysaną treść są pojemnikami jednorazowymi i powinny być zutylizowane po użyciu, w związku z tym prosimy o dopuszczenie ssaka mechanicznego, ręcznego wyposażonego w jednorazowy pojemnik na odsysaną treść bez filtra mikronowego, spełniającego pozostałe parametry SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań z zastrzeżeniem zapewnienia rocznego zapasu pojemników jednorazowych

Pytanie 75.

Sprzęt medyczny pozycja 10 - Worki samorozprężalne:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści worek samorozprężalny silikonowy o pojemności 1600 ml, wyposażony w ciśnieniowy zawór bezpieczeństwa, który w sytuacji przekroczenia ciśnienia w trakcie wentylacji powoduje jego zmniejszenie na wyjściu worka umożliwiając bezpieczną wentylację pacjenta, posiada możliwość sterylizacji w autoklawie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 76.

Sprzęt medyczny pozycja 11 Nosze podbierające

Prosimy o rezygnację zgodności noszy podbierających z normą PN EN 1865-3+A1, norma ta nie dotyczy noszy podbierających ale tylko i wyłącznie: Urządzenia do przenoszenia pacjenta stosowane w ambulansach drogowych -- Część 3: Nosze o zwiększonej wytrzymałości. Prawidłową normą dla noszy podbierających jest PN EN 1865-1+A1.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 77.

Sprzęt medyczny pozycja 12 - Nosze miękkie typu płachtowego:

Prosimy o rezygnację zgodności noszy miękkich typu płachtowego z normą PN EN 1865-3+A1, norma ta nie dotyczy noszy płachtowych ale tylko i wyłącznie: Urządzenia do przenoszenia pacjenta stosowane w ambulansach drogowych -- Część 3: Nosze o zwiększonej wytrzymałości. Prawidłową normą dla noszy płachtowych jest PN EN 1865-1+A1.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 78.

Sprzęt medyczny pozycja 12 - Nosze miękkie typu płachtowego:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści nosze płachtowe w kolorze czerwonym, wykonane z materiału typu PLAN, taśmy wzmacniające i wzmacniane tworzywem sztucznym uchwyty w kolorze czarnym, nosze spełniają pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 79.

Sprzęt medyczny pozycja 15 – Urządzenie do ewakuacji (kamizelka krótkie unieruchomienie kręgosłupa)

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy opisując parametr: „Zachowany dostęp do klatki piersiowej przy założonej kamizelce” ma na myśli takie rozwiązanie konstrukcyjne, które występuje w przypadku standardowych kamizelek typu KED będących obowiązkowym wyposażeniem ambulansów w Polsce?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 80.

Sprzęt medyczny pozycja 16 – Deska ortopedyczna dla dorosłych

Prosimy o rezygnację zgodności deski ortopedycznej z normą PN EN 1865-3+A1, norma ta nie dotyczy deski ortopedycznej ale tylko i wyłącznie: Urządzenia do przenoszenia pacjenta stosowane w ambulansach drogowych -- Część 3: Nosze o zwiększonej wytrzymałości. Prawidłową normą dla deski ortopedycznej jest PN EN 1865-1+A1.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie .81

Sprzęt medyczny – pozycja 17 Aparat do pomiaru ciśnienia krwi:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści w ramach autoryzowanego serwisu gwarancyjnego na terenie Polski, załączenie oświadczenia Wykonawcy o dostępie do autoryzowanego serwisu wraz ze wskazaniem punktów serwisowych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 82.

Sprzęt medyczny – pozycja 18 - Termometr:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści termometr dotykowy dedykowany do pomiarów temperatury ciała w zakresie temperatur 28 – 42,9°C, zgodny z pozostałymi zapisami SWZ?

Wyjaśniamy, iż zakres pomiaru temperatur proponowanym termometrem zawiera się w przedziale 28 do 42°C dotyczy pomiarów ciała człowieka. Zwracamy uwagę na fakt, iż na rynku dostępne są termometry bezdotkowe umożliwiające pomiar temperatury przedmiotów i otoczenia np. butelka z mlekiem w szerszym zakresie temperatur dla przedmiotów i otoczenia, jednocześnie umożliwiając pomiar ciała człowieka w zakresie węższym niż wymaga Zamawiający np. 32 do 42°C. W związku z tym pomiar temperatury ciała człowieka termometrem ustawionym na pomiar temperatury dla przedmiotów i otoczenia jest pomiarem wykonanym niezgodnie z instrukcją obsługi i obarczony błędem.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 83.

Sprzęt medyczny – pozycja 19 – Urządzenie do oznaczania glukozy we krwi:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści urządzenie do oznaczania glukozy we krwi wykonujące pomiar z mniejszej próbki krwi tj. 0,6 µl oraz posiada alarm: test paskowy jest zanieczyszczony lub zużyty (bez alarmu przeterminowania paska), glukometr spełnia pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 84.

Dotyczy punktu 1a , 2j

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważnej każdy inny sposób zabezpieczenia antybakteryjnego i antykorozyjnego zestawu transportowego niż lakierowanie lakierem proszkowym ? Uzasadnienie : Taki wymóg wskazuje na konkretnego producenta noszy który właśnie w ten sposób zabezpiecza swój produkt . Notabene nadmieniamy iż jest to najstarsza z technologii znanych na rynku . Na rynku istnieje wiele metod zabezpieczenia materiału przed korozją i bakteriami zdecydowanie bardziej nowoczesnych i bardziej wytrzymałych niż lakierowanie proszkowe . Ograniczenie się do tak starej metody eliminuje producentów wykorzystujących nowoczesne metody zabezpieczenia materiału lub producentów wykonujących lakierowanie o innej strukturze .

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 85.

Dotyczy punktu 1o , 2m

Czy nie doszło do oczywistej pomyłki pisarskiej poprzez podanie nieprawidłowej nazwy normy jaką spełniać mają nosze i transporter do noszy opisane w siwz tj podano w siwz iż mają być zgodne z PN-EN 1865-3+A1 2015 (oznaczenie normy niekompletne , kompletna nazwa normy to PN EN 1865-3+A1:2015-06, norma dot noszy o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych tzw pacjentów bariatrycznych) , a powinny być : zgodne z PN-EN 1865-1:2010+A1:2015 ? . Prosimy o jednoznaczną odpowiedź jaką normę mają spełniać opisane nosze .

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 86.

Dotyczy punktu 3f

Prosimy o potwierdzenie czy zaoferowane krzesło powinno posiadać hamulec który działa na zasadzie im cięższy pacjent tym krzesło jedzie wolniej w dół poprzez hamulec obciążeniowy ?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 87.

Dotyczy punktu 3e

Prosimy o odpowiedź czy zaoferowane krzesło zgodnie z zapisami siwz ma również poruszać się w górę na gąsienicach ?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 88.

Dotyczy pkt 3i

Czy nie doszło do oczywistej omyłki przy określaniu wagi krzesła kardiologicznego poprzez podanie znacznie zaniżonej wagi tj 10 kg gdzie powinno być 15 kg . Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści krzesło którego waga wynosi 15 kg zgodne z normą PN EN 1865-4 ?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 89.

Dot pkt 3k

Czy nie doszło do oczywistej pomyłki pisarskiej poprzez podanie nieprawidłowej nazwy normy jaką spełniać mają krzesła kardiologiczne opisane w siwz tj podano w siwz iż mają być zgodne z PN-EN 1865-3+A1 2015(norma dot noszy o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych pacjentów tzw pacjentów bariatrycznych) , a powinny być : zgodne z PN-EN 1865-4:2012 ?. Prosimy o jednoznaczną odpowiedź jaką normę mają spełniać opisane krzesła .

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 90.

Dot pkt 3

Czy Zamawiający dopuści krzesło kardiologiczne o wadze (do 15 kg) zgodnej z normą PNEN 1865-4 wyposażone dodatkowo w elektryczny szybkodemntowalny (bez użycia narzędzi) system zjazdu i wjazdu po schodach spełniający opisy siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 91.

Dotyczy pkt 4e

Czy Zamawiający oczekuje wyświetlania poziomu energii wybranej i dostarczonej do pacjenta na wyświetlaczu? Uzasadnienie : Wyświetlania poziomu energii dostarczonej przez defibrylator w trakcie wyładowania jest ważne ze względu na określenie efektywności elektroterapii i przygotowaniu do kolejnej defibrylacji pod kątem doboru energii kolejnego wyładowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 92.

Dotyczy pkt 4F

Czy elektrody mają być wyposażone w czujnik, który umożliwi pomiar jakości uciśnień klatki piersiowej, a w przypadku użycia elektrod dziecięcych z czujnikiem RKO, urządzenie automatycznie wykrywało użycie elektrod dziecięcych i przełączało się w tryb pracy

z pacjentem pediatrycznym, co automatycznie powoduje zmianę poziomów energii defibrylacji, zmianę algorytmu oceniającego jakość uciśnień klatki piersiowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 93.

Dotyczy pkt 4G

W związku z zalecaniem przez aktualne Wytyczne ERC 2021 wykonywania wysokiej jakości uciśnień klatki piersiowej (Wytyczne ERC 2021, wersja polskojęzyczna: Wytyczne Resuscytacji 2021, Polska Rada Resusytacji, str. 19) zarówno przez ratowników używających trybu AED jak i prowadzących zaawansowane czynności ratunkowe, czy Zamawiający wymaga aby urządzenie w obydwu trybach pracy podawało na bieżąco informację o głębokości uciśnień klatki piersiowej, częstości uciśnień klatki piersiowej, stopniu relaksacji klatki piersiowej, czasie przerwy w uciśnięciach klatki piersiowej, czasie do końca pętli RKO? Podawanie w czasie rzeczywistym informacji zwrotnej dla użytkownika o jakości uciśnień klatki piersiowej jest wskazane jako najlepszy sposób zapewnienia prowadzenia resuscytacji na najwyższym poziomie określonym przez Wytyczne ERC.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 94.

Dotyczy pkt 4 H

Czy Zamawiający wymaga komunikowania (informacja tekstowa i głosowa) przez defibrylator informacji o jakości uciśnień klatki piersiowej, która to jakość jest przez obecne wytyczne wskazana jako istotna komponenta prawidłowego postępowania ratownika podczas prowadzenia RKO?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 95.

Dotyczy pkt 4I

Czy Zamawiający oczekuje możliwości wyciszenia i wyłączenia alarmów bez przerywania monitorowania pacjenta? W związku z wymaganiem przez Zamawiającego funkcji alarmów, czy Zamawiający oczekuje posiadania przez urządzenie możliwości określenia dolnej i górnej wartości alarmowej w postaci automatycznego dostosowania wszystkich poziomów alarmowych do obecnego stanu pacjenta, jak również możliwości liczbowego (ręcznego przez użytkownika) ustawienia granic alarmowych indywidualnie dla każdego parametru. W związku z wymaganiem przez Zamawiającego funkcji alarmów, czy Zamawiający oczekuje posiadania

przez urządzenie możliwości włączania lub wyłączania przez użytkownika jedynie wybranych alarmów (np. oddzielnie górnej lub dolnej granicy danego parametru)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 96.

Dotyczy pkt 4 J

Czy w związku z wymaganiem dostawy zawieszenia karetkowego, czy Zamawiający odstąpi od wymagania dostarczenia zasilacza 230V (nie każdy pojazd sanitarny jest wyposażony w takiego typu zasilanie w przedziale medycznym) na rzecz zapewnienia zasilania z uchwyty karetkowego z zasilania 12V jakie jest dostępne standardowo w pojazdach transportu sanitarnego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w powyższym zakresie zasilania instalacji elektrycznej.

Pytanie 97.

Dotyczy pkt 4 N

W związku z wymaganiem monitorowania 12 odprowadzeń EKG, czy Zamawiający ma na myśli jednoczesną widoczność wszystkich 12 odprowadzeń EKG na ekranie urządzenia w czasie rzeczywistym? Jedynie wyświetlanie zapisu EKG w czasie rzeczywistym pozwala na realizację monitorowania, czyli ciągłej oceny danego parametru. Wyświetlanie tylko wybranych odprowadzeń EKG jest innym trybem monitorowania pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 98.

Dotyczy pkt 4 Q

W związku z określeniem wymagania możliwości monitorowania NIBP ze szczególnym uwzględnieniem zakresu pomiaru ciśnienia skurczowego ciśnienia krwi, czy Zamawiający ma na myśli możliwość pokazania na ekranie urządzenia wyników pomiaru NIBP w czasie w odniesieniu do granicznej dla utrzymania prawidłowego przepływu mózgowego wartości ciśnienia skurczowego w okolicy 90 mmHg? **Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania w zakresie monitorowania NIBP i rytmu serca

Pytanie 99.

Dotyczy pkt 4 Q

W związku z określeniem wymagania możliwości monitorowania rytmu serca, czy Zamawiający ma na myśli automatyczną, przez urządzenie analizę bieżącego rytmu serca pod kątem ew. wykrycia rytmów zagrażających życiu z automatycznym włączeniem alarmu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

Pytanie 100.

Dotyczy pkt 4 W

Czy poprzez określenie wymagania jako „Możliwość zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w ręku lub na ramieniu” zamawiający oczekuje dostawy urządzenia, które ma zaczepy do mocowania na ramie łóżka będące częścią obudowy, rączkę do trzymania w ręku będącą częścią obudowy, zintegrowany pasek do zawieszenia na ramieniu trwale przyczepiony do obudowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 101.

Dot pkt 4m

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w ekran LCD o certyfikowanej wytrzymałości na upadek z wysokości 0,75m co zdecydowanie bardziej potwierdza wytrzymałość ekranu niż jego podwójna warstwa i na pewno posiada odporność na uderzenie rączką noszy czy klamki ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 102.

Dot pkt 5p

Czy nie doszło do oczywistej pomyłki pisarskiej poprzez podanie nieprawidłowej nazwy normy jaką spełniają systemy ssące i systemy mocujące je opisane w siwz tj podano w siwz iż mają być zgodne z PN-EN 1865-3+A1 2015(norma dot noszy o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych pacjentów tzw pacjentów bariatrycznych) , a powinny być : zgodne z PN-EN 1789:2021-02 w zakresie odpowiednim do postępowania ?. Prosimy o jednoznaczną odpowiedź jaką normę mają spełniać opisane mocowania ssaka w ambulansie .

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 103.

Dotyczy pkt 6.e

Czy nie doszło do oczywistej pomyłki pisarskiej poprzez podanie nieprawidłowej nazwy normy jaką ma spełniać materac próżniowy opisany w siwz tj podano w siwz iż mają być zgodne z PN-EN 1865-3+A1 2015(norma dot noszy o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych pacjentów tzw pacjentów bariatrycznych) , a powinny być : zgodne z PN-EN 1865-

1:2010+A1:2015 w zakresie odpowiednim do postępowania ?. Prosimy o jednoznaczną odpowiedź jaką normę ma spełniać materac próżniowy w ambulansie

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 104.

Pytanie do pkt 7d

W związku z zakończeniem produkcji respiratora Parapac 200D w 2019 r przez firmę Smiths który to respirator jako jedyny spełniał parametry niskiego zużycia tlenu do pracy(20ml/cykl oddechowy) jednak posiadał dużo mniej funkcji i trybów wentylacji w porównaniu z jego następcą ParapacPlus , Pragniemy nadmienić iż Zamawiający już wielokrotnie dopuszczał rozwiązanie z większym zużyciem tlenu na korzyść dodatkowych parametrów wentylacyjnych a nowy respirator jest już od co najmniej 2 lat na wyposażeniu naszej armii , prosimy o odpowiedź na pytanie :

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator zużywający 60ml / cykl oddechowy gazu ale posiadający dużo więcej trybów wentylacji takich jak PEEP , CPAP , wentylacja manualna do których pracy niezbędne jest zużycie większej ilości tlenu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w zakresie respiratorów

Pytanie 105.

Dot pkt 9d

Biorąc pod uwagę fakt iż producent ssaka res-Q-VAC który jako jedyny spełniał wymagania opisane przez zamawiającego w pkt 9 dot filtra mikronowego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na pytanie Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważnej ssak ręczny wyposażony w zawór odcinający odsysaną ciecz zabezpieczający przed wydostaniem się wydzieliny na zewnątrz pojemnika dzięki czemu osiągniemy wymaganą funkcjonalność tj zabezpieczenie ratowników przed potencjalnym kontaktem z materiałem zakaźnym ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań

Pytanie 106.

Dot pkt 12 c

Czy nie doszło do oczywistej pomyłki pisarskiej poprzez podanie nieprawidłowej nazwy normy jaką ma spełniać płachta ratownicza opisana w siwz tj podano w siwz iż ma być zgodna z PN-EN 1865-3+A1 2015(norma dot noszy o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych pacjentów tzw pacjentów bariatrycznych) , a powinna być : zgodne z PN-EN 1865-1:2010+A1:2015 w zakresie odpowiednim do postępowania ?. Prosimy o jednoznaczną odpowiedź jaką normę ma spełniać płachta ratownicza w ambulansie

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 107.

Dot pkt 16m

Czy nie doszło do oczywistej pomyłki pisarskiej poprzez podanie nieprawidłowej nazwy normy jaką ma spełniać deska ortopedyczna opisana w siwz tj podano w siwz iż ma być zgodna z PN-EN 1865-3+A1 2015(norma dot noszy o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych pacjentów tzw pacjentów bariatrycznych) , a powinna być : zgodne z PN-EN 1865-1:2010+A1:2015 w zakresie odpowiednim do postępowania ?. Prosimy o jednoznaczną odpowiedź jaką normę ma spełniać deska ortopedyczna w ambulansie

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że deski ortopedyczne mają spełniać wymagania normy PN EN 1865-1+A1:2015-08

Pytanie 108.

Dot pkt 18 Termometr

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważnej termometr do pomiaru temperatury głębokiej w uchu zabezpieczony przed kontaktem z uszkodzonym wymienną nakładką i ilości 800 szt w kpl ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w zakresie termometrów

Pytanie 109.

Dot. pkt. 17 OPZ

Czy Zamawiający wydeleguje w wyznaczonym terminie przez Wykonawcę, 3 pracowników serwisowych do każdego przedmiotu oferty i zezwoli na wyjazd w celach szkolenia serwisowego na okres od 7 do 14 dni. Pragniemy zaznaczyć, tyle trwa szkolenie serwisowe w wymaganym przez Zamawiającego zakresie. Należy ty również nadmienić iż szkolenia te odbywają się w siedzibie producentów w takich krajach jak Chiny, Brazylia, Taiwan, Stany Zjednoczone, Wielka Brytania, Izrael. Jednocześnie informujemy, iż nie ma możliwości przeprowadzenia szkolenia w kraju Unii Europejskiej gdyż produkty te nie pochodzą od jednego przedstawiciela tylko od różnych producentów. Skala szkolenia jest nieadekwatna do potencjalnie poniesionych kosztów.

Jako czołowy dostawca sprzętu ratowniczego i medycznego a także autoryzowany przedstawiciel serwisowy wielu producentów medycznych prosimy o zmianę wymogu zawartego w pkt. 17 OPZ na: dopuszczenie przeprowadzenia szkolenia serwisowego z bieżącej obsługi uprawniającego do wykonania podstawowego przeglądu pozwalającego na zachowanie ciągłości pracy urządzeń, jednak że bez przeniesienia uprawnień certyfikacyjnych nadawanych przez producentów urządzeń.

17. Wymagania w zakresie szkolenia serwisantów:

Wykonawca określi (zgodnie z załącznikiem nr 3 do OPZ) wyroby medyczne stanowiące wyposażenie pojazdu sanitarnego, które dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymagają fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi bieżącej,

doraźnych przeglądów, doraźnych regulacji, sprawdzenia stanu i kontroli bezpieczeństwa – które mogą być wykonywane przez wskazanego pracownika Zamawiającego po odbyciu szkolenia z podstawowej obsługi sprzętu.

Tym samym Wykonawca przeszkoli minimum 3 osoby ze strony Zamawiającego (zwane dalej serwisantami) w zakresie fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi bieżącej, doraźnych przeglądów, doraźnych regulacji, sprawdzenia stanu i kontroli bezpieczeństwa wyrobów medycznych stanowiących wyposażenie pojazdu sanitarnego, w taki sposób aby szkoleni (serwisanci) nabyli niezbędną wiedzę, i podstawowe umiejętności obsługi sprzętu medycznego i byli uprawnieni do wykonywania bezterminowo ww. czynności tj. kontroli sprawności i poprawności działania urządzeń medycznych.

Szkolenie będzie zakończone wydaniem imiennych certyfikatów potwierdzających nabyte uprawnienia. W przypadku, gdy do ww. czynności obsługowych niezbędne jest posiadanie określonych urządzeń, urządzeń mierniczych, testowych (wraz z aktualnym oprogramowaniem), Wykonawca dostarczy je wraz z przedmiotem zamówienia, a cenę ich uwzględni zgodnie z specyfikacją cenową w cenie szkolenia. Przekazanie certyfikatów ze szkolenia oraz urządzeń mierniczych i testowych Zamawiającemu jest wymagane do odbioru przedmiotu zamówienia.

W zakresie wyrobów medycznych dla których wymagana jest aktualizacja oprogramowania, Wykonawca umożliwi nieodpłatny dostęp do wymaganego oprogramowania.

W zakresie wyrobów medycznych dla których Wykonawca w załączniku 3 do OPZ określił, że nie dotyczą ich czynności określone w niniejszym pkt. 17, koszty fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa pokrywać będzie Wykonawca

Odpowiedź: Zamawiający wydeleguje w wyznaczonym terminie przez Wykonawcę, pracowników serwisowych (ilość zgodna ze złożoną ofertą) i zezwoli na wyjazd w celach szkolenia serwisowego na okres od 7 do 14 dni. Szkolenie poza granicami kraju, musi odbywać się w języku polskim (z udziałem tłumacza, koszty ponosi Wykonawca)

Ad. Zmiany zapisów w pkt. 17 OPZ – Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w pkt. 17 OPZ.

Pytanie 110.

Dot. zał. 5.2 pkt 2. b)

Prosimy o jednoznaczne określenie jakiej funkcjonalności oczekuje Zamawiający w w/w pkt. Czy pod pojęciem „System bezpiecznej obsługi, również przez jedną osobę – niezależne składanie goleni przednich i tylnych przy podtrzymaniu ciężaru całego zestawu jedną parą goleni w czasie wprowadzania i wyprowadzania z ambulansu” Zamawiający oczekuje, Opcja pierwsza: Transportera z podwoziem z automatycznie składanymi goleniami przednimi i tylnymi, i bez konieczności wciskania jakichkolwiek przycisków czy zwalniania dźwigni,

z podtrzymaniem ciężaru całego ciała pacjenta przez goleń tylną w trakcie załadunku czy też Opcja druga: Transportera z automatycznie składanymi goleniami przednimi i manualnie składanymi goleniami tylnymi oraz funkcją podtrzymania całego ciężaru pacjenta przez goleń tylną.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż obie przedstawione opcje spełniają wymagania

Pytanie 111.

Dot . zał 4.q

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważnej do zaoferowania możliwość pomiar dwutlenku węgla zamiast tlenu węgla w defibrylatorze .

Uzasadnienie Funkcja taka ma zdecydowanie większe zastosowanie i możliwości diagnostyczne np. w trakcie RKO , transportu medycznego czy monitorowania stanu pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu „Możliwość monitorowania pulsu, EKG, NIBP (zakresu pomiaru skurczowego ciśnienia krwi, tlenu węgla,” na „Możliwość monitorowania pulsu, EKG, NIBP (zakresu pomiaru skurczowego ciśnienia krwi, dwutlenku węgla

Pytanie 112.

Zamawiający wymaga by zaoferowany samochód sanitarny po wyposażeniu w sprzęt medyczny posiadał rezerwę masową wynoszącą min. 550 kg do dopuszczalnej masy całkowitej, którą Zamawiający ograniczył do max. 3500 kg. Tak skonstruowane wymogi oznaczają iż wyposażony w sprzęt medyczny samochód sanitarny powinien ważyć nie więcej niż 2950 kg. Co więcej wymagany samochód sanitarny oprócz standardowego wyposażenia stosowanego w „cywilnych” ambulansach ma być wyposażony w dodatkowe elementy podwyższające masę własną. Jako producent pojazdów specjalnych sanitarnych niniejszym oświadczamy iż nie ma fizycznej możliwości spełnia łącznie dwóch ww. wymogów tj. rezerwy masowej wynoszącej 550 kg przy ograniczeniu DMC do 3500 kg (nie ma oczywiście mowy o zaoferowaniu pożądanego przez Zamawiającego punktowanego rozwiązania tj. napędu 4x4.) W związku z powyższym prosimy o odpowiedź na poniższe pytania:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojazdów sanitarnych jednoosobowych o dopuszczalnej masie całkowitej wyższej niż 3500 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojazdów sanitarnych jednoosobowych z rezerwą masową określoną wg normy PN-EN 1789:2021-02 dla ambulansu typu B przy założeniu iż elementy opisane przez Zamawiającego a nie wymagane ww. normą będą traktowane tak samo jak wyposażenie techniczne określone w tabelach 9-19 normy PN-EN1789:2021-02 (tzn. ich masa będzie doliczona do wyposażenia określonego w tabelach 9-19)?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojazdów sanitarnych jednoosobowych o ładowności (gdzie pod pojęciem „ładowność” rozumiemy „ilość przewożonych osób”) zgodnej wymaganiami określonymi w normie PN-EN 1789:2021-02 w pkt. 4.3.3 dla ambulansu typu B (tabela nr 3)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pojazdu bazowego dla 4 osób.

Pytanie 113.

Punkt 4.3.5.2 normy PN-EN 1789:2021-02 wymaga dwóch wyjść ewakuacyjnych usytuowanych w różnych stronach pojazdu, dopuszczając drzwi tylne i drzwi boczne przesuwne jako wyjście ewakuacyjne o minimalnych wymiarach 500 mm x 700 mm. Równocześnie dopuszcza szyberdach jako wyjście ewakuacyjne bez podania minimalnych wymiarów. Dodatkowo informujemy iż montaż szyberdachu jest ingerencją w konstrukcję karoserii pojazdu i ma znaczący wpływ na wytrzymałość i sztywność pojazdu co ma istotne znaczenie przy użytkowaniu pojazdu w warunkach ekstremalnych. Wnosimy o rezygnację Zamawiającego z zapisu o wymogu otwieranego szyberdachu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w powyższym zakresie”.

Pytanie 114.

Wnosimy o rezygnację z funkcji „elektryczny system domykania drzwi” pojazdu bazowego, która to dostępna jest tylko u jednego producenta tj. firmy Mercedes Benz. Tak określony przedmiot zamówienia stoi w sprzeczności z zasadą konkurencyjności określonej w PZP

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 115.

Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób wymagający zaoferowania „niezależnego od pracy silnika systemu ogrzewania przedziału kierowcy oraz przedziału medycznego” typu „wodnego” tj. systemu, który przy wyłączonym silniku podgrzewa ciecz chłodzącą silnik co umożliwi wykorzystanie nagrzewnicy w przedziale medycznym oraz oryginalnego systemu ogrzewania w kabinie kierowcy do ogrzewania tych dwóch przedziałów. Jednakże tego typu ogrzewanie „wodne” nie spełnia wymagań określonych w normie PN-EN 1789:2021-02 na którą powołuje się Zamawiający w zakresie ogrzewania przedziału medycznego. Dzieje się tak ze względu na fakt iż ogrzewana ciecz posiada bezwładność cieplną i nie w jest o określonym czasie wskazanym w normie ogrzać przedziału medycznego. W związku z powyższym prosimy o odpowiedź:

Czy Zamawiający zamiast opisanego dotychczas „drugiego niezależnego od pracy silnika systemu ogrzewania przedziału kierowcy i przedziału medycznego (...) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie „drugiego niezależnego od pracy i układu chłodzenia silnika systemu ogrzewania przedziału medycznego spełniającego wymagania normy PN-EN1789:2021-02 pkt. 4.4.7.2? Jeżeli odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna to:

Czy Zamawiający oprócz dotychczas opisanego drugie niezależnego od pracy silnika systemu ogrzewania przedziału kierowcy i przedziału medycznego (...) wymagał będzie dodatkowo „niezależnego od pracy i układu chłodzenia silnika systemu ogrzewania przedziału medycznego spełniającego wymagania normy PN-EN1789:2021-02 pkt. 4.4.7.2”?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 116.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równości wentylatora dachowego bez lampy. Informujemy, że rozwiązanie to nie jest już stosowane przez producentów systemów wentylacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostały wymagań

Pytanie 117.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równości uchwytu na małe butle tlenowe w zabudowie ściany działowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostały wymagań

Pytanie 118.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równości zamykanego pojemnik na odpady medyczne w zabudowie blatowej ściany działowej dla zwiększenia funkcjonalności i ergonomii przedziału medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostały wymagań

Pytanie 119.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równości blatu roboczego w prawej części ściany działowej przy drzwiach przesuwnych. Rozwiązanie to jest standardem dla ambulansów typu B

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania.

Pytanie 120.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równości panelu sterującego umieszczonego w centralnej części zabudowy sufitowej o parametrach opisanych w pkt nr 2 (przedział medyczny) ppkt 15 SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 121.

Wnosimy o rezygnację z funkcji „elektronicznego systemu aktywnego serwisowania” pojazdu bazowego, która to dostępna jest tylko u jednego producenta tj. firmę Mercedes Benz.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 122.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równości pojazdu z drzwiami prawymi bocznymi z otwieranym oknem, przesuwne do tyłu, z zabezpieczeniem otwarcia szyby z zewnątrz, ze stopniem mechanicznie (samoistnie) wysuwany zewnętrznym instalowanym na etapie adaptacji na ambulans z powodu braku w wyposażeniu pojazdu bazowego fabrycznego wysuwanego stopni.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostały wymagań

Pytanie 123.

Umowa ramowa stanowiąca załącznik nr 7 do SIWZ określa terminy dostaw na dzień 30 listopada danego roku kalendarzowego w latach 2022-2025. Tymczasem z dokumentacji nie wynika, w jakim terminie Zamawiający zamierza zawrzeć przedmiotową umowę ramową. Biorąc pod uwagę czas potrzebny na przeprowadzenie postępowania dotyczącego zawarcia umów realizacyjnych, a następnie na proces produkcji przedmiotu umowy, w przypadku niezawarcia umowy ramowej do dnia 10 grudnia 2021 r. niemożliwa będzie terminowa realizacja umowy wykonawczej w roku 2022. W związku z tym uprzejmie proszę o potwierdzenie, że zawarcie umowy ramowej zaplanowane zostało na czas przypadający przed ww. terminem

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że umowa zostanie zawarta zgodnie z przepisami prawa zamówień publicznych niezwłocznie po uprawomocnieniu się wyboru najkorzystniejszych ofert.

Pytanie 124. Mając na uwadze powyższe zauważyć należy, że dokumentacja nie określa również terminów zawierania w poszczególnych latach umów realizacyjnych. Przy uwzględnieniu czasu potrzebnego na proces produkcji oraz przewidzianą w SIWZ procedurę odbioru przedmiotu umowy, w razie niezawarcia umowy realizacyjnej do końca lutego danego roku kalendarzowego, terminowe wykonanie umowy realizacyjnej nie będzie możliwe. Wydłużony okres na realizację przedmiotu zamówienia wynika z niepewności dotyczącej sytuacji pandemicznej związanej z COVID-19. W związku z tym uprzejmie proszę o potwierdzenie, że zawarcie umów realizacyjnych zaplanowane zostało na czas przypadający przed ww. terminem

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż Umowy realizacyjne będą zawierane na zasadach określonych w SWZ, w tym w § 1 załącznika nr 7 do SWZ.

Pytanie 125.

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wskazanie pełnych kryteriów oceny ofert w ramach udzielania zamówień na umowy realizacyjne. Wskazać należy, że SIWZ przewiduje wyłącznie kryteria oceny ofert w ramach postępowania dot. zawarcia umowy ramowej, natomiast nie wskazuje na kryteria stosowane w ramach postępowania dot. zawarcia umów realizacyjnych. Jeśli te kryteria są analogiczne, uprzejmie proszę o taką informację.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż kryteria oceny ofert w ramach postępowania dot. zawarcia umów realizacyjnych zostały określone w § 5 ust. 4, 5 i 6 załącznika nr 7 do SWZ.

Pytanie 126.

Zgodnie z § 7 ust. 9 umowy realizacyjnej stanowiącej załącznik nr 2 do umowy ramowej, Zamawiający nie udziela zaliczek na poczet realizacji przedmiotu umowy. W związku z tym zwracam się z uprzejmą prośbą o informację, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ww. postanowienia poprzez wprowadzenie możliwości udzielenia zaliczek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie powyższej zmiany.

Pytanie 127.

Zamawiający wymaga, aby na potwierdzenie zdolności technicznej lub zawodowej, Wykonawca przedstawił wykaz wykonanych lub wykonywanych głównych dostaw odpowiadających swoim rodzajem dostawie stanowiącej przedmiot zamówienia. W związku z tym proszę o potwierdzenie, że dowodem na spełnienie ww. warunków jest doświadczenie Wykonawcy wynikające z wykonywanych dostaw samochodów sanitarnych wielonozowych (4 noszowych).

Odpowiedź: Zamawiający dokona oceny spełnienia przez wykonawców warunków udziału w postępowaniu na zasadach określonych w SWZ oraz przepisach prawa zamówień publicznych.

Pytanie 128.

Zamawiający rozkłada realizację zamówienia na cztery lata tj. 2022-2025. Wykonawca zaproponuje pojazd z produkcji pierwszego roku dostawy. Jednak nie ma pewności, czy producent podwozi nie wprowadzi zmian konstrukcyjnych w produkowanych podwoziach w kolejnych latach, co może być spowodowane postępem technicznym lub wymaganiami prawnymi. Szczególnie dotyczy to silników (np.: zakazana zostanie produkcja silników spalinowych i zastąpienie ich silnikami hybrydowymi).

Czy w związku z tym Zamawiający dopuści w kolejnych latach dostawy pojazdów z modyfikacjami producenta podwozi jeżeli ich właściwości i parametry nie będą gorsze od zadeklarowanych o ofercie?

Odpowiedź: Zamawiający każdorazowo rozpatrzy indywidualnie wnioski o zmianę zaofertowanego asortymentu zgodnie z zapisami zawartymi w Załączniku nr 7.1 – umowa realizacyjna § 13.

Czy w przypadku zastąpienia silnika spalinowego hybrydowym Zamawiający zrezygnuje z wymogu przystosowania silnika do zasilania paliwem F-34?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 129.

W związku z realizacją umowy rozłożoną na cztery lata inflacja będzie powodować wzrost kosztów po stronie Wykonawcy w kolejnych latach dostawy. Rosnąc będą zarówno ceny podwozi jak i wyposażenia medycznego. Czy Zamawiający dopuści waloryzację ceny sanitarek w kolejnych latach dostawy o wskaźnik inflacji ogłaszany corocznie przez Główny Urząd Statystyczny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż ewentualne zmiany umów realizacyjnych mogą nastąpić na zasadach określonych w SWZ oraz powszechnie obowiązujących przepisach prawa

Pytanie 130.

W Rozdziale V, SIWZ odnoszącym się do Kwalifikacji Podmiotowej Wykonawców, Zamawiający wymaga doświadczenia w zakresie dwóch dostaw ambulansów tożsamy z przedmiotem postępowania, realizowanych w okresie trzech ostatnich lat lub aktualnie.

Czy Zamawiający uzna za wystarczającą dla udowodnienia kwalifikacji, aktualnie realizowaną dostawę (2021 – 2022) ambulansów czteronozowych na rzecz MON o wartości brutto 166.014.319,00 PLN?

Odpowiedź: Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawców warunków udziału w postępowaniu na zasadach określonych w SWZ oraz przepisach prawa zamówień publicznych

Pytanie 131.

Dotyczy zał. nr 5.1, NADWOZIE pkt. 1.1

Prosimy o potwierdzenie, iż pojazdem poruszać się będą maksymalnie 4 osoby łącznie z osobą na noszach.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby pojazd był przystosowany do przewozu 4 osób (z kierowcą) w pozycji siedzącej lub 4 osób (z kierowcą) w tym 1 osoby leżącej na noszach.”

Pytanie 132.

Dotyczy zał. nr 5.1, NADWOZIE pkt. 1.6 – ze względów na dostępną ładowność pojazdu o DMC do 3,5 tony nie jest możliwe zamontowanie dużego tzw. autobusowego szyberdachu,

dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności szyberdachu o wymiarach 350x350 mm wyposażonego w moskitierę i roletę zasłaniającą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania w zakresie szyberdachu

Pytanie 133. pismo 6772

Dotyczy zał. nr 5.1, NADWOZIE pkt. 1.6 - ze względów na dostępną ładowność pojazdu o DMC do 3,5 tony nie jest możliwe zaoferowanie zamontowanego koła zapasowego, dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności wyposażenie pojazdu w zestaw naprawczy do uszkodzonych opon a i możliwość dostarczenia koła zapasowego luzem.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody na przedstawione rozwiązanie.

Pytanie 134. pismo 6772

Dotyczy zał. nr 5.1, NADWOZIE pkt. 1.27 - ze względów na dostępną ładowność pojazdu o DMC do 3,5 tony nie jest możliwe zaoferowanie wodnego ogrzewania niezależnego od pracy silnika w połączeniu z nagrzewnicą wodną, dlatego prosimy zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności ogrzewania powietrznego niezależnego od pracy silnika o mocy 5,5 kW oraz postojowego ogrzewania elektrycznego zasilanego z sieci 230 V o mocy 2 kW.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 135.

Dotyczy zał. nr 5.1 PRZEDZIAŁ MEDYCZNY pkt. 2.4 – Dzisiejsza technologia i materiały stosowane do pokrycia ścian i sufitu pozwalają stosować wysokiej jakości tworzywo GFK lub ABS ASA posiadające lekką strukturę na powierzchni, która jednocześnie nie powoduje niepożądanych refleksów świetlnych zapewniając wysoki poziom higieny i zmywalności płynów ustrojowych, krwi itp. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyłożenia ścian i sufitu materiałem z tworzywa sztucznego, który posiada lekką strukturę co można uznać za powierzchnię chropowatą.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 136.

Dotyczy zał. nr 5.1, PRZEDZIAŁ MEDYCZNY pkt. 2.14 ppkt. e - ze względów na dostępną ładowność pojazdu o DMC do 3,5 tony nie jest możliwe zaoferowanie opisanego w tym punkcie rozwiązania, które narzuca zastosowanie dwóch równoległych rzędów szyn z płytami montażowymi, dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności rozwiązania zapewniającego odpowiedni montaż sprzętu medycznego, a mianowicie jednego rzędu szyn z dwoma płytami do montażu defibrylatora, ładowarki oraz pompy infuzyjnej, respirator montowany na wysokości głowy leżącego pacjenta na stałym panelu oraz montaż ssaka akumulatorowego u wezłowania noszy w zamykanej wnęce z gniazdem 12V.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 137.

Dotyczy zał. nr 5.1, PRZEDZIAŁ MEDYCZNY pkt. 2.15 ppkt. b – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności odczytu temperatury w termoboxie bezpośrednio na urządzeniu zamontowanym w szufladzie w szafce na ścianie działowej zamiast na panelu sterującym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 138.

Dotyczy zał. nr 5.1, PRZEDZIAŁ MEDYCZNY pkt. 2.17 - ze względów na dostępną ładowność pojazdu o DMC do 3,5 tony nie jest możliwe zaoferowanie centralnej instalacji próżniowej, dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności pojazdu bez instalacji próżniowej, zwłaszcza że pojazd będzie wyposażony w ssak akumulatorowy, który spełni tą samą funkcję co centralna instalacja próżniowa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

Pytanie 139.

Dotyczy zał. nr 5.1, PRZEDZIAŁ MEDYCZNY pkt. 2.23 - ze względów na dostępną ładowność pojazdu o DMC do 3,5 tony nie jest możliwe zaoferowanie pojazdu wyposażonego w elektryczny/mechaniczny podest od strony przedziału medycznego/ przesuwanych drzwi, dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności wewnętrznego stopnia do przedziału medycznego oświetlanego po otwarciu prawych drzwi przesuwanych o powierzchni antypoślizgowej

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji OPZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 140.

Dotyczy zał. nr 5.1 SILNIK pkt. 4.1 – Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż zamontowana w pojeździe grzałka cieczy chłodzącej silnika spełni opisany w tym punkcie wymóg: *„urządzenie do podgrzewania silnika, ułatwiającym rozruch silnika w warunkach zimowych”*.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania, przy spełnieniu pozostałych wymagań, z zastrzeżeniem możliwości zastosowania zasilania z akumulatora pojazdu.

Pytanie 141.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności, aby oferowane samochody specjalne sanitarne odpowiadały normie równoważnej do PN-EN 1789: 2021-02 tzn. jej obowiązującej wersji z 2015 roku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie przedstawionego rozwiązania

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ:

I. Zmianie ulega Rozdział IV SWZ pkt 3 – „Miejsce i termin wykonania zamówienia”,

i otrzymuje nowe brzmienie:

3. Termin wykonania zamówień realizacyjnych:

- 1) Jednorazowo do 10 pojazdów – 90 dni kalendarzowych;
- 2) Jednorazowo od 11 do 20 pojazdów – 130 dni kalendarzowych;
- 3) Jednorazowo od 21 do 50 pojazdów – 180 dni kalendarzowych;
- 4) Jednorazowo od 51 do 80 pojazdów – 250 dni kalendarzowych;

Z zastrzeżeniem, że termin dostawy w zamówieniach realizacyjnych nie może być dłuższy niż:

- a) w roku 2022 do 30 listopada 2022 r.;
- b) w roku 2023 do 30 listopada 2023 r.
- c) w roku 2024 do 30 listopada 2024 r.
- d) w roku 2025 do 30 listopada 2025 r.

II Zmianie ulega Załącznik nr 7 do SWZ w zakresie § 1 pkt 4 i otrzymuje nowe brzmienie:

4. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do WOFiTM albo miejsca dostawy wskazanego przez Zamawiającego na terenie Rzeczypospolitej Polskiej w terminie:

- 1) Jednorazowo do 10 pojazdów – 90 dni kalendarzowych;
- 2) Jednorazowo od 11 do 20 pojazdów – 130 dni kalendarzowych;
- 3) Jednorazowo od 21 do 50 pojazdów – 180 dni kalendarzowych;
- 4) Jednorazowo od 51 do 80 pojazdów – 250 dni kalendarzowych;

Od dnia podpisania umowy realizacyjnej, z zastrzeżeniem, że termin dostawy w zamówieniach realizacyjnych nie może być dłuższy niż:

- e) w roku 2022 do 30 listopada 2022 r.;
- f) w roku 2023 do 30 listopada 2023 r.
- g) w roku 2024 do 30 listopada 2024 r.
- h) w roku 2025 do 30 listopada 2025 r.

III Zmianie ulega załącznik nr 8 do umowy – Klauzula jakościowa

Załącznik – Istotne postanowienia umowy po modyfikacji (Załącznik nr 7 do SWZ)

KOMENDANT

płk Waldemar PAWELEC

UMOWA RAMOWA Nr/2021

W dniu r. w Celestynowie, pomiędzy: Skarbem Państwa Wojskowym Ośrodkiem Farmacji i Techniki Medycznej - Celestynów NIP: 532-001-50-17, Regon: 010043013, posiadającym siedzibę w Celestynowie przy ul. Wojska Polskiego 57, reprezentowanym przez:

Komendanta, zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”,

a

(nazwa firmy), NIP....., Regon zarejestrowaną (wpis do ewidencji działalności gospodarczej/KRS) posiadającą siedzibę w:, adres poczty elektronicznej:....., nr fax:, zwaną w dalszej części umowy „Wykonawcą” reprezentowaną przez:

Pana/Panią.....

została zawarta umowa ramowa o następującej treści:

Umowa zgodnie z art. 311 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), ma charakter umowy ramowej, która określa warunki realizacji zamówień częściowych, jakie mogą zostać złożone przez Zamawiającego w trakcie obowiązywania umowy.

§ 1.

1. Przedmiotem umowy jest określenie warunków udzielania i realizacji zamówień na dostawę samochodów sanitarnych jednoosobowych w latach 2022-2025, w asortymencie i ilościach wykazanych w **załączniku nr 1** stanowiącym integralną część niniejszej umowy
2. Przedmiot umowy, o którym mowa w ust. 1 składa się z jednej części, zgodnie z załącznikiem nr 1 stanowiącym integralną część umowy, zawierającym zestawienie asortymentowo – ilościowo – cenowe.
3. Zamawiający oświadcza, że celem umowy, nie jest udzielenie zamówienia publicznego, ale ustalenie warunków do zawarcia umów realizacyjnych (**załącznik nr 2**). Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieudzielenia zamówień na podstawie umowy ramowej. Nieudzielenie zamówień nie uprawnia Wykonawcy do jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.
4. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do WOFiTM albo miejsca dostawy wskazanego przez Zamawiającego na terenie Rzeczypospolitej Polskiej w terminie:
 - 1) Jednorazowo do 10 pojazdów – 90 dni kalendarzowych;
 - 2) Jednorazowo od 10 do 20 pojazdów – 130 dni kalendarzowych;
 - 3) Jednorazowo od 21 do 50 pojazdów – 180 dni kalendarzowych;
 - 4) Jednorazowo od 51 do 80 pojazdów – 250 dni kalendarzowych;

od dnia podpisania umowy realizacyjnej, z zastrzeżeniem, że termin dostawy w zamówieniach realizacyjnych nie może być dłuższy niż:

- a) w roku 2022 do 30 listopada 2022 r;
- b) w roku 2023 do 30 listopada 2023 r.
- c) w roku 2024 do 30 listopada 2024 r.
- d) w roku 2025 do 30 listopada 2025 r.

§ 2.

1. Wykonawca oświadcza, że:
 - 1) oferowany przedmiot umowy stanowi jego własność, jest wolny od wad prawnych i fizycznych oraz że nie jest obciążony prawami na rzecz osób trzecich,
 - 2) oferowany przedmiot umowy, o którym mowa w § 1 ust. 2 jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zapewnia, że spełnia wszystkie wymagania zawarte w SWZ oraz załącznikach do SWZ stanowiących jako **załączniki do** niniejszej umowy jej integralną część **oraz** ze złożoną ofertą.
2. Jeżeli w okresie obowiązywania umowy nastąpi wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających przedmiot umowy do obrotu, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu niezwłocznie po wygaśnięciu ważności dokumentów złożonych w postępowaniu przetargowym – przy czym nie później niż w terminie 5 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) liczonych od dnia wygaśnięcia ważności dokumentów złożonych przez Wykonawcę w ofercie/ postępowaniu przetargowym.
3. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość, niezmienną cech oraz jednolitość zaoferowanego w ofercie asortymentu przez cały okres obowiązywania umowy.

§ 3.

1. Na podstawie niniejszej umowy ramowej Zamawiający może udzielać Wykonawcy / Wykonawcom, zamówień realizacyjnych do łącznej kwoty netto w wysokości złotych (słownie:złotych netto), co stanowi kwotę bruttozłotych (słownie:złotych brutto).
2. Umowa ramowa zawarta zostaje na czas oznaczony, tj. 4 lata od dnia podpisania umowy.
3. Kwota określona w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia z uwzględnieniem postanowień SWZ oraz istotnych postanowień umowy (m.in. transportu, ubezpieczenia, opakowania bezzwrotne, cło i opłaty graniczne, itp.), a także należne podatki zgodnie z przepisami obowiązującymi na dzień składania ofert.
3. Ceny jednostkowe, określone w **załączniku nr 1 do umowy**, są cenami maksymalnymi, z zastrzeżeniem możliwości ich zmiany w przypadku zmiany ustawowej stawki podatku VAT, w zakresie wynikającym z tej zmiany.
4. W przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, dotyczącej przedmiotu niniejszej umowy, w wyniku zmiany przepisów o podatku od towarów i usług, które wejdą w życie po dniu zawarcia niniejszej umowy, wartość brutto przedmiotu umowy zostanie automatycznie zmieniona, w wyniku zastosowania zmienionej stawki podatku od towarów i usług.

5. Strony zgodnie postanawiają, że ceny jednostkowe asortymentu oferowanego przez wykonawcę w postępowaniach organizowanych na podstawie niniejszej umowy ramowej nie mogą być wyższe od cen jednostkowych określonych odpowiednio w załączniku nr 1, stanowiącym integralną część niniejszej umowy.
6. Kwota, o której mowa w ust. 1 jest jedynie kwotą orientacyjną i określa górny pułap zobowiązań, jakie Zamawiający może zaciągnąć realizując niniejszą umowę w ramach danej części.
7. Zamawiający nie ponosi jakichkolwiek opłat (kosztów) na rzecz Wykonawcy z tytułu utrzymania linii produkcyjnej w gotowości do użycia na potrzeby niniejszej umowy ramowej.
8. W przypadku wyczerpania kwoty określonej w ust. 1 niniejszego paragrafu, umowa ramowa wygasa, bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń stron.

§ 4.

1. Podstawą do rozliczeń finansowych z tytułu realizacji dostawy przedmiotu umowy stanowią ceny określone w odrębnej umowie realizacyjnej zawartej w wyniku udzielonych na podstawie niniejszej umowy zamówień.
2. Za dostawę przedmiotu umowy stanowiącego przedmiot umowy realizacyjnej, Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie w wysokości wynikającej z umowy realizacyjnej, na podstawie faktury wystawionej zgodnie z wymogami określonymi w ustawie o podatku od towarów i usług. Wykonawca wystawi fakturę po całkowitym zrealizowaniu przedmiotu umowy realizacyjnej, z terminem płatności 30 dni kalendarzowych.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy przyjęcia faktury wystawionej przed datą całkowitego wykonania przedmiotu umowy realizacyjnej.
4. Za dzień zapłaty uważany będzie dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
5. Wszystkie koszty bankowe powstałe po stronie Zamawiającego pokryje Zamawiający, a po stronie Wykonawcy – Wykonawca.
6. W przypadku nieprzestrzegania powyższych wymagań przez Wykonawcę, Zamawiający wstrzyma się od zapłaty całości należności wynikającej z danej faktury do czasu dopełnienia tych wymagań przez Wykonawcę.
7. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty należności przelewem w terminie 30 dni kalendarzowych od daty otrzymania faktury, na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.
8. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury przez Wykonawcę termin płatności, o którym mowa w ust. 1 będzie liczony od daty otrzymania przez Zamawiającego od Wykonawcy właściwie wystawionej faktury korygującej.

§ 5.

1. Zamawiający będzie zapraszał każdorazowo do składania ofert ostatecznych na realizację umów realizacyjnych wszystkich Wykonawców (lub zaprosi do negocjacji jednego Wykonawcę w przypadku zawarcia umowy ramowej z jednym Wykonawcą), z którymi zawarł umowę.

2. W zaproszeniach do składania ofert ostatecznych na realizację przedmiotu umowy (lub w zaproszeniu do negocjacji w przypadku zawarcia Umowy ramowej z jednym Wykonawcą), które będą wysyłane Wykonawcom, Zamawiający określi co najmniej:
 - w przypadku zawarcia umowy ramowej z jednym Wykonawcą - informacje niezbędne do przeprowadzenia postępowania, w tym istotne dla Stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy realizacyjnej, ogólne warunki umowy częściowej lub wzór umowy częściowej.
 - informacje o miejscu i terminie składania i otwarcia ofert, terminie związania ofertą, a także przekaże specyfikację istotnych warunków zamówienia realizacyjnego (nie zawierającą opisu warunków udziału w postępowaniu oraz opisu sposobu dokonywania oceny tych warunków).
3. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę ostateczną w terminie określonym przez Zamawiającego w zaproszeniu do składania ofert w formie pisemnej, na adres wskazany w zaproszeniu.
4. Zamówienia częściowe będą oceniane według poniższych kryteriów:
 - a) K1 – Cena,
 - b) K2 - Dodatkowa gwarancja mechaniczna na pojazd (bez limitu kilometrów),
 - c) K3 - Napęd 4x4,
 - d) K4 – Dodatkowa gwarancja na sprzęt medyczny,
 - e) K5 – Moc silnika,
 - f) K 6 – Szkolenie dodatkowych serwisantów.
5. Zamawiający nie może dokonać zmiany kryteriów oceny ofert ostatecznych określonych w umowie ramowej.
6. Wykonawca nie może zaoferować w ofercie na umowy realizacyjne w ramach kryteriów wskazanych w ust. 4 mniejszych wartości niż zaoferowane przez Wykonawcę w ofercie na zawarcie umowy ramowej.

§ 6.

1. W przypadku opóźnienia w wykonaniu umowy w terminach określonych niniejszą umową co najmniej 15 dni lub nienależytego wykonania umowy realizacyjnej przez Wykonawcę Zamawiający może odstąpić od umowy ramowej (lub jej niezrealizowanej części) i dochodzić od Wykonawcy kar umownych.
2. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie całości umowy lub jej części nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy ramowej lub jej części w terminie 30 dni kalendarzowych od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
3. W przypadku odstąpienia od umowy realizacyjnej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający odstąpi od umowy ramowej, w terminie 30 dni kalendarzowych od powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę do odstąpienia.

4. W przypadku gdy Wykonawca odmówił zawarcia umowy realizacyjnej pomimo wyboru jego oferty, Zamawiający odstąpi od umowy ramowej w terminie 30 dni kalendarzowych od powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę do odstąpienia.
5. Rozwiązanie umowy ramowej z Wykonawcą nie powoduje automatycznego rozwiązania umów realizacyjnych. W przypadku rozwiązania umowy ramowej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający ma możliwość odstąpienia od zawartych umów realizacyjnych w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę do odstąpienia.
6. W sytuacji skorzystania przez Zamawiającego z uprawnień do odstąpienia od umowy Zamawiający złoży jednostronne oświadczenie woli o odstąpieniu skierowane do Wykonawcy i niezależnie od wysłania tego oświadczenia do Wykonawcy listem poleconym za potwierdzeniem odbioru na adres Wykonawcy wskazany w umowie, przekaże je Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu, z zastrzeżeniem § 9 ust. 4. Strony ustalają, iż terminem w jakim Wykonawca uzyskał wiedzę o złożonym przez Zamawiającego oświadczeniu o odstąpieniu od umowy jest dzień wysłania tego oświadczenia Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu z zastrzeżeniem § 9 ust. 4. Powyższe uprawnienia nie wykluczają możliwości osobistego doręczenia oświadczenia w siedzibie wykonawcy.

§ 7.

Wykonawca zobowiązuje się nie dokonywać cesji wierzytelności należnych mu od Zamawiającego bez jego uprzedniej, pisemnej zgody pod rygorem nieważności.

§ 8.

1. Przez dni robocze na potrzeby niniejszej umowy rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - 1) Prawa zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego;
 - 2) innych aktów prawnych, obowiązujących w tym zakresie.
3. Wszelkie spory wynikłe z realizacji umowy Strony będą starały się rozwiązać na drodze postępowania polubownego. W przypadku niemożności rozstrzygnięcia sporu w drodze postępowania polubownego, Strony poddadzą spór pod rozwiązanie sądowni powszechnemu, właściwemu dla siedziby Zamawiającego.
4. Strony zobowiązują się do niezwłocznego, wzajemnego poinformowania o zmianie swojego adresu zamieszkania/siedziby, danych osobowych/rejestrowych, rachunku bankowego itp. Brak takiego powiadomienia będzie skutkować tym, iż korespondencja, przekazy pieniężne i przelewy bankowe kierowane na dotychczasowy adres, rachunek bankowy będą przez Strony traktowane jako doręczone.
5. W razie wątpliwości dotyczących informacji zawartych w poszczególnych dokumentach kontraktowych obowiązuje następująca kolejność ważności dokumentów:
 - umowa podpisana przez obydwie strony;
 - Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia;

– Oferta Wykonawcy złożona w postępowaniu przetargowym nr **WOFiTM/37/2021/PN.**

6. Umowę niniejszą sporządzono w 3 egzemplarzach z przeznaczeniem: 1 egzemplarz dla Zamawiającego 1 egzemplarz dla Wykonawcy i 1 egzemplarz dla RPW.
7. Załączniki nr stanowią integralną część niniejszej umowy.
8. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – ILOŚCIOWO – CENOWE

Nr zad.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa*	Nazwa producenta	J.m.	Ilość do zakupu	Cena jednostkowa netto**	Wartość netto	VAT		Wartość brutto**	Termin ważności/Gwarancji	UWAGI
								%	Wartość podatku VAT			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.												
RAZEM WARTOŚĆ												

* nazwa tożsama z fakturą oraz faktyczną nazwą asortymentu, znajdującą się na opakowaniu

** podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

Załącznik nr 2 do umowy ramowej

UMOWA REALIZACYJNA NR/20...

do umowy ramowej nr/2021 z dnia

UMOWA nr/20..

W dniu r. w Celestynowie, pomiędzy: Skarbem Państwa Wojskowym Ośrodkiem Farmacji i Techniki Medycznej, NIP: 532-001-50-17, Regon: 010043013, posiadającym siedzibę w Celestynowie przy ul. Wojska Polskiego 57, reprezentowanym przez:

Komendanta, zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”,

a

(nazwa firmy), NIP....., Regon zarejestrowaną (wpis do ewidencji działalności gospodarczej/KRS) posiadającą siedzibę w:, adres poczty elektronicznej:..... zwaną w dalszej części umowy „Wykonawcą” reprezentowaną przez:

Pana/Panią.....,

§ 1. PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa samochodów sanitarnych jednoosobowych objętego zestawieniem asortymentowo – ilościowo – cenowym określonym **załącznikiem nr 1** do niniejszej umowy, stanowiącym jej integralną część.
2. Szczegółowy opis przedmiotu umowy zawiera załącznik nr **Załączniki nr do SWZ** stanowiący integralną część niniejszej umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się wykonać umowę z załącznikami do niniejszej umowy, zgodnie z SWZ i załącznikami do SWZ, z OPZ, ze złożoną ofertą, z należytą starannością, z zasadami wiedzy technicznej oraz obowiązującymi przepisami i normami.
4. Wykonawca oświadcza, że oferowany przedmiot umowy, o którym mowa w ust. 1 jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zapewnia, że przedmiot umowy jest wolny od jakichkolwiek wad, a także spełnia wszystkie wymogi określone w załącznikach do niniejszej umowy do niniejszej umowy oraz z OPZ, z SWZ i załącznikami do SWZ ze złożoną ofertą, z należytą starannością, z zasadami wiedzy technicznej oraz obowiązującymi przepisami i normami.
5. Jeżeli w okresie obowiązywania umowy nastąpi wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających przedmiot umowy do obrotu, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu niezwłocznie po wygaśnięciu ważności dokumentów złożonych w postępowaniu przetargowym – przy czym nie później niż w terminie 5 dni

roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) liczonych od dnia wygaśnięcia ważności dokumentów złożonych przez Wykonawcę w ofercie.

6. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość, niezmienność cech oraz jednolitość zaoferowanego w ofercie asortymentu przez cały okres obowiązywania umowy.

§ 2. WARTOŚĆ UMOWY BRUTTO

1. Wartość umowy:

1) Kwota brutto:zł
(słownie złotych:).

2) Wartość podatku VAT:..... zł
(słownie złotych:).

3) Kwota netto:..... zł.
(słownie złotych:),

w tym kwota za realizację szkolenia serwisantów, o którym mowa w pkt 17 załącznika nr 5 do SWZ (z zastrzeżeniem, że kwota za realizację ww. szkolenia będzie uwzględniona w ramach pierwszej podpisanej z wykonawcą umowy realizacyjnej)¹.

2. Kwoty określone w ust. 1 obejmują wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia z uwzględnieniem zapisów treści SWZ / Zaproszenia oraz istotnych postanowień umowy (m.in. transportu, ubezpieczenia, opakowania bezzwrotne, cło i opłaty graniczne, itp.), a także należne podatki zgodnie z przepisami obowiązującymi na dzień składania ofert.
3. Ceny jednostkowe, określone w zestawieniu asortymentowo – ilościowo – cenowym, stanowiącym **załącznik nr 1 do umowy**, są stałe przez cały okres trwania umowy, z zastrzeżeniem możliwości ich zmiany w przypadku zmiany ustawowej stawki podatku VAT, w zakresie wynikającym z tej zmiany.
4. Ceny jednostkowe poszczególnych pozycji asortymentowych określone w zestawieniu asortymentowo – ilościowo – cenowym, stanowiącym **załącznik nr 1 do umowy** muszą być identyczne z cenami jednostkowymi poszczególnych pozycji asortymentowych określonymi na fakturze VAT.
5. Łączna wartość wystawionych faktur w okresie obowiązywania umowy nie może przekroczyć wartości brutto umowy określonej w ust. 1.

§ 3. TERMIN WYKONANIA UMOWY I MIEJSCE DOSTAWY

1. Przedmiot umowy, objęty zamówieniem należy dostarczyć do Zamawiającego – Wojskowego Ośrodka Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów w terminie miesięcy od zawarcia umowy, tj. do dnia r., z zastrzeżeniem, że:
termin dostawy w zamówieniach realizacyjnych nie może być dłuższy niż:

¹ Dotyczy tylko pierwszej umowy realizacyjnej z wykonawcą.

- e) w roku 2022 do 30 listopada 2022 r;
 - f) w roku 2023 do 30 listopada 2023 r.
 - g) w roku 2024 do 30 listopada 2024 r.
 - h) w roku 2025 do 30 listopada 2025 r.
2. Terminy dostawy całości przedmiotu umowy nie może przekroczyć terminu określonego w ustępie poprzednim.
 3. **Przyjęcie przez Zamawiającego bez zastrzeżeń całości wolnego od wad przedmiotu umowy wraz z wymaganymi dokumentami, zostanie potwierdzone podpisaniem „Protokołu zdawczo-odbiorczego” przez strony, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do umowy. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy w podziale na części (egzemplarze sanitarek z pełnym wyposażeniem), Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania „Protokołu zdawczo-odbiorczego” na każdą część z osobna (egzemplarze sanitarek z pełnym wyposażeniem). Z zastrzeżeniem, że w ramach realizacji pierwszej umowy realizacyjnej z wykonawcą, „Protokołu zdawczo-odbiorczego” zostanie podpisany po realizacji szkolenia serwisantów, o którym mowa w pkt 17 załącznika nr 5 do SWZ.²**
 4. Odbiorcą przedmiotu umowy jest Zamawiający - Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej, a użytkownikiem końcowym jednostka Resortu Obrony Narodowej, wskazana przez Zamawiającego, zwanym dalej jako Odbiorca.

§ 4. SPOSÓB DOSTAWY I ZASADY ODBIORU

1. Zamówiony przedmiot umowy określony w § 1 podlega procesowi nadzorowania jakości przez Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe (RPW) w, w obecności przedstawiciela Zamawiającego i przekazany przez Wykonawcę Zamawiającemu w terminie uzgodnionym pomiędzy Wykonawcą i Zamawiającym. Proces nadzorowania jakości będzie odbywał się według wymogów klauzuli jakościowej, stanowiącej **załącznik nr** do umowy.
2. Tryb i zasady procesu nadzorowania jakości ustala się zgodnie z pkt. 8.5 załącznika nr 5 do SWZ oraz następująco:
 - 1) Wykonawca na 10 dni przed terminem gotowości do weryfikacji zgodności wyrobu powiadomi pisemnie o gotowości wojskowego RPW, ul. oraz Zamawiającego;
 - 2) w uzgodnionym terminie, przedstawiciel RPW, w obecności przedstawiciela Zamawiającego dokona weryfikacji zgodności przedmiotu umowy, z którego Wykonawca sporządzi świadectwo zgodności, które podpisane zostanie przez przedstawiciela RPW oraz Wykonawcę;

Świadectwo zgodności (Certificate of Conformity – CoC) – dokument wystawiony i podpisany przez Wykonawcę, w którym w pierwszej jego części Wykonawca potwierdza na swoją wyłączną odpowiedzialność, że przedmiot umowy jest zgodny z wymaganiami zawartymi w umowie; część drugą wypełnia i podpisuje przedstawiciel

² Dotyczy tylko pierwszej umowy realizacyjnej z wykonawcą.

wojskowy lub GQA potwierdzając, że przedmiot umowy był objęty procesem nadzorowania jakości lub GQA.

- 3) miejscem weryfikacji wyrobu jest siedziba Wykonawcy lub miejsce przez niego wskazane;
 - 4) w przypadku jakichkolwiek uwag przedstawiciela RPW w trakcie procesu nadzorowania, przedmiot umowy uważa się za nieprzyjęty. W takiej sytuacji zostanie sporządzony raport niezgodności jakościowych (załącznik nr 4 do procedury wykonawczej PO2 Decyzji nr 126 MON z dn. 23 sierpnia 2019 r.) zawierający wszystkie uwagi i niedociągnięcia, podpisana przez Wykonawcę i przedstawiciela RPW. W raporcie należy uwzględnić termin usunięcia usterek oraz termin ponownej weryfikacji przedmiotu umowy.
 - 5) Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami w ciągu 10 dni od dnia sporządzenia raportu, o którym mowa w pkt. 4;
 - 6) po ponownym przedstawieniu przez Wykonawcę przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami SWZ/Zaproszenia, z OPZ oraz ze złożoną ofertą, zostanie sporządzone świadectwo zgodności, o którym mowa w pkt. 2.
3. Wszystkie wymagania jakościowe umowy podlegają procesowi nadzorowania jakości realizowanemu przez RPW, zgodnie z wymaganiami klauzuli jakościowej, stanowiącej **załącznik nr** do umowy.
 4. Wyroby podlegają ocenie zgodności przeprowadzonej zgodnie z ustawą z dnia 17 listopada 2006 r. o systemie oceny zgodności wyrobów przeznaczonych na potrzeby obronności i bezpieczeństwa państwa (Dz. U. Nr 235, poz. 1700), w trybie I wskazanym w rozporządzeniu Ministra Obrony Narodowej z dnia 11 stycznia 2013 r. w sprawie szczegółowego wykazu wyrobów podlegających ocenie zgodności oraz sposobu i trybu przeprowadzania oceny zgodności wyrobów przeznaczonych na potrzeby obronności państwa (Dz. U. z 2013 r., poz. 136), potwierdzonej „deklaracją zgodności OiB” przedstawioną przez Wykonawcę w dniu weryfikacji oraz dostarczoną w dniu przekazania wyrobu do Odbiorcy.
 5. Wykonawca prześle w dniu weryfikacji przedstawicielom RPW i Zamawiającego po jednym komplecie dokumentów wskazanych w OPZ potwierdzających zgodność przedmiotu zamówienia z wymaganiami umowy potwierdzających przeprowadzenie wszystkich badań i czynności potwierdzających zgodność wyrobu z wymogami Zaproszenia, OPZ (w szczególności z zawartymi w nich normami) i wymaganiami umowy (jeden z warunków dokonania weryfikacji).
 6. Dokonanie procesu nadzorowania jakości przez RPW będzie stanowiło podstawę dla Wykonawcy do wystąpienia z wnioskiem o zarejestrowanie wyrobów do Wydziału Centralnej Rejestracji Pojazdów Sił Zbrojnych i Ubezpieczeń Komunikacyjnych (WCRPSZiUK) ul. Dymińska 1, 01-783 Warszawa, tel. (22) 68-73-863, fax. (22) 68-78-358. Zamawiający, zgodnie z § 5 ust. 1 pkt 5 i § 9 ust. 3 rozporządzenia Ministra Obrony Narodowej z dnia 23 maja 2012 r. w sprawie *rejestracji pojazdów Sił Zbrojnych Rzeczypospolitej Polskiej oraz pojazdów należących do obcych sił zbrojnych przebywających na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie umów międzynarodowych* (Dz. U. z 2012 r., poz. 623) zwanego dalej „rozporządzeniem MON”, upoważnia Wykonawcę do złożenia „Wniosku o rejestrację” pojazdów oraz dokonania

- odbioru dokumentów z WCRPSZiUK, tablic i nalepki kontrolnej po zarejestrowaniu pojazdu.
7. Wykonawca złoży „Wniosek o rejestrację” wraz z właściwymi dokumentami określonymi w § 5 ust. 2 rozporządzenia MON do WCRPSZiUK, (w tym „zaświadczenie o wyznaczeniu klasy MLC dla pojazdu wojskowego” wystawione przez WITPiS w Sulejówku celem wpisania jej do dowodu rejestracyjnego pojazdu), przekazać książkę pojazdu, kartę pojazdu, dowód rejestracyjny i tablice rejestracyjne dla odbiorcy końcowego.
 8. Załączniki do „Wniosku o rejestrację” złożone w formie kopii powinny być uwierzytelnione za zgodność z oryginałem.
Złożone dokumenty nie podlegają zwrotowi i pozostają w WCRPSZiUK, stanowią indywidualną dokumentację pojazdu, ponadto muszą być przygotowane w ilości tworzącej jeden komplet dla każdego rejestrowanego pojazdu. Złożenie wymaganych dokumentów zostanie potwierdzone na „Protokole odbioru wojskowego”.
 8. Po zarejestrowaniu, Wykonawca dokona odbioru z WCRPSZiUK dokumentów, tablic i nalepki kontrolnej, w terminie uzgodnionym z WCRPSZiUK.
 9. Po dokonaniu procesu nadzorowania jakości i zarejestrowaniu, Wykonawca przekaże Odbiorcy przedmiot umowy w trybie i na zasadach niniejszej umowy.
 10. Tryb i zasady odbioru wyrobu przez Odbiorcę ustala się zgodnie z pkt. 9 załącznika nr 5 do SWZ oraz następująco:
 - 1) Wykonawca na **10 dni** przed terminem rozpoczęcia przekazywania wyrobów Odbiorcy, prześle w formie papierowej i na nośniku CD/DVD: dokumentację techniczną pojazdu oraz urządzeń medycznych wraz z wykazem numerów rejestracyjnych pojazdów i ich numerami VIN, które przekazano Odbiorcom do:
 - a) Zarządu Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Rodzaju Wojsk Dowództwa Generalnego Rodzajów Sił Zbrojnych z siedzibą w Warszawie, ul. Dymińska 13, 00-909 Warszawa,
 - b) Szefostwa Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Wsparcia Sił Zbrojnych z siedzibą w Bydgoszczy, ul. Dwernickiego 1, 85-915 Bydgoszcz.
 - 2) Dla sprzętu medycznego stanowiącego wyposażenie pojazdu sanitarnego jednonoszonego Wykonawca zobowiązany jest przedstawić certyfikaty zgodności z normami PE-EN przywołanymi w opisie przedmiotu zamówienia.
 - 3) Wykonawca na **10 dni** przed terminem gotowości wyrobu do przekazania powiadomi Odbiorcę i Zamawiającego pisemnie lub faksem o gotowości do przekazania. Ponadto dostarczy do Odbiorcy, a także do Zamawiającego, w formie elektronicznej, min. instrukcje użytkowania w języku polskim, katalog części zamiennych, wykaz czynności obsługowych realizowanych w ramach planowych przeglądów technicznych pojazdów oraz części zamiennych i środków materiałowych, w tym materiały pędne i smary (rodzaj i ilość), niezbędnych do ich wykonania.
 - 4) Przekazanie przedmiotu umowy nastąpi w terminie uzgodnionym z Odbiorcą i Zamawiającym, w dzień roboczy w godzinach 8.00 – 13.00, w siedzibie Zamawiającego. Wszelkich czynności dokona komisja, w skład której wejdą przedstawiciele Zamawiającego, Odbiorcy oraz Wykonawcy;

- 5) Wykonawca dostarczy wraz z przedmiotem umowy wymagane przez Zamawiającego dokumenty dotyczące asortymentu, m.in. „**Świadectwo zgodności**” **wystawione przez RPW, inne wskazane w § 4**, wypełnione zgodnie z przepisami prawa oraz wymaganiami Zamawiającego.
- 6) Upoważnione osoby ze strony Zamawiającego i Odbiorcy dokonają odbioru dostarczonego przez Wykonawcę wyrobu w ten sposób, że sprawdzą asortyment pod względem ilościowym, jakościowym, ukończenia i stanu technicznego oraz wymagane przez Zamawiającego dokumenty. **Po dokonaniu wszystkich w/w czynności, Wykonawca sporządzi „Protokół zdawczo -odbiorczy”,** zawierający dane identyfikacyjne sprzętu (nr VIN) i wskazujący adres Odbiorcy, który zostanie podpisany przez niego oraz przedstawicieli Zamawiającego i Odbiorcy, zastrzeżeniem zdania drugiego § 3 ust. 3 niniejszej Umowy.
- 7) W przypadku jakichkolwiek uwag przedstawiciela Zamawiającego lub Odbiorcy w trakcie przyjmowania towaru, przedmiot umowy **uważa się za nieprzyjęty**. W takiej sytuacji zostanie sporządzony „Protokół niezgodności” (załącznik nr 4 do umowy) zawierająca wszystkie uwagi i niedociągnięcia, podpisany przez Wykonawcę oraz przedstawicieli Zamawiającego i Odbiorcy.
- 8) Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia wyrobu zgodnego z wymaganiami w ciągu **14 dni roboczych** od dnia sporządzenia „Protokołu niezgodności”.
- 9) W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy wolnego od wad przedmiotu umowy w terminach wskazanych w pkt. 8), Zamawiający będzie mógł według swojego wyboru, zachowując uprawnienie do dochodzenia kar umownych lub odszkodowania uzupełniającego przewyższającego te kary, wezwać Wykonawcę do niezwłocznego wykonania umowy albo nabyć przedmiot umowy w zakresie niewykonanej części umowy na koszt i ryzyko Wykonawcy. Zamawiający jest wówczas upoważniony do potrącenia z ceny należnej Wykonawcy kwoty, którą Zamawiający zapłaci za nabyty w ten sposób przedmiot umowy w zakresie niewykonanej części umowy.
- 10) Terminem wykonania umowy, w przypadku wymiany przez Wykonawcę wadliwego przedmiotu umowy, jest data sporządzenia i podpisania „Protokołu zdawczo – odbiorczego” dotyczącego wymienionych przez Wykonawcę wadliwych części przedmiotu umowy na zgodne z wymaganiami SWZ oraz złożoną w postępowaniu ofertą.
- 11) Wykonawca ponosi odpowiedzialność (ryzyko utraty, uszkodzenia itp.) za sprzęt do momentu podpisania „Protokołu zdawczo- odbiorczego”.
- 12) W dniu podpisania „Protokołu zdawczo - odbiorczego”, Zamawiający przyjmie przedmiot umowy na ewidencję, wystawi odpowiednią ilość egzemplarzy dokumentów materiałowych i przekaże jeden egzemplarz przedstawicielowi Odbiorcy.
- 13) **Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia zgodnie z zapisami pkt 17 załącznika nr 5 do SWZ.**
11. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z przedmiotem umowy dokumentu własnego zgodnego ze stanem ilościowym, jakościowym i wartościowym (ceny brutto) zgodnego z załącznikiem nr 1 do umowy.
12. Wykonawca zobowiązuje się do opracowania uzupełnionej w części B i C (i o ile jest to możliwe w części D) karty wyrobu (wzór załącznik nr 7) w formie elektronicznej i przesłanie

jej Zamawiającemu na adres e-mail: wofitm.odbiior@ron.mil.pl, nie później niż na 5 dni kalendarzowych przed planowanym dniem dostawy. Nazwą pliku jest numer umowy. Dostarczenie karty wyrobu jest wymagane przy pierwszej dostawie asortymentu w ramach umowy. Karta wyrobu do pobrania przez Wykonawcę znajduje się na stronie internetowej Zamawiającego pod adresem: <https://wofitm.wp.mil.pl/pl/bip/info/2-karta-wyrobu/eon3-karta-wyrobu>.

§ 5. ODPOWIEDZIALNI ZA REALIZACJĘ UMOWY

1. Odpowiedzialnym za realizację umowy (podpisanie protokołów) z ramienia Zamawiającego są:

1)

tel., fax., e-mail:

2. Odpowiedzialnym za realizację umowy z ramienia Wykonawcy są:

1) tel. e-mail:

§5a WARUNKI TECHNICZNE

1. System zarządzania jakością Wykonawcy musi spełniać wymagania określone w AQAP **2131**.

2. Dostarczone wyroby muszą być nowe, nieużywane, kategorii pierwszej, z roku produkcji w którym jest realizowane zamówienie bądź poprzedzającym, gotowe do działania bez dodatkowych zakupów, nie pochodzące z rezerw mobilizacyjnych ani zapasów wojennych. Dostarczony pojazd musi być nowy – data produkcji pojazdu nie starsza niż 6 miesięcy przed podpisaniem umowy realizacyjnej.

3. Dostarczony sprzęt musi spełniać OPZ oraz pozostałe wymagania określone w SWZ stanowiącym załącznik do niniejszej umowy. Ponadto, musi spełniać wymagania określone w:

1) -ustawie z dnia 20.06.1997 r. „Prawo o ruchu drogowym” z późn. zm.;

2) -rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dnia 31 grudnia 2002 r. w sprawie warunków technicznych pojazdów oraz zakresu ich niezbędnego wyposażenia;

3) rozporządzenia Ministra Obrony Narodowej z 23 maja 2012 r. w sprawie rejestracji pojazdów Sił Zbrojnych RP oraz pojazdów należących do obcych sił zbrojnych przebywających na terytorium RP na podstawie umów międzynarodowych;

4) -decyzji nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 3 stycznia 2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej.

4. Zamawiający zastrzega sobie prawo inspekcjonowania warunków odbioru dostawy dla Ministerstwa Obrony Narodowej u Wykonawcy przez upoważnionych przedstawicieli Zamawiającego lub Rejonowych Przedstawicielstw Wojskowych.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do możliwości dodatkowych konsultacji Wykonawcy z Zamawiającym (w tym Użytkownik i Gestor sprzętu) mające na celu udzielenie dodatkowych wyjaśnień, w szczególności dotyczących parametrów użytkowych i transportowych stanowiących przedmiot umowy.

§6. GWARANCJA

1. Wykonawca odpowiada za wady fizyczne i prawne ujawnione w dostarczonym przedmiocie umowy i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność. Jest odpowiedzialny względem Zamawiającego, jeżeli dostarczony przedmiot umowy jest wadliwy lub niezgodny z umową, w tym:
 - 1) stanowi własność osoby trzeciej albo, jeżeli jest obciążony prawem osoby trzeciej;
 - 2) ma wadę zmniejszającą wartość lub użyteczność wynikającą z jego przeznaczenia, nie ma właściwości wymaganych w treści SWZ/Zaproszeniu, czy też nie spełnia norm dotyczących przedmiotu zamówienia, powszechnie obowiązujących w chwili dostarczenia przedmiotu umowy do Zamawiającego albo jeżeli dostarczono go w stanie niepełnym (niekompletnym).
2. Wykonawca udzieli gwarancji na asortyment dostarczony na podstawie niniejszej umowy zgodnie z ofertą na niniejszą umowę realizacyjną oraz postawieniami SWZ.
2. O wadzie fizycznej przedmiotu umowy Zamawiający zawiadamia Wykonawcę w chwili ujawnienia w nim wad fizycznych, w celu realizacji przysługujących z tego tytułu uprawnień. Formę zawiadomienia stanowi „Protokół reklamacji” (**wzór załącznik nr 4**) wykonany przez Zamawiającego lub jego reprezentanta, przekazany Wykonawcy w terminie 60 dni kalendarzowych od daty ujawnienia wady.
3. Wykonawca jest zobowiązany do usunięcia wad fizycznych przedmiotu umowy albo do dostarczenia w zamian odpowiedniej ilości nowego przedmiotu umowy- wolnego od wad, jeżeli te wady ujawnią się w okresie gwarancji.
4. Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków Wykonawca dostarczył Zamawiającemu zamiast wadliwego przedmiotu umowy taki sam nowy - wolny od wad, termin gwarancji biegnie na nowo od chwili jego dostarczenia. Wymianę przedmiotu Wykonawca dokona bez żadnej dopłaty, nawet gdyby ceny uległy zmianie.
5. Wykonawca zapewni, że dostarczony przedmiot umowy będzie objęty gwarancją jakości (termin zgodny z terminem ważności określonym w załączniku nr 1 do umowy) licząc od daty podpisania „Protokołu zdawczo-odbiorczego” przedmiotu umowy.
6. W okresie gwarancji, o której mowa w ust. 5 ciężar i koszt realizacji wszystkich procedur gwarancyjnych spoczywają na Wykonawcy.
7. Zamawiający może wykorzystać uprawnienia z tytułu gwarancji za wady fizyczne przedmiotu umowy niezależnie od uprawnień wynikających z rękojmi.
8. Gwarancja obejmuje również przedmiot dostarczony przez kooperantów (podwykonawców).
9. Utrata roszczeń z tytułu wad fizycznych nie następuje pomimo upływu terminu gwarancji, jeżeli Wykonawca wadę podstępnie zataił.
10. W przypadku stwierdzenia w okresie gwarancji wad fizycznych w dostarczonym przedmiocie umowy Wykonawca:
 - 1) wymieni wadliwy przedmiot umowy na nowy w ciągu **90 dni roboczych w zakresie pojazdu oraz 14 dni roboczych w zakresie pozostałego sprzętu** od daty otrzymania „Protokołu reklamacji” (wzór załącznik nr 4);
 - 2) termin gwarancji/ważności wymienionego przedmiotu umowy rozpocznie bieg na nowo od chwili jego dostarczenia;

- 3) w przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy wolnego od wad przedmiotu umowy w terminie wskazanym powyżej w ust. 10 pkt 1, Zamawiający będzie mógł według swojego wyboru, zachowując uprawnienie do dochodzenia kar umownych lub odszkodowania uzupełniającego przewyższającego te kary, wezwać Wykonawcę do niezwłocznej wymiany przedmiotu umowy na wolny od wad albo nabyć przedmiot umowy, którego Wykonawca nie wymienił na wolny od wad na koszt i ryzyko Wykonawcy. Zamawiający jest wówczas upoważniony do potrącenia z ceny należnej Wykonawcy kwoty, którą Zamawiający zapłaci za nabyty w ten sposób przedmiot umowy w zakresie niewykonanej części umowy lub do dochodzenia ceny jaką zapłacił.
11. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego naprawienia w pełnym zakresie wszystkich szkód również po stronie osób trzecich, powstałych w wyniku dostarczenia wadliwego przedmiotu umowy lub nienależytego wywiązania się z warunków niniejszej gwarancji.
12. Zamawiający zastrzega, sobie prawo do wyboru rodzaju gwarancji pomiędzy prawami i obowiązkami wynikającymi z gwarancji udzielonej przez Wykonawcę albo prawami i obowiązkami wynikającymi z gwarancji udzielonej przez producenta (tzw. gwarancji producenta) – w zależności od tego, które z nich będą korzystniejsze dla Zamawiającego.
13. Wszelkie prawa z tytułu gwarancji wykonuje Zamawiający bezpośrednio lub jednostka Resortu Obrony Narodowej, użytkująca przedmiot umowy.

§ 7. WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy tytułem należytego wykonania postanowień niniejszej umowy będzie płatne przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze VAT, w terminie do 30 dni od daty jej otrzymania przez Zamawiającego. Termin płatności faktury będzie oznaczony w treści faktury, w następujący sposób: „zgodnie z umową” lub „w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury”. Zamawiający zastrzega że oznaczony w treści faktury opis/nazwa powinna zostać opisana w następujący sposób: *dostawa samochodów sanitarnych jednonoszowych ... egzemplarzy, także w przypadku realizacji pierwszej umowy realizacyjnej przez Wykonawcę.*
2. Podstawą do wystawienia faktury VAT jest należyte wykonanie przedmiotu umowy, potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez upoważnione osoby ze strony Zamawiającego i Wykonawcy oraz całkowita zgodność przedmiotu umowy z załącznikiem nr 1 do umowy.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy przyjęcia faktury wystawionej przed datą całkowitego wykonania przedmiotu umowy oraz z terminem płatności oznaczonym w inny sposób niż określony w ust. 1. W przypadku, gdy wraz z przedmiotem umowy zostanie dostarczona faktura, Zamawiający co do zasady dokona jej zwrotu do czasu całkowitego przyjęcia przedmiotu umowy.
4. Za termin zapłaty uważany będzie dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
5. Wszystkie koszty bankowe powstałe po stronie Zamawiającego pokryje Zamawiający, a po stronie Wykonawcy – Wykonawca.
6. Za datę powstania zobowiązania finansowego z tytułu niniejszej umowy Zamawiającego wobec Wykonawcy uważa się datę wpływu faktury VAT wymienionej w ust 1 wypełnionej w sposób niewadliwy zgodnie z ust 2 lub datę wpływu ostatecznej faktury ją korygującej.

7. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury przez Wykonawcę termin płatności, o którym mowa w ust. 1 będzie biegł od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury korygującej.
8. Wszelkie rozliczenia z Wykonawcą dokonywane będą w walucie polskiej.
9. Zamawiający nie udziela Wykonawcy zaliczek na poczet realizacji przedmiotu umowy.
10. Zamawiający informuje, iż dopuszcza przesłanie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej.
11. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji płatności z wykorzystaniem mechanizmu „podzielnej płatności”.
12. Rachunek bankowy widniejących na fakturze VAT musi być zgodny z rachunkiem umieszczonym w „wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT, niezarejestrowanych oraz wykreślonych i przywróconych do rejestru VAT”.

§ 8. WIERZYTELNOŚCI

Wykonawca nie może dokonać sprzedaży i/lub zastawiania i/lub cesji wierzytelności należnych od Zamawiającego bez pisemnej pod rygorem nieważności zgody Zamawiającego.

§ 9. KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w razie odstąpienia od umowy w całości, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% wynagrodzenia należnego Wykonawcy tytułem realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 ust. 1 pkt. 1 umowy.
 - 2) w razie odstąpienia od umowy w części, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% wartość brutto (ceny) części przedmiotu umowy, tj. w odniesieniu do każdego odrębnie zadania, od której następuje odstąpienie;
 - 3) za zwłokę w niedotrzymaniu jakiegokolwiek terminu wynikającego z niniejszej umowy – 0,1% wynagrodzenia należnego Wykonawcy w § 2 ust. 1 pkt. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień.
 - 4) Za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych w okresie gwarancji i rękojmi – 0,1% wynagrodzenia należnego Wykonawcy w § 2 ust. 1 pkt. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. Kary umowne są niezależne i nie podlegają sumowaniu.
3. Niezależnie od możliwości dochodzenia od Wykonawcy kar umownych, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę zobowiązania wynikających z niniejszej umowy, do wysokości faktycznie poniesionej szkody, na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego.
4. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie obowiązków wynikających z umowy spowodowane siłą wyższą. Za przypadki siły wyższej uważa się wszelkie nieznanne stronom w chwili zawierania umowy zdarzenia, zaistniałe niezależnie od woli stron, i na których zaistnienie strony nie miały żadnego wpływu, takie jak np. wojna, atak terrorystyczny, pożar, powódź, epidemie, strajki o zasięgu ogólnokrajowym, zarządzenia władz administracji publicznej itp. Strona powołująca się na

siłą wyższą powinna zawiadomić drugą stronę na piśmie w terminie 7 dni od zaistnienia zdarzenia stanowiącego przypadek siły wyższej pod rygorem utraty prawa powołania się na siłę wyższą. Fakt zaistnienia siły wyższej powinien być, w miarę możliwości, potwierdzony dokumentem pochodzącym od właściwego organu administracji publicznej.

5. Opóźnienie lub wadliwe wykonanie całości lub części umowy z powodu siły wyższej nie stanowi dla Strony dotkniętej siłą wyższą naruszenia postanowień umowy.
6. Łączna suma naliczonych kar umownych, określonych w § 19 ust. 1 umowy nie może przekroczyć 50% wynagrodzenia należnego Wykonawcy tytułem realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 ust. 1 pkt. 1 umowy.

§ 10. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

1. Wykonawca oświadcza, że wniósł zabezpieczenie należytego wykonania umowy w wysokości **5% ceny oferowanej brutto**, o której mowa w § 2 pkt 1, tj. kwotę zł (*słownie złotych: i 00/100*).
2. Na poczet zabezpieczenia należytego wykonania umowy Wykonawca przeznaczył kwotę wadium wniesioną w formie pieniądza.
3. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy przeznaczone zostanie na pokrycie roszczeń Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy.
4. W razie niewykorzystania zabezpieczenia należytego wykonania umowy na zaspokojenie roszczeń Zamawiającego, zostanie ono zwolnione w następujący sposób:
 - 1) 70 % wysokości zabezpieczenia należytego wykonania umowy - w terminie trzydziestu dni od dnia podpisania przez Strony „Protokołu zdawczo-odbiorczego”;
 - 2) 30 % wysokości zabezpieczenia należytego wykonania umowy - w terminie piętnastu dni od upływu ostatniego okresu rękojmi określonego w § 13 umowy.
5. W przypadku wykorzystania zabezpieczenia na realizację roszczeń Zamawiającego, kwota zabezpieczenia należytego wykonania umowy nie zostanie Wykonawcy zwrócona.
6. Wykonawca oświadcza, iż wniósł zabezpieczenie należytego wykonania umowy na cały okres jej obowiązywania łącznie z okresem rękojmi, z uwzględnieniem ust. 4.

§ 10. ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Za nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę, które może stanowić przyczynę odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca (Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w terminie 90 dni od powzięcia wiadomości o poniższych okolicznościach) rozumie się w szczególności:
 - 1) Dostawę przedmiotu umowy niewłaściwej jakości, wadliwego, uszkodzonego, niezgodnego z wymaganiami określonymi w niniejszej umowie i załącznikami stanowiącymi integralną część umowy;
 - 2) Dostawę przedmiotu umowy niekompletnego zarówno w zakresie wyposażenia, ukompletowania (tj. części składowych, jak i dokumentacji, certyfikatów, oznaczeń, znakowania, opakowania itp.);
 - 3) Opóźnienie w realizacji postanowień umowy;
 - 4) Dostawę przedmiotu umowy posiadającego wady fizyczne jak i prawne.

2. W przypadku opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy Zamawiający może wyznaczyć Wykonawcy dodatkowy termin na wykonanie umowy, a po jego upływie bezskutecznym upływie odstąpić od umowy z winy Wykonawcy.
3. Odstąpienie w rozumieniu ust. 1 i/lub 2 jest skuteczne z dniem doręczenia Wykonawcy jednostronnego oświadczenia o odstąpieniu od umowy.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie całości umowy lub jej części nie leży w interesie publicznym, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy lub jej części w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
5. W przypadku odstąpienia od umowy Wykonawca może zażądać wyłącznie zapłaty z tytułu już wykonanej części umowy, potwierdzonej przez Zamawiającego.
6. W przypadku odstąpienia od umowy Zamawiający wystosuje do Wykonawcy wezwanie do odebrania wadliwego i/lub nieprzyjętego przedmiotu umowy, w który określi termin w jakim Wykonawca będzie zobowiązany do odebrania przedmiotu umowy. W przypadku uchybienia terminu określonego przez Zamawiającego znajdują wprost zastosowanie postanowienia dotyczące kar umownych.
7. W sytuacji skorzystania przez Zamawiającego z uprawnień do odstąpienia od umowy Zamawiający złoży jednostronne oświadczenie woli o odstąpieniu skierowane do Wykonawcy i niezależnie od wysłania tego oświadczenia do Wykonawcy listem poleconym za potwierdzeniem odbioru na adres Wykonawcy wskazany w umowie, przekaże je Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu. Strony ustalają, iż terminem w jakim Wykonawca uzyskał wiedzę o złożonym przez Zamawiającego oświadczeniu o odstąpieniu od umowy (doręczeniu oświadczenia) jest dzień wysłania tego oświadczenia Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu. Powyższe uprawnienia nie wykluczają możliwości osobistego doręczenia oświadczenia w siedzibie wykonawcy.

§ 11. KOOPERACJI

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
2. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez wykonawcę firm podwykonawców.
3. Zlecenie wykonania części umowy podwykonawcom nie zmienia zobowiązań Wykonawcy wobec Zamawiającego za wykonanie tej części umowy. Wykonawca jest odpowiedzialny za działania, uchybienia i zaniedbania podwykonawców w takim samym stopniu jakby to były działania, uchybienia lub zaniedbania Wykonawcy.
4. Wykonawca nie może zwolnić się od odpowiedzialności względem Zamawiającego z tego powodu, że niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę było następstwem niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązań wobec Wykonawcy przez jego kooperantów, poddostawców i podwykonawców.

§ 12. RĘKOJMIA

1. Odpowiedzialność z tytułu rękojmi za wady przedmiotu umowy strony rozszerzają w następujący sposób:
 - 1) Okres rękojmi jest równy terminowi gwarancji przedmiotu umowy.
 - 2) Niezależnie od rodzaju wady przedmiotu umowy, Zamawiającemu przysługują wszelkie prawa z tytułu rękojmi.
 - 3) Wykonawca oświadcza, iż dostarczony przedmiot umowy jest niewadliwy, w przeciwnym razie Wykonawca poinformuje Zamawiającego na piśmie o wszelkich wadach istniejących w chwili wydania przedmiotu umowy, Zamawiający nie ma obowiązku badania przedmiotu umowy pod kątem jego wadliwości. W przypadku ujawnienia się wady w okresie rękojmi domniemywa się, że wady wynikły z przyczyny tkwiącej już poprzednio w przedmiocie umowy.
 - 4) Jeżeli spośród rzeczy będących przedmiotem umowy tylko niektóre są wadliwe i dają się odłączyć od rzeczy wolnych od wad, bez szkody dla obu stron, Zamawiający według swojego wyboru uprawniony jest do odstąpienia od umowy w całości lub jedynie wadliwej części.
 - 5) Zamawiający zawiadamia Wykonawcę o wadzie fizycznej przedmiotu umowy. Formę zawiadomienia stanowi „Protokół reklamacji” (wzór załącznik nr 4) wykonany przez Zamawiającego lub jego reprezentanta i przekazany Wykonawcy w terminie 60 dni kalendarzowych od daty ujawnienia wady.
 - 6) W przypadku stwierdzenia w okresie rękojmi wad fizycznych w dostarczonym przedmiocie umowy Wykonawca:
 - a) wymieni wadliwy przedmiot umowy na nowy w ciągu **15 dni roboczych** od daty otrzymania „Protokołu reklamacji”;
 - b) oświadcza, iż termin rękojmi rozpocznie bieg na nowo od chwili dostarczenia niewadliwego przedmiotu umowy;
 - c) w przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy asortymentu niewadliwego w terminie wskazanym powyżej w ust. 1 pkt 6) ppkt a), Zamawiający będzie mógł według swojego wyboru, zachowując uprawnienie do dochodzenia kar umownych lub odszkodowania uzupełniającego przewyższającego te kary, wezwać Wykonawcę do niezwłocznej wymiany asortymentu na niewadliwy albo nabyć asortyment, którego Wykonawca nie wymienił na niewadliwy na koszt i ryzyko Wykonawcy. Zamawiający jest wówczas upoważniony do potrącenia z ceny należnej Wykonawcy kwoty, którą Zamawiający zapłaci za nabyty w ten sposób asortyment w zakresie niewykonanej części umowy lub do dochodzenia ceny jaką zapłacił.
 - 7) Uprawnienia Zamawiającego z tytułu rękojmi w żaden sposób nie ograniczają możliwości dochodzenia przez niego odszkodowania na zasadach ogólnych.
 - 8) Wszelkie prawa z tytułu rękojmi wykonuje Zamawiający bezpośrednio lub jednostka resortu Obrony Narodowej, użytkująca towar.
- a) W przypadkach nieuregulowanych w umowie dotyczących uprawnień wynikających z gwarancji lub rękojmi za wady fizyczne, stosuje się odpowiednio przepisy Kodeksu cywilnego.

- b) Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego naprawienia w pełnym zakresie wszystkich szkód również po stronie osób trzecich, powstałych w wyniku dostarczenia wadliwego asortymentu lub nienależytego wywiązania się z warunków rękojmi.

§ 13. ZMIANA TREŚCI UMOWY

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
2. Strony przewidują następujące możliwości zmiany umowy:
 - 1) zamiana poszczególnego przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 umowy, na asortyment równoważny, tj. przedmiot umowy o cechach odpowiadających cechom lub lepszych od cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, lecz oznaczonych innym znakiem towarowym;
 - 2) zmiana nazwy handlowej produktu, o ile zmiana ta została dokonana przez producenta i została potwierdzona stosownym dokumentem;
 - 3) w zakresie koniecznym z powodu zmiany przepisów prawa powszechnie obowiązującego;
 - 4) brak przedmiotów umowy, które były przedmiotem złożonej oferty na rynku, tj. producent danego towaru wycofał go z produkcji lub wprowadził inne jego oznaczenie, a na jego miejsce wprowadził towar o innym oznaczeniu i zmiany te nie obniżają standardu określonego powyższą umową lub są jakościowo wyższe;
 - 5) zmiana producenta z zastrzeżeniem, iż Wykonawca oferuje tzw. „zamiennik”, tj. asortyment równoważny, który spełnia wszystkie wymogi Zamawiającego, z zastrzeżeniem, iż cena produktu równoważnego nie będzie wyższa od wskazanej w ofercie;
 - 6) zmiana danych podmiotowych Wykonawcy (np. w wyniku przekształcenia, przejęcia itp.);
 - 7) innych istotnych postanowień umowy - gdy ich zmiana jest konieczna w związku ze zmianą decyzji wydawanych przez Ministra Obrony Narodowej, bądź zmianą wytycznych przełożonych Zamawiającego;
 - 8) zmiany terminu wykonania umowy – gdy z powodu działania siły wyższej nie jest możliwe wykonanie przedmiotu umowy w umówionym terminie, bądź gdy niewykonanie umowy w terminie wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub użytkownika końcowego;
 - 9) przedłużenia terminu wykonania umowy, o okres nie dłuższy niż okres trwania postępowania odwoławczego przed Krajową Izbą Odwoławczą oraz Sądem Powszechnym, w przypadku, gdy zostało wniesione odwołanie w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego;
 - 10) zmiany liczby opakowań przedmiotu umowy (sposobu pakowania);
 - 11) w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, dotyczącej przedmiotu umowy, w wyniku zmiany przepisów o podatku od towarów i usług, które wejdą w życie po dniu zawarcia niniejszej umowy, wartość brutto przedmiotu umowy zostanie zmieniona na pisemny wniosek Wykonawcy oraz po zawarciu przez Strony stosownego aneksu, w wyniku zastosowania zmienionej stawki podatku od towarów i usług. Zmiany mogą być dokonane na pisemny wniosek Wykonawcy.

3. Zmiany, o których mowa w ust. 2 mogą być dokonane po złożeniu przez Wykonawcę pisemnego wniosku wraz z podaniem okoliczności uzasadniających zmianę (np. oświadczenie od producenta przedmiotu umowy o wycofaniu z produkcji będącego przedmiotem umowy) i warunków tej zmiany.
4. Wniosek, o którym mowa w ust. 3 powinien zawierać uzasadnienie, np. oświadczenie od producenta przedmiotu umowy o wycofaniu z produkcji będącego przedmiotem umowy, informujące o zaistnieniu sytuacji uzasadniającej zmianę umowy
5. Zmiana przedmiotu umowy, jest dopuszczalna pod warunkiem, że przedmiot umowy zaoferowany jako zamiennik zawiera w składzie tę samą substancję aktywną, w tej samej dawce oraz ma zarejestrowane te same wskazania, co wyrób objęty umową.
6. Zamawiający, dopuszcza dostarczenie przedmiotu umowy zamiennego (równoważnego, tj. takiego, który zaoferowany w ofercie zostałby uznany za spełniający warunki postawione w zapytaniu ofertowym) w stosunku do asortymentu, który został wskazany w formularzu asortymentowo-cenowym. Cena zamiennika nie może być wyższa od ceny asortymentu określonego w formularzu asortymentowo-cenowym. Dostarczenie zamiennika asortymentu może nastąpić po wcześniejszym powiadomieniu Zamawiającego i o ile Zamawiający wyrazi na to pisemną zgodę. Powyższe wymaga sporządzenia aneksu.
7. Zmiany przedmiotu umowy, w tym producenta, oferowanie przedmiotu zamiennego itp. nie są podstawą do zwiększenia ceny jednostkowej.
8. Zmiana adresów wskazanych w niemniejszej dotyczących adresów wskazanych we wzorze umowy nie stanowi zmiany Umowy, a jedynie wymaga poinformowanie przez Zamawiającego Wykonawcy o zmianie takiego adresu.

§ 14. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZNAKOWANIA KODEM KRESKOWYM

1. Dostarczony produkt ma być oznaczony kodem kreskowym zgodnie z systemem GS1:
 - 1) Wyrób handlowy detaliczny, jednostkowy: można przestawić w jednym z wymienionych kodów kreskowym: GTIN-8 (EAN-8), GTIN-13 (EAN-13), ITF-14, GS1-128 (szczególnie dla sprzętów gabarytowych), UPC-E, UPC-A.
 - 2) Jednostka logistyczna: jeżeli występuje należy przedstawić w kodzie kreskowym GS1-128 z GTIN-14 wraz z numerem SSCC.
GLN WOFiTM 5906874944001 (IZ 410 – odbiorca).
2. Zamawiający w przypadku wątpliwości przy identyfikacji wyrobu może zwrócić się do Wykonawcy o przekazanie dodatkowych danych na temat tego wyrobu:
 - identyfikator GLN Wykonawcy;
 - identyfikator GLN producenta wyrobu;
 - Numer NSN (jeżeli wyrób taki numer posiada);
 - wymiary, wagę;
 - symbol katalogowy.

§ 15. PRAWA MAJĄTKOWE

1. Wykonawca zobowiązuje się, że realizując umowę nie naruszy praw majątkowych osób trzecich.
2. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za roszczenia osób trzecich wynikające z naruszenia praw własności intelektualnej, w tym za nieprzestrzeżenie przepisów ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych.

§ 16. BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI I OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

1. Informacją w rozumieniu umowy są wszelkie informacje, dokumenty lub dane przekazane Wykonawcy przez Zamawiającego, uzyskane przez Wykonawcę w związku z realizacją umowy oraz wytworzone przez Wykonawcę na potrzeby realizacji umowy wykonawczej.
2. Informacje stanowią własność Zamawiającego.
3. Wykonawca może przetwarzać powierzone mu przez Zamawiającego informacje tylko przez okres obowiązywania umowy.
4. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszystkich informacji, a także sposobów zabezpieczenia informacji, zarówno w trakcie trwania umowy, jak i po jej wygaśnięciu lub rozwiązaniu.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zastosowania wszelkich niezbędnych środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę przetwarzania informacji, a w szczególności powinien zabezpieczyć informacje przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, zabranieniem przez osobę nieuprawnioną, przetwarzaniem z naruszeniem postanowień umowy, zmianą, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.
6. Wykonawca zobowiązuje się do dołożenia najwyższej staranności w celu zabezpieczenia informacji uzyskanych w związku z realizacją umowy przed bezprawnym dostępem, rozpowszechnianiem lub przekazaniem osobom trzecim.
7. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić wykonanie obowiązków w zakresie bezpieczeństwa informacji, w szczególności dotyczącego zachowania w tajemnicy informacji, także przez osoby, przy pomocy których wykonuje umowę i Podwykonawców.
8. Wykonawca może udostępniać informacje jedynie osobom, przy pomocy których wykonuje umowę i Podwykonawcom, którym będą one niezbędne do wykonania powierzonych im czynności i tylko w zakresie, w jakim muszą mieć do nich dostęp dla celów wykonania umowy.
9. Osoby skierowane przez Wykonawcę do realizacji umowy zobowiązane są przed przystąpieniem do jej wykonania do podpisania zobowiązania do zachowania poufności informacji. Podpisane zobowiązanie należy przed przystąpieniem do realizacji Umowy przekazać Zamawiającemu.
10. Wykonawca ponosi wszelką odpowiedzialność, tak wobec osób trzecich jak i wobec Zamawiającego, za szkody powstałe w związku z niewykonywaniem lub nienależytą realizacją obowiązków dotyczących informacji.
11. Wykonawca zobowiązany jest do natychmiastowego powiadomienia i raportowania Zamawiającemu o nieuprawnionym ujawnieniu lub udostępnieniu informacji lub o naruszeniu poufności informacji:
 - na adres e-mail: wofitm@ron.mil.pl
 - faksem, na numer: 261 894 091
12. Wykonawca zobowiązuje się po zakończeniu realizacji umowy do zwrotu Zamawiającemu wszelkich informacji, wraz z nośnikami, a w przypadku utrwalenia przez Wykonawcę informacji – usunięcia z nośników tych informacji, w tym również sporządzonych kopii zapasowych, oraz zniszczenia wszelkich dokumentów i danych mogących posłużyć do odtworzenia, w całości lub części informacji. Wykonawca złoży Zamawiającemu na tę okoliczność stosowne oświadczenie.

13. Wykonawca nie może zwielokrotnić, rozpowszechnić, korzystać w celach niezwiązanych z realizacją Umowy oraz ujawniać informacji osobom trzecim, bez uzyskania w powyższym zakresie pisemnej zgody Zamawiającego, o ile takie informacje nie zostały już podane do publicznej wiadomości lub nie są publicznie dostępne.
14. Wykonawca zobowiązany jest:
 - 1) zapewnić kontrolę nad tym, jakie informacje, kiedy, przez kogo oraz komu są przekazywane, zwłaszcza gdy przekazuje się je za pomocą teletransmisji danych,
 - 2) zapewnić, aby osoby, o których mowa w pkt 1, zachowywały w tajemnicy informacje oraz sposoby ich zabezpieczeń.
15. Wykonawca odpowiada za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu przez ujawnienie, przekazanie, wykorzystanie, zbycie lub oferowanie do zbycia informacji otrzymanych od Zamawiającego wbrew postanowieniom umowy. Zobowiązanie to wiąże Wykonawcę również po rozwiązaniu lub wygaśnięciu umowy, bez względu na przyczynę (w tym też na podstawie wypowiedzenia lub odstąpienia).
16. W razie wystąpienia przez osobę trzecią z jakimikolwiek roszczeniami skierowanymi do Zamawiającego w związku z naruszeniem przez Wykonawcę powierzonych mu informacji (również jeśli skutkiem tego naruszenia jest naruszenie dóbr osobistych osób trzecich), Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia wszelkich kosztów związanych z dochodzeniem roszczeń przez te osoby trzecie, w tym zasądzonych kwot odszkodowania oraz kosztów obsługi prawnej, w terminie 14 dni od daty doręczenia wezwania do zapłaty.
17. Wykonawca zapewni w okresie obowiązywania niniejszej umowy pełną ochronę danych osobowych, zgodnie z postanowieniami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 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 (rodo), a także przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1000).
18. Wykonawca oświadcza, że dysponuje środkami, doświadczeniem, wiedzą i wykwalifikowanym personelem, gwarantującym prawidłowe przetwarzanie danych osobowych w ramach przedmiotowego zamówienia, w tym należyтыми zabezpieczeniami umożliwiającymi przetwarzanie danych osobowych.
19. Wykonawca zobowiązuje się do niewykorzystywania powierzonych danych w celach innych niż określone w umowie, oraz przetwarzania ich wyłącznie w miejscu wskazanym w umowie.
20. Zamawiający zastrzega sobie możliwość przeprowadzenia kontroli u Wykonawcy w zakresie poprawności przetwarzania danych osobowych.

§ 17. INNE POSTANOWIENIA

1. Przez dni robocze na potrzeby niniejszej umowy rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - 1) Prawa zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego;
 - 2) innych aktów prawnych, obowiązujących w tym zakresie.
3. Wszelkie spory wynikłe z niniejszej umowy strony będą starały się rozwiązać na drodze postępowania polubownego. W przypadku niemożności rozstrzygnięcia sporu w drodze

- postępowania polubownego, strony poddadzą spór pod rozwiązanie sądowni powszechnemu, właściwemu dla siedziby Zamawiającego.
4. W razie wątpliwości dotyczących informacji zawartych w poszczególnych dokumentach kontraktowych obowiązuje następująca kolejność ważności dokumentów:
 - Umowa podpisana przez obydwie strony;
 - Wymagania zawarte w treści SWZ;
 - Oferta Wykonawcy złożona w postępowaniuoraz oferta Wykonawcy na niniejszą umowę realizacyjną.
 5. Strony zobowiązują się do niezwłocznego, wzajemnego poinformowania o zmianie swojego adresu zamieszkania/siedziby, danych osobowych/rejestrowych, rachunku bankowego, adresu poczty elektronicznej, numeru fax itp. Brak takiego powiadomienia będzie skutkować tym, iż korespondencja, przekazy pieniężne i przelewy bankowe kierowane na dotychczasowy adres, rachunek bankowy będą przez strony traktowane jako doręczone.
 6. Strony postanawiają, że wszelkie oświadczenia Zamawiającego lub odbiorców końcowych (użytkowników), w tym w szczególności protokoły reklamacji, mogą być kierowane do Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faksem na wskazany w komparycji numer faksu, z zastrzeżeniem wskazanym w poprzednim ustępie. Strony ustalają, iż termin w jakim Wykonawca uzyskał wiedzę o złożonym przez Zamawiającego lub odbiorców końcowych (użytkowników) oświadczeniu jest dzień wysłania tego oświadczenia Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faksem na wskazany w komparycji nr faksu, z zastrzeżeniem wskazanym w poprzednim ustępie. Powyższe uprawnienia nie wykluczają możliwości osobistego doręczenia oświadczenia do siedziby Wykonawcy.
 7. Umowę niniejszą sporządzono w 3 jednobrzmiących egzemplarzach.
 8. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania.
 9. Umowa zawiera (słownie:) ponumerowanych stron.

Załączniki:

- nr 1 – Zestawienie asortymentowo – ilościowo – cenowe;
- nr 2 – Wzór „Protokołu zdawczo – odbiorczego”;
- nr 3 – Wzór „Protokołu depozytowego”;
- nr 3a- Wzór „Protokołu niezgodności”;
- nr 4 - Protokół niezgodności;
- nr 5 – Wzór „Protokołu reklamacyjnego”;
- nr 6.1 - OPZ
- nr 6.2 – Opis przedmiotu zamówienia;
- nr 6.3 – Wymagania co do przedmiotu zamówienia w zakresie dotyczącym samochodu bazowego;
- nr 6.4 - Wymagania co do przedmiotu zamówienia w zakresie dotyczącym aparatury i sprzętu medycznego;
- nr 7 – Wzór „Karty wyrobu”.
- nr 8 – Klauzula Jakościowa;

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – ILOŚCIOWO – CENOWE

Nr pak.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa*	Nazwa producenta	J.m.	Ilość do zakupu	Cena jedn. netto**	Wartość netto**	VAT		Wartość brutto**	NR ZWSI RON	Uwagi
								%	Wartość podatku VAT			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	13	14
RAZEM WARTOŚĆ BRUTTO												

* Pełna nazwa handlowa tożsama z nazwą widniejącą na fakturze VAT wystawionej przez Wykonawcę oraz faktyczną nazwą widniejącą na opakowaniu.

** Wartość w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku.

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY

Sporządzony w dniu2021 r. w Wojskowym Ośrodku Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie, dotyczący odbioru przedmiotu/ów według umowy nrz dnia.....

Zamawiający: **Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie**

Wykonawca:.....

Przedmiot umowy:

Lp.	Asortyment*	Nazwa handlowa tożsama z nazwą pozycji asortymentowej na fakturze.*	J.m.*	Ilość*	Deklarowany termin ważności (jeśli dotyczy)*	Inne uwagi**
1.						

* Wypełnia Wykonawca

**Wypełnia Zamawiający

1. Wykonawca przekazał asortyment a Zamawiający przyjął go stwierdzając, że przedmiot umowy został wykonany zgodnie z zawartą umową .
2. Nieobecność Wykonawcy bądź jego przedstawiciela ma ten skutek, że sporządzony jednostronnie tylko przez Zamawiającego „Protokół zdawczo – odbiorczy” zostanie podpisany jednostronnie przez Zamawiającego i następnie przekazany Wykonawcy – bez możliwości wniesienia do jego treści uwag.

Ze strony Wykonawcy

Ze strony Zamawiającego

PROTOKÓŁ DEPOZYTOWY

Sporządzony w dniu2021 r. w Wojskowym Ośrodku Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie dotyczący przyjęcia w depozyt (bez sprawdzenia ilościowo – jakościowego) przedmiotu/ów do umowy nrz dnia.....

Zamawiający: **Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie**

Wykonawca:

Lp.	Typ opakowania transportowego* (karton, skrzynia, paleta itp.)	J.m.*	Ilość*	Uwagi**
1.				

*Wypełnia Wykonawca

**Wypełnia Zamawiający

1. Wykonawca przekazał asortyment a Zamawiający przyjął go, zliczając tylko ilość opakowań transportowych (zbiorczych), w jakich towar został przekazany Zamawiającemu, tj. kartonów, skrzyń, pojemników, palet itp.
2. Zamawiający w chwili dostawy nie sprawdził przedmiotu/ów umowy pod względem ilościowym i jakościowym (np. wymaganych dat ważności). Zamawiający zastrzega, iż zgodnie z **§ 4 ust. 1 pkt. 7** dokona tego **sprawdzenia bez zwłoki, ale w czasie niezbędnym** do dokładnego i rzetelnego przeprowadzenia tej czynności, której efektem będzie podpisanie Protokołu Zdawczo – Odbiorczego.
3. W wypadku dostawy realizowanej przez firmę zewnętrzną (np. firma kurierska) bądź nieobecności Wykonawcy lub jego upoważnionych przedstawicieli, protokół, o którym mowa w **§ 4 ust. 1 pkt. 10** zostanie sporządzony i podpisany jednostronnie tylko przez Zamawiającego i następnie przekazany Wykonawcy bez możliwości wniesienia uwag do jego treści.

Ze strony Wykonawcy

Ze strony Zamawiającego

Załącznik nr 4 do umowy

Celestynów dnia

WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI

I TECHNIKI MEDYCZNEJ

ul. Wojska Polskiego 57

05-430 Celestynów

Firma

Umowa

Sprawa

PROTOKÓŁ NIEZGODNOŚCI NR

Lp.	Nazwa produktu/urządzenia/dawka/postać	Jm.	Ilość	Powód zgłoszenia	Uwagi

.....

Załącznik nr 5 do umowy

Miejscowość, dnia

(nazwa firmy).....

ul. (adres).....

fax.

tel.

PROTOKÓŁ REKLAMACJI w ramach gwarancji/rękojmi*

Data i nr umowy	
Zamawiający	Skarb Państwa – Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów
Odbiorca końcowy (dane)	
Nazwa reklamowanego produktu	
Typ/model/nazwa producenta	
Ilość reklamowana	
Data dostawy	
Data stwierdzenia wady	<i>Data zebrania się komisji i stwierdzenia wady (do uzupełnienia)</i>
Powód reklamacji	
Żądanie	

*Nie potrzebne skreślić

Decyzja Wykonawcy co do sposobu załatwienia reklamacji:

Załącznik nr 7 do umowy

KARTA WYROBU (wersja 1.1 z 03 marca 2016 r.)			
Wniosek zgłoszeniowy do Systemu JIM dla wyrobu jednostkowego i hierarchii opakowań identyfikowanych numerami GTIN wg systemu GS1, występujących w dostawach wyrobów do resortu obrony narodowej.			
CZĘŚĆ A: DOTYCZY WSKAZANIA JIM I NSN DLA WYROBU JEDNOSTKOWEGO			
(wypełnia odbiorca wyrobu - jednostka wojskowa pełniąca funkcję wojskowego oddziału gospodarczego)			
1.	Nazwisko i imię osoby rozpatrującej wniosek:		[WYMAG]
2.	Data rozpatrzenia:		[WYMAG], [D]
3.	Komórka organizacyjna:		[WYMAG]
4.	Telefon kontaktowy:		[WYMAG], [TS] lub [TK]
5.	Kontaktowy adres poczty elektronicznej (e-mail):	-	[WYMAG]
6.	Numer wniosku wg rejestru:		[WYMAG]
7.	Status wniosku:		[WYMAG]
8.	Wskazany JIM dla wyrobu jednostkowego:		[WYMAG]
9.	Wskazany NSN dla wyrobu jednostkowego:		
10.	Informacje dodatkowe:	[c200]	
CZĘŚĆ B: DOTYCZY IDENTYFIKACJI PRODUCENTA LUB DOSTAWCY NA ETYKIETACH LOGISTYCZNYCH Z KODEM KRESKOWYM			
1.	Numer identyfikatora GLN:		[WYMAG] [n13]
2.	Nazwa podmiotu gospodarczego:		[WYMAG]
3.	Adres siedziby głównej:		
	- miejscowość (poczta):		[WYMAG]
	- ulica, nr domu (miejscowość):		[WYMAG]
	- kod pocztowy:		[WYMAG]
	- inne dane:		
4.	Numer REGON:		[WYMAG] [REGON]
5.	Numer NIP:		[WYMAG] [NIP]
6.	Nazwisko i imię osoby zgłaszającej wniosek:		[WYMAG]
7.	Data zgłoszenia:		[WYMAG] [D]
8.	Telefon kontaktowy 1:		[WYMAG] [TS] lub [TK]
	Telefon kontaktowy 2:		[TS] lub [TK]
9.	Numer fax:		[WYMAG] [TS]
10.	Kontaktowy adres poczty elektronicznej (e-mail):		[WYMAG]

CZĘŚĆ C: DOTYCZY OPISU WYROBU JEDNOSTKOWEGO			
1.	Nazwa producenta wyrobu:		[WYMAG]
2.	Numer identyfikatora GLN producenta wyrobu:		[PRODUCENT] [n13]
3.	Kod GTIN dla opakowania jednostkowego:		[WYMAG] [n14] [G_1]
4.	Numer NSN – jeżeli istnieje:		
5.	Nazwa wyrobu jednostkowego:		
6.	Podstawowa jednostka miary:		[WYMAG] [JM]
7.	Rodzaj opakowania		[WYMAG] [OPAK]
8.	Parametry wyrobu jednostkowego		
8 a.	Okres trwałości:		[WYMAG] [TRWAŁ]
8 b.	Waga w kilogramach	[WYMAG]	
	- brutto:		[WAGA]
	- netto:		[WAGA]
8 c.	Objętość w litrach	[WYMAG]	
	- ilość:		[OBJĘTOŚĆ]
8 d.	Wymiary w metrach	[WYMAG]	
	- długość:		[WYMIAR]
	- szerokość (wymiar w głąb):		[WYMIAR]
	- wysokość:		[WYMIAR]
8 d.	Symbol katalogowy producenta:		
8 e.	Norma jakościowa:		
9.	Ilość nadrzędnych rodzajów jednostek handlowych w hierarchii opakowań, oznaczonych własnymi numerami GTIN:		[WYMAG], wynika
10.	Opis uzupełniający do wyrobu jednostkowego:	[c200]	
CZĘŚĆ D: DOTYCZY OPISU OPAKOWANIA ZBIORCZEGO			
Uwaga: Każdy załącznik stanowiący część D opisuje jeden typ opakowania nadrzędnego w hierarchii opakowań. Do jednej części A-B-C należy dołączyć tyle części D, ile jest form opakowań nadrzędnych w hierarchii opakowań wyrobu jednostkowego.			
1.	Kod GTIN dla formy opakowaniowej:		[WYMAG] [n14] [G_2]
2.	Nazwa wyrobu dla formy opakowaniowej:		[WYMAG]
3.	Rodzaj opakowania		[WYMAG] [OPAK]
4.	Ilość opakowań jednostkowych wg części C:		[WYMAG]
5.	Parametry wyrobu w danej formie opakowaniowej		
5 a.	Waga w kilogramach	[WYMAG]	

	- brutto:		[WAGA]
	- netto:		[WAGA]
5 b.	Objętość w litrach	[WYMAG]	
	- ilość:		[OBJĘTOŚĆ]
5 c.	Wymiary w metrach	[WYMAG]	
	- długość:		[WYMIAR]
	- szerokość (wymiar w głąb):		[WYMIAR]
	- wysokość:		[WYMIAR]
6.	Opis uzupełniający do formy opakowaniowej:	[c200]	

LEGENDA:

[WYMAG]	Pole wymagane.
[TK]	Format zapisu numeru telefonu komórkowego: „+AB CDEFGHIJK”, gdzie: AB - nr kierunkowy kraju, CDEFGHIJK – dalsze cyfry numeru telefonu.
[TS]	Format zapisu numeru telefonu stacjonarnego: „00AB(CD) EFGHIJK”, gdzie: AB - nr kierunkowy kraju, CD - prefiks regionalny kraju, EFGHIJK– dalsze cyfry numeru telefonu.
[D]	Format zapisu daty „RRRR-MM-DD”, gdzie RRRR - rok (4 cyfry), MM - miesiąc (2 cyfry), DD - dzień (2 cyfry).
[c200]	Format zapisu tekstu, gdzie przykładowo c200 oznacza ciąg o maksymalnej długości 200 znaków alfanumerycznych.
[n13]	Format zapisu numeru, gdzie przykładowo n13 oznacza ciąg 13 cyfr.
[REGON]	Format zapisu numeru w Rejestrze Gospodarki Narodowej (REGON), który wynosi 9 znaków numerycznych dla numeru REGON 9 cyfrowego lub 14 znaków numerycznych dla numeru REGON 14 cyfrowego.
[NIP]	Format zapisu 9-cio znakowego numeru identyfikacji podatkowej (NIP): „nnn-nnn-nn-nn”, gdzie n – pojedyncza cyfra.
[G_1]	Należy podać numer GTIN według struktury: <ul style="list-style-type: none"> ➤ GTIN-8, GTIN-12 lub GTIN-13 uzupełniony z przodu zerami dla formy zapisu czternastu znaków numerycznych, ➤ GTIN-14 z cyfrą 9 z przodu dla wyrobu o zmiennej ilości.
[G_2]	Należy podać numer GTIN według struktury: <ul style="list-style-type: none"> ➤ GTIN-12 lub GTIN-13 uzupełniony z przodu zerami dla formy zapisu czternastu znaków numerycznych, ➤ GTIN-14.

[JM]	Należy stosować zapisy jak dla jednostek miary układu SI oraz ich pochodnych i wielokrotności, w wyjątkowych przypadkach dopuszcza się wskazanie jednostek dopuszczonych do stosowania (na przykład: litr) oraz angloamerykańskich jednostek miary (cal, stopa, jard). Przykłady: m-metr, kg- masa, l-litr, dm ³ -decymetr sześcienny, mm-milimetr.
[OPAK]	Należy podać nazwę formy opakowaniowej, na przykład: pudło, karton, skrzynia, beczka, zgrzewka, worek foliowy.
[TRWAŁ]	Należy podać okres trwałości wyrobu w miesiącach lub jednostkach właściwych wg resursu (np: godziny pracy, data legalizacji, data zakończenia eksploatacji, cykle ładowania, wystrzały, itd.). Dla jednostek innych niż miesiące należy podać jednostkę miary (np: 10 000 godzin pracy).
[WAGA]	Należy podać wagę w kilogramach z dokładnością do 3 miejsc po przecinku, na przykład: dla 10 kg należy wpisać: 10,000.
[OBJĘTOŚĆ]	Należy podać objętość w litrach z dokładnością do 2 miejsc po przecinku, na przykład: dla 0,5 litra należy wpisać: 0,50. Dla wyrobów nie wyrażanych w jednostkach objętości należy wpisać „Nie dotyczy”
[WYMIAR]	Należy podać wymiary w metrach z dokładnością przynajmniej 2 miejsc po przecinku (np. dla 1 metra i 18 centymetrów należy wpisać: 1,18, a dla 1 milimetra należy podać 0,001).
[TAK/NIE]	Pole wyboru, należy wpisać słowo TAK lub NIE.
[PRODUCENT]	Należy podać numer GLN Producenta wyrobu

KLAUZULA JAKOŚCIOWA nr

do umowy na dostawę samochodu sanitarnego jednoosobowego

Z dostawcami krajowymi, z dostawcą zagranicznym z kraju należącego do NATO, który implementował porozumienie standaryzacyjne STANAG 4107 lub kraju, z którym podpisano porozumienie MoU, z dostawcą zagranicznym z krajów nienależących do NATO, z którymi Polska nie podpisała porozumienia MoU lub krajów nienależących do NATO,

1. System zarządzania jakością wykonawcy spełnia wymagania zawarte w PN EN ISO 9001:2015
2. Do niniejszej umowy mają zastosowanie wymagania zawarte w AQAP 2131 wydanie C wersja 1
3. Wymagania jakościowe umowy, określone w

(zamawiający wpisuje paragraf umowy, specyfikację techniczną, inny dokument gdzie znajdują się wymagania jakościowe podlegające nadzorowaniu przez RPW, przywołuje niezbędny zakres badań i potwierdzeń, które dotyczą jakości SpW)

podlegają nadzorowaniu jakości realizowanemu, poprzez monitorowanie czynności wykonawcy w systemie zarządzania jakością realizowanemu przez Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe – RPW

(zamawiający wpisuje nr i adres RPW)

4. W przypadku realizacji Rządowego Zapewnienia Jakości (Government Quality Assurance - GQA) w państwie dostawcy zgodnie z wymaganiami publikacji AQAP 2070 lub podpisanym Memorandum o Porozumieniu (ang. Memorandum of Understanding – MoU), proces koordynuje Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji z siedzibą przy ul. Nowowiejskiej 28a, 00-909 Warszawa, 00-909 Warszawa), które powiadomi

(zamawiający wpisuje przed podpisaniem umowy nazwę i adres właściwej Instytucji Narodowej państwa będącego dostawcą)

5. Wykonawca zapewni, że w umowie z podwykonawcą zostaną umieszczone uzgodnione z RPW odpowiednie zapisy dotyczące zapewnienia jakości wynikające z umowy, zawierające wymagania jakościowe oraz umożliwiające przeprowadzenie procesu nadzorowania jakości u podwykonawcy, w tym prowadzenie procesu GQA w przypadku realizacji umów z podwykonawcami zagranicznymi.
6. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć do RPW kopie umów podpisanych z podwykonawcami, wynikających z realizacji umowy z zamawiającym.
7. Wykonawca potwierdzi, że SpW spełnia wymagania umowy dostarczając wraz ze SpW świadectwo zgodności „Certificate of Conformity” (CoC) wystawione i podpisane przez wykonawcę/podwykonawcę oraz poświadczone podpisem przedstawiciela wojskowego

lub GQAR (Government Quality Assurance Representative) z państwa podwykonawcy, w przypadku realizacji procesu GQA u wykonawcy/podwykonawcy zagranicznego.

8. W przypadku, gdy wykonawca/podwykonawca pochodzi z kraju NATO, który nie implementował porozumienia standaryzacyjnego STANAG 4107, kraju nie należącego do NATO lub kraju, z którym nie podpisano porozumienia MoU zapewniającego bezpłatne zapewnienie jakości, koszty przeprowadzenia procesu nadzorowania jakości (jeśli występują) pokrywa resort obrony narodowej lub odbywa się zgodnie z postanowieniami porozumienia MoU.
9. Zamawiający:
 - a. Podejmuje ostateczną decyzję w zakresie odstępstw od poszczególnych wymagań jakościowych, na wniosek wykonawcy zaopiniowany przez Gestora i RPW,
 - b. Może upoważnić Szefa RPW do akceptowania odstępstw sklasyfikowanych jako niewielkie³ poprzez umieszczenie stosownego upoważnienia w umowie, upoważnienie takie ma zastosowanie do odstępstw wynikających z zakresu nadzorowania wymagań jakościowych.
10. GQAR upoważnia się do opiniowania wniosków (pomocnych do podjęcia decyzji) o odstępstwo od poszczególnych wymagań jakościowych.
11. Wykonawcy znane są zasady nadzorowania jakości przez przedstawiciela wojskowego z RPW w trakcie wykonania umowy i zobowiązuje się spełnić wymagania przedstawiciela wojskowego, wynikające z zakresu niezbędnych potrzeb, związanych z realizowanymi przez niego zadaniami. Wykonawca powinien zabezpieczyć dla przedstawiciela wojskowego lub zamawiającego:
 - prawo dostępu do obiektów i urządzeń gdzie realizowane są działania związane z realizacją umowy oraz informacje dotyczące spełnienia wymagań umowy,
 - nieograniczone możliwości do oceny zgodności dostawcy z wymaganiami umowy,
 - nieograniczone możliwości do prowadzenia weryfikacji zgodności wyrobu z wymaganiami określonymi w umowie,
 - wymaganą przez przedstawiciela wojskowego, niezbędną pomoc, dotyczącą oceny, weryfikacji, walidacji, badania, kontroli lub zwolnienia wyrobu w realizowanym nadzorowaniu jakości w zakresie wymagań określonych w umowie,
 - pomieszczenie do pracy oraz niezbędne przyrządy i urządzenia, znajdujące się w posiadaniu dostawcy do uzasadnionego wykorzystania przez przedstawiciela wojskowego w realizacji nadzorowania jakości,
 - personel wykonawcy do obsługi przyrządów i urządzeń, jeżeli będzie to wymagane,
 - dostęp do informacji i urządzeń komunikacji,
 - dokumentację dostawcy niezbędną do potwierdzenia zgodności wyrobu z wymaganiami oraz kopie niezbędnych dokumentów, włącznie z tymi na nośnikach elektronicznych.

³ Zgodnie z zapisami pkt 4.7.9.6. Procedury P-02.