



Olsztyn, dn. 07 czerwca 2023 r.

Nr sprawy 22/2023

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem jest: „Dostawa implantów”

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 nr 1710 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zestaw 1:

Wyjaśnienie treści SWZ w zakresie projektu umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy (załącznik numer 7 do SWZ) zapisów dotyczących zapewnienia warunków przechowywania i transportu, o których mowa w art. 14 ust. 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych: „Zamawiający zapewni, aby wyroby medyczne objęte zakresem przedmiotowej umowy były przechowywane i transportowane wewnątrz w ramach ośrodka zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zestaw 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisów SIWZ zgodnie z treścią art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych celem spełnienia warunków zawartych w treści artykułu 7 ust. 1 i art. 29 ustawy i zwiększenia konkurencyjności składanych ofert przez dopuszczenie podanych niżej rozwiązań o takim samym przeznaczeniu.

1. Czy w **Zadaniu 1 Neurochirurgia kręgosłupa lędźwiowego w punkcie 1** Zamawiający dopuszcza?:

Lędźwiowy czop międzytrzonowy typu TLIF o kształcie „banana” dostosowany do implantacji z dostępu tylnego transforaminalnego na poziomie L1-S1 kręgosłupa, wykonane z tytanu technologia 3D EBT (Biomateriał, technologia wykonania i konstrukcja implantu sprzyjające fuzji bez konieczności stosowania dodatkowych substytutów kości). Implant występujący w dwóch odmianach: płaskiej i lordotycznej dla najkorzystniejszego dopasowania do przestrzeni między-trzonowej i ułożenia na blaszkach granicznych trzonów. Dostępne 3 długości implantu: 25, 30, 35mm.

- Czopy płaskie dostępne w wysokościach od 7 do 13 mm ze skokiem co 1mm. o 5° dostępne w wysokościach od 8 do 16 mm ze skokiem co 1mm dla długości: 25, 30 i 35 mm.

- 10° dostępne w wysokościach od 9 do 13 mm ze skokiem co 1mm dla długości: 30 i 35mm.

- 15° dostępne w wysokościach od 11 do 15 mm ze skokiem co 1mm dla długości: 30 i 35mm.

Czopy z kątem nachylenia powierzchni nośnych dla wersji lordotycznej: 5, 10, 15 stopni: Całe powierzchnie nośne implantu zaopatrzone są w specjalnie ukształtowane płozy, przeznaczone do samopozycjonowania czopa podczas implantacji. Czoło w kształcie pocisku i powierzchnie boczne gładkie/ślizgowe, umożliwiające kontrolowane przemieszczenie i obrót im-plantu do kąta 90 stopni w stosunku do kierunku jego wprowadzania. Płozy przeciwcofne na powierzchniach nośnych implantu, zabezpieczające przed migracją i wycofaniem oraz zwiększające powierzchnię kontaktu implant-blaszka. Implant drukowany, dostosowany do przyspieszonego rozwoju (przerostu/obrostu) tkanki kostnej: obszary kratownicowe 3D stanowiące miejsce pod kość oraz porowate struktury wspierające adhezję i proliferację komórek. Bez konieczności stosowania dodatkowych substytutów kostnych i pokryć specjalnych, np. hydroksyapatytowych. Implanty trwale oznakowane, dostarczane w wersji sterylnej.

Odpowiedź:

[Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)

2. Czy w **Zadaniu 1 Neurochirurgia kręgosłupa lędźwiowego w punkcie 2** Zamawiający dopuszcza?:

Klatki do stabilizacji międzytrzonowej typu PLIF wykonane z tytanu w technologii 3D EBT. Im-planty wsuwane, dostosowane do implantacji z dostępu tylnego na poziomie L1-S1 kręgosłupa. Korpus implantu wypełniony przestrzenną kratownicą o chropowatej/wulkanicznej strukturze wynikającej z druku 3D (EBM), która sprzyja fuzji bez konieczności stosowania dodatkowych substytutów kości.

Dla najkorzystniejszego dopasowania do przestrzeni międzytrzonowej i ułożenia na blaszkach granicznych trzonów implant w wersji:

- płaskiej o skosie 0° w wysokości od 8 do 16 mm, stopniowanej co 1 mm i wariantowej długości: 22, 25, 28 mm;
- kątowej o skosie 5° w wysokości od 9 do 14 mm, stopniowanej co 1 mm i wariantowej długości 25,28 mm.

Implanty na powierzchniach nośnych wyposażonych w zbieżne płozy jednokierunkowo ułatwiające wprowadzenie w przestrzeń międzytrzonową, a w drugim kierunku zabezpieczające przed wysunięciem/wycofaniem się implantu. Powierzchnie boczne gładkie/ślizgowe z oknami do przerostów kostnych. Czoło implantu o kształcie pocisku ułatwiające wprowadzenie w przestrzeń międzytrzonową.

Uniwersalny zestaw narzędzi chirurgicznych, dostosowany do implantów drukowanych typu TLIF i PLIF, z kompletem przymiarów pozwalających na precyzyjny dobór rozmiaru implantu. Jednoelementowe narzędzie instalacyjne z kontrolą głębokości implantacji.

Odpowiedź:

[Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)

3. Czy w **Zadaniu nr 7 Neurochirurgia - Implanty międzytrzonowe do operacji dyskopatki szyjnych** Zamawiający dopuści?

- klatki prostopadłościennne, proste, jednostronnie wypukłe, kątowe 7 stopni, kolczyste,
- wszystkie klatki w zakresie wysokości od 4 do 10 mm stopniowane co 1 mm o głębokości 13 i 15mm, szerokości 15 i 19mm;

- 4 tytanowe kolce na górnej i dolnej powierzchni, zabezpieczające przed przesuwaniem i dyslokacją oraz pełniące jednocześnie funkcję markerów celem identyfikacji śród- i pooperacyjnej,
- Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Dodatkowo Zamawiający informuje o omyłce pisarskiej w opisie zadania nr 7 w załączniku nr 2- Arkusz asortymentowo-cenowy i dokonuje zmiany z:

Neurochirurgia - Implanty międzytrzonowe do operacji dyskopatki szyjnych
na:

Neurochirurgia - Implanty międzytrzonowe do operacji dyskopatii szyjnych.

Zestaw 3:

Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ w postępowaniu 22/2023.

Dotyczy Zadania nr 18: Asortyment do stymulacji mózgu.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w asortymencie do stymulacji mózgu były uwzględnione adaptory zapewniające kompatybilność z systemami innych producentów i umożliwiające konwersję z elektrod 4-kontaktowych do stymulatora będącego w przedmiotowym postępowaniu?

Jeśli tak, prosimy o uwzględnienie tych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy Zadania nr 19: Asortyment do stymulacji rdzenia.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na podział zadania i umożliwienie zaoferowania stymulacji stałonatężeniowej zarówno tonicznej jak i BurstDR w jednym urządzeniu, potwierdzonej badaniami klinicznymi i zapewniającej skuteczność u pacjentów, u których stymulacja opisana w Zadaniu 18 może nie przynieść oczekiwanych i długotrwałych efektów? Prosimy o podzielenie zadania i umożliwienie zaoferowania stymulatora przeciwbólowego o następujących parametrach:

- Stymulator rdzeniowy przeciwbólowy, stałonatężeniowy z funkcją BurstDR, szesnastokontaktowy, tryb stymulacji BurstDR (salwy) oraz tonicznej. Stymulator z możliwością zastosowania stymulacji tonicznej oraz burst DR w jednym urządzeniu. Stymulacja burst DR z potwierdzoną skutecznością w badaniach klinicznych,
- Programator pacjenta iPhone: menu i oprogramowanie w języku polskim, przystosowany do łączności z resztą systemu poprzez Bluetooth,
- Elektroda chirurgiczna dwudziestokontaktowa, pięciokolumnowa do stymulatora szesnastokontaktowego.

Możliwość bezpośredniego podłączenia elektrody do stymulatora, - Elektroda przezskórna ośmiokontaktowa. Możliwość bezpośredniego podłączenia elektrody do stymulatora,

- Łączniki 30 cm lub

60 cm oraz adaptory zapewniające kompatybilność z systemami innych producentów o długości 10-60cm,

- Głowica do stymulacji próbnej, - Kabel do testowania śródoperacyjnego, - Mechaniczna kotwica elektrody, jednorazowe narzędzie wspomagające wprowadzenie elektrody/łącznika do głowicy stymulatora, - Programator lekarski iPad mini Clinician Programmer w użyczeniu wraz z oprogramowaniem i wbudowaną platformą Neurosphere umożliwiającą zmianę stymulacji/ ustawień programów i konsultacji pacjenta zdalnie,
- Możliwość telekonsultacji Neurosphere,

- Telekonsultacja umożliwiająca czat video pacjenta z lekarzem i monitorowania odpowiedzi pacjenta na zmiany w leczeniu w czasie rzeczywistym bez konieczności spotykania się w ośrodku/ szpitalu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 4:

Dotyczy Zadania 19

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania:

1) stymulator dwukanałowy, przeciwbólowy rdzenia kręgowego nieładowalny, stałonatężeniowy, 16 kontaktowy, warunkowo dopuszczony do bezpiecznego badania MRI całego ciała niezależnie od poziomu implantacji elektrody w kanale kręgowym, wyposażonego w technologię niezależnej kontroli każdego z kontaktów od 0 do 100%, stopniowo o 1% (MICC) oraz algorytm Illumina 3D, umożliwiającego ustawienie 64 obszarów stymulacji w ramach 16 programów, stosowania stymulacji tonicznej, salwami (typu Burst), wysokiej częstotliwości, Contour, FAST oraz kombinacyjnej, maksymalnej amplitudzie 25.5 mA, rozmiarze 70,9mm x 49,5mm x 11,6 mm, umożliwiającego stosowanie elektrod przezskórnych lub chirurgicznych i podłączenia elektrody bezpośrednio lub za pomocą łącznika, wyposażony w bezprzewodową łączność Bluetooth;

2) pilot Pacjenta w technologii Bluetooth do kontroli stymulacji;

3) przedłużacze o długości do wyboru 25, 35 lub 55 centymetrów;

4) elektrody chirurgiczne 16-kontaktowe dwukolumnowe o długości przewodu 50 lub 70 centymetrów, warunkowo dopuszczone do bezpiecznego badania MRI całego ciała niezależnie od poziomu implantacji w kanale kręgowym;

5) elektrody przezskórne 8-kontaktowe o rozstawie kontaktów do wyboru 1, 4 lub 6 milimetrów, o długości całkowitej 50 lub 70 centymetrów, warunkowo dopuszczone do bezpiecznego badania MRI całego ciała niezależnie od poziomu implantacji w kanale kręgowym; 6) sterylny, jednorazowy kabel do testowania śródoperacyjnego wraz z akcesoriami Pacjenta na czas etapu próbnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw 5:

Pytanie 1, załącznik 2, zad. 17:

Czy Zamawiający dopuści system implantu na przewodnictwo kostne o poniższej specyfikacji?

l.p.	PARAMETRY WYMAGANE	PARAMETRY OFEROWANE – opis
1	Część implantowa	
1.1	Implant wykonany z tytanu, samogwintujący się, o średnicy nie mniejszej niż 4,4 mm	Tak
1.2	Długość implantu w dwóch rozmiarach: 3 mm i 4 mm, pełna dostępność śródoperacyjna w obu rozmiarach w zależności od zapotrzebowania w trakcie realizacji umowy	Tak
1.3	Możliwość odkręcania i wkręcania zaczepu magnetycznego do implantu podczas implantacji	Tak
1.4	Pomiar stabilności implantów metodą RFA śródoperacyjnie jak i do czasu obciążenia procesorem oraz podczas wizyt kontrolnych w przypadku zastosowania zaczepu/wspornika penetrującego tkanki miękkie. W przypadku zastosowania magnetycznego – pomiar stabilności metodą RFA tylko śródoperacyjnie	Tak
1.5	Możliwość dostarczenia wspornika pokrytego hydroksyapatytem	Tak
1.6	Możliwość dostarczenia zaczepu magnetycznego	Tak
1.7	Jeden punkt mocowania w kości skroniowej	Tak
2.	Osprzęt chirurgiczny wymagany do przeprowadzania implantacji (jednorazowego użytku)	
2.1	Wiertło naprowadzające umożliwiające wykonanie w czaszce wstępnego otworu (pod implant) o min. dwóch głębokościach 3 mm i 4 mm	Tak
2.2	Przyrząd do wykonania w skórze otworu pod wspornik w przypadku implantu ze wspornikiem (zaczep procesora)	Tak
3.	Procesor dźwięku	
3.1	Procesor dźwięku wykorzystujący standardowe, ogólnie dostępne baterie zasilające lub akumulator.	Tak
3.2	Wzmocnienie procesora min. 55dB HL lub 65dB HL	Tak
3.3	Możliwość protezowania pacjenta na elastycznej opasce do momentu obciążenia implantu z	Tak

	wykorzystaniem oferowanego procesora dźwięku a nie dodatkowego aparatu słuchowego	
3.4	W pełni automatyczny wielokanałowy mikrofon kierunkowy z funkcją kompensacji pozycji w celu eliminacji cienia małżowiny usznej	Tak
3.5	Sposób zatrzaskiwania samego procesora do wewnątrz zaczeput	Tak
4.	Inne	
4.1	Obecność inżyniera klinicznego przy wszystkich zabiegach	Tak
4.2	Przeprowadzenie szkoleń specjalistycznych związanych z wszczepieniem implantów otolaryngologicznych w terminie uzgodnionym z przedstawicielem Zamawiającego	Tak
4.3	Wypożyczenie na czas trwania umowy niezbędnego osprzętu do przeprowadzenia ustawień procesora dźwięku.	
4.4	GWARANCJA I SERWIS	Tak
A	Implant (część wszczepialna) min. 2 lata	Tak
B	Procesor mowy (część zewnętrzna) min. 2 lata	Tak
C	Serwis – nazwa, adres, telefon	

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 2, załącznik 7, punkt 3 i 4:

Czy Zamawiający dopuści, aby system implantu na przewodnictwo kostne wraz z niezbędnymi do przeprowadzenia zabiegu elementami był dostarczany nie później niż 5 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia, nie zaś do „Banku” opisanego w punkcie 3 oraz punkcie 4 projektu umowy?

Uzasadnienie: Jest to praktyka stosowana w innych ośrodkach prowadzących program implantów na przewodnictwo kostne. Pozwala to na skonfigurowanie specyfikacji systemu zgodnie ze wskazaniami zdrowotnymi i preferencjami Pacjenta (np. kolor procesora dźwięku, moc magnesu, długość implantu).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw 6:

Zapytania do w/w postępowania dotyczące zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu banku w zakresie zadania nr 15 i 16, jednocześnie pozostając przy zabezpieczeniu na czas trwania umowy zestawów niezbędnych narzędzi/instrumentarium ?

Odpowiedź:

Zamawiający odstąpi przy ustaleniu ilości pierwszej dostawy wraz z narzędziami.

Zad. 7. Neurochirurgia - Implanty międzytrzonowe do operacji dyskopatki szyjnych

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania implantów międzytrzonowych do operacji szyjnych wg. następujących parametrów granicznych:

- 1) Dwie odmiany kształtowe: kątowna oraz wypukła (anatomiczna);

- 2) Klatka szyjna, wprowadzana z dostępu przedniego do kręgosłupa szyjnego, wykonana z PEEK (Polieteroeteroketon);
- 3) Ząbkowana górna i dolna powierzchnia zwiększająca stabilność osadzenia implantu oraz zapobiegająca jego migracji ;
- 4) Trzy odmiany gabarytowe (szerokość x głębokość): 13x11mm, 15x12mm, 17x13mm, dostępne w 7 rozmiarach wysokości w zakresie od 4 do 10mm dla każdej z odmian kształtowych;
- 5) Duży otwór widoczny w płaszczyźnie poziomej przeznaczony na przeszczep kostny umożliwiający przerost tkanki kostnej;
- 6) Dostępne implanty w wersji wyposażonej w tantalowe kolce, dodatkowo zabezpieczające przed wysunięciem się implantu z przestrzeni międzykręgowej;
- 7) Trwałe oznakowanie implantów w celu ich identyfikacji;
- 8) Nieprzeziernie dla promieni RTG tantalowe znaczniki radiologiczne, dla jednoznacznego zobrazowania miejsca położenia implantu;
- 9) Dostarczane w wersji sterylnej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zamawiający dokonuje zmiany opisu zadania jak w odpowiedzi w zestawie 2, pyt.3.

Zapytania do w/w postępowania dotyczące zapisów SWZ wzoru umowy:

3. §3 ust. 15 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia fiszek/naklejek w szczególności, w zakresie implantów mikro (do twarzoczaszki)? Z uwagi na zbyt małe rozmiary tych implantów producent odstąpił od załączania naklejek w zamian za protokoły zużycia w wersji obrazkowej – z rozmiarami poszczególnych implantów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia fiszek/naklejek w zamian za protokoły zużycia w wersji obrazkowej – z rozmiarami poszczególnych implantów.

Zestaw 7:

Do Zadania 1 :

1. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności dopuści do postępowania, **zadanie 1. poz. 1.** produkt o następujących parametrach:
 - materiał PEEK
 - prostokątny przekrój i implantu w płaszczyźnie osiowej
 - przekrój klatki w płaszczyźnie strzałkowej klinowo – obły, z zaokrągloną przednią częścią klatki w celu jej łatwego wprowadzenia bez konieczności stosowania wstępnej dystrykcji czy obrotu klatki
 - powierzchnia klatek ząbkowana, niesymetryczna w celu blokady przed samoistnym wysunięciem
 - dostępne wysokości klatek: 8mm, 10mm, 12mm, 14mm, 16mm
 - dostępne długości klatek: 22mm, 26mm, 32mm, 36mm
 - implant posiada przestrzeń możliwą do wypełnienia wiórem kostnym lub substytutem kości
 - możliwość zastosowania w technice TLIF oraz PLIF
 - w zestawie narzędzia umożliwiające przygotowanie przestrzeni do implantacji
 - implant wyposażony w trzy znaczniki radiologiczne umożliwiające kontrolę położenia

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do zadania 1 poz. 2

2. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności dopuści do postępowania, **zadanie 1., poz 2.** produkt o następujących parameterach:

- materiał PEEK
- prostokątny przekrój i implantu w płaszczyźnie osiowej
- przekrój klatki w płaszczyźnie strzałkowej klinowo – obły, z zaokrągloną przednią częścią klatki w celu jej łatwego wprowadzenia bez konieczności stosowania wstępnej dystrakcji czy obrotu klatki
- powierzchnia klatek ząbkowana, niesymetryczna w celu blokady przed samoistnym wysunięciem
- dostępne wysokości klatek: 8mm, 10mm, 12mm, 14mm, 16mm
- dostępne długości klatek: 22mm, 26mm, 32mm, 36mm
- implant posiada przestrzeń możliwą do wypełnienia wiórem kostnym lub substytutem kości
- możliwość zastosowania w technice TLIF oraz PLIF
- w zestawie narzędzia umożliwiające przygotowanie przestrzeni do implantacji
- implant wyposażony w trzy znaczniki radiologiczne umożliwiające kontrolę położenia

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 7 – pytanie.

3. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności dopuści do postępowania, **zadanie 7** produkt o następujących parameterach:

- materiał PEEK
- anatomiczny kształt implantu umożliwiający odtworzenie naturalnej krzywizny kręgosłupa szyjnego
- ząbkowana powierzchnia klatki bez wystających elementów lub z dodatkowymi kolcami do wyboru
- obecność znaczników radiologicznych w celu oceny położenia klatki po implantacji
- trzy szerokości klatki 14mm, 16mm, 18mm oraz trzy głębokości 11mm, 14mm i 16mm
- wysokości klatki 4, 5, 6, 7, 8, 9 mm
- instrumentarium pozwalające na przygotowanie gniazda odwzorowującego kształt implantu w celu jego precyzyjnego osadzenia
- mocowanie implantu do uchwyty poprzez gwintowany otwór

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 8:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. §1 ust. 2).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie załącznika do umowy. Załącznik dołączony do odpowiedzi.

2. Czy ze względu na brak odpowiednich zapisów zamawiający uzupełni treść umowy o wskazanie 3 dniowego terminu na przekazanie wykonawcy informacji o zużyciu towaru z depozytu? (dot. § 1 ust. 2).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

3. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

4. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt w formacie pliku elektronicznego PDF. Zamawiający nie wyraża zgody na przesyłanie not obciążeniowych i not korygujących.

5. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy i w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, utworzenia „Banku” lub jego uzupełnienia, o którym mowa w § 3 ust. 1, § 3 ust. 9 oraz § 4 ust.1 w wysokości 0,2% za każdy dzień zwłoki zamówionych a niedostarczonych asortymentów, licząc wartość od kwoty brutto zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto **zamówionych a niedostarczonych asortymentów**;

2) w przypadku niedotrzymania terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 4 ust. 6 lub nie dostarczenia na czas reklamacji asortymentu zamiennego w wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki licząc od wartości brutto **reklamowanych asortymentów**, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto **reklamowanych asortymentów**;

3) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu wykonania inwentaryzacji lub jej zaniechania w wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki od wartości umowy brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości umowy brutto określonej w § 5 ust. 1;

4) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, gdy którakolwiek ze Stron odstąpi, rozwiąże lub wypowiedzie Umowę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

5) jeżeli Wykonawca odmówił realizacji zamówienia jednostkowego i Zamawiający dokonał zakupu interwencyjnego u innego Dostawcy – w wysokości 0,25 % wartości brutto zamówionej a niedostarczonej partii towarów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie Zamawiającego:
https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings