



Warszawa, dnia 28 lipca 2021 roku

## ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa leku w podziale na zadania” – sprawa nr 17/PN/2021/BK

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian zapisów SWZ:

### Pytanie nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 11, pozycja nr 3) wyrazi zgodę i dopuści metyloprednisolon - **Meprelon 250g/5ml** ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.**

### Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający (pakiet 11, pozycja nr 1) wyrazi zgodę na zaoferowanie dawki ekwiwalentnej **metyloprednisolon 500mg - Meprelon 250mg/5ml** i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę dawki ekwiwalentnej dla pozycji nr 1 w pakiecie nr 11 w postaci metyloprednisolonu **Meprelon 32mg** i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie nr 4

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (**tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów itp.**), niż zamieszczona w SWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z regułą matematyczną dotyczy to tabletek, ampułek, fiolek, zamawiający nie wyraża zgody na zmianę np. 10 opak. po 100 g na 1 opak. po 1 kg czy 10 opak. po 100 ml na 1 opak. po 1 L itp.**

### Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- ✓ zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- ✓ zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- ✓ zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane,

- tabletki, lub drażetki?
- ✓ Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
  - ✓ Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o przedłużonym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne)  
– o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:

- ✓ fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?
- ✓ ampułki na fiolki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 10**

Prosimy o doprecyzowanie dawki jaką Zamawiający miał na myśli w pakiecie nr 9 poz 38 Metamizol 2ml czy 5 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli metamizol po 5 ml.**

#### **Pytanie nr 11**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które

wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 3 miał na myśli 1 opakowanie leku Amantadine 200 mg / 500ml x 10 szt?

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 1 opak. leku Amantadine 200 mg / 500ml x 10 szt.**

#### **Pytanie nr 15**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Zadaniu 7 w pozycji 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,18,21 wymaga, aby płyn infuzyjny podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia?

Wymóg produktów w opakowaniach z podażą płynów w systemie zamkniętym, zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%. Worek Viaflo umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Należy mieć na uwadze, że podstawowym elementem zamkniętej linii infuzyjnej jest opakowanie z płynem infuzyjnym, które zgodnie z definicją Rosenthal'a ma spełniać kilka wymogów:

- Samozapadające się ściany
- Brak konieczności napowietrzania
- Dwa niezależne porty
- Objętość rezydualna nie przekraczająca 5% objętości.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym, spełniają wszystkie powyższe wymogi i charakteryzują się niską objętością resztkową - poniżej 5% objętości potwierdzoną odpowiednim dokumentem, a co za tym idzie dostarczają ponad 98% objętości leku. Obniża to koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w zakresie Zadaniu 7 w pozycji 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,18,21 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym, w którym jednorazowo umieszczamy kolec aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który ma samozasklepiającą się membranę, dzięki której można wielokrotnie podawać leki do worka. Port ten jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i dostarczają ponad 98% objętości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania

takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na zyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków Viaflo po podaży płynu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 17**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 7 w pozycji 19 i 20 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 18**

4. Czy Zamawiający Zadaniu 7 w pozycji 19 i 20 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

#### **Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający w Zadaniu 7 w pozycji 19 i 20 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwia bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłęcia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

#### **Pytanie nr 20**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Zadaniu 7 w pozycji 19 i 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekiem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h?

**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy postępowania.**

#### **Pytanie nr 21**

Do treści §1 ust. 3 oraz §7 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 22**

2. Do treści §1 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 23**

3. Do treści §2 ust. 3 oraz §10 ust. 2 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie treści §2 ust. 3 oraz §10 ust. 2 pkt 3 wzoru umowy zwrotem: „..., nie dłużej jednak niż o 6 miesięcy.”?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 24**

4. Do treści §8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w wykonywaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,05% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdą godzinę zwłoki?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał zmiany zapisów.**

**Pytanie nr 25**

5. Do treści §8 ust. 1 pkt 2) oraz 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 26**

6. Do treści §8 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 27**

7. Do treści §8 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §8 ust. 7 wzoru umowy w taki sposób, aby kary z tytułu opóźnienia naliczane były do momentu skorzystania z prawa do dokonania zamówienia zastępczego, zamiast do momentu poinformowania o tym fakcie Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał zmiany zapisów.**

**Pytanie nr 28**

8. Do treści §10 ust. 2 pkt 6) wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę zapisów.**

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

Sporządził: Bogumiła Kalinowska

SPECJALISTA ds. ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH  
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie

Bogumiła Kalinowska

PEŁNOMOĆNIK DYREKTORA  
ds. ADMINISTRACYJNO - TECHNICZNYCH  
Narodowy Instytut Geriatrii,  
Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie

mgr Damian Wrona

Strona 5 z 5



**ZAŁĄCZNIK NR 3**  
**POSTANOWIENIA DLA STRON, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE**  
**DO TREŚCI UMOWY**

w wyniku rozstrzygniętego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **17/PN/2021/BK**, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) zwaną dalej „ustawą Pzp”, została zawarta umowa o następującej treści:

**§1.**

1. Zamawiający zleca, a Wykonawca zobowiązuje się do dostawy leku biologicznego (zadanie nr ... - .....), zwanego w dalszej części umowy „towarem”, zgodnie z **załącznikiem nr 1** do niniejszej umowy (tożsamym z formularzem asortymentowo-cenowym), a Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty wynagrodzenia.
2. Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze towaru będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa. Towar musi być fabrycznie nowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw leków przez cały okres obowiązywania umowy.
4. Wykonawca zobowiązany jest w trybie „pilnym” do 12 godzin od otrzymania zamówienia złożonego pisemnie za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres: ..... lub telefonicznie pod numerem ..... przez pracownika Zamawiającego.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części asortymentu wynikającej z braku zapotrzebowania.
6. Dostawa towaru będzie realizowana z .....(adres magazynu).
7. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu zamówienia w zakresie jakości oraz producenta, zgodnie z treścią złożonej oferty.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu towaru dostarczonego, a niezamówionego w zamówieniu częściowym oraz zwrotu towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem. Zwrot następuje na koszt Wykonawcy.
9. Wykonawca oświadcza, iż każdy dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin użycia/ważności/gwarancji nie krótszy niż 6 miesięcy.
10. Wykonawca oświadcza, że towar został dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą pf”.
11. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć na każde żądanie Zamawiającego i w terminie wskazanym przez Zamawiającego, Charakterystykę Produktu Leczniczego, zgodnie z wymaganiami ustawy pf oraz dokumenty potwierdzające dopuszczenie produktów leczniczych (towaru) do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy pf, wydane na podstawie wpisu do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.

**§2.**

1. Umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy**, tj. od dnia ..... **2021** roku do dnia ..... **2022** roku lub do momentu wyczerpania wartości umowy, dla każdego zadania, z zastrzeżeniem ust. 2.
2. W przypadku wyczerpania wartości umowy przed dniem ..... umowa wygasa z dniem wyczerpania wartości umowy.
3. W sytuacji niewykorzystania wartości umowy do dnia ..... Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużania okresu obowiązywania umowy z zastosowaniem cen określonych w umowie, do momentu wyczerpania wartości umowy, z zachowaniem formy pisemnej w formie aneksu.

### §3.

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy według ceny jednostkowej wymienionej w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy – formularz asortymentowo-cenowy.

2. Wartość umowy wynosi brutto:

..... zł  
(słownie: złotych ..... groszy ../100)  
netto: .....zł (słownie: ..... złotych);

w tym:

Zadanie nr ..... - ..... wartość brutto wynosi ..... zł  
(słownie: .....zł)

Zadanie nr ..... - ..... wartość brutto wynosi ..... zł  
(słownie: .....zł)

3. Cena oferty winna zawierać wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, w szczególności: koszty dostawy, opakowań, ubezpieczeń, podatku VAT, opłat celnych, itp.
4. Zaoferowana cena jednostkowa nie ulegnie zmianie przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem postanowień § 10.
5. Zamawiający oświadcza, że w dacie wystawienia każdej z faktur pozostaje zarejestrowanym podatnikiem VAT czynnym w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.
6. Zamawiający potwierdza, że wszystkie faktury wystawiane w odniesieniu do niniejszej Umowy będą zawierały ważny numer identyfikacji podatkowej VAT.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego powiadomienia Zamawiającego o jakichkolwiek zmianach w powyższym zakresie w czasie obowiązywania Umowy.
8. Zamawiający oświadcza, że numer konta bankowego wskazany w umowie widnieje w wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT i przez czas umowy nie zostanie w wykazie usunięty. Zmiana konta bankowego wymaga formy pisemnej.
9. W odniesieniu do transakcji podlegających w Polsce obowiązkowej zapłacie w mechanizmie podzielonej płatności (tzw. split payment), Wykonawca zobowiązuje się do zamieszczenia na wystawionej fakturze jednoznacznej informacji o obowiązku realizacji płatności za fakturę w mechanizmie podzielonej płatności, dokonując rozbicia całkowitej kwoty do zapłaty na kwotę netto oraz podatek VAT, podlegające zapłacie na dedykowane konta mechanizmu podzielonej płatności.

### §4.

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wielkości przedmiotu umowy określonego w **załączniku nr 1** do umowy w zakresie ilości i wartości nie więcej niż o 30% całkowitej wartości dla danego zadania lub 30% asortymentu, w takim przypadku Wykonawcy nie przysługuje roszczenie o dostawę niezamówionego asortymentu.
2. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca gwarantuje ilościową realizację przedmiotu umowy z zastrzeżeniem ust. 1.

### §5.

1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania dostaw częściowych leku w czasie nie dłuższym niż w następnym dniu roboczym od daty otrzymania zamówienia złożonego pisemnie za pośrednictwem poczty elektronicznej e-maila na adres: ..... lub telefonicznie na nr: +48 (...)..... przez pracownika Zamawiającego. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany terminu dostawy w składanym zamówieniu, jednak na nie krótszy 3 dni robocze. Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
2. Wykonawca dostarczać będzie przedmiot zamówienia na swój koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego, tj. **magazynu aptecznego** w siedzibie Zamawiającego, w dniach od



poniedziałku do piątku w godzinach 8<sup>00</sup> do 14<sup>00</sup>, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy oraz dni wolnych u Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do rozładunku i złożenia towaru w pomieszczeniach magazynu apteki, zgodnie ze wskazaniem personelu Zamawiającego na własny koszt.

3. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań, gdy wystąpią okoliczności, o których mowa w §10 ust. 1 pkt 6, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.
4. Dopuszcza się dostawę odpowiednika leku, w rozumieniu art. 2 pkt 13 lit. a) ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych z dnia 12 maja 2011 r. (Dz. U. z 2015 r. poz. 345), za oferowany towar w sytuacji, o której mowa § 10 ust. 2 pkt 10, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.
5. Wykonawca gwarantuje dostawę towaru wolnego od wad.
6. Każda partia danego towaru musi być jednolita asortymentowo z zamówieniem, o którym mowa w ust. 1.
7. Zamawiający zobowiązany jest do sprawdzenia czy dostawa jest zgodna ze złożonym przez niego zamówieniem, o którym mowa w ust. 1, pod względem ilościowym i jakościowym. Sprawdzenie obejmuje przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu, a w razie uszkodzenia opakowania zbiorczego sprawdzenie stanu jego zawartości. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu opakowania otwartego.
8. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru Zamawiający odmówi przyjęcia towaru, a Wykonawca zobowiązany jest wymienić go niezwłocznie, w czasie nie dłuższym niż 5 dni robocze na towar wolny od wad tak, aby możliwe było jego użycie zgodnie z zapotrzebowaniem.
9. Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić braki towaru stwierdzonego podczas dostawy w czasie nie dłuższym niż 3 dni robocze.
10. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru, po dokonaniu odbioru:
  - 1) Zamawiający zawiadomi pisemnie o tym Wykonawcę za pośrednictwem fax-u na nr: ..... lub e-mailem na adres: .....
  - 2) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na swój koszt i ryzyko, towaru wolnego od wad niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia o wadzie, w czasie nie dłuższym niż 48 godzin.
11. Dla potrzeb niniejszej umowy pod pojęciem dni roboczych należy rozumieć dni tygodnia od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy oraz dni wolnych u Zamawiającego.

## §6.

1. Wykonawca do każdej dostawy częściowej zobowiązany jest dołączyć dokument potwierdzający rodzaj i cenę towaru, będącego przedmiotem umowy, zawierający ilość oraz cenę zamówionego i dostarczonego towaru tj. oryginał faktury wraz z jej kopią.
2. Zapłata należności za wykonanie przedmiotu umowy będzie realizowana w częściach, w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy podany na fakturze w terminie **60 dni** od daty dostawy kompletnego i wolnego od wad towaru i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w wersji papierowej lub przekazana w formie elektronicznej poprzez **apteka@spartanska.pl**
3. W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny od pracy lub dzień wolny u Zamawiającego, płatność nastąpi w następnym dniu roboczym następującym po tym dniu.
4. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia usunięcia przez Wykonawcę stwierdzonych nieprawidłowości.
5. W przypadku niekompletnej lub wadliwej dostawy towaru, termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia uzupełnienia lub usunięcia wad dostawy towaru.
6. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia konta bankowego Zamawiającego.

7. W przypadku powstania po stronie Zamawiającego zaległości w płatnościach, zapłata należności ubocznych następować będzie wyłącznie po uprzednim wystawieniu przez Wykonawcę z tego tytułu noty księgowej obciążeniowej (noty odsetkowej) zawierającej wszystkie elementy wskazane w art. 21 ust. 1 ustawy o rachunkowości z dnia 29 września 1994 r. (Dz.U. 2019 poz. 351) i przekazaniu jej oryginału do Zamawiającego.

#### **§7.**

1. Niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy nie może skutkować przerwaniem udzielania przez Zamawiającego świadczeń zdrowotnych. W przypadku wystąpienia takiej przerwy z przyczyn wynikających z niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Zamawiający dokona zakupu u innego dostawcy, pomniejszając wielkość zamówienia u Wykonawcy oraz obciąży Wykonawcę poniesionymi kosztami.
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1 Zamawiający potrąci swoją należność z najbliższej realizowanej płatności na rzecz Wykonawcy.

#### **§8.**

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych w przypadku:
  - 1) zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 20 zł,
  - 2) zwłoka w rozpatrzeniu reklamacji, w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia będącego przedmiotem reklamacji, za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu określonego w § 5 ust. 8 lub ust. 9 lub ust. 10, jednak nie mniej niż 20 zł
  - 3) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
  - 4) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Łączna wysokość kar umownych nie przekroczy 30% wartości umowy o której mowa w §2, w odniesieniu do zadania którego realizacji dotyczy naliczanie kar umownych.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego w przypadku, gdy suma kar umownych nie pokrywa powstałej szkody.
4. Zamawiający może potrącić karę umowną z wierzytelności Wykonawcy.
5. Za szkody powstałe z innych przyczyn Wykonawca odpowiada na zasadach ogólnych zawartych w Kodeksie cywilnym.
6. W przypadku nie zrealizowanej dostawy powyżej 2 dni od upływu terminu określonego na realizację dostawy i lub reklamacji Zamawiający ma prawo dokonania zakupu u innego dostawcy oraz do pomniejszenia wielkości zamówienia i obciążenia Wykonawcy poniesionymi kosztami tj. różnicą między ceną Wykonawcy a ceną zapłaconą przez Zamawiającego, gdy cena płacona przez Zamawiającego jest wyższa od ceny określonej w niniejszej umowie oraz poniesionymi kosztami zakupu.
7. Poniesione koszty w wysokości udokumentowanej fakturami mogą być potrącone (po ich wystąpieniu) z wymagalnej wierzytelności Wykonawcy.
8. W przypadku, o którym mowa w ust. 6, Zamawiający nalicza kary za zwłokę (o ile nieterminowa realizacja wynika ze zwłoki) do dnia, w którym poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.

#### **§9.**

1. Wszystkie zmiany postanowień umowy mogą nastąpić jedynie w formie pisemnej (aneks), za zgodą stron pod rygorem nieważności.
2. Strony podają następujące adresy do doręczeń:
  - 1) Zamawiający: Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher ul. Spartańska 1, 02-637 Warszawa;
  - 2) Wykonawca: .....
3. Strony są zobowiązane do wzajemnego pisemnego informowania się o każdej zmianie adresu. W przypadku niedopełnienia przez którąkolwiek ze Stron powyższego

zobowiązania, pisma kierowane na ostatnio wskazany przez Stronę adres będą uznane za doręczone.

### §10.

1. Zmiana postanowień niniejszej Umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności, w postaci aneksu.
2. W związku z regulacją art. 454 ustawy Pzp, Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania następujących zmian w umowie
  - 1) w przypadku obniżenia limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto leku, określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia, po złożeniu ofert lub w trakcie trwania umowy, cena hurtowa brutto dla Zamawiającego musi zostać obniżona w tym samym stopniu i nie może przekraczać nowych wartości limitu finansowania ani ceny hurtowej brutto określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia. Podwyższenie limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto leku, określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia, nie stanowi podstawy do zmiany ceny hurtowej brutto, po jakiej Zamawiający nabywa ten lek. W przypadku ustalenia ceny urzędowej dla leku w trakcie trwania umowy Wykonawca zobowiązuje się do obniżenia ceny do ceny urzędowej, w przypadku gdy cena po której lek jest nabywany jest od niej wyższa,
  - 2) zwiększenie lub zmniejszenie ilości asortymentu, będącego przedmiotem umowy wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy, bez konieczności zmiany wartości przedmiotu umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy,
  - 3) zmniejszenia ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy,
  - 4) wydłużenia terminu realizacji umowy, o którym mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy, z chwilą niewykorzystania przez Zamawiającego wartości umowy, o której mowa w § 3 ust. 2 niniejszej umowy,
  - 5) zmiana ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy wynikające ze zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową,
  - 6) Wycofania lub zmiany przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (zaprzestania dystrybucji lub produkcji, w tym czasowego zaprzestania dystrybucji lub produkcji); Strony zastrzegają możliwość zmiany umowy w zakresie produktu wycofanego, o ile Wykonawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu o tych samych właściwościach i składzie, zarejestrowany w programach lekowych w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany produkt.
  - 7) W przypadku, gdy w odniesieniu do oferowanego leku lub środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego obowiązuje instrument dzielenia ryzyka zawarty w decyzji o objęciu refundacją i o ustaleniu ceny urzędowej Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania produktu w cenie nie wyższej niż wynikająca z tego instrumentu. Wykonawca jest zobowiązany do przestrzegania postanowień instrumentu dzielenia ryzyka przez cały okres obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem, że podwyższenie ceny leku określonej w tym instrumencie, nie stanowi podstawy do podwyższenia ceny leku dla Zamawiającego.
  - 8) W przypadku niedostarczenia leku będącego przedmiotem umowy lub jego odpowiednika Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu niedostarczonego asortymentu u innego podmiotu uprawnionego do obrotu hurtowego.  
W sytuacji, gdy cena zakupu leku u innego podmiotu uprawnionego do obrotu hurtowego będzie wyższa od ceny leku będącego przedmiotem umowy Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą w cenie.

3. Obniżenie ceny jednostkowej towaru nie wymaga formy pisemnej i jest obowiązkowe w przypadku zmiany cen u producenta, wskaźnika kursu euro, cen urzędowych, itp. Jednocześnie Wykonawca jest zobowiązany do powiadomienia Zamawiającego o każdej takiej zmianie (np. e-mail, fax).
4. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności, powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
5. W przypadku naruszania postanowień umowy przez Wykonawcę, w szczególności w przypadku opóźnienia w dostawie ponad 5 dni w stosunku do terminu realizacji, lub trzykrotnej w ciągu miesiąca zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia o powyższym informacji.
6. Zamawiający może odstąpić od realizacji umowy również w przypadku niewłaściwego jej wykonania przez Wykonawcę, w szczególności w przypadku nieterminowej lub niekompletnej realizacji dostaw). W takim przypadku Zamawiający wezwie Wykonawcę do zaniechania naruszania umowy. Trzykrotne uchybienie realizacji zamówienia w okresie kolejnych dwóch miesięcy upoważnia Zamawiającego do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym.

#### **§11.**

##### **PODWYKONAWCY**

Wykonawca oświadcza, że dostawę stanowiącą przedmiot umowy wykona samodzielnie, tj. bez udziału podwykonawców/ wykonanie następujących części zamówienia powierzy podwykonawcom .....\*).

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:
  - 1) Administratorem danych osobowych Wykonawców lub Zleceniodawców biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest **Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji, adres: 02-637 Warszawa ul. Spartańska 1,**
  - 2) Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania Państwa danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej: [iod@spartanska.pl](mailto:iod@spartanska.pl); [kancelaria@spartanska.pl](mailto:kancelaria@spartanska.pl).
  - 3) Administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO, tj. przetwarzanie jest niezbędne w celu wykonania umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą, lub do podjęcia działań na żądanie osoby, której dane dotyczą, przed zawarciem umowy.
  - 4) Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także na rzecz podmiotów, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem).
  - 5) Administrator nie zamierza przekazywać Państwa danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej,
  - 6) mają Państwo prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie Administratora.
2. Dodatkowo zgodnie z art. 13 ust. 2 RODO informujemy, że:
  1. Państwa dane osobowe będą przechowywane do momentu upływu okresu przedawnienia wynikającego z ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny.
  2. Przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do przeniesienia danych oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego;

3. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do zawarcia umowy. Konsekwencją niepodania danych osobowych będzie brak realizacji umowy.
4. Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o Państwa dane osobowe.

#### **§12.**

1. Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesienie wierzytelności wynikających z umowy bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego.
2. Wykonawca oświadcza, że znany jest mu fakt, iż treść niniejszej umowy, a w szczególności dotyczące go dane identyfikujące, przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia stanowią informację publiczną w rozumieniu art. 1 ust.1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2015 r., poz. 2058 z późn. zm.), która podlega udostępnieniu w trybie przedmiotowej umowy.
3. W sprawach nieuregulowanych Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące odnoszące się do przedmiotu Umowy.
4. Wszelkie spory między Stronami wynikłe w związku albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć w drodze negocjacji w terminie 30 dni od dnia złożenia wniosku z propozycją ugodową przez jedną ze Stron drugiej Stronie, będą rozstrzygane przez Sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
5. Wszelkie zmiany Umowy mogą być dokonane tylko w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Umowa została sporządzona w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

