



SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



Nasz znak ZP 39/24

Poznań, dnia 30.08.2024 roku

Szanowni Wykonawcy !

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę produktów leczniczych - 10 pakietów

I. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób jak poniżej :

1.W SWZ załączniku nr 7 „ Projekt umowy” § 7a ust.1 (zmiana zaznaczona pogrubiona czcionką) w sposób jak poniżej :

Jest :

§ 7a

Reklamacje

W przypadku niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z zaoferowanym w ofercie, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowej realizacji złożonego zamówienia w każdym czasie. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się w nieprzekraczalnym terminie do 2 dni roboczych dokonać prawidłowej realizacji zamówionego przedmiotu umowy po wezwaniu go przez Zamawiającego.

Po zmianach:

§ 7a

Reklamacje

W przypadku niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z zaoferowanym w ofercie, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowej realizacji złożonego zamówienia w każdym czasie. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się w nieprzekraczalnym terminie **do 3 dni roboczych** dokonać prawidłowej realizacji zamówionego przedmiotu umowy po wezwaniu go przez Zamawiającego.

2. W SWZ załączniku nr 1, „Wykaz Przedmiotu zamówienia” w zakresie Pakietu nr 1 (zmiana zaznaczona pogrubioną czcionką) w sposób jak poniżej:

Jest:

Pakiet nr 1

Wadium : 7.600,00 zł

Lp.	Nazwa leku	Ilość mg	Cena netto miligrama	Cena brutto miligrama	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Nazwa handlowa leku	Producent dawka /ilość sztuk w opakowaniu
1.	Treprostinil inj.	4000 mg							
	SUMA	XXXXXX	XXXXXXXXXX	XXXX	XXX			XXXXXX	XXXXXXXXXX

Zamawiający wymaga posiadania dawek : 1mg/ml fiolka ; 2,5mg/ml fiolka ; 5mg/ml ; 10mg/ml fiolka do wyboru przez Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze oferowane przez Wykonawcę były umieszczone w katalogu leków refundowanych (zgodność kodów EAN), zgodnie z obwieszczeniem Ministerstwa Zdrowia.

Jeżeli MZ wycofa decyzję o refundacji zaoferowanego produktu, będzie to stanowiło podstawę do zaprzestania realizacji umowy w części dotyczącej danego produktu.

Lek stosowany w procedurze B.31 Leczenie chorych z tętniczym nadciśnieniem płucnym

Po zmianach:

Pakiet nr 1

Wadium : 7.600,00 zł

Lp.	Nazwa leku	Ilość mg	Cena netto miligrama	Cena brutto miligrama	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Nazwa handlowa leku	Producent dawka /ilość sztuk w opakowaniu
1.	Treprostinil inj.	4000 mg							
	SUMA	XXXXXX	XXXXXXXXXX	XXXX	XXX			XXXXXX	XXXXXXXXXX

Zamawiający wymaga posiadania dawek : 1mg/ml fiolka ; 2,5mg/ml fiolka ; 5mg/ml ; 10mg/ml fiolka do wyboru przez Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze oferowane przez Wykonawcę były umieszczone w katalogu leków refundowanych (zgodność kodów EAN), zgodnie z obwieszczeniem Ministerstwa Zdrowia.

Jeżeli MZ wycofa decyzję o refundacji zaoferowanego produktu, będzie to stanowiło podstawę do zaprzestania realizacji umowy w części dotyczącej danego produktu.

Lek stosowany w procedurze B.31 Leczenie chorych z tętniczym nadciśnieniem płucnym

Zamawiający wymaga od Wykonawcy nieodpłatnego (bez dodatkowego wynagrodzenia):
Dostarczenia-użyczenia - na czas trwania terapii 2 sztuk pomp infuzyjnych przeznaczonych do podskórnego podawania leku treprostynil Zapewnienia serwisu przekazanych pomp, pozwalającego na prowadzenie nieprzerwanej terapii pacjenta leczonego treprostynilem Zapewnienia materiałów zużywalnych niezbędnych do prowadzenia terapii preparatem treprostynilu w szczególności włączyć i strzykawek.

Przeprowadzenia szkolenia lekarzy prowadzących terapię oraz personelu pielęgniarskiego przez osobę posiadającą odpowiednie do tego kwalifikacje i uprawnienia.

Przekazania pompy wszczepialnej do podawania treprostynilu drogą dożylną oraz zapewnienie materiałów zużywalnych, szkoleń i serwisu w przypadku decyzji lekarza o konieczności zmiany drogi podania z podskórnej na dożylną preparatem objętym refundacją NFZ w ramach programu lekowego

W związku ze zwiększonym ryzykiem zakażenia i rozwoju zagrażających życiu powikłań septycznych wynikającym z długotrwałego przechowywania leku w pompie do podawania podskórnego, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był stabilny mikrobiologicznie i chemicznie w temp. 37stC. przez co najmniej 14 dni, zgodnie z ChPL

3.Zmiana SWZ, Załącznik nr 7

Zmiana polegająca na dodaniu wzoru umowy użyczenia (załącznik nr 7) dla pakietu 1

II. Ponadto informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający zezwoli w Pakiet nr 8

Lp.	Nazwa leku	j.m.	Ilość opakowań
1.	Szczepionka prz. krztusiec-błonica-tężec 0,5 ml	Amp.-strz.	350

na dostawy szczepionki począwszy od drugiej połowy października 2024 r.

Odpowiedź :

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę od połowy października 2024 roku

Pytanie nr 2 dot. wzoru umowy § 1.3a-1.3c

Czy Zamawiający wykreśli zastrzeżenia zawarte par. 1.3.a – 1.3.c? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zająć może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 3 dot. wzoru umowy § 5.1

Czy Zamawiający w par. 5.1.d zamiast 48 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy przez okres ponad pięciokrotnie (sic) dłuższy, niż pierwotnie zakładany (dla dostaw na 7 miesięcy), przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że po tak długim czasie produkt nie będzie dostępny (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź:

Czas przedłużenia okresu obowiązywania umowy będzie każdorazowo ustalany przez strony, z tym, że tak przedłużony okres obowiązywania umowy nie może przekroczyć 48 miesięcy

Pytanie nr 4 dot. wzoru umowy § 5.3.1

Czy w par. 5.3.1 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 5 dot. wzoru umowy § 5.5

Czy Zamawiający w par. 5.5 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 6 dot. wzoru umowy § 7

Czy Zamawiający w par. 7.a wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą ja na wstępie pisma część I pkt.1

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 1 Treprostinil inj.

Czy Zamawiający wymaga od Wykonawcy nieodpłatnego (bez dodatkowego wynagrodzenia): Dostarczenia-użyczenia - na czas trwania terapii 2 sztuk pomp infuzyjnych przeznaczonych do podskórnego podawania leku treprostynil Zapewnienia serwisu przekazanych pomp, pozwalającego na prowadzenie nieprzerwanej terapii pacjenta leczonego treprostynilem Zapewnienia materiałów zużywalnych niezbędnych do prowadzenia terapii preparatem treprostynilu w szczególności wkłuc i strzykawek.

Przeprowadzenia szkolenia lekarzy prowadzących terapię oraz personelu pielęgniarskiego przez osobę posiadającą odpowiednie do tego kwalifikacje i uprawnienia

Przekazania pompy wszczepialnej do podawania treprostynilu drogą dożylną oraz zapewnienie materiałów zużywalnych, szkoleń i serwisu w przypadku decyzji lekarza o konieczności zmiany drogi podania z podskórnej na dożylną preparatem objętym refundacją NFZ w ramach programu lekowego

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą ja na wstępie pisma część I pkt.2

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 1 Treprostinil inj.

Czy w związku ze zwiększonym ryzykiem zakażenia i rozwoju zagrażających życiu powikłań septycznych wynikającym z długotrwałego przechowywania leku w pompie do podawania podskórnego, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był stabilny mikrobiologicznie i chemicznie w temp. 37st C. przez co najmniej 14dni, zgodnie z Chpl?

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą ja na wstępie pisma część I pkt.2

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 1 Treprostinil inj.

Czy Zamawiający wymaga preparatu treprostynil we fiolkach o najmniejszej dostępnej na rynku objętości 10ml, w celu zminimalizowania potencjalnych strat leku podawanego pacjentowi pediatrycznemu o niskich parametrach wagowych przekładających się na mniejsze zapotrzebowanie leku w stosunku do pacjenta dorosłego?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 10 dot. wzoru umowy §1 ust. 2 lit. b)

Prosimy o wykreślenie zapisu §1 ust. 2 lit. b), który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za

leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

- w przypadku zmiany ceny refundowanej istnieje możliwość zmiany umowy w tym zakresie (zgodnie z postanowieniem zawartymi w §5 ust 4 umowy
- natomiast brak zapotrzebowania z strony pacjenta z uwagi na jego stan prosimy traktować jako okoliczność niezależna od stron, której nie dało się przewidzieć w momencie zawarcia umowy

Pytanie nr 11 dot. wzoru umowy §4 ust. 2, §5 ust, 1 lit. d)

Prosimy o dodanie następującego wyrażenia: „(...)”, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”. Jednocześnie prosimy o ograniczenie terminu na jaki możliwe będzie ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy do 3 miesięcy.

Wyjaśniamy, że zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości przedłożenia czasu trwania umowy do 48 miesięcy jest nieproporcjonalnie duże w stosunku do terminu podstawowego (9-miesięcznego). W wyroku z dnia 20.09.2021 r. nr KIO 2450/21 (Legalis nr 2839179) Izba krytycznie odnosi się do tego rodzaju modyfikacji: „W przedmiotowym postępowaniu w świetle postanowień projektu umowy dotyczących opcji, wykonawca w stosunku do przeważającego zakresu przedmiotu zamówienia nie zna ostatecznego czasu trwania usługi ani poszczególnych okresów jej trwania, ani okoliczności, od których zależy, czy zamawiający skorzysta z opcji. Przy czym podkreślić należy, że o ile niepewność wykonawców co do skorzystania przez zamawiających z prawa opcji jest naturalną cechą tej instytucji, o tyle w niniejszym stanie faktycznym, niepewność ta dotyczy przedmiotu zamówienia w zdecydowanie przeważającej jego części (44 miesiące opcji wobec 3 miesięcy zamówienia podstawowego) i w dodatku bez dookreślenia dalszych zasad, na jakich będzie realizowana opcja.”.

Powyższe naruszenie art. 99 ust. 1 PrZamPubl wiąże się też z naruszeniem art. 16 PrZamPubl, w kontekście braku zachowania przez zamawiającego zasady przejrzystości, a ponadto wiąże się z naruszeniem art. 353¹ KC, gdyż projekt umowy w zakresie dotyczącym opcji sprzeciwia się ustawie, a także zasadom współżycia społecznego. Za nieuprawnione należy bowiem uznać takie ukształtowanie stosunku, które nie pozwala wykonawcy powziąć wiedzy co do przeważającego zakresu umowy, a w konsekwencji co do ryzyka związanego z realizacją tej umowy. Również w wyroku o sygn. akt KIO 1807/12 Izba wyraziła pogląd, zgodnie z którym „mimo braku wyraźnego ograniczenia, nie było celem ustawodawcy stworzenie podstawy prawnej do zaistnienia sytuacji, w ramach której zamówienie podstawowe będzie miało charakter mniejszościowy wobec zamówienia objętego prawem opcji”. W ww. wyroku Izba wskazała zatem, że nie ma przeszkód, aby zamówienie przewidywało prawo opcji, lecz jako pewny margines realizacji całego zamówienia, nie zaś jako jego przeważającą część.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i nie wprowadza zmiany o której mowa w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że § 4 ust 2 i §5 ust 1 lit d projektu umowy przewidują włącznie możliwość zmiany okresu obowiązywania umowy w sytuacji szczegółowo opisanej w tym zapisie. Z treści §5 ust 1 lit d projektu umowy wynika wprost, że umowa może zostać przedłużona o dalsze 3 miesiące, z tym że łączne zmiany umowy nie mogą powodować przekroczenia 48 miesięcy i przekroczenia wartości umowy. Granica 48 miesięcy wynika z art. 434 ust 1 pzp. Ponadto, Zamawiający nie ma prawa do jednostronnej zmiany umowy w zakresie zmiany okresu obowiązywania umowy. Każda zmiana umowy dla swojej skuteczności wymaga zgody wszystkich stron czynności prawnej w formie w jakiej dana czynność prawna została dokonana tj. w tym przypadku przez podpisanie stosowanego aneksu do umowy.

Pytanie nr 12 dot. wzoru umowy §10 ust. 1 lit. c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu opóźnienia w dostawie, tak aby wynosiła ona 0,3% wartości netto NIEDOSTARCZONEJ w terminie części zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 13 dot. wzoru umowy §10 ust. 1 lit. d)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu opóźnienia w wymianie reklamacyjnej, tak aby wynosiła ona 0,3% wartości netto REKLAMOWANEJ części zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 14 dot. wzoru umowy §10 ust. 1 lit. e)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu nienależytego wykonywania umowy (w sposób inny niż zwłoka), aby wynosiła 0,3% wartości netto NIENALEŻYCIE wykonywanego zamówienia za każdy przypadek?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 15 dot. wzoru umowy §11 ust. 3

Wskazujemy, że zapisy §11 ust. 3 są nazbyt ogólne oraz nieprecyzyjne, gdyż na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. Powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023 poz. 1605). Ponadto, wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obciążony ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy w związku ze zmniejszeniem lub odstąpieniem od finansowania procedury medycznej przez NFZ. Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź :

Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ. Odstąpienie przez NFZ od finansowania świadczeń, wobec których mają być realizowane dostawy objęte przedmiotem zamówienia, spowoduje utratę celu gospodarczego zawieranej umowy (dla jakiego pacjenta kupować produkt, skoro nie ma pacjenta, za którym idzie finansowanie z NFZ).

.....
Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Kierownik Apteki
Szpitala Klinicznego
im. K. Jonschera DM w Poznaniu
mgr farm. Anna Łohynowicz

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR
Szpitala Klinicznego
im. K. Jonschera DM w Poznaniu
.....
Aniela Pachciarz
Dyrektor Szpitala

W załączeniu :

- obowiązujący Pakiet nr 1
- obowiązująca umowa użyczenia

Opracowała : Beata Zoellner

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACJENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem

Załącznik nr 1

ZP 39/24 Wykaz przedmiotu zamówienia (wypełniony zgodnie z wymaganiami Zamawiającego) należy dołączyć do oferty (załącznik do Formularza ofertowego) w wersji elektronicznej. Wykonawca podpisuje ofertę kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

WYKAZ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 1

Wadium : 7.600,00 zł

Lp.	Nazwa leku	Ilość mg	Cena netto miligrama	Cena brutto miligrama	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Nazwa handlowa leku	Producent dawka /ilość sztuk w opakowaniu
1.	Treprostinil inj.	4000 mg	xxxxxxx	xxxx	xxxx			xxxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx
	SUMA								

Zamawiający wymaga posiadania dawek : 1mg/ml fiołka ; 2,5mg/ml fiołka ; 5mg/ml ; 10mg/ml fiołka do wyboru przez Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze oferowane przez Wykonawcę były umieszczone w katalogu leków refundowanych (zgodność kodów EAN), zgodnie z obwieszczeniem Ministerstwa Zdrowia.

Jeżeli MZ wycofa decyzję o refundacji zaofertowanego produktu, będzie to stanowiło podstawę do zaprzestania realizacji umowy w części dotyczącej danego produktu.

Lek stosowany w procedurze B.31 Leczenie chorych z tętnicznym nadciśnieniem płucnym

Zamawiający wymaga od Wykonawcy nieodpłatnego (bez dodatkowego wynagrodzenia):

Dostarczenia-uzyzczenia - na czas trwania terapii 2 sztuk pomp infuzyjnych przeznaczonych do podskórnego podawania leku treprostynil

Zapewnienia serwisu przekazanych pomp, pozwalającego na prowadzenie nieprzerwanej terapii pacjenta leczonego treprostynilem

Zapewnienia materiałów zużywalnych niezbędnych do prowadzenia terapii preparatem treprostynilu w szczególności wkłuc i strzykawek.

Przeprowadzenia szkolenia lekarzy prowadzących terapię oraz personelu pielęgniarskiego przez osobę posiadającą odpowiednie do tego kwalifikacje i uprawnienia

Przekazania pompy wszczepialnej do podawania treprostynilu drogą dożylną oraz zapewnienie materiałów zużywalnych, szkoleń i serwisu w przypadku decyzji lekarza o konieczności zmiany drogi podania z podskórnej na dożylną preparatem objętym refundacją NFZ w ramach programu lekowego.

W związku ze zwiększonym ryzykiem zakażenia i rozwoju zagrażających życiu powikłań septycznych wynikającym z długotrwałego przechowywania leku w pompie do podawania podskórnej, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był stabilny mikrobiologicznie i chemicznie w temp. 37stC. przez co najmniej 14 dni, zgodnie z ChPL

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)
Słownie zł:
Cena pakietu bez podatku VAT (netto)
Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy:
imię i nazwisko:
nr tel.:
e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty

**Dotyczy pakietu nr 1
dot. ZP 43/24**

UMOWA UŻYCZENIA – projekt umowy

w Poznaniu dnia 2024 roku pomiędzy:

.....
reprezentowanym przez:

.....
zwaną w dalszej części umowy: UŻYCZAJĄCYM

a

Szpitałem Klinicznym im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań, wpisanym dnia 01.03.2001 r., do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem: **0000001939**, o nadanym NIP: 7811621544, Regon: 000288863,

reprezentowanym samodzielnie przez: Dyrektora - dr n. med. Pawła Daszkiewicza

PRZEDMIOT UMOWY

§ 1

1. Użyczający zobowiązuje się na okres od dnia pierwszej dostawy umowy nr/2024 do dnia zużycia całego towaru objętego wyżej wymienioną umową dostawy nieodpłatnie użyczyć Biorącemu w celu użytkowania następującego urządzenia:

o wartości zł brutto

2. Wydanie przedmiotu użyczenia nastąpi w dniu podpisania protokołu przekazania i na jego podstawie.

3. Przekazanie i zwrot przedmiotu umowy odbędzie się na koszt Użyczającego.

4. Użyczający oświadcza, że przedmiot użyczenia jest nowy oraz udziela na cały okres trwania umowy gwarancji.

5. W okresie obowiązywania umowy Użyczający będzie zapewniał bezpłatną konserwację oraz bezpłatny serwis przedmiotu użyczenia.

6. Termin odbioru urządzenia przez Użyczającego zostanie uzgodniony bezpośrednio z użytkownikiem (Centralna Sterylizatornia przy ul. Szpitalnej 27/33)

7. Zwrot urządzenia odbędzie się na podstawie protokołu zdawczo – odbiorczego.

§ 2

1. Biorący oświadcza, że znany jest mu stan techniczny, jakość i sprawność przedmiotu użyczenia i nie wnosi z tego tytułu żadnych zastrzeżeń.

2. Użyczający oświadcza, że nie istnieją żadne okoliczności uniemożliwiające lub ograniczające oddanie przedmiotu umowy do używania i jest on wolny od wad prawnych .

3. Użyczający oświadcza, że przedmiot użyczenia spełnia wszelkie parametry techniczne medyczne, a także posiada stosowne certyfikaty oraz deklaracje zgodności UE, zezwalające na jego stosowanie zgodnie z przepisami prawa polskiego.

PRAWA I OBOWIĄZKI

§ 3

1. Biorący zobowiązuje się używać przedmiot użyczenia w sposób odpowiadający jego przeznaczeniu i właściwościom.

2. Biorący nie może oddać przedmiotu użyczenia osobie trzeciej do używania bez zgody Użyczającego.

3. Wyniki badań uzyskane przy wykorzystaniu przedmiotu użyczenia stanowiąc będą własność Biorącego i będą mogły być przekazywane Użyczącemu lub innym podmiotom tylko z zachowaniem przepisów określających zasady udostępniania dokumentacji medycznej osobom trzecim.

ROZWIĄZANIE UMOWY

§ 4

1. Umowa może być wcześniej rozwiązana:

a) Za tygodniowym wypowiedzeniem, prawo to przysługuje każdej ze stron.
b) W przypadku rażącego naruszenia postanowień niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym, prawo to przysługuje każdej ze stron.

2. W sytuacji wcześniejszego rozwiązania umowy zgodnie z ust.1 niniejszego paragrafu, Biorący zobowiązuje się do wydania przedmiotu użyczenia Użyczającemu w stanie niepogorszonym.

3. Po zakończeniu umowy użyczenia Biorący zobowiązany jest wydać niezwłocznie Użyczającemu przedmiot użyczenia w stanie niepogorszonym.

4. Biorący nie jest odpowiedzialny za zużycie przedmiotu użyczenia będące następstwem zwykłego używania, a także za szkody powstałe wskutek działania sił wyższych.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

§ 5

1. Integralną część umowy stanowią:

a) Protokół dostawy aparatury/urządzenia (zał. nr 1.)
b) Protokół uruchomienia i przekazania do eksploatacji (zał. nr 2)
c) Protokół szkolenia (zał. nr 3)

2. Zawarcie niniejszej umowy nie powoduje powstania innego zobowiązania między Stronami, w szczególności nie tworzy jakiegokolwiek zobowiązania dla Biorącego w zakresie zakupu produktów użyczającego.

3. Wszelkie zmiany umowy mogą nastąpić jedynie za zgodą stron w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

4. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie znajdują przepisy Kodeksu Cywilnego.

5. Sądem właściwym do rozstrzygnięcia ewentualnych sporów mogących wynikać z wykonania niniejszej umowy jest Sąd miejscowo właściwy dla Biorącego.

6. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, jeden dla Wykonawcy i jeden dla Zamawiającego.

BIORĄCY UŻYCZAJĄCY

Załącznik nr 1 do umowy użyczenia nr

**Protokół dostawy aparatury/urządzenia
(wzór)**

Dotyczy:

Spisany pomiędzy Firmą

Adres:

Reprezentowany przez:

a Użytkownikiem:

**Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera
Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
Adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań**

Reprezentowany przez:

1.

2.

W sprawie dostawy urządzenia/aparatury:

Nazwa

Nr fabryczny

Producent

Dostawca

Rok produkcji

Urządzenie/aparaturę dostarczono w dniu

Data i podpis przedstawiciela Firmy

.....

Data i podpis Użytkownika

.....

Załącznik nr 2 do umowy użyczenia nr

**Protokół uruchomienia i przekazania do eksploatacji
(wzór)**

Dotyczy:

Spisany pomiędzy Firmą

Adres:

Reprezentowany przez:

a Użytkownikiem:

**Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera
Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
Adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań**

Reprezentowany przez:

1.

2.

W sprawie dostawy urządzenia/aparatury:

Nazwa

Nr fabryczny

Producent

Dostawca

Rok produkcji

Urządzenie/aparaturę dostarczono w dniu

Data i podpis przedstawiciela Firmy

.....

Data i podpis Użytkownika

.....

Załącznik nr 3 do umowy użyczenia nr

**Protokół szkolenia
(wzór)**

Dotyczy:

Spisany pomiędzy Firmą

Adres:

Reprezentowany przez:

a Użytkownikiem:

**Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera
Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
Adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań**

Reprezentowany przez:

1.

2.

W sprawie dostawy urządzenia/aparatury:

Nazwa

Nr fabryczny

Producent

Dostawca

Rok produkcji

Szkolenie przeprowadzono w dniu
PRZESZKOLENI PRACOWNICY

1.

2.

3.

Data i podpis przedstawiciela Firmy

.....

Data i podpis Użytkownika

.....