



EZ/187/21

Dotyczy: odpowiedzi na pytania i zmiana SIWZ do przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych (sygnatura sprawy: EZ/953/510/20)

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

1. Pytanie do §5 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.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

2. Pytanie do §13 ust. 6 wzoru umowy

„Prosimy o dopisanie do §13 ust. 6 słów: „W przypadku gdy nie będzie możliwości dokonania przedmiotowej dostawy gdyż będzie to groziło rażąco strata po stronie Zamawiającego lub Wykonawcy, każdej ze stron przysługuje prawo odstąpienia od umowy w danej części.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

3. Pytanie do §15 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §15 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy, w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto niedostarczonych w terminie produktów za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

4. Pytanie do §15 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §15 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy, w taki sposób aby wynosiła ona 0,05% wartości brutto niedostarczonych w terminie produktów za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

5. Pytanie do §15 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §15 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy, w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towarów co do których Wykonawca nie wykonał w terminie zobowiązań, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

6. Pytanie do §15 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §15 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy, w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

7. Pytanie do §15 ust. 1 pkt 5 wzoru umowy

„Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §15 ust. 1 pkt 4 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących

Sporadziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl





Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

8. Pytanie

„Czy Zamawiający wymaga, aby w zadaniu 11 pozycja 1 produkt Pylargin i.v. (*Metamizolum natrium* 2,5 g/5 ml x 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (Tramadol hydrochloricum), roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPL obu produktów, dokumentacją potwierdzającą przeprowadzone badania oraz zgodnie z aktualnymi zaleceniami Towarzystwa Leczenia Bólu?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

9. Pytanie

„Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 1 wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPL miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 250C?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

10. Pytanie

„Czy w Zadaniu 8 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.”

Uwaga do pytania załączony jest dokument odnoszący się do pytania – materiały katalogowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

11. Pytanie

„Czy w Zadaniu 8 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

Uwaga do pytania załączony jest dokument odnoszący się do pytania – materiały katalogowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

12. Pytanie

„Czy w Zadaniu 8 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?”

Uwaga do pytania załączony jest dokument odnoszący się do pytania – materiały katalogowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

13. Pytanie

„Czy w Zadaniu 8 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.”

Uwaga do pytania załączony jest dokument odnoszący się do pytania – materiały katalogowe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia „Formularza

Sporządziła: Zofia Dombrowska 
Sprawdziła: Ewa Kupis 

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



cenowego” w zakresie Zadania 8 poz. 1. W załączeniu zmieniony „Formularz cenowy”.

14. Pytanie

„Zadanie 5 pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

15. Pytanie

„Zadanie 6 pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (Target Controlled Infusion- infuzja sterowana docelowym stężeniem leku we krwi)?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

16. Pytanie

„Zadanie 9 pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg? Zapis powinien być potwierdzony odpowiednim zapisem w ChPL.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

17. Pytanie

„Zadanie 12 pozycja 2 – Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Pozwoli to na przystąpienie do niego większej ilości wykonawców.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Pytanie

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie umowy w § 3 ustęp 2 o zwrot "Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę, bądź poza godzinami pracy apteki dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie"?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

19. Pytanie

„Dotyczy § 3 ustępu 3 - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji § 3 ust. 3 „Wzoru umowy I” oraz „Wzoru umowy II” stanowiących integralną część SIWZ. W załączeniu zmieniony „Wzór umowy I” oraz „Wzór umowy II”.

20. Pytanie

„Czy Zamawiający w §11 ust. 5 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe”

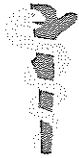
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

21. Pytanie

„Dotyczy § 15 ustępu 1 punkt 4) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy?”

Sporadziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2. 54-049 Wrocław
e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

22. Pytanie

„Czy w Zadanie 10 poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii? Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077): „Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

23. Pytanie

„Do §13 ust. 3 wzoru umowy: W związku z tym, że w toku realizacji umowy, mogą wystąpić niemożliwe do przewidzenia oraz niezależne od Wykonawcy czasowe braki na rynku poszczególnych produktów, a także z uwagi na konieczność zapewnienia na rzecz Zamawiającego stałych i nieprzerwanych dostaw odpowiedniego asortymentu, czyniąc jednocześnie zadość dążeniu stron do jak najpełniejszej realizacji umowy w sprawie udzielonego zamówienia publicznego, prosimy o dodanie do katalogu ujętego w §13 ust. 3, kolejnego pkt 4 w brzmieniu: „4) obiektywnej niemożności dostarczenia Zamawiającemu produktu będącego przedmiotem niniejszej umowy, w szczególności spowodowanej tymczasowym brakiem dostępności oferowanego asortymentu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SIWZ.

24. Pytanie Zadanie nr 2 poz.1

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 pozycja nr 1 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 1800 opakowań oraz ilości objętej prawem opcji po przeliczeniu 1080 opakowań?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie 5 szt., lecz nie czyni wymogu. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapis „Formularza cenowego” dotyczący przeliczania ilości opakowań, dla zamówienia ilości objętych prawem opcji. W załączeniu zmieniony „Formularz cenowy”.

Jednocześnie Zamawiający w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (dalej Pzp), dokonuje modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, a mianowicie:

a) zmianę „Wzoru umowy I” oraz zmianę „Wzoru umowy II” stanowiących integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez:

1) zmianę „Wzoru umowy I” w § 3. „Warunki dostaw”, ustępu 3 o treści:

było: 3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty całodobowo do Zamawiającego: „na ratunek” - do 12 godzin lub „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy Powyższe zamówienie potwierdzone zostanie telefonicznie przez Zamawiającego na numer telefonu Wykonawcy dostępny 24 godz. na dobę.

jest: 3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty do Zamawiającego na „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy

2) zmianę „Wzoru umowy II” w § 3. „Warunki dostaw”, ustępu 3 o treści:

było: 3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty całodobowo do Zamawiającego: „na ratunek” - do 12 godzin lub „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy Powyższe zamówienie potwierdzone zostanie telefonicznie przez Zamawiającego na numer telefonu Wykonawcy dostępny 24 godz. na dobę.

Sporzadziła: Zofia Dombrowska

Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej

ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2. 54-049 Wrocław

e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl





**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

jest: 3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty do Zamawiającego na „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy

W załączeniu zmieniony „Wzór umowy I” oraz „Wzór umowy II”.

b) „Formularza Cenowego”, stanowiącego integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, poprzez:

a) modyfikację zapisu kolumny 8, a mianowicie:

Było: Ilość op. j. *

Jest: ilość op.j. zamówienia podstawowego *

b) modyfikację zapisu kolumny 10, a mianowicie:

Było: zaof. ilość op. j. *

Jest: zaof. ilość op. j. zamówienia podstawowego*

c) modyfikację zapisu kolumny 20, a mianowicie:

Było: Ilości objęte prawem opcji

Jest: Ilość op. j. objęta prawem opcji

d) dodanie kolumny 21 o treści: Zaof. ilość op. j. objęta prawem opcji *

e) zmianę kolumny 2 „Nazwa międzynarodowa” Zadania 8 poz.1

było: Lactobacillus

jest: Lactobacillus - wskazania do stosowania : leczenie wspomagające w czasie i po antybiotykoterapii ; w nawracającym rzekomobłoniastym zapaleniu okrężnicy.

W załączeniu zmieniony „Formularz cenowy”.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w oparciu o art. 12a ustawy Pzp, w nawiązaniu do art. 38 ust 4a ustawy Pzp zmienia termin składania i otwarcia ofert: na 19.03.2021r., godziny i miejsca pozostają bez zmian. Wobec powyższego zmianie ulega pkt. 1 Rozdziałów XIII, XIV Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie zmiany ww. terminu.

Zastępca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

mgr Tomasz Dymyt

Sporadziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**

LACTO DR

LactoDr.

PROBIOTYK SPECJALNY
PROZNAČENIA INFANTO

LactoDr bakterie kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), kapsułki twarde LactoDR. to probiotyk w postaci kapsułek zawierający szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 6×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową)

CFU (- jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit))

składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w ilości 6×10^9 CFU, substancje dodatkowe

wskazania: LactoDr. w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u noworodków (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową), niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:

- zmniejszenia ryzyka wystąpienia powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
- odbudowania fizjologicznej flory jelitowej przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii
- wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych oraz biegunek bakteryjnych
- skrócenia czasu trwania biegunki
- przywrócenia i zachowania równowagi mikroflory jelitowej
- wspomagania odporności
- zmniejszenia ryzyka wystąpienia alergii

działanie: LactoDr. to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), które posiadają udowodnione działanie kliniczne;

zastosowanie preparatu zawierającego *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103: wspomagająco w leczeniu, zapobieganiu ostrych i przewlekłych biegunek o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*

LactoDr zawierający szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103, może być stosowany od pierwszych dni życia, także przez wcześniaki oraz noworodki o niskiej masie urodzeniowej

postać: LactoDr. 30 kapsułek

przeznaczenie: dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową

zalecane dawkowanie: noworodki, niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie; wcześniaki i noworodki z niską masą urodzeniową – indywidualnie według wskazań lekarza

KAPSUŁKI

ProbioDr

Tablety i Kapsułki z Lactobacillus GG
i Lactobacillus helveticus

ProbioDr bakterie kwasu mlekowego, kapsułki twarde

Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103), *Lactobacillus helveticus*

ProbioDR, to probiotyk w postaci kapsułek zawierający wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 2×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) 95%, *Lactobacillus helveticus* 5%;

produkt przeznaczony jest dla niemowląt, dzieci i dorosłych

CFU (- jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit)

wskazania: ProbioDr, w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:

- zmniejszenia ryzyka powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
- skrócenia czasu trwania biegunki
- zachowania równowagi mikroflory jelitowej
- wspomaganie odporności
- zmniejszenia ryzyka alergii
- wspomagająco przy leczeniu ostrych i przewlekłych biegunek infekcyjnych
- przy wystąpieniu biegunki podróży lub profilaktycznie

działanie: ProbioDr, to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (LGG) i *Lactobacillus helveticus*, które posiadają udowodnione działanie kliniczne; preparat jest bezpieczny nawet dla najmłodszych niemowląt, dzieci i dorosłych

***Lactobacillus rhamnosus* GG, *Lactobacillus helveticus*:** leczenie, zapobieganie ostrych i przewlekłych biegunek o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*

wykaz randomizowanych badań klinicznych prowadzonych metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną przyjmującą placebo:

- 1) zmniejszenie ryzyka i zahamowanie wzrostu *Clostridium difficile*, *Clostridium perfringens*, *Enterococcus faecium* i z rodzaju *Campylobacter*;

badania prowadzono: osoby dorosłe

Rampelli S., Candela M., Severgnini M. i wsp. A probiotics-containing biscuit modulates the intestinal microbiota in the elderly. *J. Nutr. Health Aging*. 2013; 17 (2): 12603-12613;

- 2) zmniejszenie objawów alergii u dzieci w wieku od 2 miesięcy do 4 lat z atopowym zapaleniem skóry (istotne obniżenie zasięgu atopowego zapalenia skóry wg skali SCORAD)

badanie prowadzono: dzieci w wieku od 2. miesiąca życia do 4. roku życia

Chernyshov P. L. Randomized, placebo-controlled trial and immunologic effects of probiotic containing *Lactobacillus rhamnosus* and *L. helveticus* R0052 in infants with atopic dermatitis. *Microbial Ecol. Health Dis.* 2009; 21: 228-232) randomized clinical trial of five different preparations. *BMJ* 2007; 335: 340;

- 3) skrócenie czasu trwania ostrej biegunki infekcyjnej i zmniejszenie liczby oddawanych stolców biegunkowych, jednocześnie wpływając na zwiększenie gęstości konsystencji stolca;

badanie prowadzono: dzieci w wieku od 3. miesiąca życia do 3. roku życia

Canani R.B., Cirillo P., Termini G. i wsp. Probiotics for treatment of acute diarrhoea in children: randomized clinical trial of five different preparations. *BMJ* 2007; 335: 340;

- 4) zmniejszenie częstotliwości występowania biegunki i rotawirusowego nieżytu żołądka i jelit, zmniejszając ryzyko wystąpienia biegunki spowodowanej pobylem w szpitalu

badanie prowadzono: dzieci w wieku 1. -36. miesięcy, hospitalizowane z innych powodów niż biegunka,

Szajewska H., Kotowska M., Mrukowicz J.Z. i wsp. Efficacy of *Lactobacillus* GG in prevention of nosocomial diarrhea in infants. *J. Pediatr.* 2001; 138 (3): 361-365;

- 5) skrócenie czasu trwania biegunki i średni okres hospitalizacji

badanie prowadzono: dzieci z przetrwałą biegunką wywołaną przez patogenne szczepy *Escherichia coli*, *Shigella* spp. i *Clostridium difficile*

Basu S., Chatterjee M., Ganguly S. i wsp. Effect of *Lactobacillus rhamnosus* GG in persistent diarrhea in Indian children: a randomized controlled trial. *J. Clin. Gastroenterol.* 2007; 41 (8): 756-760;

- 6) zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii: bólu brzucha i biegunki oraz liczby dziennych defekacji, wywierając pozytywny wpływ na konsystencję stolca
badanie prowadzono: dzieci między 6. i 10. rokiem życia leczone antybiotykiem z powodu ostrej infekcji, przebywające w szpitalu
 Vanderhoof J. A., Whitney D. B., Antonson D. L. i wsp. *Lactobacillus GG* in the prevention of antibiotic-associated diarrhea in children. *J. Pediatr.* 1999; 135 (5): 564-568;
- 7) zmniejszenie częstotliwości nudności, biegunek i zaburzeń smaku
badania prowadzono: osoby poddane standardowej, 7-dniowej terapii eradykacyjnej *Helicobacter pylori*
 Armuzzi A., Cremonini F., Bartolozzi F. i wsp. The effect of oral administration of *Lactobacillus GG* on antibiotic-associated gastrointestinal side-effects during *Helicobacter pylori* eradication therapy. *Aliment. Pharmacol. Ther.* 2001; 15 (2): 163-169;
- 8) zmniejszenie częstości występowania biegunki, działanie prewencyjne
badania prowadzono: osoby z biegunką podróżnych przyjmujące probiotyk
 Oksanen P.J., Salminen S., Saxelin M. Prevention of travellers diarrhoea by *Lactobacillus GG*. *Ann. Med.* 1990; 22 (1): 53-56;
- 9) zmniejszenie nasilenia atopowego zapalenia skóry i obniżenie stężenia $\text{I}\kappa\text{B}$ -antytrypsyny oraz cytokin TNF- α , co świadczy o łagodzeniu stanów zapalnych jelit u dzieci z atopowym zapaleniem skóry
badania prowadzono: niemowlęta w wieku 0,6-15,7 miesięcy z wypryskiem atopowym i innymi objawami alergii pokarmowej (biegunka, wymioty)
 Majamaa H., Isolauri E. Probiotics: a novel approach in the management of food allergy. *J. Allergy Clin. Immunol.* 1997; 99 (2): 179-85;
- 10) zapobieganie kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*
badania prowadzono: niemowlęta wcześniaki z niską masą urodzeniową oraz niemowlęta
 Manzoni P., Mostert M., Leonessa M.L. i wsp. Oral supplementation with *Lactobacillus casei* subspecies *rhamnosus* prevents enteric colonization by *Candida* species in preterm neonates: a randomized study. 2006; 42(12): 1735-42;

bezpieczeństwo: ProbioDr. to preparat probiotyczny zawierający *Lactobacillus rhamnosus GG* i *Lactobacillus helveticus*, które na podstawie badań klinicznych uznano za bezpieczne; nie stwierdzono występowania działań niepożądanych zarówno u osób zdrowych jak i chorych we wszystkich grupach wiekowych

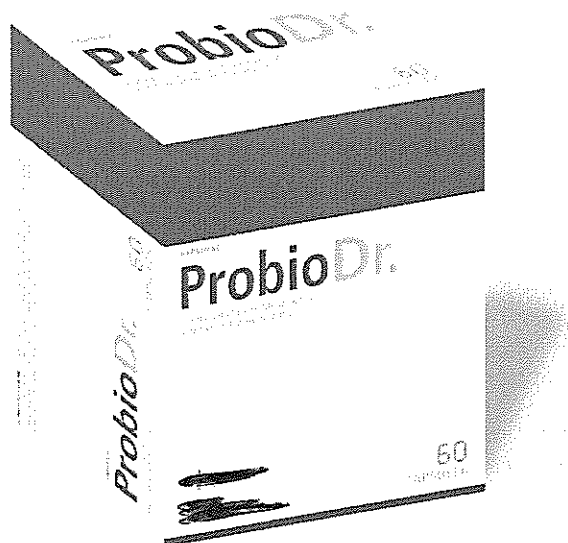
postać: 60 kapsułek

przeznaczenie: dla niemowląt, dzieci i dorosłych

zalecane dawkowanie: niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie

sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoalergiczny polecany przez lekarza)

ważne informacje: produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozy oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników



Formularz cenowy

Lp	Nazwa merytoryczna	Nazwa handlowa	jm	postać (rodzaj) ep i	długość / wielkość ep i	długość / wielkość ep i	ilość opakowań podstawowego	ilość opakowań podstawowego	zawiera w opakowaniu	cena j netto	VAT %	kwota VAT	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	kod EAN13 (najbardziej odpowiedni) kod EAN	podmiot odpowiedzialny (nazwa i adres)	liczba opakowań	liczba opakowań	Zam. licząc op. i objęta prawem objęte	
																					1
ZADANIE 1																					
1	Rimodipinum		op	rr do infuzji	0.01g/50ml		1	1 000												600	
ZADANIE 2																					
1	brizadaronum		op	inj i v j m	0.095g/ml 3ml		10	900												540	
ZADANIE 3																					
1	Isorepinephinum		op	inj iv	0.03g/ml		5	6 000												3000	
ZADANIE 4																					
1	Epilicetinum		op	rr do infuzji	0.075g/100ml		1	240												144	
2	Epilicetinum		op	inj	0.02g/10ml		1	220												132	
x		x	x				x	x													
ZADANIE 5																					
1	Propolisum		op	inj iv	0.2g/20ml		5	16 000												9000	
ZADANIE 6																					
1	Propolisum		op	do wstrzykiwań lub infuzji	0.020g/ml 50ml		1	600												360	
ZADANIE 7																					
1	Atlepiasum		op	przez rozpuszcz do sprężarki do inf	0.01g		1	360												216	
ZADANIE 8																					
Lactobacillus - wskazania do stosowania : leczenie wspomagające w czasie i po antybiotykoterapii ; w nawracającym i zrekombinacyjnym zapaleniu okrężnicy																					
1	Natrisulphidophosphas		op	kaps	powyżej 100 mln CFU		60	2 400												1440	
2	Natrisulphidophosphas		op	plyn doabyt	150ml		50	60												39	
x		x	x				x	x													
ZADANIE 9																					
1	Paracetamolium		op	inj iv	0.01g/ml 50ml		10	2 200												1320	
ZADANIE 10																					
1	Dexamethasonum		op	inj iv i m	0.005g/ml		10	1 240												744	
2	Dexamethasonum		op	inj iv i m	0.008g/2ml		10	8 000												4800	
x		x	x				x	x													
ZADANIE 11																					
1	Retamursolum nalicium		op	inj i m i v	2.5g/5ml		5	4 400												2640	
ZADANIE 12																					
1	Hydroxyzinum		op	inj	0.1g/2ml		5	60												36	
2	Chlorsetonum		op	inj iv	0.004g/2ml		5	1 600												960	
3	Dexamethasonum		op	inj iv	0.05g/25ml		1	2 980												168	
x		x	x				x	x													

Umowa Nr /...../21 DOSTAWA – wzór I
(ZADANIE: 1-12)

zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy:

Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru
Sądowego KRS 0000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

który reprezentuje:

1) -

2) -

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s.....

który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1.

Strony umowy

1. Strony niniejszej umowy są Zamawiającym i Wykonawcą w rozumieniu ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm. - zwanej dalej Pzp).
2. Podstawą zawarcia umowy jest wybór najkorzystniejszej oferty w postępowaniu o zamówienie publiczne sygnatura sprawy: EZ/953/510/20.

§ 2.

Przedmiot umowy

Niniejsza umowa dotyczy dostawy produktów leczniczych - Zadanie, zwanych dalej produktami, określonych szczegółowo w załączniku nr 1 do umowy, sporządzonym na podstawie złożonej przez Wykonawcę oferty, do siedziby Zamawiającego, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.

§ 3.

Warunki dostaw

1. Realizacja dostaw produktów, o których mowa w § 2 ust. umowy, następować będzie na podstawie cząstkowych zamówień składanych przez Zamawiającego, w ilości oraz w cenach jednostkowych zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Zamówione w formie pisemnej produkty, o których mowa w ust. 1 powyżej, Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego środkiem transportu we własnym zakresie i na własny koszt w terminie nie dłuższym niż 2 dni od dnia otrzymania od Zamawiającego każdorazowego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy.....
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty do Zamawiającego na „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy
4. Strony uznają e-mail za obowiązujący dokument zamówienia produktów (skan podpisanego dokumentu zamówienia).
5. Wykonawca zobowiązany jest na swój koszt zabezpieczyć każdą dostawę produktów i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność aż do momentu odebrania produktów przez Zamawiającego. Wykonawca odpowiedzialny jest za wybór środka transportu, jak i za właściwe (odpowiednie) opakowanie produktów.
6. Przekazanie produktów przez Wykonawcę Zamawiającemu wymaga każdorazowego potwierdzenia odbioru ilości produktów przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego
7. Dostawa produktów bez potwierdzenia zamówienia na piśmie przez Zamawiającego będzie dokonana na ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia produktów i zapłaty.

§ 4.

Zobowiązania Wykonawcy

1. Wykonawca wykonuje przedmiot umowy(własnymi siłami/ przy udziale podwykonawcy:.....- w zakresie). Powierzenie wykonania części przedmiotu umowy podwykonawcom wymaga uprzedniej pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania lub zaniechania podwykonawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.

2. Wykonawca wykona przedmiot umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami, normami polskimi zharmonizowanymi z normami europejskimi.
3. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, dokumenty dopuszczające do obrotu: produkty lecznicze, surowce farmaceutyczne, wyroby medyczne oraz pozostały asortyment, wykazany w załączniku nr 1 do umowy, w szczególności w rozumieniu: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j.: Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 211 z późn. zm.).
4. Wykonawca nie będzie wnosił roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnej ilości przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 30% wartości umowy brutto.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość skorzystania z prawa opcji zgodnie z art. 34 ust. 5 ustawy Pzp w przypadkach uzasadnionych koniecznością zabezpieczenia w okresie obowiązywania umowy niemożliwych do przewidzenia wcześniej potrzeb Zamawiającego wynikających ze zwiększonego zużycia asortymentu niż przewidywana, dotyczących dostaw przedmiotu zamówienia wykazanego w Załączniku nr 1 niniejszej umowy. Realizując prawo opcji Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamówienia podstawowego dostarczanego asortymentu wykazanego w Załączniku nr 1, w zakresie docelowej ilości nieprzekraczającej 70% zamówienia podstawowego, z zachowaniem cen i warunków zamówienia podstawowego zawartych w niniejszej umowie. Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji po całkowitym zrealizowaniu ilości wykazanych w Załączniku nr 1, przez cały okres obowiązywania umowy, a Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ten asortyment. Do zamówień objętych prawem opcji stosuje się postanowienia odnoszące się do zamówienia podstawowego zawarte w niniejszej umowie. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nie wykorzystania całości bądź części zamówienia objętego prawem opcji, a Wykonawca oświadcza, iż nie będzie z tego powodu wnosił żadnych roszczeń. Skorzystanie przez Zamawiającego z prawa opcji nie skutkuje sporządzeniem aneksu do niniejszej umowy.
6. W przypadku zaistnienia podstaw do powierzenia przetwarzania danych osobowych Wykonawca zobowiązuje się do podpisania umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowiącej integralną część Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (zgodnie ze wzorem Zamawiającego).

§ 5.

Warunki zakupu zastępczego

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie produktów we wskazanym przez Zamawiającego zgodnie z umową terminie, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu produktów równoważnych (tzw. nabycie zastępcze). Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę o takim zakupie, co oznaczać będzie anulowanie złożonego wcześniej zamówienia.
2. W przypadku dokonania nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić na rzecz Zamawiającego kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną produktów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, a ceną produktów, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówione produkty w terminie. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kwoty, o której mowa w zdaniu poprzednim, w terminie do 21 dni od dnia wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej, będącej jednocześnie wezwaniem do zapłaty.

§ 6.

Składniki umowy

Integralną częścią niniejszej umowy są:

- 1) Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy;

§ 7.

Czas obowiązywania umowy

Czas obowiązywania niniejszej umowy ustala się na okres od dnia r. do dnia r. (24 m-ce)

§ 8.

Wartość umowy

1. Ogólna wartość umowy wynosi zł brutto (słownie: złotych), zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez cały czas obowiązywania umowy.
3. Stałość cen, o której mowa w ust. 2 powyżej, nie dotyczy obniżenia przez Wykonawcę cen wykazanych w załączniku 1 do umowy, z przyczyn nie ujętych w umowie, przez cały czas obowiązywania umowy.
4. W przypadku zmiany ustawowej stawki VAT, zmiana wynagrodzenia objętego niniejszą umową wynikająca ze zmiany stawki VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.

§ 9.

Regulowanie należności

1. Należność wskazana w § 8 ust. 1 umowy będzie regulowana przez Zamawiającego zgodnie z zamówieniami określonymi w § 3 umowy, przelewem z konta bankowego Zamawiającego na konto bankowe Wykonawcy nr w terminie 60 dni, licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej lub formacie ustrukturyzowanym za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania. W przypadku wskazania w treści faktury numeru rachunku bankowego innego niż określony w zdaniu poprzednim, Zamawiający wzywa Wykonawcę do doprowadzenia jej zgodności z Umową i wstrzymuje się z zapłatą do czasu doręczenia faktury zawierającej prawidłowy numer rachunku bankowego – zgodny z Umową.
2. Wykonawca za dostarczone produkty wystawi Zamawiającemu fakturę według cen jednostkowych, zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
3. W przypadku produktu dostarczonego na podstawie Zamówienia, warunkiem zapłaty jest należyta realizacja Zamówienia. Wykonawca nie może dostarczyć faktury Zamawiającemu wcześniej niż w dniu należytego zrealizowania Zamówienia. W przypadku dostarczenia faktury przed dniem należytego zrealizowania Zamówienia przyjmuje się, że faktura została dostarczona w dniu należytego zrealizowania Zamówienia.
4. Na wszystkich fakturach dotyczących niniejszego postępowania Wykonawca zobowiązuje się umieścić w widoczny sposób numer niniejszej umowy oraz numer zamówienia (zamówień) Zamawiającego. Faktura w formacie ustrukturyzowanym zostanie dostarczona Zamawiającemu za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania najpóźniej w dniu dostarczenia zamówionych wyrobów. Faktura w formie papierowej zostanie dostarczona Zamawiającemu wraz z dostawą zamówionych produktów.
5. Zapłata należności zostanie dokonana na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, zgodnie z postanowieniami ust. 4 powyżej.

§ 10.

Zakazy dotyczące Wykonawcy

1. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności bez uprzedniej i pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego, ani regulować wierzytelności w drodze kompensaty.
2. Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umów poręczeń jak i gwarancji z podmiotami trzecimi dotyczących zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, ani wyrażać zgody na przystąpienie do długu.

§ 11.

Warunki gwarancji i rękojmi

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rękojmi na przedmiot umowy.
2. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał produkty o terminie ważności nie krótszym niż **12 miesięcy**, liczonym od dnia dokonania odbioru przez Zamawiającego. W sytuacjach wyjątkowych dostawa produktów z krótszym terminem ważności może być dopuszczona, ale wyłącznie po każdorazowym wyrażeniu zgody przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający ma prawo do składania reklamacji w terminie **7 dni** od daty otrzymania od Wykonawcy faktury i zamówionych produktów.
4. Reklamacje, o których mowa w ust. 3 powyżej, Zamawiający może złożyć drogą telefoniczną na nr tel. Wykonawcy podając numer faktury i numer zamówienia, a następnie niezwłocznie potwierdzając zgłoszenie na adres e-mail Wykonawcy (skan podpisanego dokumentu).
5. W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi Wykonawca wymieni wadliwy produkt na produkt wolny od wad, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkt wolny od wad niezwłocznie – nie później jednak niż w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego za pomocą e-maila (skan podpisanego dokumentu).
6. Wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji i rękojmi należy do przedmiotu umowy.
7. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego.
8. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego.

§ 12.

Osoby odpowiedzialne za realizację umowy po stronie Zamawiającego

1. Osoba odpowiedzialna za realizację umowy po stronie Zamawiającego: Kierownik Apteki Szpitalnej tel. 71 306 41 02.
2. Osoba odpowiedzialna za nadzór nad realizacją umowy po stronie Zamawiającego: Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 71 306 44 19.

§ 13.

Zmiana postanowień umowy

1. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Pzp.
2. Strony umowy zastrzegają sobie prawo do wprowadzenia zmian w umowie w wypadkach określonych poniżej:



- 1) zmiana danych Zamawiającego lub Wykonawcy (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.);
 - 2) zmiany konta bankowego;
 - 3) zmiana danych kontaktowych zawartych w § 3 ust. 2 i 3 umowy oraz § 11 ust. 4 umowy,
 - 4) zmiana danych zawartych w § 4 ust. 1 umowy,
3. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
- 1) zakończenia produkcji lub wycofania z rynku produktu objętego umową;
 - 2) wycofania starego i wprowadzenie nowego produktu stanowiącego przedmiot umowy;
 - 3) wygaśnięcia świadectwa rejestracji produktu będącego przedmiotem umowy.
4. Zmiana, o której mowa w ust. 3 powyżej, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik produktu: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanych przez Wykonawcę w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co produkt stanowiący przedmiot umowy i przy cenie nie wyższej niż cena produktu stanowiącego przedmiot umowy.
5. Zmiany, o których mowa powyżej, mogą ponadto dotyczyć sposobu konfekcjonowania produktu. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy produktów w innej wielkości opakowania, stężeniu jednostkowym, dawce niż podane w załączniku nr 1 do umowy pod warunkiem zachowania ceny za dawkę zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy (proporcjonalnie). Możliwość taka istnieje tylko za zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. W przypadku nie wykorzystania ilości produktów wskazanych w załączniku nr 1 do umowy, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy, o którym mowa w § 7, nie więcej jednak niż o 12 miesięcy.
7. W przypadku zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, zmiany zasad i wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne w przypadku, gdy mają one wpływ na koszty wykonania przedmiotu umowy, strony ustalają możliwość wprowadzenia tych zmian na podstawie obowiązujących przepisów prawnych w tym zakresie. Ciężar udowodnienia zmiany wynagrodzenia o wskazane powyżej przypadki spoczywa na Wykonawcy. W sytuacji opisanej w zdaniu pierwszym Wykonawca winien skierować do Zamawiającego pisemny wniosek wraz z uzasadnieniem oraz szczegółowym wyliczeniem wpływu zmiany na ponoszone przez Wykonawcę koszty wykonania przedmiotu umowy.
8. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu wyłącznie produktów wymienionych w części B załącznika do aktualnie obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaoferowanego produktu z w/w obwieszczenia. Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego, równoważnego produktu ujętego w w/w obwieszczeniu - z zachowaniem warunków przetargowych – dotyczy Zadania 2, poz.1,2,3.

§ 14.

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli:
 - 1) Wykonawca nie dotrzymuje terminów określonych w niniejszej umowie;
 - 2) Wykonawca wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi;
 - 3) Wykonawca nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 11 niniejszej umowy;
 - 4) Wykonawca dostarcza Zamawiającemu przedmiot umowy, którego parametry techniczne i jakościowe nie odpowiadają postanowieniom Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
 - 5) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrazić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu - w takim przypadku Wykonawca może żądać od Zamawiającego wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu zrealizowanej już części umowy.
2. W sytuacji, w której Zamawiający dowiedział się o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy, wskazanych w ust. 1 powyżej, Zamawiający wezwie Wykonawcę do zaprzestania naruszeń, wyznaczając mu przy tym termin do usunięcia naruszeń.
3. Po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu, o którym mowa w ust. 2, Zamawiający będzie uprawniony do odstąpienia od umowy w terminie 40 dni od dnia, w którym Zamawiający dowiedział się o okolicznościach wskazanych w ust. 1 powyżej, uzasadniających odstąpienie. Oświadczenie o odstąpieniu sporządzone zostanie w formie pisemnej i dostarczone niezwłocznie Wykonawcy.

§ 15.

Kary umowne

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdy dzień opóźnienia w dostawie, poczynwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2 umowy do dnia zrealizowania dostawy;
 - w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdą godzinę opóźnienia w dostawie, poczynwszy od godziny następującej po upływie terminu określonego w § 3 ust. 3 do godziny zrealizowania dostawy;
 - w wysokości 2% wartości brutto produktów, którego dotyczy reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi;
 - w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
 - w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 umowy, jeżeli Wykonawca naruszy zapisy § 10 umowy.
- Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania przewyższającego wysokość naliczonej kary umownej.
- Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
- Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia z zastrzeżeniem art. 15r¹ ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem Covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz.374).
- Brak szkody nie wyłącza uprawnień Zamawiającego do naliczenia kary umownej.

§ 16.

Oświadczenie dotyczące zobowiązania do zachowania w tajemnicy informacji o funkcjonowaniu Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej

- Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy i nie ujawniania osobom trzecim, w czasie trwania umowy oraz po jej rozwiązaniu, wszelkich informacji związanych ze świadczeniem przedmiotu umowy na podstawie niniejszej umowy oraz pozyskanych tą drogą informacji o funkcjonowaniu Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1010 z późn. zm.).
- Wykonawca zobowiązuje się również do przestrzegania zapisów ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1781 z późn. zm.).
- Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że znana jest mu odpowiedzialność karna wynikająca z ww. ustaw.

§ 17.

Kwestie sporne

Spory mogące wynikać w związku z realizacją umowy strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie na drodze negocjacji. W razie braku porozumienia, tj. sytuacji gdy w terminie 30 dni od dnia podjęcia negocjacji strony nie osiągnęły porozumienia – spory rozstrzygał będzie sąd właściwy dla miejsca siedziby Zamawiającego.

§ 18.

Inne postanowienia umowy

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy mające związek z przedmiotem umowy.

§ 19.

Postanowienia końcowe

Umowa sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach – 1 egzemplarz dla Wykonawcy, 2 egzemplarze dla Zamawiającego.

Zamawiający

Wykonawca



Umowa Nr /...../21 DOSTAWA / DZIERŻAWA – wzór II
(dotyczy Zadania 13)

zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy:

Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru
Sądowego KRS 0000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

który reprezentuje:

1) -

2) -

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s.....

który reprezentuje:

1) -

2) -

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1.

Strony umowy

1. Strony niniejszej umowy są Zamawiającym i Wykonawcą w rozumieniu ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm. - zwanej dalej Pzp).
2. Podstawą zawarcia umowy jest decyzja Zamawiającego o wyborze najkorzystniejszej oferty w postępowaniu o zamówienie publiczne sygnatura sprawy: EZ/953/510/20.

§ 2.

Przedmiot umowy

1. Niniejsza umowa dotyczy dostawy produktów leczniczych i innych – **Zadanie 13**, zwanych dalej produktami, określonych szczegółowo w załączniku nr 1 do umowy, sporządzonym na podstawie złożonej przez Wykonawcę oferty, do siedziby Zamawiającego, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
2. W zakres przedmiotu umowy wchodzi również dzierżawa sztuk kompletnych parowników, opisanych szczegółowo w załączniku nr 2 do umowy, sporządzonym na podstawie złożonej przez Wykonawcę oferty, tzn. takich, które umożliwiają użycie przez Zamawiającego produktów bez konieczności dokupowania dodatkowych elementów.

§ 3.

Warunki dostaw

1. Realizacja dostaw produktów, o których mowa w § 2 ust. 1 umowy, następować będzie na podstawie częściowych zamówień składanych przez Zamawiającego, w ilości oraz w cenach jednostkowych zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Zamówione w formie pisemnej produkty, o którym mowa w ust. 1 powyżej, Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego środkiem transportu we własnym zakresie i na własny koszt w terminie nie dłuższym niż 2 dni od dnia otrzymania od Zamawiającego każdorazowego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty do Zamawiającego na „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy
4. Strony uznają e-mail za obowiązujący dokument zamówienia produktów (skan podpisanego dokumentu zamówienia).
5. Wykonawca zobowiązany jest na swój koszt zabezpieczyć każdą dostawę produktów i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność aż do momentu odebrania produktów przez Zamawiającego. Wykonawca odpowiedzialny jest za wybór środka transportu, jak i za właściwe (odpowiednie) opakowanie produktów.
6. Przekazanie produktów przez Wykonawcę Zamawiającemu wymaga każdorazowego potwierdzenia odbioru ilości produktów przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego
7. Dostawa produktów bez potwierdzenia zamówienia na piśmie przez Zamawiającego będzie dokonana na ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia produktów i zapłaty.

§ 4.

Warunki dzierżawy

1. Wykonawca zobowiązuje się do wydzierżawienia Zamawiającemu sztuk parowników, o których mowa w § 2 ust. 2 umowy.

2. Wykonawca dostarczy kompletne parowniki, o których mowa w ust. 1 powyżej, nie później niż w terminie do 5 dni od dnia podpisania umowy.
3. Przekazanie w/w parowników Zamawiającemu nastąpi w godzinach 08:00-15:00 w dzień roboczy od poniedziałku do piątku i potwierdzone zostanie przez przedstawicieli stron sporządzonym w formie pisemnej protokołem zdawczo – odbiorczym.
4. Właścicielem parowników przez cały okres trwania umowy jest Wykonawca.
5. Zamawiający ponosi odpowiedzialność za prawidłową eksploatację dzierżawionych parowników oraz za szkody wynikłe z ich nieprawidłowej eksploatacji na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.
6. Ryzyko uszkodzenia przez Zamawiającego posiadanego parownika, nie z jego winy, obciąża Wykonawcę. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt poszczególnych części parownika w przypadku ich zużycia.
7. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z w/w parownikami dokumentację techniczno – serwisową z deklaracją zgodności lub certyfikatem jednostki certyfikującej.
8. Dzierżawione parowniki, zgodnie z załącznikiem nr 2 do umowy, zostaną zwrócone Wykonawcy w stanie niepogorszonym ponad stan wynikający z ich normalnej eksploatacji, po zakończeniu/ rozwiązaniu umowy lub po wyczerpaniu asortymentu wskazanego w załączniku nr 1 do umowy, chyba że strony postanowią inaczej w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy.
9. W przypadku zaistnienia podstaw do powierzenia przetwarzania danych osobowych Wykonawca zobowiązuje się do podpisania umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowiącej integralną część Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (zgodnie ze wzorem Zamawiającego).

§ 5.

Zobowiązania Wykonawcy

1. Wykonawca wykonuje przedmiot umowy(własnymi siłami/ przy udziale podwykonawcy:.....- w zakresie). Powierzenie wykonania części przedmiotu umowy podwykonawcom wymaga uprzedniej pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania lub zaniechania podwykonawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.
2. Wykonawca wykona przedmiot umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami, normami polskimi zharmonizowanymi z normami europejskimi.
3. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, dokumenty dopuszczające do obrotu: produkty lecznicze, surowce farmaceutyczne, wyroby medyczne oraz pozostały asortyment, wykazany w załączniku nr 1 do umowy, w szczególności w rozumieniu: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j.: Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 211 z późn. zm.).
4. Wykonawca nie będzie wnosił roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnej ilości przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 30% wartości umowy brutto.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość skorzystania z prawa opcji zgodnie z art. 34 ust. 5 ustawy Pzp w przypadkach uzasadnionych koniecznością zabezpieczenia w okresie obowiązywania umowy niemożliwych do przewidzenia wcześniej potrzeb Zamawiającego wynikających ze zwiększonego zużycia asortymentu niż przewidywana, dotyczących dostaw przedmiotu zamówienia wykazanego w Załączniku nr 1 niniejszej umowy. Realizując prawo opcji Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamówienia podstawowego dostarczanego asortymentu wykazanego w Załączniku nr 1, w zakresie docelowej ilości nieprzekraczającej 70% zamówienia podstawowego, z zachowaniem cen i warunków zamówienia podstawowego zawartych w niniejszej umowie. Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji po całkowitym zrealizowaniu ilości wykazanych w Załączniku nr 1, przez cały okres obowiązywania umowy, a Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ten asortyment. Do zamówień objętych prawem opcji stosuje się postanowienia odnoszące się do zamówienia podstawowego zawarte w niniejszej umowie. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nie wykorzystania całości bądź części zamówienia objętego prawem opcji, a Wykonawca oświadcza, iż nie będzie z tego powodu wnosił żadnych roszczeń. Skorzystanie przez Zamawiającego z prawa opcji nie skutkuje sporządzeniem aneksu do niniejszej umowy.

§ 6.

Warunki zakupu zastępczego

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie produktów we wskazanym przez Zamawiającego zgodnie z umową terminie, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu produktów równoważnych (tzw. nabycie zastępcze). Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę o takim zakupie, co oznaczać będzie anulowanie złożonego wcześniej zamówienia.
2. W przypadku dokonania nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić na rzecz Zamawiającego kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną produktów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, a ceną produktów, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówione produkty w terminie. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kwoty, o której mowa w zdaniu poprzednim, w terminie do 21 dni od dnia wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej, będącej jednocześnie wezwaniem do zapłaty.

§ 7.

Składniki umowy

Integralną częścią niniejszej umowy są:

- 1) Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy;
- 2) Załącznik nr 2 – Wykaz dzierżawionych parowników,

§ 8.

Czas obowiązywania umowy

Czas obowiązywania niniejszej umowy ustala się na okres od dnia r. do dnia r. (24 m-ce).

§ 9.

Wartość umowy

1. Ogólna wartość umowy wynosi zł brutto (słownie: złotych) , zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez cały czas obowiązywania umowy.
3. Stałość cen, o której mowa w ust. 2 powyżej, nie dotyczy obniżenia przez Wykonawcę cen wykazanych w załączniku 1 do umowy, z przyczyn nie ujętych w umowie, przez cały czas obowiązywania umowy.
4. W przypadku zmiany ustawowej stawki VAT, zmiana wynagrodzenia objętego niniejszą umową wynikająca ze zmiany stawki VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.

§ 10.

Regulowanie należności

1. Należność wskazana w § 8 ust. 1 umowy będzie regulowana przez Zamawiającego zgodnie z zamówieniami określonymi w § 3 umowy, przelewem z konta bankowego Zamawiającego na konto bankowe Wykonawcy nr w terminie 60 dni, licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej lub formacie ustrukturyzowanym za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania. W przypadku wskazania w treści faktury numeru rachunku bankowego innego niż określony w zdaniu poprzednim, Zamawiający wzywa Wykonawcę do doprowadzenia jej zgodności z Umową i wstrzymuje się z zapłatą do czasu doręczenia faktury zawierającej prawidłowy numer rachunku bankowego – zgodny z Umową.
2. Wykonawca za dostarczone produkty wystawi Zamawiającemu fakturę według cen jednostkowych, zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
3. W przypadku produktu dostarczonego na podstawie Zamówienia, warunkiem zapłaty jest należyta realizacja Zamówienia. Wykonawca nie może dostarczyć faktury Zamawiającemu wcześniej niż w dniu należytego zrealizowania Zamówienia. W przypadku dostarczenia faktury przed dniem należytego zrealizowania Zamówienia przyjmuje się, że faktura została dostarczona w dniu należytego zrealizowania Zamówienia.
4. Na wszystkich fakturach dotyczących niniejszego postępowania Wykonawca zobowiązuje się umieścić w widoczny sposób numer niniejszej umowy oraz numer zamówienia (zamówień) Zamawiającego. Faktura w formacie ustrukturyzowanym zostanie dostarczona Zamawiającemu za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania najpóźniej w dniu dostarczenia zamówionych wyrobów. Faktura w formie papierowej zostanie dostarczona Zamawiającemu wraz z dostawą zamówionych produktów.
5. Zapłata należności zostanie dokonana na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, zgodnie z postanowieniami ust. 4 powyżej.

§ 11.

Zakazy dotyczące Wykonawcy

1. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności bez uprzedniej i pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego, ani regulować wierzytelności w drodze kompensaty.
2. Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umów poręczeń jak i gwarancji z podmiotami trzecimi dotyczących zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, ani wyrażać zgody na przystąpienie do długu.

§ 12.

Warunki gwarancji i rękojmi

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rękojmi na przedmiot umowy.
2. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał produkty o terminie ważności nie krótszym niż **12 miesięcy**, liczonym od dnia dokonania odbioru przez Zamawiającego. W sytuacjach wyjątkowych dostawa produktów z krótszym terminem ważności może być dopuszczona, ale wyłącznie po każdorazowym wyrażeniu zgody przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający ma prawo do składania reklamacji w terminie **7 dni** od daty otrzymania od Wykonawcy faktury i zamówionych produktów.
4. Reklamacje, o których mowa w ust. 3 powyżej, Zamawiający może złożyć drogą telefoniczną na nr tel. Wykonawcy podając numer faktury i numer zamówienia, a następnie niezwłocznie potwierdzając zgłoszenie na adres e-mail Wykonawcy

..... (skan podpisanego dokumentu).

5. W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi Wykonawca wymieni wadliwy produkt na produkt wolny od wad, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkt wolny od wad niezwłocznie – nie później jednak niż w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego za pomocą e-maila (skan podpisanego dokumentu).
6. Wykonawca zapewni Zamawiającemu pełną obsługę serwisu gwarancyjnego dla dzierżawionych parowników.
7. Wykonawca ponosi wszelkie koszty serwisu dzierżawionych parowników w okresie obowiązywania umowy.
8. Okresowe przeglądy parowników i ich legalizacji dokonuje Wykonawca, po uprzednim uzgodnieniu terminu z Zamawiającym, a protokół z legalizacji zostaje niezwłocznie przekazany Zamawiającemu.
9. Wykonawca zapewnia przyjazd serwisu do Zamawiającego w ciągu maksymalnie 48 godzin od momentu zgłoszenia usterki, awarii lub innej nieprawidłowości parownika. Maksymalny czas naprawy parownika nie może przekroczyć 7 dni od dnia zgłoszenia. W przypadku usuwania usterki, awarii lub innej nieprawidłowości trwającej dłużej niż 7 dni, Wykonawca zapewnia wstawienie parownika zastępczego wolnego od wad.
10. W imieniu Wykonawcy serwis gwarancyjny prowadzi
11. Wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji i rękojmi należy do przedmiotu umowy.
12. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego.
13. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego.

§ 13.

Osoby odpowiedzialne za realizację umowy po stronie Zamawiającego

1. Osoba odpowiedzialna za realizację umowy po stronie Zamawiającego: Kierownik Apteki Szpitalnej tel. 71 306 41 02.
2. Osoba odpowiedzialna za nadzór nad realizacją umowy po stronie Zamawiającego: Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 71 306 44 19.

§ 14.

Zmiana postanowień umowy

1. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Pzp.
2. Strony umowy zastrzegają sobie prawo do wprowadzenia zmian w umowie w wypadkach określonych poniżej:
 - 1) zmiana danych Zamawiającego lub Wykonawcy (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.);
 - 2) zmiany konta bankowego;
 - 3) zmiana danych kontaktowych zawartych w § 3 ust. 2 i 3 umowy oraz § 12 ust. 4 umowy.
 - 4) zmiana danych zawartych w § 5 ust. 1 umowy oraz § 12 ust. 10 umowy,
3. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - 1) zakończenia produkcji lub wycofania z rynku produktu objętego umową;
 - 2) wycofania starego i wprowadzenie nowego produktu stanowiącego przedmiot umowy;
 - 3) wygaśnięcia świadectwa rejestracji produktu będącego przedmiotem umowy.
4. Zmiana, o której mowa w ust. 3 powyżej, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik produktu: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanych przez Wykonawcę w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co produkt stanowiący przedmiot umowy i przy cenie nie wyższej niż cena produktu stanowiącego przedmiot umowy.
5. Zmiany, o których mowa powyżej, mogą ponadto dotyczyć sposobu konfekcjonowania produktu. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy produktów w innej wielkości opakowania, stężeniu jednostkowym, dawce niż podane w załączniku nr 1 do umowy pod warunkiem zachowania ceny za dawkę zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy (proporcjonalnie). Możliwość taka istnieje tylko za zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. W przypadku nie wykorzystania ilości produktów wskazanych w załączniku nr 1 do umowy, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy, o którym mowa w § 8, nie więcej jednak niż o 14 miesięcy.
7. W przypadku zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, zmiany zasad i wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne w przypadku, gdy mają one wpływ na koszty wykonania przedmiotu umowy, strony ustalają możliwość wprowadzenia tych zmian na podstawie obowiązujących przepisów prawnych w tym zakresie. Ciężar udowodnienia zmiany wynagrodzenia o wskazane powyżej przypadki spoczywa na Wykonawcy. W sytuacji opisanej w zdaniu pierwszym Wykonawca winien skierować do Zamawiającego pisemny wniosek wraz z uzasadnieniem oraz szczegółowym wyliczeniem wpływu zmiany na ponoszone przez Wykonawcę koszty wykonania przedmiotu umowy.

§ 15.

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli:
 - 1) Wykonawca nie dotrzymuje terminów określonych w niniejszej umowie;

- 2) Wykonawca wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi;
 - 3) Wykonawca nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 12 niniejszej umowy;
 - 4) Wykonawca dostarcza Zamawiającemu przedmiot umowy, którego parametry techniczne i jakościowe nie odpowiadają postanowieniom Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
 - 5) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu - w takim przypadku Wykonawca może żądać od Zamawiającego wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu zrealizowanej już części umowy.
2. W sytuacji, w której Zamawiający dowiedział się o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy, wskazanych w ust. 1 powyżej, Zamawiający wezwie Wykonawcę do zaprzestania naruszeń, wyznaczając mu przy tym termin do usunięcia naruszeń.
 3. Po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu, o którym mowa w ust. 2, Zamawiający będzie uprawniony do odstąpienia od umowy w terminie 40 dni od dnia, w którym Zamawiający dowiedział się o okolicznościach wskazanych w ust. 1 powyżej, uzasadniających odstąpienie. Oświadczenie o odstąpieniu sporządzone zostanie w formie pisemnej i dostarczone niezwłocznie Wykonawcy.

§ 16.

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdy dzień opóźnienia w dostawie, począwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2 oraz § 4 ust. 2 umowy do dnia zrealizowania dostawy;
 - 2) w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdą godzinę opóźnienia w dostawie, począwszy od godziny następującej po upływie terminu określonego w § 3 ust. 3 do godziny zrealizowania dostawy;
 - 3) w wysokości 2% wartości brutto produktów, którego dotyczy reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi;
 - 4) w wysokości 2% wartości brutto umowy, wskazanej w § 9 ust. 1 umowy, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z § 5 ust. 3 oraz umowy, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania;
 - 5) w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 9 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
 - 6) w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 9 ust. 1 umowy, jeżeli Wykonawca naruszy zapisy § 11 umowy.
2. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania przewyższającego wysokość naliczonej kary umownej.
3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
4. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia z zastrzeżeniem art. 15r¹ ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem Covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz.374).
5. Brak szkody nie wyłącza uprawnienia Zamawiającego do naliczenia kary umownej.

§ 17.

Oświadczenie dotyczące zobowiązania do zachowania w tajemnicy informacji o funkcjonowaniu Dołnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej

1. Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy i nie ujawniania osobom trzecim, w czasie trwania umowy oraz po jej rozwiązaniu, wszelkich informacji związanych ze świadczeniem przedmiotu umowy na podstawie niniejszej umowy oraz pozyskanych tą drogą informacji o funkcjonowaniu Dołnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1010 z późn. zm.).
2. Wykonawca zobowiązuje się również do przestrzegania zapisów ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1781 z późn. zm.).
3. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że znana jest mu odpowiedzialność karna wynikająca z ww. ustaw.

§ 18.

Kwestie sporne

Spory mogące wynikać w związku z realizacją umowy strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie na drodze negocjacji. W razie braku porozumienia, tj. sytuacji gdy w terminie 30 dni od dnia podjęcia negocjacji strony nie osiągnęły porozumienia – spory rozstrzygał będzie sąd właściwy dla miejsca siedziby Zamawiającego.

§ 19.

Inne postanowienia umowy

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy mające związek z przedmiotem umowy.

§ 20.

Postanowienia końcowe

Umowa sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach – 1 egzemplarz dla Wykonawcy, 2 egzemplarze dla Zamawiającego.

Zamawiający

Wykonawca