



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



EZI 15549 /15
EZ.272.370 . 2015

Wrocław, dn. 27.08.2015r.

Dotyczy: pytań oraz zmiany Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia do przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów laboratoryjnych i wyrobów do diagnostyki (sygnatura sprawy: EZ/370/014/15).

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

Dotyczy Zadanie 3:

1. *Czy Zamawiający dopuści paski pakowane pojedynczo (każdy pasek osobno)?*

Zamawiający dopuszczał i dopuszcza Inną ilość w opakowaniu, zgodnie z zapisem zamieszczonym pod „Formularzem cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ.

2. *„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki)?”*

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. *„Czy Zamawiający wymaga funkcji autokodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.”*

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4. *„Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?”*

Zamawiający dopuszcza.

5. *„Czy Zamawiający wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska” ? Funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu personel nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta.”*

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6. *„Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowania paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne ?”*

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

7. *„Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.”*

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

ul. Traugutta 116, 50-420 Wrocław

Al. Wiśniowa 36, 51-137 Wrocław
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl

sekretariat (71) 78 90 236
fax (71) 34 36 747
centrala (71) 34 27 021 do 025 lub (71) 78 90 200
kancelaria/fax (71) 360 22 18
e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

Sporządziła: Ewelina Rak
Sprawdziła: Ewelina Rak

8. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obarczony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

9. „Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 4-40°C? W rzeczywistości taki parametr spełnia produkt tylko jednego producenta, w związku z tym taki opis ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

10. „Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

11. „Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

12. „Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafalszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

13. „Czy Zamawiający wymaga pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

14. „Czy Zamawiający wymaga minimalnej próbki krwi 0,5 µ ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5µ, wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

15. „Czy Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia ? W/w parametr wyraźnie eliminuje konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

16. „Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ?

Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez

Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów."

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

17. „Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

18. „Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

19. „Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami ?

Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

20. „Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.”

Zamawiający nie określił w SIWZ wymogów odnoszących się do sposobu dystrybucji pasków. Jednocześnie Zamawiający informuje, że wymagania postawione Wykonawcom ubiegającym się o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego zostały określone w punkcie 2 SIWZ. Opis przedmiotu zamówienia nie narusza zasady uczciwej konkurencji.

21. „Czy Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 3 miesiące? Wymóg dłuższego terminu ważności dla Szpitala nie jest niczym uzasadniony, bowiem zużycie pasków w warunkach szpitalnych kształtuje się na poziomie kilku opakowań dziennie.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

22. „Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i w warunkach szpitalnych, przez personel medyczny ?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

23. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry, które mimo dopuszczenia do użytkowania w szpitalu, nie posiadają w instrukcji wytycznych do dezynfekcji, co w warunkach klinicznych jest niezbędne ?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

24. „Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiarowego 20-600 mg/dl ? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

25. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi

paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków $4-30^{\circ}\text{C}$, temperatura wykonania pomiaru $10-40^{\circ}\text{C}$, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników $20-600$ mg/dl, zakres hematokrytu $20-60\%$, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi $0,5$ mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

26. „Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga złożenia oferty w postaci pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu i nie interferujący z maltozą; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi $0,5$ ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s ; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) zgodnie z wymogami producenta; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; i) zakres wyników liczbowych pomiaru $10-900\text{mg/dl}$ przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

27. „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów o parametrach pomiarowych i zakresie zastosowań nie gorszych od opisanych powyżej?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

28. „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafalszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

29. „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

30. „Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $> 100\text{mg/dl}$, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

31. „Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

32. „Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

33. „Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego odrzucania możliwości wykonania pomiaru w chwili, w której próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała? Niezależne badania pokazują, że wykonanie pomiaru z wykorzystaniem zbyt małej próbki krwi przez paski testowe do glukometrów skutkuje uzyskaniem zafałszowanego wyniku.”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

34. „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

35. „Czy Zamawiający dopuści paski testowe z enzymem GDH-PQQ, interferującym z maltozą? Pomiar wykonany za pomocą takich pasków jest obarczony bardzo dużym błędem u pacjentów dializowanych lub przyjmujących leki, których składnikiem bądź metabolitem jest maltoza - co stwarza bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjentów w rezultacie podjęcia nieprawidłowego leczenia na skutek odczytania zawyżonego wyniku stężenia glukozy we krwi?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

36. „Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą chipa lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

37. „Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 435 mg/dl w górę?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

38. „Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.”

Zamawiający dopuszczał i dopuszcza inną ilość w opakowaniu, zgodnie z zapisem zamieszczonym pod „Formularzem cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ.

39. „Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi, których opakowania nie są dostarczane w polskiej wersji językowej? Opakowania w zagranicznej wersji językowej nie są dostosowane do rynku polskiego i utrudnią pracę personelowi.”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

40. „Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych

modeli pasków?"

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

41. „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?"

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

42. „Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?"

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

43. „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?"

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

44. „Czy Zamawiający w Zadaniu 3 będzie wymagał, aby paski i glukometr posiadały możliwość wykonania badania w zakresie 10-600 mg/dl oraz czas pomiaru 5 s?"

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

45. „Czy Zamawiający w Zadaniu 3 będzie wymagał stabilności testu paskowego po otwarciu fiolki do daty ważności podanej na opakowaniu?"

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

46. „Czy Zamawiający w Zadaniu 3 będzie wymagał od glukometru posiadania funkcji automatycznego wykrywania pomiaru wykonanego płynem kontrolnym?"

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

47. „Czy Zamawiający w Zadaniu 3 będzie wymagał, ze względu na wysokie temperatury otoczenia panujące w ostatnim czasie, aby test paskowy do glukometrów umożliwiał przeprowadzenia prawidłowego badania w zakresie od 8-44°C?"

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

48. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry i paski aktualnie używane przez Zamawiającego charakteryzujące się następującymi parametrami:

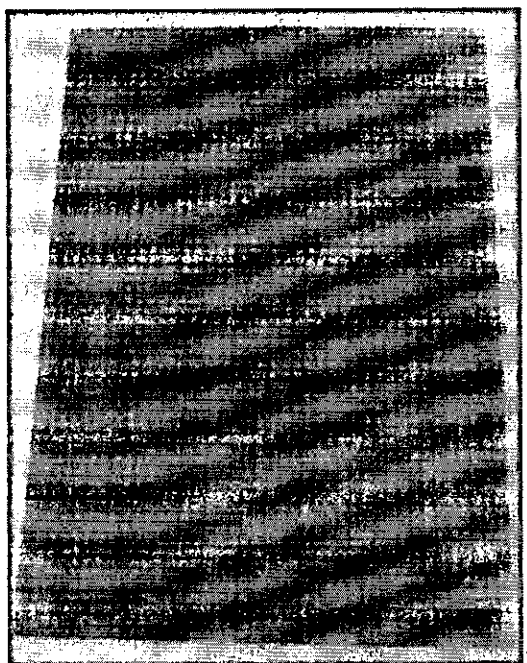
- oznaczanie poziomu glukozy metodą biosensoryczną
- automatyczne włączanie i wyłączenie
- zasysanie próbki krwi przez kapilarę umiejscowioną na szczycie paska testowego
- brak konieczności kodowania glukometru
- automatyczny system usuwania zużytych pasków z glukometru
- zasilanie z ogólnodostępnych baterii litowych 3V typu CR2032
- zakres pomiarowy 20-600 mg/dl
- jednostki pomiarowe do wyboru mg/dL i mmol/L
- wielkość próbki krwi 1,0 mikrolitra
- czas pomiaru 5 sekund
- pamięć wewnętrzna pomiarów - 512
- opakowania i instrukcje w języku polskim
- metoda pomiaru biosensoryczna
- zastosowany enzym GOD
- alternatywne miejsce nakłucia – dłoń

- temperatura wykonania pomiaru 10-40°C
- zakres hematokrytu 30-55%
- kalibracja do osocza krwi
- pomiar z krwi kapilarnej
- brak kontaktu krwi z glukometrem
- opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania"

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

Zadanie 9 poz. 4

49. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru przeznaczonego do bieżni Quinton 4500 i Q-Stress o rozmiarze 210x300x200. Zdjęcie papieru poniżej.



Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 9 poz. 8

50. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do programatora Medtronic 9790 o rozmiarze 110 x 150 mm x 200 kartek, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 90 bloczków."

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji papieru we wskazanym wyżej rozmiarze i ilości 200 składek – w załączeniu „Formularz cenowy” uwzględniający powyższą modyfikację.

Zadanie 9 pozycja 9

51. Czy Zamawiający dopuści papier do programatora BIOTRONIC EKG 111x125x200 z przeliczeniem na 27 bloczków jak dotychczas dostarczany?"

Zamawiający dopuszczał i dopuszcza inną ilość w opakowaniu, zgodnie z zapisem zamieszczonym pod „Formularzem cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ.

Zadanie 9 pozycja 11, 12, 14

52. Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych czy zamienników?"

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

„SIWZ – pkt. 12.12

53. W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy potwierdzić, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy."

Zamawiający Informuje, że ocena złożonych ofert przetargowych wraz z dokumentami, w tym pełnomocnictwami zostanie dokonana po otwarciu ofert.

„Dot.: Umowa dostawy

Par. 1 ust. 4

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej, co znacznie przyspieszy proces składania zamówień?"

Zamawiający nie wyraża zgody.

„Par. 3 ust. 2

55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?"

Zamawiający nie wyraża zgody.

„Par. 4 ust. 2

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności na 3 miesiące?"

Zamawiający określił swoje wymagania w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

„Par. 4 ust. 3

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „dni” na „dni robocze”?"

Zamawiający określił swoje wymagania w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

„Par. 5 ust. 2

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?"

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

„Par. 6 ust. 2

59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od wartości dostawy tak jak w par. 6 ust. 1, a nie od wartości całej umowy?"

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

„Par. 6 ust. 1, 2, 4, 6

60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?"

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

„Par. 6

61. Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

„Par. 7 ust. 3

62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?"

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

63. „Dot. par. 8 Umowy - „Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi. Czy mając na uwadze powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w par.8 Umowy wyrażen „opóźnienie” na „zwłoka”?”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

„Projekt umowy- §1 ust. 1

64. Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietu nr 9. Czy dla powyższego pakietu wymagane są 3 miejsca dostaw?”

Zamawiający informuje, że wymaga dostaw do nowej lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2 we Wrocławiu – w załączeniu zmienione wzory umów, uwzględniające powyższą modyfikację.

„Projekt umowy- §1 ust. 3

65. Prosimy o dodanie w ww. par. umowy, że dostawa nastąpi w terminie do 5 dni roboczych.”

Zamawiający nie wyraża zgody.

„Projekt umowy- §1 ust. 5

66. Prosimy także o podanie częstotliwości dostaw. Pozwoli to oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.”

Zamawiający informuje, że na chwilę obecną nie jest w stanie określić częstotliwości dostaw.

„Projekt umowy- §3 ust. 5 i 7

67. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie zapisu odnośnie zmiany cen w przypadku zmiany stawki VAT. Czy Zamawiający przewiduje zmianę cen brutto (przy stałości cen netto) czy też zmianę cen netto?”

Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy nie wykluczają zmiany wartości brutto.

„Projekt umowy- §4 ust. 3

68. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

„Projekt umowy- §6 ust. 2

69. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki z tytułu gwarancji, tj. w § 6 ust. 2 projektu umowy zamiast zwrotu „2% wartości przedmiotu umowy” wpisanie zwrotu: „2% wartości brutto reklamowanego towaru” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 2% wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem wymienianej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego

(Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela". Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie wymiany reklamowanego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy 2% wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany". Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować."

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

„Projekt umowy- §6 ust. 3 i 5

70. Prosimy o zmniejszenie kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 3 i 5 z 10% do 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

Kary w aktualnej wysokości są w naszej ocenie wysokie. Zapis taki jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż Zamawiający za nieterminową płatność zapłaci Wykonawcy jedynie odsetki w wysokości ustawowej / umowa nie przewiduje kar dla Zamawiającego. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn.. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

71. „Prosimy o zmianę zapisu umowy § 3 ust. 3

Ceny brutto podane w umowie przez okres trwania umowy za wyjątkiem okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili przystępowania do przetargu tj. zmiany ustawowej stawki podatku VAT. Zmiana stawki następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę."

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

72. „Prosimy o zmianę zapisu § 6 ust. 1 – 2

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań w ramach odpowiedzialności w tytule gwarancji i rękojmi."

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

73. „Prosimy o wykreślenie z zapisu umowy § 6 ust. 6”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postanowień wzoru umowy.

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający dokonuje, w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (dalej Pzp), zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ), polegającej na zmianie zapisów „Formularza cenowego” oraz wzoru umowy I i wzoru umowy II, stanowiących integralną część SIWZ. Jednocześnie, w związku ze zmianą lokalizacji Zamawiającego, Zamawiający dokonuje zmiany postanowień SIWZ:

było:

pkt. 1.1. SIWZ

„...Miejsce wykonywania ww. dostaw – ul. Traugutta 116 i al. Wiśniowa 36 we Wrocławiu, nowa lokalizacja Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2 we Wrocławiu...”

pkt. 14.1. SIWZ

„Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Traugutta 116 bud. C, II piętro, pokój 210 do dnia 20.08.2015 r. do godz. 10:00 lub przesać na adres Zamawiającego do wyznaczonego terminu. W przypadku nieprawidłowego zaadresowania, dostarczenia lub zamknięcia oferty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej nieterminowe otwarcie.”

pkt. 15.1. SIWZ

„Zamawiający otworzy koperty z ofertami lub ewentualnymi zmianami w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć do siedziby Zamawiającego w dniu 20.08.2015 r. o godz. 10:15 we Wrocławiu, ul. Traugutta 116, bud. C, I piętro, pokój 107.”

„Formularz cenowy” dla Zadania 9 poz. 8 kolumna nr 4: „bl.”

Wzór umowy I par. 1 ust 1.

„Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy wg Zadania – zwane dalej „przedmiotem umowy”, dla szpitala w lokalizacjach: ul. Traugutta 116 oraz al. Wiśniowa 36 we Wrocławiu lub w nowej lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2 we Wrocławiu, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.”

Wzór umowy II par. 1 ust 1.

„Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy pasków diagnostycznych do glukometrów wg Zadania 3 – zwane dalej „przedmiotem umowy”, dla szpitala w lokalizacjach: ul. Traugutta 116 oraz al. Wiśniowa 36 we Wrocławiu lub w nowej lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2 we Wrocławiu, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.”

jest:

pkt. 1.1. SIWZ

„...Miejsce wykonywania ww. dostaw – nowa lokalizacja Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2 we Wrocławiu...”

pkt. 14.1. SIWZ

„Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, II piętro,

pokój 2911 do dnia **09.09.2015 r. do godz. 10:00** lub przesłać na adres Zamawiającego do wyznaczonego terminu. W przypadku nieprawidłowego zaadresowania, dostarczenia lub zamknięcia oferty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej nieterminowe otwarcie."

pkt. 15.1. SIWZ

„Zamawiający otworzy koperty z ofertami lub ewentualnymi zmianami w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć do siedziby Zamawiającego w dniu **09.09.2015 r. o godz. 10:15** we Wrocławiu, ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, II piętro, pokój 2930."

„Formularz cenowy” dla Zadania 9 poz. 8 kolumna nr 4: „bl. ^ ”

Wzór umowy I par. 1 ust 1.

„Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy wg **Zadania** – zwane dalej „przedmiotem umowy”, dla szpitala w nowej lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2 we Wrocławiu, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego."


Wzór umowy II par. 1 ust 1.

„Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy pasków diagnostycznych do glukometrów wg **Zadania 3** – zwane dalej „przedmiotem umowy”, dla szpitala w nowej lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2 we Wrocławiu, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego."

Wobec powyższej zmiany dokonanej w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający zmienia treść SIWZ, z równoczesnym zastosowaniem art. 38 ust. 4a pkt. 1 ustawy Pzp. W oparciu o art. 12a ust. 1 i 2 ustawy Pzp Zamawiający **przedłuża termin składania i otwarcia ofert na dzień 09.09.2015r., godziny pozostała bez zmian. W związku z planowaną zmianą siedziby Zamawiającego od 01.09.2015r. zmieni się miejsce składania i otwarcia ofert. W związku z powyższym po 01.09.2015r. oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego we Wrocławiu, przy ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, II piętro, pokój 2911 lub przesłać na adres Zamawiającego do wyznaczonego terminu. Otwarcie ofert odbędzie się w siedzibie Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, II piętro, pokój 2930. Informacja o zmianie siedziby Zamawiającego zostanie podana na stronie internetowej Zamawiającego.**

W załączeniu ogłoszenie o zmianie ogłoszenia oraz zmieniony: „Formularz cenowy”, wzór umowy I, wzór umowy II.

Zamawiający przypomina o zapisie pkt. 12.11 SIWZ, zgodnie z którym w przypadku zmiany opisu przedmiotu zamówienia zawartego w „Formularzu cenowym” ofertę należy złożyć z naniesioną poprawką.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Katarzyna Kapuścińska

DOTYCZY Zadania 1+2, Zadania 4+11
Po procedurze przeprowadzonej zgodnie z art. 10 ust. 1 i art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych, według sygnatury sprawy EZ/370/014/15 zostaje zawarta niniejsza umowa

UMOWA DOSTAWY Nr .../.../15 - wzór I

zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy:
Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
z/s ul. Traugutta 116, 50-420 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,
reprezentowanym przez Marka Nikla - Dyrektora, którego zastępuje:

- 1) Katarzyna Kapuścińska - Z-ca Dyrektora ds. Ekonomiczno-Exploatacyjnych
 - 2) Marian Wojski - Główny Księgowy
- zwanym dalej „Zamawiającym”
a

z/s
który reprezentuje:

- 1)
 - 2)
- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1

1. Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy wg Zadania - zwane dalej „przedmiotem umowy”, dla szpitala w nowej lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2 we Wrocławiu, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
2. Szczegółowe określenie asortymentu towaru o ogólnej wartości brutto zł (słownie:)
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie towar środkami transportu we własnym zakresie i na koszt własny w terminie do 5 dni od daty otrzymania każdorazowego zamówienia.
4. Strony uznają fakt za obowiązujący dokument zamówienia.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do ilości oraz cykliczności dostaw.
6. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Zamawiającego.
7. Wykonawca nie będzie wnosił roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnego zakresu zamówienia objętego przedmiotem umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 20% wartości umowy brutto.
8. Przekazanie towaru przez Wykonawcę Zamawiającemu, wymaga każdorazowego potwierdzenia odbioru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego ilości towaru.
9. Dostawa towaru bez potwierdzenia na piśmie przez Zamawiającego będzie dokonana na ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia towaru i zapłaty.
10. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, dokumenty dopuszczające w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych do obrotu i stosowania na terenie RP wyroby medyczne wykazane w Załączniku nr 1.

§ 2

1. Z chwilą przekazania - odbioru towaru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego - na Zamawiającego przechodzi ryzyko przypadkowej utraty, zniszczenia przedmiotu dostawy.
2. Wykonawca zobowiązany jest na swój koszt zabezpieczyć całą dostawę i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność do momentu odebrania jej przez Zamawiającego. Wykonawca odpowiedzialny jest za wybór środka transportu jak i za właściwe opakowanie towaru.
3. Wykonawca wykonujący przedmiot umowy (własnymi siłami / z udziałem podwykonawców). Powierzenie wykonania części przedmiotu umowy podwykonawcom wymaga uprzedniej pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania podwykonawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.

§ 3

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony i odebrany towar wynagrodzenie obliczone zgodnie z cennikiem, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy.
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1, Zamawiający płaci Wykonawcy w terminie ...dni licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej dostarczonej wraz z towarem, przelewem na konto bankowe Wykonawcy
3. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez okres obowiązywania umowy.

4. Stałość cen, o której mowa w ust. 3, nie dotyczy obniżenia przez Wykonawcę ceny wyrobów wykazanych w załączniku 1, z przyczyn nie ujętych w niniejszej umowie, w całym okresie obowiązywania umowy.
5. 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 zamówienia, wprowadza się możliwość wprowadzenia tych zmian na podstawie obowiązujących przepisów prawnych w tym zakresie. Ciężar udowodnienia zmiany wynagrodzenia o wskazane powyżej przypadki spoczywa na Wykonawcy.
6. Zmiana załącznika nr 1 wymaga zmiany umowy w formie aneksu zgodnie z § 7 ust. 4 umowy.
7. W przypadku zmiany stawki VAT, zmiana wynagrodzenia objętego niniejszą umową wynikająca ze zmiany stawki VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tą stawkę.

§ 4

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rękojmi na dostarczony towar.
2. Gwarancję ustala się na okres ważności towaru, nie krótszy jednak niż 12 miesięcy liczony od dnia dokonania odbioru.
3. W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji, Wykonawca wymieni towar wadliwy na towar wolny od wad, jeżeli wady te ujawnia się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar wolny od wad niezwłocznie - nie później jednak niż w ciągu 3 dni od momentu zgłoszenia.
4. Wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji i rękojmi należy do przedmiotu umowy.
5. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego.

§ 5

1. Umowa zostaje zawarta na okres od dnia do
2. Zamawiający może odstąpić od umowy jeżeli Wykonawca:
 - 1) nie dotrzymuje terminów realizacji przedmiotu umowy,
 - 2) wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi,
 - 3) nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 4 umowy,
 - 4) dostarcza Zamawiającemu towar, którego parametry techniczne nie odpowiadają postanowieniom Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
3. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie 7 dni od dnia, w którym Zamawiający dowiedział się o okolicznościach uzasadniających odstąpienie. Oświadczenie o odstąpieniu wydane zostanie w formie pisemnej.

§ 6

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia w dostawie.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2% wartości przedmiotu umowy określonej w §1 ust. 2 niniejszej umowy za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań w ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi.
3. Jeżeli Wykonawca przewie wykonywanie przedmiotu umowy z przyczyn leżących po jego stronie - zapłaci wówczas Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy określonej w §1 ust. 2 niniejszej umowy.
4. Zamawiający może uznać za przerwanie wykonywania przez Wykonawcę umowy, jeżeli Wykonawca opóźnia się z wykonaniem zamówienia dłużej niż 6 dni od terminu określonego w §1 ust. 3 umowy.
5. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy określonej w §1 ust. 2 niniejszej umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
6. Roszczenie o zapłatę kar umownych z tytułu opóźnienia, ustalonych za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, staje się wymagalne:
 - 1) za pierwszy rozpoczęty dzień opóźnienia - w tym dniu,
 - 2) za każdy następny rozpoczęty dzień opóźnienia - odpowiednio w każdym z tych dni.
7. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody, w tym także o zwrot utraconego zysku.
8. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
9. Brak szkody nie wyłącza ww. odpowiedzialności z tytułu kar umownych.

§ 7

1. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności bez uprzedniej, pod rygorem nieważności, pisemnej zgody Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umów poręczeń jak i gwarancji z podmiotami trzecimi dotyczących zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.
3. W przypadku naruszenia postanowienia ust. 2 Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie

uprawnionej przysługujące roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody, w tym także o zwrot utraconego zysku. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia. Brak szkody nie wyłącza ww. odpowiedzialności z tytułu kar umownych.

4. Zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych.

5. Oprócz wypadków wskazanych w §3. Strony umowy zastrzegają sobie prawo do wprowadzenia zmian w umowie w wypadkach określonych poniżej:

- 1) zmiana danych Zamawiającego i Wykonawcy (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.),
- 2) zmiany miejsca realizacji umowy,
- 3) zmiany asortymentu (wycofanie starego i wprowadzenie nowego wyrobu w ramach zaoferowanej grupy asortymentowej o tej samej lub wyższej jakości i parametrach w cenie nie wyższej niż przetargowa),
- 4) w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w załączniku nr 1, Zamawiający może przedłużyć termin obowiązywania umowy, o którym mowa w § 5 ust. 1 nie więcej niż o 12 miesięcy,
- 5) zmiany korta bankowego.

6. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych.

7. Spory mogące wynikać w związku z realizacją umowy strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie na drodze negocjacji. W razie braku porozumienia – spory rozstrzygał będzie sąd właściwy dla miejsca siedziby Zamawiającego.

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
50-20 Wrocław, ul. Traugutta 116
tel 343 76-01 fax 071/343-67-47

Po procedurze przeprowadzonej zgodnie z art. 10 ust. 1 i art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych, według sygnatury sprawy EZ/370/014/15 zostaje zawarta niniejsza umowa

DOTYCZY Zadania 3

UMOWA DOSTAWY Nr / 15 - wzór II

zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy:
Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej

z/s ul. Traugutta 116, 50-420 Wrocław
zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru Sądowego KRS 000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

reprezentowanym przez Marka Nikla - Dyrektora, którego zastępuje:
1) Katarzyna Kapuściska - Z-ca Dyrektora ds. Ekonomiczno-Exploatacyjnych
2) Marian Wołki - Główny Księgowy

zwanym dalej „Zamawiającym”

a

z/s
który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1

1. Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy paszków diagnostycznych do glukometrów wg Zadania 3 - zwane dalej „przedmiotem umowy”, dla szpitala w nowej lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Emilia Fieldorfa 2 we Wrocławiu, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.

2. Szczegółowe określenie przedmiotu dostawy zawiera załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie towar środkami transportu w własnym zakresie i na koszt własny w terminie do 3 dni od daty otrzymania każdorazowego zamówienia.

4. Strony uznają fakt za obowiązujący dokument zamówienia.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do ilości oraz cykliczności dostaw.

6. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Zamawiającego.

7. Wykonawca nie będzie wnosił roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnego zakresu zamówienia objętego przedmiotem umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 20% wartości umowy brutto.

8. Przekazanie towaru przez Wykonawcę Zamawiającemu, wymaga każdorazowego potwierdzenia odbioru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego ilości towaru.

9. Dostawa towaru bez potwierdzenia na piśmie przez Zamawiającego będzie dokonana na ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia towaru i zapłaty.

10. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, dokumenty dopuszczające w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych do obrotu i stosowania na terenie RP wyroby medyczne wykazane w Załączniku nr 1

§ 2

1. Wykonawca oddaje Zamawiającemu w dzierżawę glukometry w ilości ... szt.

2. Wartość księgowa glukometrów na dzień złożenia oferty wynosi zł (słownie: złotych).

3. Wykonawca oświadcza, że:

- 1) Glukometry są własnością Wykonawcy tj.
- 2) Wykonawca jest jedynym dysponentem oferowanych glukometrów,
- 3) Glukometry są fabrycznie nowe, rok prod
- 4) Przekazanie glukometrów nastąpi protokołem zdawczo - odbiorczym, w którym zostanie określony rok produkcji, stan techniczny i inne od wad prawnych i fizycznych.
- 5) Wykonawca dostarczy glukometry do miejsca wskazanego przez Zamawiającego na swój koszt tj. do apieki szpitalnej w terminie do 3 dni od daty podpisania umowy.
- 6) Wydzielone glukometry wyposażone będą w niezbędne baterie, tak aby od momentu dostarczenia mogły być wykorzystywane w oddziałach szpitalnych.
- 7) Wykonawca zobowiązany jest do przeszkolenia pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi glukometrów.
8. Zamawiający zobowiązuje się używać glukometry zgodnie z ich przeznaczeniem i wymogami eksploatacji.

9. Zamawiający zobowiązuje się zabezpieczyć glukometry przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.

10. Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępnić glukometrów do używania osobom trzecim, ani ich poddierzawić.

§ 3

1. Świadczenia, o których mowa w § 1 ust. 1 i w § 2 ust. 1 niniejszej umowy stanowią przedmiot umowy.

2. Ogólna wartość brutto przedmiotu umowy wynosi (słownie:), zgodnie z załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy.

§ 4

1. Z chwilą przekazania - odbioru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego - na Zamawiającego przechodzi ryzyko przypadkowej utraty, zniszczenia przedmiotu dostawy.

2. Wykonawca zobowiązany jest na swój koszt zabezpieczyć całą dostawę i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność do momentu odebrania jej przez Zamawiającego. Wykonawca odpowiada za wydobycie środka transportu jak i za właściwe opakowanie.

3. Wykonawca wykonuje przedmiot umowy (własnymi siłami / z udziałem podwykonawców). Powierzenie wykonania części przedmiotu umowy podwykonawcom wymaga uprzedniej pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania podwykonawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.

§ 5

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony i odebrany towar wynagrodzenie obliczone zgodnie z cennikiem, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1, Zamawiający płaci Wykonawcy w terminie ... dni licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej, przelewem na konto bankowe Wykonawcy

3. Opłatę za dzierżawę glukometrów Zamawiający płaci Wykonawcy w cyklu miesięcznym w wysokości określonej w załączniku nr 1 do niniejszej umowy na podstawie faktury wystawionej ostatniego dnia każdego miesiąca.

4. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez okres obowiązywania umowy.

5. Siła cen, o której mowa w ust. 4, nie dotyczy obniżenia przez Wykonawcę ceny wyrobów wykazanych w załączniku nr 1, z przyczyn nie ujętych w niniejszej umowie, w całym okresie obowiązywania umowy.

6. 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 zamówienia, wprowadza się możliwość wprowadzenia tych zmian na podstawie obowiązujących przepisów prawnych w tym zakresie. Ciężar udowodnienia zmiany wynagrodzenia o wskazane powyżej przypadki spoczywa na Wykonawcy.

7. Zmiana załącznika nr 1 wymaga zmiany umowy w formie aneksu zgodnie z § 9 ust. 4 umowy.

8. 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 tą stawkę.

§ 6

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rękojmi na przedmiot umowy.

2. Gwarancję ustala się na okres ważności towaru, nie krótszy jednak niż 12 miesięcy od dnia dokonania odbioru.

3. W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji, Wykonawca wymieni towar wadliwy na towar wolny od wad, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar wolny od wad niezwłocznie - nie później jednak niż w ciągu 3 dni roboczych od momentu zgłoszenia.

4. Wykonawca zobowiązuje z tytułu gwarancji i rękojmi należy do przedmiotu umowy.

5. W ramach gwarancji po stronie Wykonawcy pozostają koszty przjazdu, delegacji, robocizny i wysytki.

6. Wyłączność serwisowania w okresie trwania umowy pozostaje po stronie Wykonawcy.

7. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego.

§ 7

1. Umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia

2. Po zakończeniu dzierżawy Zamawiający zobowiązany jest zwrócić, a Wykonawca odebrać glukometry w terminie do 5 dni od daty zakończenia umowy, w stanie nie poproszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji. Odbiór glukometrów nastąpi protokołem zdawczo-odbiorczym, sporządzonym z udziałem obu stron, w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, tj. w apiece szpitalnej

3. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli Wykonawca:

- 1) nie otrzymał terminów realizacji przedmiotu umowy,
- 2) wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi,
- 3) nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 6 niniejszej umowy,
- 4) dostarcza Zamawiającemu towar, którego parametry techniczne nie odpowiadają postanowieniom Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

4. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie 7 dni od dnia, w którym Zamawiający dowiedział się o okolicznościach uzasadniających odstąpienie. Oświadczenie o odstąpieniu wydane zostanie w formie pisemnej.

§ 8

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia w dostawie oraz za każdy dzień opóźnienia w odbiorze, o którym mowa w § 7 ust. 2.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2% wartości przedmiotu umowy określonej w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań w ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i reklamacji.
3. Jeżeli Wykonawca przemie wykonywanie przedmiotu umowy z przyczyn leżących po jego stronie – zapłaci wówczas Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy określonej w § 3 ust. 2 niniejszej umowy.
4. Zamawiający może uznać za przemie wykonywania przez Wykonawcę umowy, jeżeli Wykonawca opóźnia się z wykonaniem zamówienia dłużej niż 6 dni od terminu określonego w § 1 ust. 3 niniejszej umowy.
5. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy określonej w § 3 ust. 2 niniejszej umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
6. Roszczenie o zapłatę kar umownych z tytułu opóźnienia, ustalonych za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, staje się wymagalne:
 - 1) za pierwszy rozpoczęty dzień opóźnienia – w tym dniu,
 - 2) za każdy następny rozpoczęty dzień opóźnienia – odpowiednio w każdym z tych dni.
7. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość tary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody, w tym także o zwrot utraconego zysku.
8. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
9. Brak szkody nie wyłącza ww. odpowiedzialności z tytułu kar umownych.

§ 9

1. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzycielności bez uprzedniej, pod rygorem nieważności, pisemnej zgody Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umów poręczeń jak i gwarancji z podmiotami trzecimi dotyczących zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.
3. W przypadku naruszenia postanowienia ust. 2 Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody, w tym także o zwrot utraconego zysku. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia. Brak szkody nie wyłącza ww. odpowiedzialności z tytułu kar umownych.
4. Zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych.
5. Oprócz wypadków wskazanych w § 5 Strony umowy zastrzegają sobie prawo do wprowadzenia zmian w umowie w wypadkach określonych poniżej:
 - 1) zmiana danych Zamawiającego i Wykonawcy (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.),
 - 2) zmiany miejsca realizacji umowy,
 - 3) zmiany asortymentu (wycofanie starego i wprowadzenie nowego wyrobu w ramach zaoferowanej grupy asortymentowej o tej samej lub wyższej jakości i parametrach w cenie nie wyższej niż przetargowa),
 - 4) w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w załączniku nr 1, Zamawiający może przedłużyć termin obowiązywania umowy, o którym mowa w § 7 ust. 1 nie więcej niż o 12 miesięcy,
 - 5) zmiany konta bankowego.

6. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych.
7. Spory mogące wynikać z związku z realizacją umowy strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie na drodze negocjacji. W razie braku porozumienia – spory rozstrzygać będzie sąd właściwy dla miejsca siedziby Zamawiającego.
8. Umowa sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach – 1 dla Wykonawcy, 2 dla Zamawiającego.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
60-20 Wrocław, ul. Traugutta 111,
tel. 71 43 76 01 fax 071 743 67 47

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
Lp.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[5x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
ZADANIE 1												
1	Lejek szklany 250mm		szt.	3								
2	Lejek szklany 150mm		szt.	3								
3	Zlewka niska 1000ml		szt.	3								
4	Zlewka wysoka 600 ml		szt.	3								
5	Zlewka wysoka 400 ml		szt.	3								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:	x	x	x	x
ZADANIE 2												
1	Osona na głowicę USG nienawilżana (op. 144 szt.)		op.*	24								
ZADANIE 3												
1	Paski do glukometru, 50 sztuk w opakowaniu		op.*	2727								
2	Dzierżawa 41 szt. glukometrów kompatybilnych z paskami do glukometrów z poz. 1		m-c	36								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:	x	x	x	x
ZADANIE 4												
1	Sensor Cartridge BG/ISE/GLU/LAC x 500 oznaczeń typu nr kat. 05170478001 ♦		szt.	51								
2	Odczytnik Fluid Pack COOX 200 x200 oznaczeń typu nr kat. 05169992001 ♦		szt.	24								
3	Materiał kontrolny AUTOQC Pack Tri-Level (3 poziomy x 6 amp =24 amp) typu nr kat. 05169933001♦		op.*	12								
4	Clot cather x 250 szt (filtr , nasadka do wysypu skrzeplu) typu nr kat. 03112012180 ♦		op.*	3								
5	Clot Cather PRO x 100 szt. typu nr kat. 05689856001 ♦		op.*	12								
6	Papier do drukarki x 6 szt./Printer Paper/ typu nr kat. 05082595001 ♦		op.*	3								
7	Caps For Capillary Tubes -zatyczka do kapilara typu nr kat. 03113647035 (op. 500 szt.) ♦		op.*	3								
8	S1 Rinse Solution typu nr kat. 03260917184 (op. 2 szt.)♦		op.*	30								
9	S2 Fluid Pack typu nr kat. 03260925184 ♦		szt.	60								
10	S3 Fluid Pack ♦		szt.	45								

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
60-20 Wrocław ul. Traugutta 116
tel 71 340 76 01 fax 71 340 67 47

Ceny należy podawać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
Lp.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	Ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
11	Waste Container (op. 2 szt.) •		op.*	30								
12	Printer Paper typu nr kat 0311336180 (op. 6szt.) •		op.*	15								
13	Sensor / GLU / LAC/ UREA typu nr kat 03261085184 •		szt.	9								
14	Combitrol Plus B Level 2 typu nr kat 03321207001 (op. 30 szt.) •		op.*	3								
15	Combitrol Plus B Level 3 typu nr kat 03321215001 (op. 30 szt.) •		op.*	3								
16	Air filter Omni S typu nr kat 03274799001 (op. 4 szt.) •		op.*	6								
17	Deproteinizer 125 ml typu nr kat. 03110435180 •		szt.	3								
18	Fill port omni (op. 2szt) •		op.*	3								
19	Cuvette packed (THB Cuvete Packed) typu nr kat 03086879001 •		szt.	3								
20	Airpoule adapter (op. 150 PCS) •		op.*	3								
21	Micro elektrode CA typu nr kat. 03111644180 •		szt.	3								
22	Micro elektrode CL typu nr kat. 03111571180 •		szt.	3								
23	Micro elektrode K typu nr kat 03111628180 •		szt.	3								
24	Micro elektrode NA typu nr kat. 03111598180 •		szt.	3								
25	Micro elektrode PH typu nr kat. 03111717180 •		szt.	3								
26	Micro elektrode PCO2 typu nr kat. 03111679180 •		szt.	3								
27	Micro elektrode PO2 typu nr kat. 03111695180 •		szt.	3								
x	x		x	x	x	x	x	razem:				x
ZADANIE 5												
1	Strzykawka heparynizowana do pobrania krwi luer -lock 3ml typu nr kat 04641230001(op. 100 szt.) ♦		op.*	24								
ZADANIE 6												
1	Paski do Analizatora INR COAQUICHEK SYSTEM XS PT TEST, typu nr kat 04625315019 (op= 2x24 paski)		op.*	12								
ZADANIE 7												
1	Papier Printer cobas h 232 (CMP-10) ROW do drukarki Analizatora COAQUICHEK, typu nr kat 05404517001		szt.	18								

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
50-20 Wrocław, ul. Traugutta 110
tel. 343 75 04 fax 071 310 87 77

Ceny należy podawać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

FORMULARZ CENOWY			MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
Lp.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x	
ZADANIE 8													
1	Papier do drukarki defibrylatora Bene Heart D3 termoczuły 50mm x 20m		szt.	51									
ZADANIE 9													
1	Papier do EKG III kan.-E300 (110mmx40m)		szt.	930									
2	Papier do EKG Heilige EK 53/56 130mmx135mmx370 składek		bl.	105									
3	Papier do EKG ASCARD-2/3 104mmx40m z nadrukiem		szt.	36									
4	Papier do bieżni Quinton-Q-STRESS , rozmiar 210mmx300mmx200 składek, z dwoma znacznikami		bl.	48									
5	Papier do EKG ASCARD-B5 60mmx25m		szt.	54									
6	Papier do EKG I kan. 50mmx30m termoczuły z nadrukiem		szt.	21									
7	Papier do EKG BTL-08 MT Plus 112mm x 25m		szt.	1449									
8	Papier do programatora MEDTRONIC 9790 rozmiar 110mmx150mmx300 składek		bl. ^	60									
9	Papier do programatora BIOTRONIK EKG, 111mmx125mmx300 składek		bl. ^	18									
10	Papier do programatora ST. JUDE MEDICAL 210mmx140mmx250 składek		bl.	27									
11	Papier do USG SONY UPP-110 S 110mmx20m		szt.	42									
12	Papier do USG Videoprint. K- 61 / Mitsubishi / 110mmx20m		szt.	150									
13	Papier do ap. EKG rolkowy z nadrukiem rozmiar 210 mm x 25m		szt.	270									
14	Papier do USG K-65HM / Mitsubishi/ 110mmx20m		szt.	156									
15	Papier do EKG 112mmx25m grubość rolki do 4,5 cm do aparatu M-TRACE		szt.	1008									
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:				x	

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
50-20 Wrocław ul. Traugutta 116
tel. 71 76 00 01 fax 71 76 00 07

Ceny należy podawać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
L.p.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	J.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
					6	7	8	9	10	11	12	13
					x	x	[6x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
ZADANIE 10												
1	Elektroda barowa, mała, rozstaw 20 mm, wkładki flicowe, końcówka dinowska	x	szt.	3	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 11												
1	Elektroda do termoablacji o długości 20cm, pojedyncza, kompatybilna z generatorem Cool-Tip RF.	x	szt.	45	x	x	x	x	x	x	x	x

UWAGA

- ◆ **Zadanie 4 poz. 1-7 oraz Zadanie 14 poz. 1 do analizatora Cobas b 123**
- **Zadanie 4 poz. 8-27, do analizatora Cobas b 221**
- * Zamawiający dopuszcza inną ilość w opakowaniu jednostkowym z odpowiednim przeliczeniem z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku ilości opakowań jednostkowych. Z zastrzeżeniem, iż Wykonawca nie może zaoferować ilości opakowań jednostkowych (przeliczonej do 2 miejsc po przecinku) mniejszej niż 1 (0,01-0,99), gdyż Zamawiający musi mieć możliwość zakupu z zawartej umowy przynajmniej jednego opakowania.
- ▲ Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opakowania zawierającego 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku ilości opakowań jednostkowych.

W przypadku dokonania przeliczenia ilości w opakowaniu jednostkowym należy umieścić stosowną uwagę w kolumnie nr 13.

** W przypadku, kiedy dany wyrób nie posiada numeru katalogowego, Wykonawca winien obok nazwy handlowej zamieścić stosowną uwagę, np. numer katalogowy nie jest stosowany

W przypadku złożenia oferty równoważnej wymaga się, aby produkt równoważny posiadał identyczne lub lepsze właściwości, parametry użytkowe, skład chemiczny jak produkty wskazane przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Wskazanie przez Zamawiającego marki lub nazwy handlowej określa klasę produktu, będącego przedmiotem zamówienia i służy ustaleniu standardu, a nie wskazuje na konkretny produkt lub konkretnego producenta. Originalne nazewnictwo lub symbolika podana została w celu prawidłowego określenia przedmiotu zamówienia. Model wzorcowy stanowi przykładowy produkt spełniający wymogi Zamawiającego.

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
50-20 Wrocław, ul. Traugutta 110
tel. 71 343 76-01 fax 071 343 67-47

Ogłoszenie powiązane:

Ogłoszenie nr 120605-2015 z dnia 2015-08-12 r. Ogłoszenie o zamówieniu - Wrocław

1.1. Przedmiotem zamówienia są dostawy materiałów laboratoryjnych i wyrobów do diagnostyki, według wymienionych niżej części: Zadanie 1, Zadanie 2, Zadanie 3, Zadanie 4, Zadanie 5, Zadanie 6, Zadanie 7, Zadanie 8, Zadanie 9, ...
Termin składania ofert: 2015-08-20

Numer ogłoszenia: 127279 - 2015; data zamieszczenia: 27.08.2015

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacja o zmianianym ogłoszeniu: 120605 - 2015 data 12.08.2015 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej, ul. Traugutta 116, 50-420 Wrocław, woj. dolnośląskie, tel. 071 3414333, fax. 071 3436747.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: II.1.4).

W ogłoszeniu jest: Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia. 1.1. Przedmiotem zamówienia są dostawy materiałów laboratoryjnych i wyrobów do diagnostyki, według wymienionych niżej części: Zadanie 1, Zadanie 2, Zadanie 3, Zadanie 4, Zadanie 5, Zadanie 6, Zadanie 7, Zadanie 8, Zadanie 9, Zadanie 10, Zadanie 11.

Miejsce wykonywania ww. dostaw - ul. Traugutta 116 i al. Wiśniowa 36 we Wrocławiu, nowa lokalizacja

Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2 we Wrocławiu. Ww. części przedmiotu zamówienia zostały

wykazane i opisane w Formularzu cenowym, stanowiącym integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków

Zamówienia. 1.2. Warunki umowne realizacji przedmiotowego zamówienia publicznego zawierają wzory umów,

stanowiące integralną część SIWZ. 1.3. CPV uzupełniające: PA02-0. Szacunkowa wartość przedmiotu

zamówienia: 516 557,46 zł netto.

W ogłoszeniu powinno być: Określenia przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: 1.1. Przedmiotem

zamówienia są dostawy materiałów laboratoryjnych i wyrobów do diagnostyki, według wymienionych niżej części:

Zadanie 1, Zadanie 2, Zadanie 3, Zadanie 4, Zadanie 5, Zadanie 6, Zadanie 7, Zadanie 8, Zadanie 9, Zadanie 10,

Zadanie 11. Miejsce wykonywania ww. dostaw - nowa lokalizacja Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2

we Wrocławiu. Ww. części przedmiotu zamówienia zostały wykazane i opisane w Formularzu cenowym,

stanowiącym integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. 1.2. Warunki umowne realizacji

przedmiotowego zamówienia publicznego zawierają wzory umów, stanowiące integralną część SIWZ. 1.3. CPV

uzupełniające: PA02-0. Szacunkowa wartość przedmiotu zamówienia: 516 557,46 zł netto.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: IV.4.1).

W ogłoszeniu jest: Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków

zamówienia: <http://www.szpital-marciniak.wroclaw.pl/bip/> Specyfikację istotnych warunków zamówienia można

uzyskać pod adresem: siedziba Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Traugutta 116 bud. C, I piętro, pokój 108.

W ogłoszeniu powinno być: Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków

zamówienia: <http://www.szpital-marciniak.wroclaw.pl/bip/> Specyfikację istotnych warunków zamówienia można

uzyskać pod adresem: siedziba Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Gen. Augusta Emilia Fieldorfa 2, II piętro, pokój

2925.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: IV.4.4).

W ogłoszeniu jest: Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 20.08.2015

godzina 10:00, miejsce: siedziba Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Traugutta 116 bud. C, II piętro, pokój 210.

W ogłoszeniu powinno być: Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert:

09.09.2015 godzina 10:00, miejsce: siedziba Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Gen. Augusta Emilia Fieldorfa 2, II

piętro, pokój 2911.