



Wrocław, dn. 08.02.2016r.

EZ/ 28/11 /16

Dotyczy: pytań w przetargu nieograniczonym na dostawę wyrobów medycznych do embolizacji - zabezpieczenie (sygnatura sprawy EZ/587/617/15).

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

DOTYCZY ZADANIA 21

- 1) „Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w Formularzu cenowym w zadaniu nr 21 Introducerów długich z zastawką hemostatyczna do cewnikowania naczyń o następujących parametrach:
- rozmiar 6, 7, 8F
 - długość 90cm
 - duże światło wewnętrzne (6F – 2.2mm / 7F – 2.6mm / 8F – 2.9mm)
 - zbrojone
 - trwała pamięć kształtu końcówki
 - nadający się do cewnikowania w krętych naczyniach
 - w zestawie kompatybilny dilator
 - cieniodajna koszulka oraz cieniodajny opaska na końcu koszulki”

Ad.1. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów, zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

DOTYCZY ZADANIA 30

- 2) „Zamawiający w Załączniku Nr 1 do SIWZ „Formularz cenowy” dla Pakietu Nr 30 wymaga zaoferowania wkładów zalecanych przez producenta do wymienionych strzykawk automatycznych:

X	ZADANIE 30 Wkład do strzykawki automatycznej	X	X	X
1	Wkłady* do strzykawki automatycznej - kompatybilne ze strzykawkami: Medrad Mark7 Arterion (zalecane przez producenta – automat na gwarancji) poj. 150 ml Medrad Stellant (zalecane przez producenta – automat na gwarancji) poj. 1x115 ml i 1x65ml Medrad Spectris Solaris EP (MR) (zalecane przez producenta – automat na gwarancji) poj. 2X200 ml		szk.	780

uprzejmie informujemy, że Zamawiający dopuścił się naruszenia podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych, tj. zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Zamawiający, przychyłając się do opinii monopolisty na rynku wkładów do wstrzykiwaczy, wykluczył z niniejszego postępowania wykonawców, którzy oferują sprzęt generyczny, zamienniki oryginalnych materiałów eksploatacyjnych, co jest niezgodne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

Żądanie przez Zamawiającego zaofiarowania „wkładów zalecanych przez producenta – automat na gwarancji”, a więc żądanie zaofiarowania jedynie wkładów wskazanych przez producenta wstrzykiwacza w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, a nie asortymentu z potwierdzoną przez jego producenta kompatybilnością z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu, ma znamiona czynu nieuczciwej konkurencji i definitywnie ma wpływ na wynik postępowania przetargowego. Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia ani stawiać warunków udziału w postępowaniu przetargowym w taki sposób, aby utrudniać uczciwą konkurencję, dostęp do zamówienia publicznego innym Wykonawcom oferującym sprzęt równoważny ani uzależniać wyniku postępowania od trzeciej strony, a tak jest w tym przypadku.

Pragniemy ponadto nadmienić, że z przepisów ustawowych nie wynika, że działania serwisowe mogą wykonywać jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę, w szczególności taki wniosek nie wypływa z art. 90 ust. 4 i n. Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (co potwierdziła KIO w wyroku z dnia 11 czerwca 2012r. o sygn. KIO 1073/12). Wykonawca deklarujący, iż bierze na siebie odpowiedzialność za ewentualne uszkodzenia wstrzykiwacza spowodowane użytkowaniem przez Zamawiającego innego asortymentu niż „przetestowany i aprobowany przez producenta urządzenia” ma prawo pozyskać usługę serwisową tego wstrzykiwacza na wolnym rynku Unii Europejskiej. Niestety prawo to jest nieegzekwowalne, ponieważ jedyną autoryzowaną organizacją serwisową w Polsce jest dystrybutor sprzętu zamiennego Antmed, czyli jednocześnie przedstawiciel producenta wstrzykiwacza MEDRAD, który stosuje (niezgodną z prawem) politykę ograniczenia dostępności do usług serwisowych w innych swoich organizacjach (np. w Czechach), co również ma znamiona czynu nieuczciwej konkurencji.

Nadmieniamy, że konieczność powierzenia realizacji zamówienia konkretnemu Wykonawcy (tu: producentowi wstrzykiwacza) nie może też wypływać z postanowień poprzednio zawartych umów z tym Wykonawcą. W szczególności taka sytuacja nie może mieć miejsca w przypadku zobowiązań wynikających z warunków gwarancji jakości, ponieważ w zawieranej umowie o zamówienie publiczne należy w taki sposób określać warunki gwarancji, by nie ograniczać lub wyłączać uprawnień Zamawiającego (patrz: Wyrok KIO z dnia 3 listopada 2011 r., sygn. akt. KIO/KD 81/11).

Zamawiający nie ma więc prawa wymagać od Wykonawców zaofiarowania wkładów i złączy „zalecanych przez producenta urządzenia”, ponieważ nie jest znana procedura atestacji wkładów stosowana przez producenta wstrzykiwacza.

Informacja o rodzaju wymaganych testów walidacyjnych miałaby zostać wydana przez te same podmioty, tj. producenta wstrzykiwacza i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela (a także wyłącznego dystrybutora!), a zatem przez podmioty zainteresowane bezpośrednim udziałem w charakterze wykonawcy nie tylko w niniejszym postępowaniu, ale też we wszystkich innych przetargach na tego rodzaju asortyment, bowiem – według własnego przeświadczenia - dostarcza wkłady „atestowane i znane producentowi”, „zalecane przez producenta” czy też „autoryzowane przez producenta urządzenia lub/i jego organizację serwisową”.

Prosimy Zamawiającego o zwrócenie uwagi na fakt, iż Spółka, która narzuca takie zapisy w postępowaniach o zamówienie publiczne również oferuje sprzęt generyczny, a więc zamienniki oryginalnych wyrobów MEDRAD (obecnie: BAYER), tj. asortyment produkcji chińskiej firmy Antmed. Wyroby te również nie przeszły żadnych testów walidacyjnych, przeprowadzonych przez niezależną instytucję. Zamienniki z pewnością przeszły testy i uzyskały aprobatę autoryzowanego serwisu producenta, ponieważ są wyrobem oferowanym przez spółkę, która jest dystrybutorem tego asortymentu i jednocześnie jedynym w Polsce autoryzowanym serwisem wstrzykiwaczy MEDRAD. Pragniemy również poinformować Zamawiającego, że wystosowaliśmy do BAYER (producenta wstrzykiwaczy MEDRAD) pismo z prośbą o wskazanie procedury producenta dopuszczającej stosowanie zamienników jednorazowych wkładów oraz złączy niskiego ciśnienia, kryteriów oceny dopuszczalności stosowania zamienników, osoby/organu, który jest władny wydać decyzję w sprawie atestowania sprzętu jednorazowego

użytku oraz rodzaju wkładów i złączy, które nie spowodują utraty gwarancji producenta wstrzykiwacza. W odpowiedzi na nasze zapytanie zostaliśmy poinformowani, że procedura taka nie jest stosowana w odniesieniu do producentów sprzętu generycznego ani nawet nie została opracowana.

Taka procedura byłaby jawnym naruszeniem zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, miałaby również znamiona czynu nieuczciwej konkurencji i usankcjonowałaby pozycję monopolisty na rynku wkładów do wstrzykiwaczy.

Nasze stanowisko potwierdza również wyrok KIO z dnia 26 kwietnia 2011r. (KIO 752/11), gdzie wyraźnie podkreślono, że zaistnienie co najmniej możliwości utrudniania uczciwej konkurencji przez zastosowanie powołanych zapisów w SIWZ jest wystarczające do uznania, że norma wynikająca z art. 29 ust. 2 i z art. 7 ust. 1 PZP została naruszona.

W ocenie KIO, z naruszeniem powołanych norm mamy do czynienia w sytuacji, gdy zamawiający określa w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia w taki sposób, że ich spełnienie jest uzależnione wyłącznie od woli innego podmiotu (innego wykonawcy), a nie od czynników obiektywnych, co stawia zarazem tego wykonawcę w uprzywilejowanej pozycji w stosunku do pozostałych ograniczając jednocześnie możliwość uzyskania tego zamówienia przez innych wykonawców.

Zwracamy również uwagę, iż wymagania takie nie mają podstawy prawnej i są niezgodne z artykułami 7 i 25 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dn. 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane:

„§ 6. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności:

- 1) próbek, opisów lub fotografii produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;
- 2) zaświadczenia niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym;
- 3) zaświadczenia niezależnego podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy normami jakościowymi, jeżeli zamawiający odwołują się do systemów zapewniania jakości opartych na odpowiednich normach europejskich;
- 4) zaświadczenia niezależnego podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z europejskimi normami zarządzania środowiskiem, jeżeli zamawiający wskazują środki zarządzania środowiskiem, które wykonawca będzie stosował podczas wykonywania zamówienia na roboty budowlane lub usługi, odwołując się do systemu zarządzania środowiskiem i audytu (EMAS) lub norm zarządzania środowiskiem opartych na europejskich lub międzynarodowych normach poświadczonych przez podmioty działające zgodnie z prawem Unii Europejskiej, europejskimi lub międzynarodowymi normami dotyczącymi certyfikacji”.

Tak więc Zamawiający zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych może żądać jedynie dokumentów wystawionych przez niezależne firmy.

Wymaganie przez Zamawiającego innych dokumentów w tym zakresie jest bezprawne, a czynienie z nich warunku odcinającego dla innych Wykonawców wprost narusza podstawowe zasady przeprowadzania postępowań o udzielenie zamówienia publicznego, tj. zasadę równego traktowania wykonawców i zasadę uczciwej konkurencji.

Zapisy te bezprawnie wykluczają możliwość udziału naszej firmy w postępowaniu przetargowym, umożliwiając równocześnie przystąpienie do przetargu wyłącznie konkretnemu podmiotowi (firmie produkującej wstrzykiwacze oraz jej przedstawicielowi w Polsce), co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji i ma znamiona praktyk monopolistycznych oraz co będzie niewątpliwie miało wpływ na zaproponowaną przez wspomnianą firmę, cenę jednostkową przedmiotu zamówienia.

Producent asortymentu oferowanego przez naszą firmę posiada wszelką niezbędną dokumentację zgodną z przepisami Ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy tj. certyfikaty Unii Europejskiej notyfikowane

sporządziła: Marita Nowicka
sprawdziła: Ewa Kupisz

przez niezależne podmioty, Deklaracje Zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, katalogi i próbki. Wszystkie te dokumenty potwierdzają wysoką, jakość i kompatybilność oferowanego sprzętu.

Ponadto pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż producent oferowanego przez nas sprzętu informację o kompatybilności produktu z konkretnym wstrzykiwaczem kontrastu zawarł w katalogu.

Jako Wykonawca na życzenie Zamawiającego dostarczamy również próbki, dzięki którym szpital może sprawdzić jakość wyrobu oraz kompatybilność produktu z posiadanym wstrzykiwaczem. Zapewniamy, że dotychczasowe dostawy wkładów i złączy, które zrealizowaliśmy, nie spotkały się z negatywną oceną ich użytkowników.

Bardzo niepokojący jest fakt, iż w wielu przetargach na wkłady do wstrzykiwacza kontrastu tego producenta, producent lub jedyny autoryzowany w Polsce jego przedstawiciel forsuje takie zapisy. Przypominamy, że z postępowania o udzielenie zamówienia należy wykluczyć tych wykonawców, którzy bezpośrednio wykonywali czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania.

W związku z powyższym wnosimy o modyfikację opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

X	ZADANIE 30 Wkład do strzykawki automatycznej	X	X	X
	Wkłady* do strzykawki automatycznej - kompatybilne ze strzykawkami: A/ Medrad Mark7 Arterion (zalecane przez producenta — automat na gwarancji) poj. 150 ml B/ Medrad Stellant (zalecane przez producenta — automat na gwarancji) poj. 1x115 ml i 1x65ml C/ Medrad Spectris Solaris EP (MR) (zalecane przez producenta — automat na gwarancji) poj. 2X200 ml Kompatybilność wkładów potwierdzona przez producenta zaofertowanego			
1	asortymentu		szt.	780

Prosimy również o wyrażenie zgody na składanie ofert na poszczególne pozycje w Pakiecie Nr 30, tj. na każdy rodzaj wkładów do konkretnego wstrzykiwacza osobno poprzez wydzielenie pozycji A/, B/ i C/ w Pakiecie Nr 30. Ważną ofertę przetargową na cały wyszczególniony asortyment w Pakiecie Nr 30 jest w stanie złożyć tylko jeden producent wkładów lub też jego autoryzowany przedstawiciel, co wprost narusza zasadę uczciwej konkurencji i zasadę równego traktowania Wykonawców. Argumentem przemawiającym za możliwością składania ofert na poszczególne pozycje jest również fakt, że Wykonawca oferujący konkretny asortyment może zaofertować go w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie niż podmiot pozyskujący ofertę na ten asortyment na wolnym rynku, co z pewnością będzie miało wpływ na racjonalne wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego i otrzymaną cenę przetargową. Pakietyzacja zamówienia, jakiej dokonał Zamawiający, nie jest uzasadniona ani rodzajem wymaganego asortymentu ani względami logistycznymi dostawy (przedmiotem zamówienia są dostawy sukcesywne, a nie jednorazowa dostawa), a tylko i wyłącznie producentem asortymentu (jeden podmiot), w związku z czym prosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert na poszczególne pozycje.

Alternatywnie prosimy, aby kompatybilność oferowanych materiałów eksploatacyjnych mogła być potwierdzona przez oświadczenie woli samego Wykonawcy oraz aby pozycje A/, B/ i C/ zostały wydzielone do osobnych pakietów.

Reasumując potwierdzamy, iż kompatybilność oferowanych materiałów eksploatacyjnych według obowiązującego prawa może być potwierdzona przez producenta tego asortymentu (nie: producenta wstrzykiwacza) lub też poprzez oświadczenie woli samego Wykonawcy a praktyki stosowane przez monopolistę na rynku wkładów do wstrzykiwaczy powinny być traktowane jako niezgodne z obowiązującym prawem.

Ad.2. W związku z powyższym Zamawiający wyraża zgodę na podział Zadania 30, zatem utworzone zostaje Zadania 34 i Zadanie 35, zgodnie ze zmienionym „Formularzem Cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ. Zmieniony zostaje opis przedmiotu zamówienia oraz ilości w poszczególnych Zadaniach

sporządziła: Marta Nowicka
sprawdziła: Ewa Kupis

30, 34 i 35, zgodnie z załączonym ww. formularzem. Ponadto Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej w „Formularzu Cenowym” przez Zamawiającego - dotyczy Zadania 30, Zadania 34, Zadania 35.

Prosimy również o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania dot. Projektu umowy dostawy:

3) „dot. § 7 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia **zwłoki** w dostawie.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2% 0,5% wartości przedmiotu umowy określonej w § 2 niniejszej umowy za każdy dzień opóźnienia **zwłoki** w wykonaniu zobowiązań w ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi.

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 niniejszej umowy i dalej jej nie wykonuje, pomimo wystosowania przez Zamawiającego do Wykonawcy pisemnego wezwania do realizacji umowy.

(...)

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. oraz o dodanie kolejnych ustępów o następującej treści:

„10. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1% niezrealizowanej wartości brutto umowy, za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

11. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto umowy.

12. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% niezrealizowanej wartości brutto umowy.”

Ad.3. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów wzorów umów, stanowiących integralną część SIWZ.

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, polegające na:

a) zmianie zapisów „Formularza Cenowego”, stanowiącego integralną część SIWZ:

- Zadanie 30 – zmiana opisu oraz ilości, zgodnie z tabelą poniżej

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	nazwa handlowa, numer katalogowy	j.m.	ilość
1	2	3	4	5
X	X		X	X
X	ZADANIE 30 Wkład do strzykawki automatycznej	X	X	X
1	Wkłady* do strzykawki automatycznej - kompatybilne ze strzykawkami: Medrad Mark7 Arterion poj. 150 ml ^ oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym” .		szt.	65

sporządziła: Marta Nowicka

sprawdziła: Ewa Kupis

- Zadanie 34 i Zadanie 35 – utworzenie nowych Zadań, zgodnie z tabelą poniżej

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	nazwa handlowa, numer katalogowy	j.m.	ilość
1	2	3	4	5
X	X		X	X
X	ZADANIE 34 Wkład do strzykawki automatycznej	X	X	X
1	Wkłady* do strzykawki automatycznej - kompatybilne ze strzykawkami: Medrad Stellant poj. 1x115 ml i 1x65ml ^ oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym”.		szt.	555
X	X	X	X	X
X	ZADANIE 35 Wkład do strzykawki automatycznej	X	X	X
1	Wkłady* do strzykawki automatycznej - kompatybilne ze strzykawkami: Medrad Spectris Solaris EP (MR) poj. 2X200 ml ^ oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym”.		szt.	160

b) zmianie zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

- pkt. 1.1. - dodanie nowoutworzonych Zadań, zgodnie z tabelą poniżej

Zadanie 34	Wkład do strzykawki automatycznej
Zadanie 35	Wkład do strzykawki automatycznej

- pkt. 3.1. - zmiana zapisu i dodanie wymogu złożenia wraz z ofertą oświadczenia

b) materiały w języku polskim z danymi technicznymi producenta wraz z wyspecyfikowanymi numerami katalogowymi (np. karty charakterystyki, strony katalogów, ulotki informacyjne, itp.) potwierdzające spełnianie wymagań określonych w „Formularzu cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ oraz nazwę producenta, dla zaoferowanego asortymentu (są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu). Ww. materiały nie dotyczą potwierdzenia kompatybilności w Zadaniu 30, Zadaniu 34 i Zadaniu 35 (wymagane złożenie oświadczenia). Dopuszcza się własne tłumaczenie (może być wpisane ręcznie i odnosić się tylko do tych fragmentów, które dotyczą potwierdzenia spełniania wyspecyfikowanych parametrów); **brak potwierdzenia parametrów wymaganych uznany zostanie za niespełnienie przez oferowany asortyment tychże wymagań i spowoduje odrzucenie oferty, chyba że zachodzą będą przesłanki określone w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp, a w przypadku parametrów dodatkowych – brak potwierdzenia skutkować będzie nieprzyznaniem określonej ilości punktów. Materiały składane w formie kopii winny być poświadczone za zgodność z oryginałem oraz podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy.**

UWAGA!

- Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oświadczenia w celu potwierdzenia przez Wykonawcę spełniania przez zaoferowany asortyment wyspecyfikowanych „Formularzu cenowym” parametrów, w przypadku braku potwierdzenia ich w materiałach w języku polskim z danymi technicznymi producenta, z zastrzeżeniem, że złożone oświadczenie winno jednoznacznie wskazywać nazwę potwierdzanego parametru, zgodnie z zapisami „Formularza cenowego”.

sporządziła: Marja Nowicka
sprawdziła: Ewa Kupis

- W przypadku braku w ww. materiałach podanej nazwy producenta, Zamawiający dopuszcza jej potwierdzenie poprzez złożenie oświadczenia. Wskazana nazwa producenta w złożonym oświadczeniu powinna być tożsama z nazwą producenta wskazaną w „Formularzu cenowym”.

c) oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym” – dotyczy *Zadania 30, Zadania 34, Zadania 35.*

- pkt. 12.1. – zmiana zapisu i dodanie wymogu złożenia wraz z ofertą oświadczenia

h) **materiały w języku polskim z danymi technicznymi producenta** wraz z wyspecyfikowanymi numerami katalogowymi (np. karty charakterystyki, strony katalogów, ulotki informacyjne, itp.) potwierdzające spełnianie wymagań określonych w „Formularzu cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ oraz nazwę producenta, dla zaoferowanego asortymentu (są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu). Ww. materiały nie dotyczą potwierdzenia kompatybilności w Zadaniu 30, Zadaniu 34 i Zadaniu 35 (wymagane złożenie oświadczenia). Dopuszcza się własne tłumaczenie (może być wpisane ręcznie i odnosić się tylko do tych fragmentów, które dotyczą potwierdzenia spełniania wyspecyfikowanych parametrów); **brak potwierdzenia parametrów wymaganych uznany zostanie za niespełnienie przez oferowany asortyment tychże wymagań i spowoduje odrzucenie oferty**, chyba że zachodzą będą przesłanki określone w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp, a w przypadku parametrów dodatkowych – brak potwierdzenia skutkować będzie nieprzyznaniem określonej ilości punktów. **Materiały składane w formie kopii winny być poświadczane za zgodność z oryginałem oraz podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy.**

UWAGA!

- Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oświadczenia w celu potwierdzenia przez Wykonawcę spełniania przez zaoferowany asortyment wyspecyfikowanych „Formularzu cenowym” parametrów, w przypadku braku potwierdzenia ich w materiałach w języku polskim z danymi technicznymi producenta, z zastrzeżeniem, że **złożone oświadczenie winno jednoznacznie wskazywać nazwę potwierdzanego parametru**, zgodnie z zapisami „Formularza cenowego”.

- W przypadku braku w ww. materiałach podanej nazwy producenta, Zamawiający dopuszcza jej potwierdzenie poprzez złożenie oświadczenia. Wskazana nazwa producenta w złożonym oświadczeniu powinna być tożsama z nazwą producenta wskazaną w „Formularzu cenowym”.

i) oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym” – dotyczy *Zadania 30, Zadania 34, Zadania 35.*

- pkt. 20.1. - dodanie kryteriów oceny dla Zadania 34, Zadania 35, zgodnie z tabelą poniżej

Część przedmiotu zamówienia		Kryteria oceny ofert				OGÓLEM
		Cena	Pozacenowe kryteria oceny ofert			
		Ranga (R _c) %	Kryterium	Punktacja	Max	
Zadanie	34	90,00 pkt.	Termin dostawy	5 dni – 10,00 pkt 7 dni – 0,00 pkt	10,00 pkt.	100,00 pkt.
Zadanie	35	90,00 pkt.	Termin dostawy	5 dni – 10,00 pkt 7 dni – 0,00 pkt	10,00 pkt.	100,00 pkt.

c) zmianie zapisów wzoru umowy II:

- §1 ust. 3 - dodanie Zadania 34, Zadania 35, zgodnie z zapisem poniżej

sporządziła: Marta Nowicka
sprawdziła: Ewa Kupis

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie towar środkiem transportu we własnym zakresie i na koszt własny w terminie **7 dni – dotyczy Zadania 5, Zadania 14, dni (5 dni – 10,00 pkt / 7 dni – 0,00 pkt) - dotyczy Zadania 7, Zadania 8, Zadania 9, Zadania 13, Zadania 17- 35**, od daty otrzymania każdorazowego zamówienia.”

Wobec powyższych zmian dokonanych 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 12.02.2015r., godzina składania ofert 13:00 oraz godzina otwarcia ofert 13:15, miejsca pozostają bez zmian.**

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

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych
mgr inż. *[Podpis]* Kapuścińska

Delnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Mardnicka
Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
NIP 8992228560 REGON 006320384

sporządziła: Marta Nowicka
sprawdziła: Ewa Kupis

FORMULARZ CENOWY				WYROBY MEDYCZNE DO EMBOLIZACJI									
Lp.	opis przedmiotu zamówienia	nazwa handlowa, numer katalogowy	j.m.	ilość	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (Uwagi)	Strona oferty z opisem katalogowym
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
X	X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	ZADANIE 29 Cewniki diagnostyczne Cewniki diagnostyczne różne kształty końcówek: H1, SIM1-3, VER, PigTail, Cobra * długości 100cm i 65cm (Cobra)* średnice 4F i 5F* budowa ściany zapobiegająca zaginaniu się cewnika przy dużej krętości naczyń temperowana, atraumatyczna końcówka, 1 wolframowa warstwa w dystalnej części cewnika dla lepszej widoczności w skopii rtg	X	szt.	50									
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	ZADANIE 30 Wkład do strzykawki automatycznej Wkłady* do strzykawki automatycznej - kompatybilne ze strzykawkami: Medrad Mark7 Arterion poj. 150 ml * oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym”	X	szt.	65									
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	ZADANIE 31 Zastawka hemostatyczna Y-konektor Zastawka hemostatyczna Y-konektor 1. Pojedynczy Y-konektor: - Światło wewnętrzne min. 9 F - Silikonowa wkładka o specjalnym kształcie zapewniająca całkowitą szczelność przy zachowaniu swobody ruchów prowadnika - Przeroczysty korpus z poliwęglanu umożliwiający obserwację cieczy - Obrótowa męska końcówka minimalizująca możliwość dostania się powietrza do układu 2. Podwójny Y-konektor: - Podwójne światło wewnętrzne min. 9 F - Silikonowa wkładka o specjalnym kształcie zapewniająca całkowitą szczelność przy zachowaniu swobody ruchów prowadnika - Przeroczysty korpus z poliwęglanu umożliwiający obserwację cieczy - Obrótowa męska końcówka minimalizująca możliwość dostania się powietrza do układu	X	szt.	20									
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X

Centrum Medycyny Radiologicznej
54-043 Wrocław ul. A. E. Fieldorfa 2
NIP 8992218350 REGON 006320334

FORMULARZ CENOWY

WYROBY MEDYCZNE DO EMBOLIZACJI

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	nazwa handlowa, numer katalogowy	j.m.	ilość	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (Uwagi)	Strona oferty z opisem katalogowym
		3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
			X	X	X	X	(6*7)	(8+8)	(5*6)	(5*8)	(5*9)	X	X
X	ZADANIE 32 Zastawka hemostatyczna Y-konektor typu Easy Catch (łącznik z dwiema zastawkami)	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
	Zastawka hemostatyczna Y-konektor typu Easy Catch (łącznik z dwiema zastawkami)												
	- Pojedynczy Y-konektor. - Silikonowa wkładka o specjalnym kształcie zapewniająca całkowitą szczelność przy zachowaniu swobody ruchów prowadnika - Przerzrosty korpus z poliwęglanu umożliwiające obserwację cieczy - Obrótowa miska końcówka minimalizująca możliwość dostania się powietrza do układu - Końcówka typu push-pull umożliwiająca szybkie otwieranie i zamykanie zastawki jedną ręką												
1			szt.	20									
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	ZADANIE 33 Torkery	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
	Torkery - Łatwa manipulacja jedną ręką - Kompatybilne z przewodnikami hydrofilnymi i pokrywanymi PTFE o średnicy od 0,018" do 0,038" - Możliwość szybkiej repozycji lub usunięcia (jednym przyciskiem)												
1			szt.	12									
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	ZADANIE 34 Wkład do strzykawki automatycznej	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
	Wkłady* do strzykawki automatycznej - Kompatybilne ze strzykawkami: Medrad Stellant poj. 1x115 ml i 1x65ml * oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym”.												
1			szt.	555									
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	ZADANIE 35 Wkład do strzykawki automatycznej	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
	Wkłady* do strzykawki automatycznej - Kompatybilne ze strzykawkami: Medrad Spectris Solaris EP (MR) poj. 2X200 ml * oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym”.												
1			szt.	160									
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X

FORMULARZ CENOWY		WYROBY MEDYCZNE DO EMBOLIZACJI											
L.p.	opis przedmiotu zamówienia	nazwa handlowa, numer katalogowy	j.m.	ilość	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (Uwagi)	Strona oferty z opisem katalogowym
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
X	X		X	X	X	X	(6*7)	(6+8)	(5*6)	(5*8)	(5*9)	X	X

Wycenawca w kolumnie nr 3 - "nazwa handlowa, nr katalogowy" wpisuje **WSZYSTKIE** oferowane wyroby, odpowiadające wyspecyfikowanemu przedmiotowi zamówienia.

W kolumnie nr 13 obok nazwy producenta oferowanego wyrobu należy wskazać czy zaoferowano wyrób spełniający podstawowe wymogi Zamawiającego czy wyrób spełniający dodatkowe parametry techniczne

* Zamawiający określi przy każdorazowym zamówieniu: *średnice/rozmiar/typ/rodzaj krzywizny/długość/kształt/lepkość - jeśli dotyczy*

Zamawiający utworzy z wybranych wyrobów medycznych „Bank wyrobów medycznych do embolizacji”. Szczegółowe ustalenie wartości ww. banku dokonane zostanie po wyborze najkorzystniejszej oferty, a przed zawarciem umowy o zamówienie publiczne - dotyczy Zadania 1, Zadania 2, Zadania 3, Zadania 4, Zadania 6, Zadania 10, Zadania 11, Zadania 12, Zadania 15, Zadania 16.

^ wraz z ofertą należy przedłożyć oświadczenie producenta asortymentu potwierdzające, że oferowany wkład kompatybilny jest do strzykawki automatycznej wyspecyfikowanej przez Zamawiającego w „Formularzu Cenowym” - dotyczy Zadania 30, Zadania 34, Zadania 35.

Dobrodziejści Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław ul. A. E. Fieldorfa 2
NIP 8992218150 REGON 006320384

DOBIEĆ DOSTAWY

Po procedurze przeprowadzonej zgodnie z art. 10 ust. 1 i art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych wg sygnatury sprawy EZ/587/16/17/15 zostaje zawarta niniejsza umowa

UMOWA DOSTAWY Nr / / 16 – wzór II

zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy:
Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej z/s ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, 54-049 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 Kapuścińska – Z-ca Dyrektora ds. Ekonomiczno-Eksplatacyjnych
2) Dorota Topolnicka - Główny Księgowy
a - zwanym dalej „Zamawiającym”

z/s
- zwanym dalej „Wykonawcą”,

który reprezentuje:

- 1)
- 2)
- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1

1. Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy wyrobów medycznych embolizacji wg Zadań ... dla szpitala w lokalizacji Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2 we Wrocławiu, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego – zwane dalej „przedmiotem umowy”.
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 7 dni – dotyczy Zadania 7, Zadania 8, Zadania 9, Zadania 13, Zadania 14, dni (5 dni – 10,00 pkt / 7 dni – 0,00 pkt) - dotyczy Zadania 7, Zadania 8, Zadania 9, Zadania 13, Zadania 17-35, 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 nie będzie wnosil roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnego zakresu zamówienia objętego przedmiotem umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 30% wartości umowy brutto.
7. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Zamawiającego.
8. Wykonawca nie będzie wnosil roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnego zakresu zamówienia objętego przedmiotem umowy.
9. Przekazanie towaru przez Wykonawcę Zamawiającemu, wymaga każdorazowego potwierdzenia odbioru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego ilości towaru.
10. Dostawa towaru bez potwierdzenia na piśmie przez Zamawiającego będzie dokonana na ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia towaru i zapłaty.
11. 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

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

§ 3

1. Z chwilą przekazania – odbioru towaru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego – na Zamawiającego przechodzi ryzyko przypadkowej utraty i zniszczenia towaru.
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 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.

§ 4

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 60 dni licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w wersji papierowej, 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 zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, zmiany zasad i wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne jedynie 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 § 8 ust. 4 umowy.
7. W przypadku zmiany stawki VAT, zmiana wynagrodzenia objętego niniejszą umową wynikającą ze zmiany stawki VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.

§ 5

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rekojmi 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 5 dni od momentu zgłoszenia.
4. Wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji i rekojmi należy do przedmiotu umowy.
5. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów kodeksu cywilnego.

§ 6

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 § 5 umowy,
 - 4) dostarcza Zamawiającemu towar, którego parametry techniczne nie odpowiadają przepisom 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

§ 7

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 § 2 niniejszej umowy za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań w ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rekojmi.
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 § 2 niniejszej umowy.
4. Zamawiający może uznać za przewanie 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 § 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.

1. Wykonawca nie może dokonać części wierzytelności bez uprzedniej, 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 przysługują 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 § 4 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 asortymentu (wycofanie starego i wprowadzenie nowego wyrobu w ramach zaferowanej grupy asortymentowej o tej samej lub wyższej jakości i parametrach w cenie nie wyższej niż przetargowa),
 - 3) w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w załączniku nr 1, Zamawiający może przedłużyć termin obowiązywania umowy, o którym mowa w § 6 ust. 1 nie więcej niż o 1 miesiąc,
 - 4) zmiany konta 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

Polniski Supermarket
 ul. T. Kościuszki
 Centrum Handlowy Silesia
 54-041 Wrocław, E. Fieldorfa 2
 NIP 662-200-0000 REGON 000320334

93