



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej

EZ.272.025.2019

EZ/...../19

Wrocław, dnia 03.12.2019

Dotyczy: odpowiedzi na pytania w przetargu nieograniczonym na dostawy środków do dezynfekcji (sygnatura sprawy: EZ/503/311/19).

W związku z pytaniami zadanyymi w ww. postępowaniu:

Pytanie 1

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?”

Pytanie 2

„Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?”

Pytanie 3

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?”

Pytanie 4

„W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?”

Pytanie 5

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?”

Pytanie 6

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.”

Pytanie 7

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.”

Pytanie 8

„Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.”

Pytanie 9

„Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie

Sporadziła: Magdalena Wiczerzak
Sprawdziła: Ewa Kupis

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



DOLNY
ŚLĄSK



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych."

Odpowiedź na pytanie 1-9.

Zamawiający doprecyzował warunki dostaw towaru w paragrafie 3 Wzoru Umowy stanowiącym integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i wymogów swych nie zmienia.

Pytanie 10

„Czy w Zadaniu nr 8 poz. 1 Zamawiający dopuści preparat o bardzo dobrych właściwościach myjących, posiadający surfaktanty niejonowe i kationowe odpowiadające za właściwości myjące oraz enzym proteazę, która ma najistotniejsze znaczenie przy rozpuszczaniu zanieczyszczeń białkowych znajdujących się na narzędziach, preparat spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ ? „

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

„Czy w Zadaniu nr 13 poz. 1 Zamawiający dopuści preparat alkoholowy gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, niemedyceznego w tym również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydu, fenolu, amin, QAV, związków nadtlenowych, związków guanidyny, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, nie pozostawiający smug i nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Skład: etanol i propan-2-ol bez zawartości dodatkowych substancji czynnych (łącznie zawartość alkoholu w przedziale 65-70g/100g preparatu). Spektrum działania zgodnie z normą EN 14885: B (w tym MRSA) EN 13727 w czasie do 30 sek., F (C.albicans) EN 13624 w czasie do 15 sek. przy wysokim obciążeniu organicznym, Tbc (M.terrae) EN 14348, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Herpes simplex) EN 14476, Rota, Noro EN 14476 w czasie do 60 sek. przy wysokim obciążeniu organicznym. Preparat przebadany w fazie min. 2.1 w obszarze medycznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny IIa oraz produkt biobójczy, posiadający pozytywną opinię CZDZ, w opakowaniach o poj. 1L ze spryskiwaczem ?”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 11 ust. 3 projektu umowy, 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Wobec powyższego § 11 ust. 3 wzoru umowy nabiera brzmienia: „W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi Wykonawca wymieni wadliwy środek na wolny od wad lub dokona jego naprawy, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć środek wolny od wad lub dokonać jego naprawy niezwłocznie – nie później jednak niż w ciągu 5 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego za pomocą e-maila (skan podpisanego dokumentu) lub faksu.” W załączeniu zmieniony wzór umowy stanowiący integralną część SIWZ.

Pytanie 13

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 15 ust. 1 pkt. 1), 2), 3), 5):

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy wyrobów (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;
- 2) w wysokości 0,5% wartości brutto środków (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanych środków;
- 3) w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;
- 5) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (...).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Zadanie 3, poz. 1, 2 – Dezynfekcja małych powierzchni skóry

„Prosimy o określenie czy Zamawiający dopuszcza oferowanie preparatów zawierających w swoim składzie pochodne fenoli? „

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sporzadziła: Magdalena Wiczerzak

Sprawdziła: Ewa Kupis

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

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

e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



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

Pytanie 15

Zadanie 4, poz. 1, 2 – Dezynfekcja pola operacyjnego

„Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga preparatów o przedłużonym działaniu.

Czy Zamawiający oczekuje działania preparatu przedłużonego do 24 godzin?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 16

Zadanie 5 – Dezynfekcja błon śluzowych i opatrywanie ran.

„Opis przedmiotu zamówienia wykluczający poliheksanidynę i betainę w świetle najnowszych opracowań naukowych jest medycznie nieuzasadniony i niepotrzebnie ogranicza konkurencję.

Powołuję się tutaj na:

Konsensus dotyczący antyseptyki ran. Aktualizacja 2018. Axel Kramer, Joachim Dissemond, Simon Kim, Christian Willy, Dieter Mayer, Roald Papke, Felix Tuchmann, Ojan Assadian opublikowany 21.12.2017 w "Skin Pharmacology and Physiology"

Zasady postępowania miejscowego i ogólnego w ranach/owrzodzeniach przewlekłych objętych procesem infekcji. Forum Zakażeń 2019; 10(1):1-30 M.Bartoszewicz, T.Banasiewicz, K.Bielecki, J.Bigda, A.Chrapusta, K.Dyda, P.Grzesiowski, A.Junka, J.Karoń, A.Korzon-Burakowska, B.Kowalska-Krochmal, M.Kózka, G.Krasowski, I.Kuberka, M.Kucharzewski, M.Małara, B.Mączyńska, B.Mrozikiewicz-Rakowska M.Oleksy, W.Placek, A.Przondo-Mordarska, M.Sobania, A.Sobieszek-Kundro, G.Wallner, P.Witt oraz artykuł:

"Nowe oblicze znanych związków w postępowaniu miejscowym w ranach przewlekłych" Bożena Mospan, Adam Junka, Marzenna Bartoszewicz LECZENIE RAN 2018; 15(2):79-83.

Zamawiający określił w warunkach SIWZ preparat na bazie dichlorowodorku octenidyny i fenoksyetanolu jako preparat do dezynfekcji ran i błon śluzowych. Na skutek unifikacji Charakterystyki Produktu Leczniczego w całej Unii Europejskiej wycofano jego stosowanie przy opracowywaniu czystych i płukaniu zakażonych ran chirurgicznych, opracowywaniu zakażonych ran oparzeniowych i owrzodzeń żylnych, płukaniu otwartych ropni okołoodbytniczych, zakażonych krwiaków itp. pielęgnacji ran a także przy czynnościach przed, w trakcie i po porodzie. Jego stosowanie powinno zostać ograniczone do wspomagającego postępowania antyseptycznego, wyłącznie w obrębie zamkniętych powłok. Nowa Charakterystyka Produktu Leczniczego obowiązuje w Polsce od 27.09.2019 i jest powszechnie dostępna. Aktualna Charakterystyka Produktu leczniczego wyklucza możliwości jego stosowania w zakresie ran głębokich tzn. np. zakażonego miejsca operowanego, odleżyn powyżej drugiego stopnia, owrzodzenia goleni, śródoperacyjnej antyseptyki w zakresie błon śluzowych w ginekologii. Są to jednostki chorobowe charakterystyczne dla warunków szpitalnych. Dlatego żaden produkt oparty o określoną przez Państwa bazę chemiczną nie spełni warunków SIWZ ponieważ będzie mógł być stosowany wyłącznie do ran powierzchniowych (są to płytkie skaleczenia i otarcia), które stanowią niewielką część ran opatrywanych w warunkach szpitalnych.

Mając na uwadze powyższe argumenty, w trosce o zaspokojenie potrzeb Państwa pacjentów w zakresie leczenia ran prosimy o wyodrębnienie z pakietu nr 5 pozycji 1 i określenie następującego przedmiotu zamówienia:

„Sterylny, gotowy do użycia roztwór służący do irygacji, czyszczenia, nawilżania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-II stopnia, usuwania włóknistych płaszczy i biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; bezzapachowy, zawierający poliheksanidynę 0,1% i betainę 0,1%; konfekcjonowany w opakowaniach 1000 ml; wyrób medyczny klasy III.”

Prosimy o potwierdzenie że w związku z deklarowanym wymogiem działania antyseptycznego zamawiający wymaga wyrobu medycznego klasy III.

We wszystkich aktualnych rekomendacjach w Europie poliheksanidyna z betainą jest formułą pierwszego wyboru w terapii przewlekłych ran zakażonych i może być stosowany do każdego rodzaju rany. Podkreślamy że stosowanie produktu w terapii zgodnie ze wskazaniami jest ważnym elementem bezpieczeństwa pacjenta. Stosowanie produktu leczniczego zgodnie z aktualnym ChPL jest obowiązkiem każdego wykonującego zawód medyczny i jest warunkiem koniecznym bezpieczeństwa prawnego pielęgniarki i lekarza. Stanowi też o bezpieczeństwie prawnym jednostki organizacyjnej w ramach której pacjent jest poddawany terapii.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

“Czy w zadaniu nr 2 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat żelowy zarejestrowany jako produkt biobójczy, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

“Czy w zadaniu nr 2 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy?”

Odpowiedź:

Sporzadziła: Magdalena Wieczerzak

Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny

im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej

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

e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



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

Zamawiający wymagał i wymaga zgodnie z SIWZ, preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy.

Pytanie 19

„Czy w zadaniu nr 11 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści preparat o pH neutralnym na bazie niejonowych środków powierzchniowo czynnych spełniający pozostałe wymagania SIWZ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

„Czy w zadaniu nr 13 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat na bazie wyłącznie jednego alkoholu (alkoholu etylowego) działający na podane spektrum w do 3 minut, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? “

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21

„Czy w zadaniu nr 15 – Zamawiający dopuści tabletki chlorowe na bazie NADCC o spektrum B, F, V (Adeno, Polio) – 1000 ppm z możliwością poszerzenia dezynfekcji o spektrum B, Tbc, F, V, Clostridium difficile – 2000 ppm, oraz Bacillus subtilis – 20 000 ppm – w czasie 15 minut?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22

Zadanie 6 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści do oceny niewymagający aktywatora preparat bezaldehydowy na bazie nadwęglanu sodu, z zawartością kompleksu enzymatycznego, do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów; działający na B, F, V (Poliovirus, Norovirus, Adenovirus), Tbc (Mycobacterium terrae i avium) i S (B. subtilis i B. cereus). Przygotowanie roztworu bez konieczności stosowania wody ciepłej. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. Produkt będący wyrobem medycznym klasy IIB. Czas działania B, F (C. Albicans), do 5 minut, Tbc (m. terrae i avium) V (Adeno, Polio i Noro), S (B. subtilis i B. cereus) w czasie do 10 minut i stężeniu do 2% w opakowaniu a 2,5 kg?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23

Zadanie 18 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci piany do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwych na działanie alkoholu na bazie mieszaniny QAV, skutecznych wobec B, F Tbc, V do 1 minut w opakowaniu a 750 ml ze spryskiwaczem ?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24

„Prosimy o dopuszczenie chusteczek na bazie czwartorzędowych związków amoniowych oraz amin, które to są substancjami zbliżonymi do QAV a zapewniają brak narastania oporności drobnoustrojów na preparaty zawierające same czwartorzędowa związki. Chusteczki bez zawartości alkoholu, chloru, aldehydów, kwasu nadoctowego o znacznie szerszym spektrum mikrobiającym wobec B,F,Tbc,V (HIV, HBV,HCV,Rota,Vaccina,Noro) w czasie do 5 minut.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25

Zadanie 20, poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści preparat o pH roztworu 6,7-7,0 oraz dozowaniu 0,1-0,8ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Sporzadziła: Magdalena Wieczerzak

Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny

im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej

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

e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Pytanie 26

Zadanie 11, poz. 2

„Czy Zamawiający wymaga, aby preparat zawierał nie więcej niż 11g aldehydu glutarowego ze względu na narażenie personelu na działanie substancji niebezpiecznej?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 27

Zadanie 11, poz. 2

„Zamawiający wymaga, by preparat w połączeniu z kompatybilnym preparatem myjącym był skuteczny wobec spor w tym Clostridium Difficile?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 28

Zadanie 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w opakowaniu 350 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę, tj. 3048 op.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem poprawnego ich przeliczenia, tj. zaoferowaną ilość opakowań jednostkowych należy obliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 29

Zadanie 3 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w opakowaniu 350 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę, tj. 120 op.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem poprawnego ich przeliczenia, tj. zaoferowaną ilość opakowań jednostkowych należy obliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 30

Zadanie 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji płynny preparat do oczyszczania i nawilżania ran i oparzeń na bazie poliheksanidu 0,1% oraz poloksameru 188 1%. Preparat przyspiesza gojenie się ran oraz zapobiega tworzeniu się biofilmu bakteryjnego. Zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w op. 11.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga i wymaga zgodnie z SIWZ, preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 31

Zadanie 5 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji płynny preparat do oczyszczania i nawilżania ran i oparzeń na bazie poliheksanidu 0,1% oraz poloksameru 188 1%. Preparat przyspiesza gojenie się ran oraz zapobiega tworzeniu się biofilmu bakteryjnego. Zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w op. 250 ml.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga i wymaga zgodnie z SIWZ, preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 32

Zadanie 5 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat typu Skinsept pur do dezynfekcji skóry? Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania wszystkich pozostałych wymogów określonych w SIWZ.

Sporzadziła: Magdalena Wiczerzak

Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny

im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej

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

e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Pytanie 33

Zadanie 6 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wycenić w w/w pozycji tyle Aktywatorów 2l ile preparatu 20kg , tj. 40 aktywatorów?”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia „Formularza cenowego” dla Zadania 6 poz.1 ilość wymaganych litrów roztworu roboczego tj. 40 000l pozostałe przeliczenia wg. zaleceń producenta.

Pytanie 34

Zadanie 6 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jaką ilość litrów roztworu należy wycenić dla aktywatora 2l ?”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia „Formularza cenowego” dla Zadania 6 poz.1 ilość wymaganych litrów roztworu roboczego tj. 40 000l pozostałe przeliczenia wg. zaleceń producenta.

Pytanie 35

Zadanie 14 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jaką ilość litrów należy wycenić w w/w pozycji ze względu na fakt , iż opisany preparat jest produktem gotowym do użycia. W związku z powyższym zapis w kolumnie „ ilość litrów roztworu roboczego” nie dotyczy oczekiwanego preparatu. Prosimy o jednoznaczne określenie jaką **ilość litrów preparatu** wymaga Zamawiający.”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia „Formularza cenowego” dla Zadania 14 poz.2 ilość wymaganych litrów roztworu roboczego tj. 18 571,43l pozostałe przeliczenia wg. zaleceń producenta.

Pytanie 36

Zadanie 20 poz. 5

„Ze względu na fakt, iż opisany w w/w pozycji preparat nie występuje w op. 5l prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu o pojemności 20l z odpowiednim przeliczeniem ilości op. tj. 3,75 op.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37

Zadanie 20 poz. 5,6

„Ze względu na fakt, iż opisany w pozycji 5 preparat nie występuje w op. 5l prosimy Zamawiającego możliwość wyceny jedynie preparatu w op. 20l w zakresie pozycji 5 i 6 w ilości 575 litrów , tj. 28,75 op. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o odpowiednią zmianę formularza w zakresie tych pozycji.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiot zamówienia. W szpitalu obecnie używane są opakowania 5 l.

Pytanie 38

Zadanie 2.

„Czy w zadaniu nr.2 prawidłowa jest ilość 18.300 opak ?

- biorąc pod uwagę zgodnie z umową 70% przedmiotu z zadania czyli około 13.000 opak?”

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza ilość 18 300 opakowań, wyspecyfikowaną w „Formularzu cenowym” stanowiącym integralną część SIWZ.

Pytanie 39

Zadanie nr 2, poz.1.

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w ramach Zadania nr 2 zaferowania preparatu, który dla ochrony skóry nie wymaga żadnych dodatkowych środków ochrony osobistej typu ubranie ochronne.”

Sporadziła: Magdalena Wieczerek

Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny

im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej

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

e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl





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

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia: przeznaczenie, normy oraz obszar działania preparatu. Wymagania zostały opisane w SIWZ.

Pytanie 40

Zadanie 6, poz.1

„Czy Zamawiający dopuści preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji, preparatu w proszku przeznaczonego do jednoczesnego mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu medycznego, inkubatorów, powierzchni i endoskopów. Przygotowanie roztworu w wodzie o temp. pokojowej. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. O spektrum działania: B(EN 14561), F(EN 14 562), V (Polio, Adeno, Noro, Rota – EN 14476), (HIV, HBV, HCV), TBC (EN 14563), S (Bacillus subtilis, Clostridium difficile) w czasie działania do 10 minut. Wyrób medyczny?”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia: przeznaczenie, normy oraz obszar działania preparatu. Wymagania zostały opisane w SIWZ.

Pytanie 41

Zadanie 7, poz.1.

„Czy zamawiający dopuści gotową do użycia piankę enzymatyczną do mycia i dekontaminacji narzędzi chirurgicznych. Zawierającą w składzie: kokamidopropyl betainę, węglan didecyloдимetyloamonu, środki powierzchniowo czynne, enzymy, substancje antykorozyjne, wyrób medyczny w opakowaniach 750 ml.?”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia: przeznaczenie, normy oraz obszar działania preparatu. Wymagania zostały opisane w SIWZ.

Pytanie 42

Zadanie 8

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, amylaza, lipaza), z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, o szerokiej tolerancji materiałowej, Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach 5l.”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia: przeznaczenie, skład oraz obszar działania preparatu. Wymagania zostały opisane w SIWZ.

Pytanie 43

Zadanie 9, poz.1.

„Czy zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu, pod warunkiem zachowania wszystkich pozostałych wymogów określonych w SIWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy.

Pytanie 44

Zadanie 10, poz.2.

„Czy zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów oraz innych termolabilnych wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego z dodatkiem nadtlenu wodoru. Produkt w postaci płynu z aktywatorem, gotowy do wielokrotnego użycia przez okres 7 dni od daty aktywacji, walidowany za pomocą pasków testowych. Spektrum: B, Tbc, F, V, S - Czas działania 5min. Opakowania handlowe stanowi dwa kanistry z substancją bazową (każda po 4940g), dwie buteleczki z aktywatorem (każda po 60g) oraz jedno opakowanie pasków kontrolnych (15 szt. pasków).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45

Zadanie 10, poz.2.

Sporadziła: Magdalena Wieczerzak
Sprawdziła: Ewa Kupis

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

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



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczanego do dezynfekcji manualnej lub półautomatycznej wstępnie już oczyszczonych wyrobów medycznych, nieodpornych i odpornych na działanie wysokich temperatur takich jak: endoskopy światłowodowe, wideoendoskopy oraz oprzyrządowanie okulistyczne, itp. Spektrum: B, Tbc, F V (Polio, Adeno), S w czasie działania 5 min. Preparat jest roztworem gotowym do użycia – nie wymaga i nie posiada aktywatora. Przydatność roztworu roboczego do użycia można potwierdzić przy pomocy pasków Testowych (opakowanie zawierające po 50 pasków). Produkt do dezynfekcji w opakowaniach a 5L. Wyrób medyczny.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 46

Zadanie 11, poz.2

„Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty protokołów z badań, zgodnie z wymaganym spektrum?”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił wymagania w SIWZ, jednocześnie określił w paragrafie 4 Zobowiązania Wykonawcy we wzorze Umowy, stanowiącej integralną część SIWZ.

Pytanie 47

Zadanie 13, poz.2.

„Z uwagi na zapis „Zamawiający wymaga, złożenia oświadczenia potwierdzającego że oferowany asortyment, jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie RP (dotyczy zadania 13 poz.2), prosimy o odstąpienie od powyższego wymogu dla spryskiwacza, gdyż jest to element akcesoriów dla którego rejestracja nie jest wymagana.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48

Zadanie 20 poz.1, 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i mikrochirurgicznych, utensyliów medycznych, sprzętu anestezyjologicznego, narzędzi stosowanych w okulistyce, endoskopów i kontenerów, o szerokiej tolerancji materiałowej, z zawartością anionowych i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, polikarboksymalntów, enzymów, inhibitorów korozji, bez krzemianów, słabo alkaicznego, o pH koncentratu ok. 11, standardowa temperatura mycia 55°C, stężenie 0,5%, nie wymagającego neutralizacji, zarejestrowanego jako wyrób medyczny.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 49

Zadanie 20, poz.3, 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu neutralizującego, przystosowanego do przygotowywania narzędzi chirurgicznych, na bazie kwasu fosforowego, bez zawartości związków powierzchniowo czynnych, o szerokiej tolerancji materiałowej, w opakowaniach 6 kg oraz 20 L. Opakowania mieszczą się w myjni Getinge.

Czy do obliczeń należy przyjąć 1l = 1kg.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 50

Zadanie 20, poz.5, 6

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego środka do łącznego mycia i dezynfekcji łóżek, wózków, pojemników sterylizacyjnych, stołów operacyjnych, butów operacyjnych w myjniach – dezynfektorach. Posiadający działanie bakteriobójcze i wirusobójcze Posiadający w swoim składzie m. in. Chłorek dioktylodimetyloamoniowy, fenoksypropanol oraz niejonowe związki powierzchniowo czynne. pH ok. 6, Opakowanie 20 L.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51

Sporadziła: Magdalena Wieczerzak

Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny

im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej

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

e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej

Zadanie 20, poz.7.

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego środka płuczącego do wózków w myjniach - dezynfektorach. Posiadający neutralne pH i zabezpieczający przed korozją spłukiwaną powierzchnię. Zawierający w swoim składzie min. Chlorek dioktylodimetyloamoniowy, fenoksypropanol., niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji opakowanie 20 L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem że pozostałe wymagania są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 52

Zadanie 23, poz.1.

„Prosimy o potwierdzenie, czy pod pojęciem grzyby Zamawiający wymaga minimum działania bójczego na *C.albicans*?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga minimum działania bójczego na *C.albicans*.

Pytanie 53

Zadanie 2:

„Czy Zamawiający wymaga preparatu o działaniu wirusobójczym zgodnie z normą EN 14476 na polio, adeno, noro?”

Odpowiedź:

Zamawiający jednoznacznie określił w opisie przedmiotu zamówienia: przeznaczenie, normy oraz obszar działania preparatu. Wymagania zostały opisane w SIWZ.

Pytanie 54

Zadanie 8:

„Czy Zamawiający dopuści do oceny myjąco-dezynfekujący, wieloenzymatyczny płynny preparat bezaldehydowy o dobrych właściwościach myjących do manualnego mycia i dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych i sprzętu anastezjologicznego kompatybilny wobec aluminium, niklu, mosiądzu, tworzyw sztucznych, spektrum działania B, F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 min?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55

Zadanie 13:

„Czy Zamawiający wymaga preparatu o działaniu wirusobójczym zgodnie z normą EN 14476 na polio, adeno, noro w krótkim czasie do 1 minuty?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 56

Zadanie 14, poz 2.

“Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Oxivir Plus, na bazie nadtlenku wodoru, bez aldehydów, chloru, z możliwością stosowania w oddziałach dziecięcych, o spektrum działania B, Tbc, F, V (adeno, polio)- do 15 minut, z możliwością poszerzenia do spektrum S (*Cl. difficile*) w czasie do 10 minut?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 57

Zadanie 14, poz 2.

Sporadziła: Magdalena Wieczerek
Sprawdziła: Ewa Kupis

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

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



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej

"Prosimy o wyjaśnienie, jakie stężenie roztworu przyjąć do obliczeń w poz. 2? Czy dla podstawowego spektrum B, Tbc, F, V, czy dla poszerzonego spektrum o spory?"

Odpowiedź:

W Zadaniu 14 poz 2 „Formularza cenowego” należy przyjąć 3,5% roztworu dla spektrum podstawowego B, F, TBC, V bez spektrum poszerzonego o spory.

Pytanie 58

Zadanie 16:

„Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes DM do szybkiej dezynfekcji i mycia, o sprawdzonej kompatybilności wobec delikatnych powierzchni (np. głowice USG), nasączone preparatem na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, posiadające w składzie minimalną zawartość alkoholu (do 2,6%), która nie wpływa negatywnie na dezynfekowane powierzchnie i ma na celu jedynie szybsze wyschnięcie z dezynfekowanych powierzchni, o spektrum: B, F do 5 min, V (HBV, HCV, Adeno, Polyoma, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1) do 1 min. z możliwością poszerzenia o Tbc (*M. terrae*) i Rota w 15 min.?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Odpowiedzi na pozostałe pytania zostaną zamieszczone w innym terminie.

Dyrektor
mgr inż. Katarzyna Kapuścińska



**DOLNY
ŚLĄSK**

Sporadziła: Magdalena Wiczerzak
Sprawdziła: Ewa Kupis

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

Umowa Nr .../.../19 DOSTAWA - wzór umowy
(ZADANIE:)

zawarta w dniu r. we Wrocławiu pomiędzy:

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

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru
Sądowego KRS 000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s

który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1.

Strony umowy

1. Strony niniejszej umowy są Zamawiającym i Wykonawcą w rozumieniu ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm. - zwanej dalej Pzp).
2. Podstawą zawarcia umowy jest wybór najkorzystniejszej oferty w postępowaniu o zamówienie publiczne sygnatura sprawy EZ/503/311/19

§ 2.

Przedmiot umowy

Niniejsza umowa dotyczy dostawy środków do dezynfekcji – Zadanie, zwanych dalej środkami, określonych szczegółowo w załączniku nr 1 do umowy, sporządzonym na podstawie złożonej przez Wykonawcę oferty, do siedziby Zamawiającego, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.

§ 3.

Warunki dostaw

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

§ 4.

Zobowiązania Wykonawcy

1. Wykonawca wykonuje przedmiot umowy (własnymi siłami/ przy udziale podwykonawcy: - w zakresie.....). Powierzenie wykonania części przedmiotu umowy podwykonawcom wymaga uprzedniej pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania lub zaniechania podwykonawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.
2. Wykonawca wykona przedmiot umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami, normami polskimi zharmonizowanymi z normami europejskimi.
3. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, protokoły wyników badań mikrobiologicznych potwierdzających zakres działania preparatu – dotyczy wszystkich zadań za wyjątkiem : Zadania 6 poz. 1, 3, Zadania 11, Zadania 19, Zadania 20.
4. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, dokumenty dopuszczające do obrotu: produkty lecznicze oraz wyroby medyczne, wykazane w załączniku nr 1 do umowy, w szczególności w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j.: Dz. U. z 2016 r., poz. 2142

A

z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j.: Dz. U. z 2017 r., łpoz. 211 z późn. zm.) – Zadanie 2, Zadanie 3, Zadanie 4, Zadanie 5, Zadania 6, Zadania 7, Zadania 8, Zadania 10, Zadania 11, Zadania 12, Zadanie 13 poz. 1, Zadanie 16, Zadanie 18, Zadanie 20, Zadanie 21, Zadanie 22 poz 1, Zadanie 22 poz 2, Zadanie 23.

5. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, potwierdzenie zgłoszenia produktu kosmetycznego do Portalu Zgłaszania Produktów Kosmetycznych (CPNP) – dotyczy Zadania 19,
6. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, dla oferowanych produktów biobójczych pozwolenie albo zezwolenie na handel równoległy albo pozwolenie na obrót na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2015r. poz. 1926) – dotyczy Zadania 1, Zadania 2, Zadanie 9, Zadanie 14, Zadanie 15, Zadanie 17.
7. Wykonawca nie będzie wnosił roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnej ilości przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 30% wartości umowy brutto.

§ 5.

Warunki zakupu zastępczego

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie środków we wskazanym w § 3 ust 2. umowy terminie, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu środków równoważnych (tzw. nabycie zastępcze). Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę o takim zakupie, co oznaczać będzie anulowanie złożonego wcześniej zamówienia.
2. W przypadku dokonania nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić na rzecz Zamawiającego kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną środków, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, a ceną środków, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówione środki w terminie. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kwoty, o której mowa w zdaniu poprzednim, w terminie do 21 dni od dnia wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej, będącej jednocześnie wezwaniem do zapłaty.

§ 6.

Składniki umowy

1. Integralną częścią niniejszej umowy są następujące załączniki:
 - 1) Załącznik Nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy.
 - 2) Załącznik Nr 2 – Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych.

§ 7.

Czas obowiązywania umowy

Czas obowiązywania niniejszej umowy ustala się na okres od dnia r. do dnia r. (30 m-cy)

§ 8.

Wartość umowy

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

§ 9.

Regulowanie należności

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

zostanie dostarczona Zamawiającemu za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania najpóźniej w dniu dostarczenia zamówionych wyrobów. Faktura w formie papierowej zostanie dostarczona Zamawiającemu wraz z dostawą zamówionych wyrobów.

5. Zapłata należności zostanie dokonana na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, zgodnie z postanowieniami ust. 4 powyżej.

§ 10.

Zakazy dotyczące Wykonawcy

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

§ 11.

Warunki gwarancji i rekojmi

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rekojmi na przedmiot umowy.
2. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rekojmi na okres ważności środków, jednak nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dokonania odbioru przez Zamawiającego.
3. W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rekojmi Wykonawca wymieni wadliwy środek na wolny od wad lub dokona jego naprawy, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć środek wolny od wad lub dokonać jego naprawy niezwłocznie – nie później jednak niż w ciągu 5 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego za pomocą e-maila (skan podpisanego dokumentu) lub faksu.
4. Wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji i rekojmi należy do przedmiotu umowy.
5. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego.
6. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rekojmi stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego.

§ 12.

Osoby odpowiedzialne za realizację umowy po stronie Zamawiającego

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

§ 13.

Zmiana postanowień umowy

1. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Pzp.
2. Strony zastrzegają sobie prawo do wprowadzenia zmian w umowie w wypadkach określonych poniżej:
 - 1) zmiana danych Zamawiającego lub Wykonawcy (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.);
 - 2) zmiany konta bankowego;
 - 3) zmiana danych kontaktowych zawartych w § 3 ust. 2 umowy;
 - 4) zmiana danych zawartych w § 4 ust. 1 umowy,
 - 5) zmiany umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiącej Załącznik Nr 2, w zakresie uszczegółowienia przepisów związanych z wprowadzeniem Rozporządzenia o Ochronie Danych Osobowych (RODO).
3. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie środka objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - 1) zakończenia produkcji lub wycofania z rynku produktu objętego umową;
 - 2) wycofania starego i wprowadzenie nowego środka stanowiącego przedmiot umowy;
 - 3) wygaśnięcia świadectwa rejestracji produktu będącego przedmiotem umowy.
4. Zmiana, o której mowa w ust. 3 powyżej, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik wyrobu: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanych przez Wykonawcę w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co środek stanowiący przedmiot umowy i przy cenie nie wyższej niż cena środka stanowiącego przedmiot umowy.
5. Zmiany, o których mowa powyżej, mogą nadto dotyczyć sposobu konfekcjonowania środków.
6. W przypadku nie wykorzystania ilości środków wskazanych w załączniku nr 1 do umowy, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy, o którym mowa w § 7, nie więcej jednak niż o 6 miesięcy.
7. W przypadku zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, zmiany zasad i wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne w przypadku, gdy mają one wpływ na koszty

wykonania przedmiotu umowy, strony ustalają możliwość wprowadzenia tych zmian na podstawie obowiązujących przepisów prawnych w tym zakresie. Ciężar udowodnienia zmiany wynagrodzenia o wskazane powyżej przypadki spoczywa na Wykonawcy. W sytuacji opisanej w zdaniu pierwszym Wykonawca winien skierować do Zamawiającego pisemny wniosek wraz z uzasadnieniem oraz szczegółowym wyliczeniem wpływu zmiany na ponoszone przez Wykonawcę koszty wykonania przedmiotu umowy.

§ 14.

Odstąpienie od umowy

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

§ 15.

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy środków (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdy dzień opóźnienia w dostawie, począwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2 umowy do dnia zrealizowania dostawy;
 - 2) w wysokości 3% wartości brutto środków, których dotyczy reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi;
 - 3) w wysokości 1% wartości brutto umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 umowy, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z § 4 ust. 3-6 umowy, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania;
 - 4) w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
 - 5) w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 umowy, jeżeli Wykonawca naruszy zapisy § 10 umowy.
2. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania przewyższającego wysokość naliczonej kary umownej.
3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
4. Brak szkody nie wyłącza uprawnienia Zamawiającego do naliczenia kary umownej.

§ 16.

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

1. Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy i nie ujawniania osobom trzecim, w czasie trwania umowy oraz po jej rozwiązaniu, wszelkich informacji związanych ze świadczeniem przedmiotu umowy na podstawie niniejszej umowy oraz pozyskanych tą drogą informacji o funkcjonowaniu Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j.: Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.).
2. Wykonawca zobowiązuje się również do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (t.j.: Dz. U. z 2016 r., poz. 922).
3. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że znana jest mu odpowiedzialność karna wynikająca z ww. ustaw.

§ 17.

Kwestie sporne

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

§ 18.

Inne postanowienia umowy

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

§ 19.

Postanowienia końcowe

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

Wykonawca

Zamawiający

A

**Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych,
zwana dalej Umową powierzenia**

Zawarta w dniu pomiędzy:

Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej

z/s ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

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

który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s

które reprezentuje:

1)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1

1. **Zamawiający i Wykonawca** oświadczają, że zawarli umowę w dniu na przedmiot umowy określony w § 2 umowy zwaną dalej Umową Główną.

Zamawiający oświadcza, że jest administratorem danych osobowych w rozumieniu Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE zwanego dalej: rozporządzeniem w stosunku do danych powierzonych **Wykonawcy**.

§ 2

1. **Wykonawca** może przetwarzać dane osobowe przekazane przez **Zamawiającego** wyłącznie w celu zgodnym z Umową Główną.
2. W celu wykonania obowiązków wynikających z Umowy Głównej **Wykonawca** może w ramach realizacji Umowy powierzenia pozyskać następujące dane:(np. dane osobowe oraz dane dotyczące zdrowia pacjentów, dane dotyczące działalności **Zamawiającego**).
3. **Wykonawca** może powierzyć przetwarzanie danych osobowych podmiotowi trzeciemu (podwykonawcy), po uzyskaniu uprzedniej zgody **Zamawiającego** na powierzenie podwykonawcy dalszego przetwarzania danych osobowych w określonym celu i zakresie, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności lub jeśli wynika to z Umowy Głównej.
4. W przypadku skorzystania z podwykonawcy, **Wykonawca** zobowiązany jest do zapewnienia, iż podwykonawca przetwarzać będzie dane osobowe wyłącznie w celu i w zakresie opisanym w umowie zawartej przez podwykonawcę z **Wykonawcą**, przy czym cel i zakres przetwarzania nie będzie szerszy niż wynikający z niniejszej Umowy powierzenia i z Umowy Głównej oraz podwykonawca zobowiązany będzie do zachowania wszelkich wymagań oraz warunków przetwarzania danych osobowych wynikających z niniejszej Umowy powierzenia i Umowy Głównej oraz przepisów prawa.
5. Za wszelkie szkody spowodowane nienależytym przetwarzaniem danych osobowych przez Podwykonawcę wobec **Zamawiającego** odpowiadać będzie bezpośrednio **Wykonawca**.

§ 3

1. **Wykonawca** jest zobowiązany do przestrzegania przepisów prawa powszechnie obowiązującego.
2. **Wykonawca** oświadcza, że przed rozpoczęciem przetwarzania danych osobowych podejmie środki techniczne i organizacyjne mające na celu: zabezpieczenie powierzonych danych osobowych w tym ochronę przed niedozwolonym lub niezgodnym z prawem przetwarzaniem oraz przypadkową utratą, zniszczeniem lub uszkodzeniem, jak również stosowania się do przepisów, o których mowa w rozporządzeniu.

§ 4

1. **Wykonawca** zobowiązuje się do nadzoru nad przestrzeganiem zasad ochrony, o których mowa w § 3 ust. 2 niniejszej Umowy powierzenia lub wyznacza do tego Inspektora Ochrony Danych.
2. **Wykonawca** zobowiązuje się do dopuszczenia do przetwarzania danych wyłącznie osoby posiadające upoważnienie nadane przez **Wykonawcę**, które zostały zobowiązane do zachowania poufności oraz posiadają odpowiednią wiedzę oraz doświadczenie w przetwarzaniu danych osobowych.

§ 5

1. **Wykonawca** odpowiada za szkody jakie powstały wobec **Zamawiającego** lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z Umową powierzenia.
2. **Wykonawca** po zakończeniu przetwarzania danych osobowych zobowiązany jest do niezwłocznego usunięcia powierzonych mu danych chyba, że przepisy prawa stanowią inaczej.
3. **Wykonawca** niezwłocznie zawiadomi **Zamawiającego** w przypadku zgłoszenia zastrzeżeń, co do sposobu przetwarzania danych osobowych przez osoby, których dane dotyczą oraz w przypadku zgłoszenia zapytań lub podjęcia czynności kontrolnych przez organ nadzorujący przestrzeganie przepisów ochrony danych osobowych
4. **Wykonawca** niezwłocznie oraz na każde żądanie informuje **Zamawiającego** o:
 - a) wszelkich przypadkach naruszenia tajemnicy danych osobowych lub o ich niewłaściwym użyciu,
 - b) wszelkich czynnościach z własnym udziałem w sprawach dotyczących ochrony danych osobowych prowadzonych w szczególności przed urzędami państwowymi, Policją lub przed sądem,
5. **Wykonawca** prowadzi rejestr czynności przetwarzania danych osobowych zgodny z przepisami rozporządzenia.

§ 6

1. **Zamawiający** zastrzega sobie prawo do dokonywania kontroli sposobu przetwarzania danych osobowych przez **Wykonawcę**. Kontrolę przeprowadza Inspektor ochrony danych **Zamawiającego** lub inne osoby wyznaczone przez **Zamawiającego** posiadające odpowiednią wiedzę i doświadczenie w zakresie przetwarzania danych osobowych. Kontrola może być przeprowadzona w każdym miejscu, w którym są przetwarzane dane osobowe.
2. **Zamawiający** powiadomi **Wykonawcę** o zamiarze prowadzenia kontroli z co najmniej pięciodniowym wyprzedzeniem.
3. W wyniku kontroli, o której mowa w ust. 1 **Zamawiający** może sformułować zalecenia pokontrolne oraz określić termin ich realizacji. **Wykonawca** jest w szczególności zobowiązany do zastosowania się do zaleceń dotyczących poprawy jakości zabezpieczenia danych osobowych oraz sposobu ich przetwarzania sporządzonych w wyniku przeprowadzonych przez **Zamawiającego** kontroli.
4. **Wykonawca** zobowiązuje się do udzielenia **Zamawiającemu** na każde żądanie, informacji na temat przetwarzania wszystkich danych osobowych, a w szczególności niezwłocznego przekazywania informacji o każdym przypadku naruszenia obowiązków dotyczących ochrony danych osobowych.
5. W przypadku powzięcia przez **Zamawiającego** wiadomości o naruszeniu przez **Wykonawcę** zobowiązań wynikających z rozporządzenia, lub Umowy powierzenia, **Wykonawca** umożliwi **Zamawiającemu** dokonanie niezapowiedzianej kontroli, w celu sprawdzenia prawidłowości przetwarzania oraz zabezpieczenia danych osobowych.

§ 7

1. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania i obowiązuje przez cały okres obowiązywania Umowy Głównej.
2. **Zamawiający** może rozwiązać Umowę Główną ze skutkiem natychmiastowym w przypadku stwierdzenia rażącego naruszenia przez **Wykonawcę** zasad określonych w Umowie powierzenia, a w szczególności w przypadku, w którym:
 - a) **Wykonawca** odmówi poddania się kontroli, o której mowa w § 6,
 - b) w wyniku kontroli organu nadzorującego przestrzeganie przepisów ochrony danych osobowych stwierdzone zostaną nieprawidłowości przetwarzania danych osobowych przez **Wykonawcę**.
3. **Zamawiający** może również rozwiązać Umowę Główną z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia.
4. Zobowiązania wynikające z Umowy powierzenia są ważne również po wygaśnięciu Umowy powierzenia, a **Wykonawca** jest zobowiązany do zachowania w tajemnicy wszystkich pozyskanych informacji podczas realizacji Umowy Głównej.

§ 8

Zmiana niniejszej Umowy powierzenia może nastąpić tylko w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 9

W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową powierzenia mają zastosowanie przepisy rozporządzenia oraz Kodeksu Cywilnego.

§ 10

Umowę powierzenia sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Zamawiający

Wykonawca