

EZ.28.177.246/2017.MJ

Łódź, dn. 16.11.2017r
Nr sprawy: 177/ZP/17

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej 209 000 euro na dostawę sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

Na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017., poz. 1579.) przekazujemy Państwu odpowiedzi oraz zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

W toku postępowania zostały zadane następujące pytania:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w podpunkcie 2 jednorazowe sterylne złącza Y o długości 250 cm, dedykowane do badań rezonansu magnetycznego. Zmiana z 230 cm na 250 nie ma znaczenia dla zamawiającego, z naszej wiedzy wynika, że długość 230 cm stosowana jest tylko przez jednego producenta. Zgoda na naszą prośbę pozwoli na uzyskanie znacznie lepszej ceny niż w przypadku pozostawienia zapisów w obecnej formie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 250cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pakiet 1

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 dopuści: wkłucie dożylnie, kaniula poliuretanowa, zatyczka odpowietrzająca z filtrem hydrofobowym, koreczek z wewnętrzną częścią powyżej krawędzi korecinka, 3 dobrze widoczne w RTG paski, na opakowaniu informacja o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, dostępna w rozmiarach:

- 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 2

Pyt. 2 –Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści: wkłucie dożylnie, kaniula poliuretanowa, zatyczka odpowietrzająca z filtrem hydrofobowym, koreczek z wewnętrzną częścią powyżej krawędzi korecinka, 3 dobrze widoczne w RTG paski, na opakowaniu informacja o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, rozmiar •26G (0,64) – dł. 19mm, przepływ 19ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 1

Czy w ramach Pozycji 1 Pakietu 6 Zamawiający dopuści złożenie oferty na niżej opisany, wolny od ftalanów, jednorazowy sterylny zestaw wkładowy o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Optistar Elite, w skład którego wchodzi takie elementy, jak:

- **2 x wkład o pojemności 60 ml**
- **1 x łącznik niskociśnieniowy o długości 250 cm**, wyposażony w trójnik typu Y z jedną zastawką antyzwrotną i z różną długością ramion (dla odgałęzienia trójnika typu Y po stronie kontrastu: +/- 8 cm, a dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl: +/- 15 cm)
- **2 x ostrza typu Spike (long/short) ?**

UZASADNIENIE:

Opisane w Pytaniu 1 zestawy wkładowe dostarczane są w ogromnych ilościach (dziesiątki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy kontrastu Optistar Elite do RM na terenie Polski.

Jakość, budowa, parametry, ani specyfika zastosowania zestawów wkładowych, o jakich mowa w pytaniu nie budzą najmniejszych zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników i stałych odbiorców, do których grona należą m.in. Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, Centrum Onkologii w Bydgoszczy, Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu czy Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku.

Wyspecyfikowana w pytaniu, RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójnika „Y”, będącego elementem składowym zestawów wkładowych do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Optistar, jest czynnikiem niezmiernie istotnym. Odchodzące bezpośrednio do głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, krótsze odgałęzienie trójnika „Y” (+/- 8 cm), pozwala na zminimalizowanie ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego odgałęzienia po podaniu środka cieniującego (zestawy jednorazowego użytku podlegają utylizacji po ich jednokrotnym wykorzystaniu, co oznacza, że utylizacji podlegać także musi drogi środek kontrastowy, pozostający na ściankach odgałęzienia trójnika „Y” – im krótsze takie złącze, tym mniejsze są straty finansowe).

Przy zapotrzebowaniu, określonym dla Pozycji 1 Pakietu nr 6 na 4.000 zestawów (każdy zestaw wyposażony w złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem typu Y) zakup asortymentu, o którym mowa w pytaniu umożliwi Zamawiającemu redukcję kosztów badań prowadzonych z wykorzystaniem nabywanych zestawów wkładowych. Umożliwienie znacznej redukcji ilości środka kontrastowego wykorzystywanego w prowadzonych badaniach, przyniesie Państwu wymierne korzyści finansowe (duże oszczędności w wykorzystaniu drogiego środka kontrastowego – obniżenie kosztów prowadzonych badań diagnostycznych). Innym bardzo istotnym czynnikiem, szczególnie ze względu na bezpieczeństwo Pacjenta (redukcja ryzyka kontaminacji), jest także fakt doposażenia łącznika niskociśnieniowego, jaki wchodzi w skład omawianego tu zestawu wkładowego w zastawce antyzwrotnej. Omawiana tu zastawka antyzwrotna zapobiega mieszanemu się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej), zarówno podczas ich nabierania do wkładu, jak i podczas samego badania.

Występujące przy stosowaniu artykułów pozbawionych zastawki antyzwrotnej zjawisko mieszania się środka kontrastowego i roztworu soli fizjologicznej jest wysoce niepożądane, ponieważ niekorzystnie wpływa na wynik prowadzonego badania oraz może się negatywnie przełożyć na stan zdrowia badanego Pacjenta, któremu bez wiedzy i wbrew woli Operatora wstrzykiwacza kontrastu, może zostać podany środek kontrastowy niepotrzebnie obciążając organizm Pacjenta.

Wspominanemu tutaj mieszanemu się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej) dodatkowo zapobiega dłuższe ramię (odgałęzienie) trójnika. Odchodzące bezpośrednio od głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego odgałęzienie trójnika, o jakim tu jest mowa, posiada długość +/- 8 cm, co dodatkowo stanowi o uniemożliwieniu niepożądanego mieszanego się środka kontrastowego z roztworem NaCl podczas czynności nabierania tych płynów do pustego wkładu lub w trakcie prowadzonego badania wielofazowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku podwójnego wkładu należy przeliczyć odpowiednio wymagane ilości tak aby był pełen zakres. Zamawiający wymaga wpisania w kolumnie „W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź” - załącznik nr 2a do SIWZ zaoferowanej ilości. Łącznie Zamawiający wymaga 4000sztuk

Pytanie 2

Czy w ramach Pozycji 2 Pakietu nr 6 Zamawiający dopuści złożenie oferty na jednorazowe sterylne złącza Y 230-250 cm dedykowane do badań rezonansu magnetycznego, z zastawką antyzwrotną i trójnikiem Y o długościach ramion odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu – 8 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl – 15 cm?

UZASADNIENIE:

Opisane w pytaniu złącza dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy kontrastu Optistar na terenie Polski.

Jakość, budowa, parametry, ani specyfika zastosowania złączy, o jakich mowa w pytaniu nie budzą najmniejszych zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników i stałych odbiorców, do których grona należą m.in.

Centrum Onkologii w Gliwicach, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, Białostockie Centrum Onkologii w Białymstoku, Wielospecjalistyczny Szpital w Nowej Soli czy Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku.

RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójnika „Y” złącza jest bardzo istotna. Odchodzące bezpośrednio do głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, krótsze odgałęzienie trójnika „Y” (+/- 8 cm), pozwala na zminimalizowanie ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego odgałęzienia, po podaniu środka cieniującego (materiały jednorazowego użytku podlegają utylizacji po ich jednokrotnym wykorzystaniu, co oznacza, że utylizacji podlegać także musi drogi środek kontrastowy, pozostający na ściankach odgałęzienia trójnika „Y” – im krótsze takie złącze, tym mniejsze są straty finansowe).

Przy zapotrzebowaniu określonym dla pozycji 2 Pakietu 6 na 2.000 sztuk przedmiotowych złączy, zakup asortymentu, o którym mowa w powyższym pytaniu umożliwi Zamawiającemu redukcję kosztów badań prowadzonych z wykorzystaniem nabywanych złączy. Umożliwienie znacznej redukcji ilości środka kontrastowego wykorzystywanego w prowadzonych badaniach, przyniesie Państwu wymierne korzyści finansowe (duże oszczędności w wykorzystaniu drogiego środka kontrastowego – redukcja kosztów prowadzonych badań diagnostycznych).

Innym bardzo istotnym czynnikiem, szczególnie ze względu na bezpieczeństwo Pacjenta (redukcja ryzyka kontaminacji), jest także fakt doposażenia omawianego łącznika niskociśnieniowego w zastawce antyzwrotnej.

Omawiana tu zastawka antyzwrotna zapobiega mieszanemu się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej), zarówno podczas ich nabierania do wkładu, jak i podczas samego badania. Występujące przy stosowaniu artykułów pozbawionych zastawki antyzwrotnej zjawisko mieszanego się środka kontrastowego i roztworu soli fizjologicznej jest wysoce niepożądane, ponieważ niekorzystnie

wpływa na wynik prowadzonego badania oraz może się negatywnie przełożyć na stan zdrowia badanego Pacjenta, któremu bez wiedzy i wbrew woli Operatora wstrzykiwacza kontrastu, może zostać podany środek kontrastowy niepotrzebnie obciążając organizm Pacjenta.

Wspominanemu tutaj mieszanemu się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej) dodatkowo zapobiega dłuższe ramię (odgałęzienie) trójnika. Odchodzące bezpośrednio od głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego odgałęzienie trójnika, o jakim tu jest mowa, posiada długość +/- 8 cm, co dodatkowo stanowi o uniemożliwieniu niepożądanego mieszania się środka kontrastowego z roztworem NaCl podczas czynności nabierania tych płynów do pustego wkładu lub w trakcie prowadzonego badania wielofazowego.

Prosimy także o odpowiedź na pytania, dotyczące *wzoru umowy*, Załącznik nr 5 do SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylne złącze niskiego ciśnienia o długości 230 - 250cm. Pozostałe parametry Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy, w zakresie punktu 1.b/ § 6 o treści (cyt.):

b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto;

i nada mu proponowany zapis:

b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości umowy brutto ?

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kara, jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego (wystąpienie tzw. „Siły wyższej”) naruszenie postanowień umowy, skutkujące odstąpieniem przez Zamawiającego od jej realizacji nie może obejmować tej części umowy, która wcześniej została już rzetelnie i należycie zrealizowana. Zapis w umowie w postulowanej przez nas, zmodyfikowanej treści, będzie pozostawał w zgodzie z zapisami art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): *Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.*

Odpowiedź: zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy, w zakresie punktu 1.e/ § 6 o treści (cyt.):

e/ za niedostarczenie dokumentów o których mowa w § 3 pkt. 2 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień naruszenia), chyba, że nie ponosi winy.

i nada mu proponowany zapis:

e/ za niedostarczenie dokumentów, o których mowa w § 3 ust. 2, po bezskutecznym pisemnym wezwaniu przez Zamawiającego do ich niezwłocznego dostarczenia, Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (według stanu na dzień naruszenia), chyba że nie ponosi winy ?

UZASADNIENIE:

Proponowana przez Zamawiającego kara jest znacząco wygórowana, szczególnie wobec faktu, iż *de facto* jej potencjalne naliczenie nie dotyczy realizacji przedmiotu zamówienia, a jedynie (nie-)przedłożenia dokumentacji potwierdzającej dopuszczenie do obrotu i użytkowania na terenie RP wyrobów medycznych, będących przedmiotem umowy. Ze względu na fakt, że w/w dokumentacja jest istotna dla potrzeb właściwej realizacji warunków zawartej umowy, Wykonawcy przysługiwać powinno uprzednie prawo do bycia wezwanym przez Zamawiającego, czy też przez niego upomnianym, do wywiązania się z obowiązku przedłożenia stosownych certyfikatów, jednak nie pod groźbą automatycznego naliczenia mu przez Zamawiającego kar, które są nieadekwatne i rażąco wygórowane w stosunku do popełnionego „przewinienia” (które może wynikać także z niedopatrzenia).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający stosuje ujednolicone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstraszący. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy, w zakresie punktu 6 § 2 o treści (cyt.):

1. Wykonawca dostarczy zamówiony towar nowy wolny od wad fizycznych i prawnych do wskazanego na zamówieniu magazynu sprzętu medycznego Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika przy ul. Pabianickiej 62 w Łodzi, w dzień roboczy w godzinach 9.00 – 14.30, oryginalnie zapakowany, wraz z oryginałem faktury i dwoma jej kopiami pozwalającym Zamawiającemu przyjąć do magazynu, w zgodzie z obowiązującym prawem, przedmiot danej dostawy.

i nada mu proponowany zapis:

6. Wykonawca dostarczy zamówiony towar nowy wolny od wad fizycznych i prawnych do wskazanego na zamówieniu magazynu sprzętu medycznego Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika przy ul. Pabianickiej 62 w Łodzi, w dzień roboczy w godzinach 9.00 – 14.30, oryginalnie zapakowany, wraz z oryginałem faktury i dwoma jej kopiami pozwalającym Zamawiającemu przyjąć do magazynu, w zgodzie z obowiązującym prawem, przedmiot danej dostawy. Dopuszcza się możliwość przesłania faktury VAT mailem na adres: lub faksem na nr: w dniu realizacji zamówienia, przy

zachowaniu warunku niezwłocznego wysłania pocztą poleconą oryginału faktury wraz z dwiema jej kopiami.

UZASADNIENIE:

Dostawy towaru realizowane są z magazynu oddalonego o około 50 km od biura Wykonawcy, gdzie wystawiane są faktury VAT. Nie jest możliwe dołączanie do przesyłki oryginału faktury VAT ani żadnych dokumentów, będących w dyspozycji biura.

Doraźne potrzeby Zamawiającego w zakresie przyjęcia towaru na magazyn, sprawdzenie jego kompletności zgodnie ze złożonym zamówieniem, w wystarczający sposób zabezpieczy zapis w umowie, jaki proponujemy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zarys:

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń krwi TS z komorą kroplową wykonaną z PCV w całości pozbawiony ftalanów, z zaciskiem bez możliwości zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym zamiast na zacisku?

Przyrządów do przetaczania krwi nie powinno rozłączać się z workiem, w związku z czym wymóg aby przyrząd posiadał pochewkę jest irracjonalny i naraża zamawiającego na prawdopodobieństwo praktyki niezgodnej z obowiązującymi przepisami:

"Składniki krwi przetacza się za pomocą **jednorazowych** sterylnych zestawów (Art. 12. p. 6)

„Przez **jeden zestaw** można przetaczać, podczas **jednego zabiegu**, **jedną jednostkę krwi lub jej składnika**, Zestaw należy zmienić również w przypadku, gdy po zakończonym przetoczeniu podaje się płyny infuzyjne” (Art. 12. p. 14) oraz „Po przetoczeniu **pojemniki z pozostałością po przetoczeniu wraz z zestawami** do przetoczenia opisane nazwiskiem i imieniem pacjenta oraz datą i godziną przetoczenia należy przechować w temperaturze od 2°C do 6°C przez 72 godziny w specjalnie do tego celu przeznaczonej chłodziarce, a następnie zutylizować w sposób uniemożliwiający pozyskanie danych osobowych pacjenta przez osoby nieuprawnione.” (Art. 12 p. 16).

Pragniemy dodać, iż bieżący opis wskazuje tylko i wyłącznie na produkt firmy (...), co stoi w sprzeczności z zasadami równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów IS w całości pozbawiony ftalanów, z komorą kroplową wykonaną z PCV o długości całkowitej 60mm (część przezroczysta 55mm), z igłą biorczą wykonaną z ABS-u bez wzmocnienia włóknem szklanym, z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym zamiast na zacisku?

Pragniemy dodać, iż bieżący opis wskazuje tylko i wyłącznie na produkt firmy (...), co stoi w sprzeczności z zasadami równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, pozycje 1-2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze dostępne tylko o długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

W związku z zapisem § 12 ust. 1 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2015 r. oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Sytuacja majątkowa wg danych na dzień 31.08.2017 roku

Aktywa trwałe : 156 004 578,98zł

Aktywa obrotowe: 69 024 338,97zł

Suma pasywów: 225 028 917,95zł

Zobowiązania i rezerwy: 266 905 079,28zł

a) zobowiązania krótkoterminowe: 84 816 538,75zł

- w tym zobowiązania z tytułu dostaw i usług: 51 569 247,94zł

- w tym:

objęte spłatami ratalnymi 0,00zł

wymagalne 7 214 552,65zł

Zamawiający informuje, iż bilans jest do wglądu w siedzibie Szpitala.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust.1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającego kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;

c/ za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto**nie dostarczonej w terminie partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii towaru** – chyba że nie ponosi winy;

d/ za opóźnienie w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji** – chyba, że nie ponosi winy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający stosuje ujednoczone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter

odstraszający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 3

Pozycja 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie standardowego przyrządu do przetaczania bez dodatkowego otworu do umieszczenia igły biorczej po użyciu, bez nazwy producenta na zacisku. Pragniemy wskazać, iż opis wskazuje jednoznacznie na jednego producenta i wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów o długości min. 55 mm z dwukanałową igłą biorczą z ABS bez dodatkowego otworu do umieszczenia igły biorczej po użyciu, bez nazwy producenta na zacisku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli tylko w jednym rozmiarze 20G na 32mm. Pragniemy nadmienić, iż długość 32 mm i 33 wyrażona w calach wynosi tyle samo czyli 1 ¼ cala.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 18 G na 32 mm. Pragniemy nadmienić, iż długość 32 mm i 33 wyrażona w calach wynosi tyle samo czyli 1 ¼ cala.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poz. 2(3),

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z korkiem z wewnętrznym elementem powyżej krawędzi koreczka co zapewnia intuicyjną i aseptyczną aplikację. Nadmieniamy, że oferowane przez nas koreczki firmy (...) posiadają wyraźnie zaznaczony obszar uchwytu oraz wyraźnie wskazujący kierunek zakładania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Prosimy o dopuszczenie kaniul dziecięcych w rozmiarze 0,7 (24 G) widocznych w usg, wykonanych z PTFE podwójnie czyszczonego teflonu), wyposażonych w zastawkę antyzwrotną i korkiem z wewnętrznym elementem powyżej krawędzi koreczka co zapewnia intuicyjną i aseptyczną aplikację.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poz. 1 – 6

Prosimy o dopuszczenie kaniul widocznych w USG wykonanych z PTFE (podwójnie czyszczony teflon)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wkłuc dożylnych (...) z zastawką antyzwrotną, która spełnia oprócz funkcji, którą pełni filtr hydrofobowy tj. wypuszczenie powietrza przy równoczesnym ograniczeniu lub jeszcze lepiej niedopuszczeniu do wypływu krwi, dodatkowo pozwala na potwierdzenie momentu wkłucia u pacjenta z niskim ciśnieniem krwi żyłnej (pacjent na SORZ-e, w karetce, we wstrząsie hipowolemicznym, z naczyniami zmienionymi miażdżycowo).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poz. 1,3,4,5,6 (1,2,3,4,5)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z korkiem z wewnętrznym elementem powyżej krawędzi koreczka co zapewnia intuicyjną i aseptyczną aplikację. Nadmieniamy, że oferowane przez nas koreczki firmy (...) posiadają wyraźnie zaznaczony obszar uchwytu oraz wyraźnie wskazujący kierunek zakładania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Prosimy o doprecyzowanie czy kaniula ma posiadać samodmoykający się port oraz samo domykający się korek portu górnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poz. 3(4).

1. W związku z tym, iż norma daje możliwość podawania rozmiaru kaniul zarówno w mm jak i Gauge, prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania kaniuli w rozmiarze prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,5 17G

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poz. 5(4)

2. W związku z tym, iż norma daje możliwość podawania rozmiaru kaniul zarówno w mm jak i Gauge, prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania kaniuli w rozmiarze prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,8 16 G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poz.5(6)

1. W związku z tym, iż norma daje możliwość podawania rozmiaru kaniul zarówno w mm jak i Gauge, prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania kaniuli w rozmiarze prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 2,0 14 G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

2. W związku z tym, iż norma daje możliwość podawania rozmiaru kaniul zarówno w mm jak i Gauge, prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania kaniuli w rozmiarze

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z korkiem z wewnętrznym elementem powyżej krawędzi koreczka co zapewnia intuicyjną i aseptyczną aplikację. Nadmieniamy, że oferowane przez nas koreczki firmy (...) posiadają wyraźnie zaznaczony obszar uchwytu oraz wyraźnie wskazujący kierunek zakładania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

2. Prosimy o dopuszczenie kaniul dziecięcych w rozmiarze 0,6 (26 G) widocznych w usg, wykonanych z PTFE podwójnie czyszczonego teflonu), wyposażonych w zastawkę antyzwrotną i korkiem z wewnętrznym elementem powyżej krawędzi koreczka co zapewnia intuicyjną i aseptyczną aplikację.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 5

Poz. 1, 2

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjenta maska tlenowa dla dorosłych oraz dla dzieci ma być pozbawiona szkodliwych substancji tj. DEHP i BPA oraz posiadać potwierdzenie tych cech na oryginalnym opakowaniu producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poz. 3,4

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga masek tlenowych dla dzieci i dorosłych z nebulizatorem o potwierdzonych w badaniach producenta: frakcji respirabilnej na poziomie 79,7% i przeciętnej średnicy cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby dren tlenowy do nebulizatora posiadał jedną końcówkę wyprofilowaną w sposób zapewniający szczelność jak i łatwy montaż, dedykowaną do nebulizatora kodowaniem kolorystycznym barwy dyfuzora.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

1. **dot. Pakietu nr 6 poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści w pełni kompatybilny ze wstrzykiwaczem kontrastu Optistar Elite zestaw o następującym składzie:

- 2 wkłady o pojemności 60 ml,
- 1 złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem „Y” i zaworkiem antyzwrotnym o długości 250 cm,
- 2 ostrza typu Spike,
- 2 złącza szybkiego napełniania („J” rurki).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza:

- 2 wkłady o pojemności 60 ml,
- 1 złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem „Y” i zaworkiem antyzwrotnym o długości 250 cm,
- 2 ostrza typu Spike,

Pozostałe parametry Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. W przypadku podwójnego wkładu należy przeliczyć odpowiednio wymagane ilości tak aby był pełen zakres. Zamawiający wymaga wpisania w kolumnie „W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź” - załącznik nr 2a do SIWZ zaoferowanej ilości. Łącznie Zamawiający wymaga 4000sztuk

2. **dot. Pakietu nr 6 poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, sterylne złącze niskiego ciśnienia o długości 250 cm z trójnikiem Y i zaworkiem antyzwrotnymi wytrzymałości ciśnieniowej wynoszącej do 375 PSI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylne złącze niskiego ciśnienia o długości 250cm. Pozostałe parametry Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

II. Dot. Projektu Umowy (Załącznik Nr 5 do SIWZ):

1.Dot. § 6 Kary umowne – Prosimy o modyfikację tego paragrafu poprzez dodanie ust. o następującej treści:
„4. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za zwłokę w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru 0,2% wartości brutto zamawianej dostawy za każdy dzień zwłoki, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego.

5. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto zamawianej dostawy za każdy dzień zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia, gdy zwłoka w zapłacie przekracza 30 dni ponad termin płatności określony w umowie.

6. Zamawiający zapłaci Wykonawcy w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

7. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 5% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający stosuje ujednoczone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

MEDICA

Pakiet 3, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania krwi TS oraz do przetaczania płynów IS, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd o długości komory min 62 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd o długości komory min 55 mm w części przeźroczystej? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd z igłą standardowo ściętą dwukanałową wykonaną z ABS, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Komora kropłowa o długości 45 mm
- Kroplomierz 20 kropli + 1
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku
- Opakowanie typu folia
- Zawiera ftalany

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Komora kropłowa o długości 45 mm
- Kroplomierz 20 kropli + 1
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 1-6, pakiet 2, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z zastawką antyzwrotną pełniącą tę samą funkcję co filtr hydrofobowy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli 22G w rozmiarze: **22G 0,80 x 25 mm** zamiast 22G 0,9 x 25 mm. Pozostałe parametry z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul 20 G w jednym rozmiarze tj.: **20G 1,00 x 32** zamiast 20G 1,1 x 33 mm i jednocześnie odstąpienie od wymogu kaniuli 20G w drugim rozmiarze, czyli 20G 1,1 x 25 mm. Pozostałe parametry z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul 18G w rozmiarze: **18G 1,20 x 45 mm** zamiast 18G 1,3 x 45 mm oraz **18G 1,20 x 38 mm** zamiast 18G 1,3 x 33 mm. Pozostałe parametry z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 4

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli 17G w rozmiarze: **17G 1,5** zamiast 17G 1,4. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 1-6, pakiet 2, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z trzpieniem koreczka umieszczonym powyżej krawędzi korka. Takie rozwiązanie pozwala sprawniej nałożyć i zakręcić koreczek, gdyż wystający trzpień pełni funkcję przewodnika, dzięki czemu trudniej krzywo wkręcić koreczek (co jest z kolei możliwe, gdy trzpień jest schowany poniżej krawędzi korka).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 1-6, pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z biokompatybilnego teflonu FEP? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

II. Zamawiający zmienia SIWZ w poniższym zakresie:

A)

1. Pkt XX.2 W kryteriach pozacenowych Zamawiający zastosuje następujący sposób przyznawania punktacji:

Termin dostawy (TD) – 20%:

- Termin dostawy: do 2 dni roboczych – 20 pkt,
- Termin dostawy: 3 - 4 dni robocze – 0 pkt.

II.

Termin realizacji reklamacji (TR) – 10%:

- Termin realizacji reklamacji : do 2 dni roboczych – 10 pkt.
- Termin realizacji reklamacji : 3-4 dni roboczych – 0 pkt.

Termin ważności (TW) – 10%:

- Termin ważności: 24 miesiące i więcej – 10 pkt.
- Termin ważności: od 12 do 23 miesięcy – 0 pkt.

B) załącznik nr 2 do SIWZ. (zmieniony w załączeniu)

Pozostałe postanowienia ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
mgr Wojciech Szrajber

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

Zamawiający
Wojewódzkie
Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i
Traumatologii
im. M. Kopernika w
Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 – 513 Łódź

FORMULARZ OFERTOWY

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej 209 000 euro **na dostawę sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**, oferujemy wykonanie zamówienia na następujących warunkach:

1. Cena brutto oferty - określona w treści załącznika nr 2a do SIWZ
2. Deklarujemy **60 dniowy** termin płatności.
3. Oświadczam, że jestem małym/średnim przedsiębiorstwem:

- Tak _____ proszę podać
jakim?(małym/średnim)
- Nie

Zgodnie z zaleceniem Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36):

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EURO.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR *lub* roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EURO.

4. Deklarujemy:* termin dostawy **dni roboczych** (max 4 dni), z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia zamówienia faksem lub mailem.

*Należy uzupełnić, termin dostawy, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje dostawę w terminie 4 dni roboczych i przyzna 0pkt.

5. Deklarujemy** : dni roboczych (max 4 dni) termin realizacji reklamacji.

**Należy uzupełnić, termin realizacji reklamacji, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje reklamację w terminie 4 dni roboczych i przyzna 0pkt .

6. Deklarujemy***: _____miesięczny (min. 12 miesięcy) termin ważności na dostarczony towar liczony od dnia dostawy.

***Należy uzupełnić termin ważności, w przypadku nie wpisania terminu ważności Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca dostarczy towar z terminami ważności 12 miesięcy i przyzna 0pkt.

7. Nie zamierzam(y) powierzyć do pod wykonania żadnej części niniejszego zamówienia****/następujące części niniejszego zamówienia zamierzam(y) powierzyć podwykonawcom****.

| |
|--|
| Rodzaj części zamówienia przewidzianej do wykonania przez podwykonawcę: |
| |
| Nazwa/firma podwykonawcy: |
| |

będziemy odpowiadać solidarnie za wykonanie niniejszego zamówienia.

8. Oświadczamy, że oferta **nie zawiera/zawiera****** informacji/-e stanowiących/-e tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. W przypadku braku wskazania jednej z opcji Zamawiający przyjmie, że oferta nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.

9. Oświadczamy, że wybór oferty **nie będzie/ będzie****** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT (ustawa z dnia 09.04.2015 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz ustawy Prawo zamówień Publicznych). W przypadku powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT informacja winna wskazywać: nazwę (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego oraz wartość tej dostawy bez kwoty podatku.

| Lp. | Nazwa (rodzaj) towaru którego dostawa /świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego | Wartość bez kwoty podatku VAT towaru |
|-----|--|--------------------------------------|
| 1 | | |
| 2 | | |

Uwaga niezaznaczenie przez Wykonawcę powyższej informacji i nie wypełnienie tabeli rozumiane będzie przez Zamawiającego jako informacja o tym, że wybór oferty Wykonawcy nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.

8. Osobą upoważnioną do podpisania umowy jest

9. Zamówienia oraz reklamacje należy składać na numer faksu Wykonawcy:
..... lub e-mail

10. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni.
11. Zabezpieczyliśmy wystarczającą ilość oferowanego asortymentu pozwalającą prawidłową realizację przedmiotu zamówienia/umowy.
12. Niniejszą ofertę składam przy pełnej świadomości odpowiedzialności karnej wynikającej z art. 297 §1 i 2 Ustawy kodeks karny z dnia 6 czerwca 1997 r. / Dz. U. nr 88, poz. 553 ze zmianami /.

****należy skreślić niewłaściwy wariant

..... dn.2017r.
Miejscowość / Data

.....
**Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do
podpisania niniejszej oferty w imieniu
Wykonawcy(ów)**