

Wołów, 22.03.2023 r.

3/PCM/2023/ZP/B

ZAWIADOMIENIE O MODYFIKACJI TREŚCI SWZ z dnia 22.03.2023 r.

Dotyczy: postępowania nr 3/PCM/2023/ZP/B **Sukcesywna sprzedaż i dostawa odczynników do analizatora RAPIDPoint 500e firmy Siemens**

Zamawiający - Powiatowe Centrum Medyczne w Wołowie Spółka z o. o. w restrukturyzacji, dokonuje modyfikacji treści Zapytania cenowego w następujący sposób:

1) Zapytanie cenowe- punkt 1.7

Jest:

1.7 Przedmiot zamówienia określony jako sterylny musi mieć, co najmniej 12 miesięczny okres ważności licząc od momentu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

Po modyfikacji:

1.7 Przedmiot zamówienia określony jako sterylny musi mieć, co najmniej **3 miesięczny** ~~12 miesięczny~~ okres ważności licząc od momentu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

2) Zapytanie cenowe- punkt 1- przedmiot zamówienia

Jest:

- 1.1. Przedmiotem zamówienia jest sprzedaż i dostawa odczynników do analizatora Rapid Point 500e firmy Siemens do magazynu Laboratorium wraz z rozładunkiem i dostarczeniem towaru we wskazane miejsce w magazynie.
- 1.2. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na swój koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
- 1.3 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w Załączniku nr 1 do Zapytania cenowego – FORMULARZU CENOWYM.
- 1.4 Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę. Szczegółowe dane dotyczące przedmiotu zamówienia zostały zawarte w Zał. 1 do FO - Formularzu cenowy
- 1.5 Dostawy winny nastąpić w terminie max. 72 godz. od momentu złożenia zamówienia, do godziny 14:00. Jeżeli dostawa wypadnie w dniu wolnym od pracy – dopuszcza się, aby nastąpiła w pierwszym dniu roboczym, po wyznaczonym terminie.
- 1.6 Opakowania jednostkowe nie mogą być uszkodzone.
- 1.7 Przedmiot zamówienia określony jako sterylny musi mieć, co najmniej 12 miesięczny okres ważności licząc od momentu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego.
- 1.8 Zamawiający zastrzega sobie prawo zmiany ilości zamawianego towaru w zależności od potrzeb, z zachowaniem cen jednostkowych.
- 1.9 Zamawiający zastrzega sobie możliwość kontrolowania warunków w jakich przewożone są wyroby medyczne. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieprzyjęcia towaru w przypadku nieprzebrzeżenia przez Wykonawcę wymaganych warunków transportu.

- 1.10 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań tak, aby była zgodna z zapytaniem cenowym. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę (do pełnych opakowań).
- 1.11 Produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo.
- 1.12 Wykonawca zobowiązany jest wraz z umową przekazać Zamawiającemu dokumenty potwierdzające, że wyroby objęte niniejszą umową zostały dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z ich przeznaczeniem i spełniają wymagania Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) (tj. Certyfikaty CE i/lub Deklaracja Zgodności) w formie elektronicznej na płycie CD/DVD w (w powszechnie dostępnym formacie np. PDF). Obowiązek ten dotyczy wyłącznie wyrobów medycznych.
- 1.13 Wykonawca przed zawarciem umowy oraz w trakcie realizacji umowy ma obowiązek udostępnić karty charakterystyki oferowanych odczynników.
- 1.14 Jeżeli w trakcie trwania umowy ulegnie zmianie treść karty charakterystyki wyrobu medycznego lub ulotki informacyjnej Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie poinformować o tym Zamawiającego.
- 1.15 Oświadczenia i dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Dokumenty należy złożyć w oryginale lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
- 1.16 Dostawy asortymentu będą realizowane sukcesywnie, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego według jego bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie do trzech dni roboczych (72 godziny) od chwili złożenia zamówienia (kryterium oceny ofert).
- 1.17 Wykonawca może powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcom. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie, jaki zakres zamówienia będzie realizować podwykonawca, a jaki będzie realizował samodzielnie. Wskazanie niniejszego nastąpi w Formularzu ofertowym. Wykonawca będzie odpowiedzialny za wszelkie działania i zaniechania podwykonawców jak za działania i zaniechania własne.
- 1.18 Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
- 1.19 Miejsce dostawy: Laboratorium, Przychodnia Rejonowo-Specjalistyczna w Brzegu Dolnym, al. Jerozolimskie 28, 56-120 Brzeg Dolny.
- 1.20 Termin płatności: do 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury.
- 1.21 Jeżeli wskazano nazwy towarów pochodzących od konkretnych producentów to określają one minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe, jakim muszą odpowiadać towary oferowane przez wykonawcę, aby zostały spełnione wymagania stawiane przez Zamawiającego. Towary pochodzące od konkretnych producentów stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy przedmiotu zamówienia. Pod pojęciem minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe Zamawiający rozumie wymagania dotyczące towaru zawarte w ogólnie dostępnych źródłach, katalogach, stronach internetowych producentów. Operowanie przykładowymi nazwami producenta ma jedynie na celu doprecyzowanie poziomu oczekiwań Zamawiającego w stosunku do określonego rozwiązania. Posługiwanie się nazwami producentów/produktów ma wyłącznie charakter przykładowy. Zamawiający, wskazując oznaczenie konkretnego producenta (dostawcy) lub konkretny produkt przy opisie

przedmiotu zamówienia, dopuszcza jednocześnie produkty równoważne o parametrach jakościowych i cechach użytkowych co najmniej na poziomie parametrów wskazanego produktu, uznając tym samym każdy produkt o wskazanych lub lepszych parametrach.

- 1.22 Ilekroć w Zapytaniu cenowym, w opisie przedmiotu zamówienia jest mowa o normach, europejskich ocenach technicznych, aprobatkach, znaku towarowym, patencie lub pochodzeniu to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "lub równoważne". W takim przypadku podane cechy materiału, produktu należy rozumieć jako wymagania minimalne, nie gorsze niż parametry opisane w Zapytaniu cenowym, a ich zastosowanie nie będzie miało negatywnego wpływu na prawidłowe użycie produktu zgodnie z jego przeznaczeniem medycznym. Za rozwiązania równoważne przyjmuje się takie, które spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Obowiązek udowodnienia powyższego leży po stronie Wykonawcy.
- 1.23 Wykonawca, który w ofercie powołuje się na rozwiązania równoważne zobowiązany jest wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania Zamawiającego określone w Zapytaniu cenowym. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany będzie dołączyć do oferty zaproponowane pozycje równoważne lub wykazać ich równoważność w stosunku do wymagań Zamawiającego ze wskazaniem nazwy i pozycji opisu przedmiotu zamówienia, których dotyczy.
- 1.24 Wykonawca może powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcom. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie, jaki zakres zamówienia będzie realizować podwykonawca, a jaki będzie realizował samodzielnie. Wskazanie niniejszego nastąpi w Formularzu ofertowym. Wykonawca będzie odpowiedzialny za wszelkie działania i zaniechania podwykonawców jak za działania i zaniechania własne.
- 1.25 Wykonawca jest zobowiązany zapoznać się z treścią niniejszego dokumentu i załączników. W przypadku uwag czy wątpliwości proszony jest o zasygnalizowanie ich przed terminem składania ofert. Udzielone odpowiedzi na pytania stanowiąc będą integralną część Zapytania cenowego. Zamawiający po terminie składania ofert nie będzie miał możliwości zmiany zasad postępowania wskazanych w niniejszej Zapytaniu cenowym.

Po modyfikacji:

- 1.3. Przedmiotem zamówienia jest sprzedaż i dostawa odczynników do analizatora Rapid Point 500e firmy Siemens do magazynu Laboratorium wraz z rozładunkiem i dostarczeniem towaru we wskazane miejsce w magazynie.
- 1.4. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na swój koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
- 1.26 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w Załączniku nr 1 do Zapytania cenowego – FORMULARZU CENOWYM.
- 1.27 Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę. Szczegółowe dane dotyczące przedmiotu zamówienia zostały zawarte w Zał. 1 do FO - Formularzu cenowy
- 1.28 Dostawy winny nastąpić w terminie max. 72 godz. od momentu złożenia zamówienia, do godziny 14:00. Jeżeli dostawa wypadnie w dniu wolnym od pracy – dopuszcza się, aby nastąpiła w pierwszym dniu roboczym, po wyznaczonym terminie.
- 1.29 Wykonawca zobowiązuje się w okresie trwania umowy do dostawy odczynników, materiałów kontrolnych oraz objęcia analizatora opieką serwisową w formie: zdalnej diagnostyki w sytuacjach awaryjnych, wsparcia telefonicznego w celu przywrócenia sprawności urządzenia, napraw (koszt wszystkich części zamiennych niezbędnych do

wykonania naprawy). Zgłaszanie awarii w systemie 24 godzinnym / 7 dni w tygodniu (telefonicznie / mailowo).

- 1.30 Opakowania jednostkowe nie mogą być uszkodzone.
- 1.31 Przedmiot zamówienia określony jako sterylny musi mieć, co najmniej ~~12-miesięczny~~ **3 miesięczny** okres ważności licząc od momentu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego.
- 1.32 Zamawiający zastrzega sobie prawo zmiany ilości zamawianego towaru w zależności od potrzeb, z zachowaniem cen jednostkowych.
- 1.33 Zamawiający zastrzega sobie możliwość kontrolowania warunków w jakich przewożone są wyroby medyczne. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieprzyjęcia towaru w przypadku nieprzestrzegania przez Wykonawcę wymaganych warunków transportu.
- 1.34 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań tak, aby była zgodna z zapytaniem cenowym. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę (do pełnych opakowań).
- 1.35 Produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo.
- 1.36 Wykonawca zobowiązany jest wraz z umową przekazać Zamawiającemu dokumenty potwierdzające, że wyroby objęte niniejszą umową zostały dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z ich przeznaczeniem i spełniają wymagania Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) (tj. Certyfikaty CE i/lub Deklaracja Zgodności) w formie elektronicznej na płycie CD/DVD w (w powszechnie dostępnym formacie np. PDF). Obowiązek ten dotyczy wyłącznie wyrobów medycznych.
- 1.37 Wykonawca przed zawarciem umowy oraz w trakcie realizacji umowy ma obowiązek udostępnić karty charakterystyki oferowanych odczynników.
- 1.38 Jeżeli w trakcie trwania umowy ulegnie zmianie treść karty charakterystyki wyrobu medycznego lub ulotki informacyjnej Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie poinformować o tym Zamawiającego.
- 1.39 Oświadczenia i dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Dokumenty należy złożyć w oryginale lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
- 1.40 Dostawy asortymentu będą realizowane sukcesywnie, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego według jego bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie do trzech dni roboczych (72 godziny) od chwili złożenia zamówienia (kryterium oceny ofert).
- 1.41 Wykonawca może powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcom. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie, jaki zakres zamówienia będzie realizować podwykonawca, a jaki będzie realizował samodzielnie. Wskazanie niniejszego nastąpi w Formularzu ofertowym. Wykonawca będzie odpowiedzialny za wszelkie działania i zaniechania podwykonawców jak za działania i zaniechania własne.
- 1.42 Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
- 1.43 Miejsce dostawy: Laboratorium, Przychodnia Rejonowo-Specjalistyczna w Brzegu Dolnym, al. Jerozolimskie 28, 56-120 Brzeg Dolny.
- 1.44 Termin płatności: do 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury.

- 1.45 Jeżeli wskazano nazwy towarów pochodzących od konkretnych producentów to określają one minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe, jakim muszą odpowiadać towary oferowane przez wykonawcę, aby zostały spełnione wymagania stawiane przez Zamawiającego. Towary pochodzące od konkretnych producentów stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy przedmiotu zamówienia. Pod pojęciem minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe Zamawiający rozumie wymagania dotyczące towaru zawarte w ogólnie dostępnych źródłach, katalogach, stronach internetowych producentów. Operowanie przykładowymi nazwami producenta ma jedynie na celu doprecyzowanie poziomu oczekiwań Zamawiającego w stosunku do określonego rozwiązania. Posługiwanie się nazwami producentów/produktów ma wyłącznie charakter przykładowy. Zamawiający, wskazując oznaczenie konkretnego producenta (dostawcy) lub konkretny produkt przy opisie przedmiotu zamówienia, dopuszcza jednocześnie produkty równoważne o parametrach jakościowych i cechach użytkowych co najmniej na poziomie parametrów wskazanego produktu, uznając tym samym każdy produkt o wskazanych lub lepszych parametrach.
- 1.46 Ilekroć w Zapytaniu cenowym, w opisie przedmiotu zamówienia jest mowa o normach, europejskich ocenach technicznych, aprobatkach, znaku towarowym, patencie lub pochodzeniu to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "lub równoważne". W takim przypadku podane cechy materiału, produktu należy rozumieć jako wymagania minimalne, nie gorsze niż parametry opisane w Zapytaniu cenowym, a ich zastosowanie nie będzie miało negatywnego wpływu na prawidłowe użycie produktu zgodnie z jego przeznaczeniem medycznym. Za rozwiązania równoważne przyjmuje się takie, które spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Obowiązek udowodnienia powyższego leży po stronie Wykonawcy.
- 1.47 Wykonawca, który w ofercie powołuje się na rozwiązania równoważne zobowiązany jest wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania Zamawiającego określone w Zapytaniu cenowym. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany będzie dołączyć do oferty zaproponowane pozycje równoważne lub wykazać ich równoważność w stosunku do wymagań Zamawiającego ze wskazaniem nazwy i pozycji opisu przedmiotu zamówienia, których dotyczy.
- 1.48 Wykonawca może powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcom. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie, jaki zakres zamówienia będzie realizować podwykonawca, a jaki będzie realizował samodzielnie. Wskazanie niniejszego nastąpi w Formularzu ofertowym. Wykonawca będzie odpowiedzialny za wszelkie działania i zaniechania podwykonawców jak za działania i zaniechania własne.
- 1.49 Wykonawca jest zobowiązany zapoznać się z treścią niniejszego dokumentu i załączników. W przypadku uwag czy wątpliwości proszony jest o zasygnalizowanie ich przed terminem składania ofert. Udzielone odpowiedzi na pytania stanowiąc będą integralną część Zapytania cenowego. Zamawiający po terminie składania ofert nie będzie miał możliwości zmiany zasad postępowania wskazanych w niniejszej Zapytaniu cenowym.

3) Wzór umowy – par. 4

Jest:

1. Przedmiot zamówienia określony jako sterylny musi: mieć, co najmniej 4 miesięczny okres ważności licząc od momentu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego, wolny od wad, spełniać będzie wszystkie wymagania określone przez Zamawiającego w zapytaniu cenowym, przez właściwe przepisy, instytucje oraz będzie najwyższej jakości.



Po modyfikacji:

1. Przedmiot zamówienia określony jako sterylny musi: mieć, co najmniej ~~4~~ **3 miesięczny** okres ważności licząc od momentu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego, wolny od wad, spełniać będzie wszystkie wymagania określone przez Zamawiającego w zapytaniu cenowym, przez właściwe przepisy, instytucje oraz będzie najwyższej jakości.

4) Wzór umowy – par. 1

Jest:

1. Zamawiający zamawia a Wykonawca przyjmuje do realizacji sukcesywna sprzedaż i dostawa odczynników do analizatora RAPIDPoint 500e firmy Siemens, wyszczególnionych w formularzu cenowym. Umowa będzie realizowana na podstawie zamówień częściowych. Miejsce spełnienia świadczenia określone jest w ust. 5.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i wydać Zamawiającemu zamówiony towar o wysokiej jakości, w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczonego towaru przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniem, itp. zgodnie z zaleceniami producenta leków i innych produktów.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i wydać Zamawiającemu zamówiony towar na koszt własny w terminie do 72 godzin od daty otrzymania każdorazowego częściowego zamówienia przekazanego mailem na adres Zamówienia towaru będą składane w godzinach 07:30 - 15:00.
4. Wykonawca obowiązany jest ubezpieczyć zamówiony towar na czas przewozu na własny koszt.
5. Miejscem wydania towaru jest magazyn laboratorium - Brzeg Dolny Al. Jerozolimskie 28, wyłączenie do godziny 14:00.
6. Osoby uprawnione do składania zamówień: Kierownik / Zastępca kierownika laboratorium, e-mail: laboratorium@pcm-wołow.pl, katarzynacieciak@pcm-wołow.pl.
7. Wykonawca do każdego dokumentu dostawy dotyczącego przedmiotu niniejszej umowy dołączy kopię zamówienia Zamawiającego.
8. Przekazanie przedmiotu umowy przez Wykonawcę Zamawiającemu, wymaga każdorazowego pokwitowania przekazania towaru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego.
9. Zamawiający ma prawo do składania zamówień częściowych bez ograniczeń co do ilości, asortymentu i cykliczności dostaw w ramach umowy.
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo do korygowania terminu dostawy na wypadek nieprzewidzianych okoliczności, po uprzednim uzgodnieniu z Wykonawcą.
11. Zamawiający realizuje umowę do wysokości posiadanych środków finansowych.
12. Wykonawca zobowiązuje zapewnić ciągłość dostaw przedmiotu umowy w sytuacji zagrożenia państwa, w czasie wojny, w czasie epidemii oraz stanie zagrożenia epidemiologicznego, stanie nadzwyczajnym.
13. Produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo.
14. Dokumenty te muszą być odpowiednie w zależności od klasyfikacji wyrobu medycznego, przez cały okres realizacji umowy.
15. Wykonawca obowiązany jest wraz z umową przekazać Zamawiającemu dokumenty

potwierdzające, że wyroby objęte niniejszą umową zostały dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z ich przeznaczeniem i spełniają wymagania Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) (tj. Certyfikaty CE i/lub Deklaracja Zgodności) w formie elektronicznej na płycie CD/DVD w (w powszechnie dostępnym formacie np. PDF). Obowiązek ten dotyczy wyłącznie wyrobów medycznych.

Po modyfikacji:

16. Zamawiający zamawia a Wykonawca przyjmuje do realizacji sukcesywna sprzedaż i dostawa odczynników do analizatora RAPIDPoint 500e firmy Siemens, wyszczególnionych w formularzu cenowym. Umowa będzie realizowana na podstawie zamówień częściowych. Miejsce spełnienia świadczenia określone jest w ust. 5.

17. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i wydać Zamawiającemu zamówiony towar o wysokiej jakości, w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczonego towaru przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniem, itp. zgodnie z zaleceniami producenta leków i innych produktów.

18. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i wydać Zamawiającemu zamówiony towar na koszt własny w terminie do 72 godzin od daty otrzymania każdorazowego częściowego zamówienia przekazanego mailem na adres Zamówienia towaru będą składane w godzinach 07:30 - 15:00.

19. Wykonawca zobowiązuje się w okresie trwania umowy do dostawy odczynników, materiałów kontrolnych oraz objęcia analizatora opieką serwisową w formie: zdalnej diagnostyki w sytuacjach awaryjnych, wsparcia telefonicznego w celu przywrócenia sprawności urządzenia, napraw (koszt wszystkich części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy). Zgłaszanie awarii w systemie 24 godzinnym / 7 dni w tygodniu (telefonicznie / mailowo).

20. Wykonawca obowiązany jest ubezpieczyć zamówiony towar na czas przewozu na własny koszt.

21. Miejscem wydania towaru jest magazyn laboratorium - Brzeg Dolny Al. Jerozolimskie 28, wyłącznie do godziny 14:00.

22. Osoby uprawnione do składania zamówień: Kierownik / Zastępca kierownika laboratorium, e-mail: laboratorium@pcm-wolow.pl, katarzynacieciak@pcm-wolow.pl.

23. Wykonawca do każdego dokumentu dostawy dotyczącego przedmiotu niniejszej umowy dołączy kopię zamówienia Zamawiającego.

24. Przekazanie przedmiotu umowy przez Wykonawcę Zamawiającemu, wymaga każdorazowego pokwitowania przekazania towaru przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego.

25. Zamawiający ma prawo do składania zamówień częściowych bez ograniczeń co do ilości, asortymentu i cykliczności dostaw w ramach umowy.

26. Zamawiający zastrzega sobie prawo do korygowania terminu dostawy na wypadek nieprzewidzianych okoliczności, po uprzednim uzgodnieniu z Wykonawcą.

27. Zamawiający realizuje umowę do wysokości posiadanych środków finansowych.

28. Wykonawca zobowiązuje zapewnić ciągłość dostaw przedmiotu umowy w sytuacji zagrożenia państwa, w czasie wojny, w czasie epidemii oraz stanie zagrożenia epidemiologicznego, stanie nadzwyczajnym.

29. Produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo.



POWIATOWE
CENTRUM
MEDYCZNE W WOŁOWIE

Powiatowe Centrum Medyczne w Wołowie Spółka z o. o. w restrukturyzacji
ul. Inwalidów Wojennych 26, 56-100 Wołów
tel. (0-71) 380-58-01, fax. (0-71) 389-27-99
www.pcmwolow.pl, e-mail: sekretariat@pcm-wolow.pl
ePUAP: /PCMW/domyslna

30. Dokumenty te muszą być odpowiednie w zależności od klasyfikacji wyrobu medycznego, przez cały okres realizacji umowy.

31. Wykonawca zobowiązany jest wraz z umową przekazać Zamawiającemu dokumenty potwierdzające, że wyroby objęte niniejszą umową zostały dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z ich przeznaczeniem i spełniają wymagania Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974) (tj. Certyfikaty CE i/lub Deklaracja Zgodności) w formie elektronicznej na płycie CD/DVD w (w powszechnie dostępnym formacie np. PDF). Obowiązek ten dotyczy wyłącznie wyrobów medycznych.

Niniejsze pismo stanowi integralną część Zapytania cenowego i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem

PREZES
ZARZĄDU SPÓŁKI

Piotr Burdach

Sporządziła: Weronika Konik, Tel: 71/ 38 05 807, e-mail: weronikakonik@pcm-wolow.pl