



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A

tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430

REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl

szpitalo@szpital.ostroleka.pl

MSS-TZP-ZPP-26-7/19

Ostrołęka, dn. 08.05.2019r.

Do wszystkich uczestników Postępowania (Wykonawców)

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 poz. 1986 ze zm.) **na dostawę leków.**

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce - Zamawiający na podstawie art. 38 ustawy oraz art. 38 ust. 4 ustawy - Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) zmienia treść oraz udziela wyjaśnień treści SIWZ w niniejszym postępowaniu, które staje się z tą chwilą wiążące przy interpretacji zapisów SIWZ zarówno dla Wykonawców biorących udział w ww. postępowaniu, jak i Zamawiającego:

Zmianie ulega:

- 1) Załącznik nr 6 do SIWZ Wzór/projekt umowy otrzymuje brzmienie zgodne z Załącznikiem do niniejszego pisma.

Pozostała treść SIWZ pozostaje bez zmian.

Wniosek I

1. Dotyczy SIWZ rozdział XIII punkt 3, wzoru umowy § 2, formularza oferty punkt 4:

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego, koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres **pakietu 21** specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu dostawy **do 48 godzin** w dni robocze i umożliwienie dostawy po godzinach pracy Apteki bezpośrednio do wskazanego oddziału dla produktów z powyższego zakresu. Jednocześnie prosimy o rezygnację z wymogu dostaw „na cito”, bądź wydłużenie terminu **do 24 godzin w dni robocze** w przypadku złożenia zamówienia do godziny 11:00 dnia poprzedzającego dostawę – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia treści SIWZ.

Wniosek II

Dotyczy pakietów

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)?

Odpowiedź: Tak.

Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia treści SIWZ.





MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl



Pytanie 3 - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia treści SIWZ.

Pytanie 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Tak.

Wniosek III

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 109 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Wniosek IV

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 110 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Odpowiedź: Tak.

Wniosek V

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 20 poz. 1,2 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500,1000 ml w opakowaniu worek Viaflo?

Plasmalyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w części 17 w pozycji 1,2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w części 11 w pozycji 1,2,5 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia treści SIWZ.



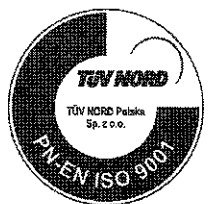
MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl



Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **części 11**, pozycja 4 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml typu pour bottle, jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 5

W związku z przesłaną w toku postępowania o sygn.: **MSS-TZP-ZPP-26-7/19** dokumentacją informujemy, że treścią postępowanie jest dostawa leków do apteki szpitalnej (lub bezpośrednio na oddział) Zamawiającego. Informujemy, że w wyniku realizacji Zamówienia nie będzie dochodziło do przetwarzania danych osobowych w imieniu i na zlecenie Zamawiającego, a Wykonawca nie będzie podmiotem przetwarzającym, o którym mowa w art. 4 pkt 8 RODO. Ponadto, Wykonawca nie będzie zapoznawał się z danymi stanowiącymi tajemnicę lekarską lub tajemnicę medyczną. Jedyne dane osobowe, które Wykonawca pozyska w toku wykonania Umowy to dane personelu medycznego zaangażowanego w wykonanie Umowy po stronie Zamawiającego. Te dane osobowe będą przetwarzane przez Wykonawcę jako odrębnego administratora danych. Mając na uwadze powyższe, należy wskazać, że zaproponowane przez Zamawiającego postanowienie §2 ust. 15 Umowy głównej oraz treść Umowy powierzenia stanowiącej Załącznik nr 2 do projektu Umowy głównej, nie odzwierciedlają stanu faktycznego ani nie opisują rzeczywistej sytuacji dotyczącej przetwarzania danych osobowych przez Zamawiającego i Wykonawcę. Czy biorąc pod uwagę powyższe, Zamawiający rozważy:

- 1) usunięcie Załącznika nr 2 do Umowy głównej w całości? oraz
- 2) zmianę postanowienia §2 ust. 15 Umowy głównej poprzez jego usunięcie i wprowadzenie nowego paragrafu o następującej treści:

„§

1. Każda ze stron Umowy oświadcza, iż jest Administratorem danych 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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej RODO, w odniesieniu do danych osobowych swoich przedstawicieli oraz przedstawicieli drugiej Strony wskazanych w Umowie jako osoby do kontaktu (tzw. dane kontaktowe) oraz w odniesieniu do osób realizujących Zamówienie/Umowę. Przekazywane na potrzeby realizacji Umowy dane osobowe są danymi zwykłymi i obejmują w szczególności imię, nazwisko, zajmowane stanowisko i miejsce pracy, numer służbowego telefonu, służbowy adres email.

2. Dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, będą przetwarzane przez Strony na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) RODO (tj. przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratorów danych) i zakresie niezbędnym do wykonania zadań związanych z realizacją zawartej Umowy oraz prowadzenia bieżących uzgodnień.

3. Strony zobowiązują się do ochrony danych osobowych udostępnionych wzajemnie w związku z wykonywaniem Umowy, w tym do wdrożenia oraz stosowania środków technicznych i organizacyjnych zapewniających odpowiedni stopień bezpieczeństwa danych osobowych zgodnie z przepisami prawa.

4. Strony zobowiązują się poinformować osoby fizyczne niepodpisujące niniejszej Umowy, o których mowa w ust. 1, o treści niniejszego paragrafu oraz przekazanej przez drugą stronę Informacji o przetwarzaniu danych osobowych.”?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą treści SIWZ.

Wniosek VI

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 109 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź: Tak.



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Tak.



DYREKTOR

mgr inż. Paweł Rafał Natkowski

Jednocześnie prosimy o niezwłoczne zwrotne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma.

Wzór/projekt umowy
UMOWA NR

zawarta w dniu w Ostrołęce pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego, Rejestr Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000147508, Nr NIP: 7582010430, w imieniu którego działa:

.....

zwanym dalej „**Zamawiającym**”

a

firmą, w imieniu której działa:

zwanym dalej „**Wykonawcą**”.

Niniejsza umowa zawierana jest wskutek dokonania wyboru Wykonawcy w przetargu nieograniczonym o wartości poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.).

Strony postanowiły:

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest **dostawa leków**, określonego w **Załączniku nr 1** do umowy część zamówienia.
2. Termin ważności dostarczanego przez Wykonawcę przedmiotu umowy nie może być krótszy, niż 1/2 okresu ważności od daty jego produkcji.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy na własny koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się do sukcesywnego zaopatrywania Zamawiającego w asortyment apteczny w miarę zgłaszanego przez Zamawiającego faksem zapotrzebowania bądź e-mailem.
3. Zapotrzebowanie zgłoszone faksem bądź e-mail Wykonawca zobowiązany jest przyjąć do realizacji potwierdzając czytelnym podpisem osoby przyjmującej zapotrzebowanie oraz pieczętką Wykonawcy i niezwłocznie nie później niż do godziny 14.30 tego samego dnia odesłać faksem bądź e-mail do Zamawiającego lub do godziny 14.30 tego samego dnia potwierdzić telefonicznie.
4. Dla części zamówienia dostarczenie i wydanie przedmiotu umowy przez Wykonawcę nastąpi u Zamawiającego w ciągu godzin po zgłoszeniu zapotrzebowania faksem bądź e-mailem.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy do Apteki Szpitalnej w godzinach od 7.30 do 14.00 od poniedziałku do soboty.
6. Jeżeli dostawa wypada w dniu ustawowo wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
W przypadku dostaw bardzo pilnych tzw. „na cito” Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy na wskazany oddział w ciągu 12 godzin od zgłoszenia zapotrzebowania.
7. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP (dokumenty do wglądu na żądanie Zamawiającego).
8. Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązany jest dostarczyć aktualne karty CHPL, karty danych technicznych, karty charakterystyki.
9. W przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy w terminie określonym w ust. 4 - 7 Zamawiający zamówi dany przedmiot umowy u innego dostawcy a różnicą wartości zakupu przedmiotu umowy obciąży Wykonawcę.
10. W przypadku czasowego braku danego leku Wykonawca po uzgodnieniu z Zamawiającym powinien zastąpić dany asortyment odpowiednikiem w cenie przetargu.
11. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braku autentyczności pojedynczego opakowania produktu leczniczego, Wykonawca zobowiązuje się nie obciążać Zamawiającego kosztem danego produktu, aż do wyjaśnienia zaistniałej sytuacji przez organ Inspekcji Farmaceutycznej zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM DELEGOWANYM KOMISJI (UE) 2016/161. W sytuacji stwierdzenia fałszywego leku, wszelkie koszty ponosi Wykonawca.
12. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do Zamawiającego opakowania zbiorcze, zawierające kody zbiorcze pozwalające na jednoczesną weryfikację wielu niepowtarzalnych identyfikatorów.

Dodatkowy zapis w umowach dotyczących części 4, 5, 10, 14, 23 zamówienia.

13. Wykonawca zobowiązany jest dostarczać leki cytostatyczne zgodne z katalogiem leków refundowanych w chemioterapii i programach lekowych wg obwieszczenia Ministra Zdrowia wydanego na podstawie art. 37 ust. 1 ustawy z dnia 12.05.2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia

- żywieniowego oraz wyrobów medycznych.
14. Zamawiający wymaga, aby na każdej fakturze VAT z lekami cytostatycznymi Wykonawca zamieścił kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN danego produktu.

§ 3

1. Każda ze stron Umowy oświadcza, iż jest Administratorem danych 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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej RODO, w odniesieniu do danych osobowych swoich przedstawicieli oraz przedstawicieli drugiej Strony wskazanych w Umowie jako osoby do kontaktu (tzw. dane kontaktowe) oraz w odniesieniu do osób realizujących Zamówienie/Umowę. Przekazywane na potrzeby realizacji Umowy dane osobowe są danymi zwykłymi i obejmują w szczególności imię, nazwisko, zajmowane stanowisko i miejsce pracy, numer służbowego telefonu, służbowy adres email.
2. Dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, będą przetwarzane przez Strony na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) RODO (tj. przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratorów danych) i zakresie niezbędnym do wykonania zadań związanych z realizacją zawartej Umowy oraz prowadzenia bieżących uzgodnień.
3. Strony zobowiązują się do ochrony danych osobowych udostępnionych wzajemnie w związku z wykonywaniem Umowy, w tym do wdrożenia oraz stosowania środków technicznych i organizacyjnych zapewniających odpowiedni stopień bezpieczeństwa danych osobowych zgodnie z przepisami prawa.
4. Strony zobowiązują się poinformować osoby fizyczne niepodpisujące niniejszej Umowy, o których mowa w ust. 1, o treści niniejszego paragrafu oraz przekazanej przez drugą stronę Informacji o przetwarzaniu danych osobowych.

§ 4

1. Strony uzgodniły wartość całego przedmiotu umowy określoną w ofercie, zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy – jako wynagrodzenie Wykonawcy, na kwotę netto: zł. (słownie:.....), kwotę podatku VAT: zł. (słownie:), kwotę brutto: zł. (słownie:.....).
2. Zamawiający za realizację przedmiotu umowy zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczone na podstawie iloczynu faktycznie zrealizowanych dostaw przedmiotu umowy oraz cen jednostkowych netto podanych w formularzu cenowym, stanowiącym **Załącznik nr 1** do umowy plus obowiązujący podatek VAT.
3. Ceny jednostkowe netto obowiązują zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy i nie ulegną zmianie w okresie obowiązywania umowy, za wyjątkiem zmian dopuszczonych w § 5 ust. 1 pkt 1 i 3.
4. Termin płatności wynosi dni od daty otrzymania prawidłowo sporządzonej faktury wystawionej po każdorazowej dostawie przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego. Zamawiający nie udziela przedpłat.
5. Termin zapłaty, o którym mowa w ust. 4 należy traktować za dotrzymany, jeśli w tym dniu nastąpi obciążenie rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Wykonawca może dokonać przelewu wierzytelności z zawartej umowy na osobę trzecią jedynie za zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie.
7. Zamawiający dopuszcza również złożenie faktury elektronicznie na adres e-mail, zgodnie z Porozumieniem (wzór w załączeniu). Wówczas oczekujemy przekazania faktury w formacie umożliwiającym zaimportowanie danych z faktury w module Apteka firmy Assec a także faktury w formacie pdf.
8. Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie trwania umowy po przez faktury korygujące wystawione przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie.

§ 5

1. Dopuszcza się zmiany w postanowieniach umowy w następujących przypadkach:
 - 1) zmiany cen urzędowych leków objętych refundacją na podstawie decyzji Ministra Zdrowia;
 - 2) zmiany przedmiotu umowy na jego odpowiednik równoważny, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym, w przypadku chwilowego lub całkowitego zaprzestania produkcji z zastrzeżeniem, iż cena nie może być wyższa od ceny określonej w umowie;
 - 3) obniżenia ceny jednostkowej jakiegokolwiek asortymentu aptecznego będącego przedmiotem umowy przez Wykonawcę lub producenta;
 - 4) nie wykorzystania przez Zamawiającego w całości przedmiotu umowy w terminie określonym w §8 – przedłużenia jej obowiązywania;
 - 5) ze względu na potrzeby Zamawiającego zmiany ilościowe w asortymencie w ramach wartości brutto przedmiotu umowy,
 - 6) braku na rynku leku w danej dawce (dotyczy i.v/ i.m.) określonej w Załączniku do umowy - zastąpienie tego leku dostępną na rynku dawką, w cenie jednostkowej przewidzianej w umowie, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym.
 - 7) w przypadku preparatów onkologicznych – zastąpienie innym równoważnym odpowiednikiem chemicznym zgodnym z katalogiem leków refundowanych w chemioterapii i programach lekowych, w cenie jednostkowej przewidzianej w umowie, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym,
 - 8) zmiany wysokości stawki podatku od towarów i usług (VAT) w terminie wynikającym z aktu prawnego wprowadzającego nową stawkę.

- 9) zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, jeżeli łączna wartość zmian jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP i jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie w przypadku zamówień na dostawy.
2. Zmiany wskazane w ust. 1 pkt 1) następować będą z dniem wejścia w życie decyzji Ministra Zdrowia.
3. Zamawiający będzie realizował zamówienia zgodnie z zapotrzebowaniem z oddziałów szpitalnych.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości towaru niż podane w umowie. Z tego tytułu nie będą przysługiwały Wykonawcy jakiegokolwiek roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za już dostarczony towar.
5. W związku z możliwością zaoferowania produktów leczniczych, których cena jest ustalona w oparciu o instrument dzielenia ryzyka (IDR) pomiędzy producentem a Ministerstwem Zdrowia lub w związku z możliwością zmian cen w trakcie realizacji umowy na korzystniejsze, uwzględniające IDR, Wykonawca w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR) o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt. 7) oraz ust. 5 pkt. 2) i pkt. 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

§ 6

1. Przewiduje się następujące kary umowne:
 - 1) z tytułu niezrealizowania w całości lub w części przedmiotu umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 2) za opóźnienia w dostawie poszczególnych części przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% należnego za opóźnione dostawy wynagrodzenia brutto za każdy dzień licząc od umownego terminu jej dostarczenia.
 - 3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 4) z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego ustalone powyżej kary umowne.

§ 7

Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy – w przypadku czasowego lub całkowitego zaprzestania wykonywania dostaw przez Wykonawcę - w terminie 30 dni od pisemnego wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

§ 8

Umowa obowiązuje przez okres 12 miesięcy od daty podpisania umowy tj. od dnia r. do dnia r., chyba że wcześniej suma wynagrodzenia brutto za wszystkie dostawy zrealizowane od chwili rozpoczęcia realizacji umowy przekroczy kwotę określoną w § 4 ust. 1 – umowa wówczas wygasa.

§ 9

Zmiany i uzupełnienia umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej i muszą być akceptowane przez obie strony umowy.

§ 10

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz odpowiednie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny.

§ 11

Strony zobowiązują się do rozstrzygania wszelkich sporów mogących wyniknąć na tle niniejszej umowy na drodze polubownej, jednakże gdyby strony nie mogły dojść do porozumienia – spór rozstrzygany będzie przed Sądem właściwym miejscowo dla Zamawiającego.

§ 12

Umowa niniejsza sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach, 2 dla Zamawiającego i 1 dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Porozumienie w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej
z dnia2019 r.
MSS-TZP-ZPP-26-7/19

zawarte pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego, Rejestr Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000147508, Nr NIP: 7582010430, w imieniu którego działa:

....., zwanym dalej „**Odbiorcą**”

a

.....

w imieniu którego działa: zwanym dalej „**Wystawcą**”,

Niniejsze porozumienie zawierane jest zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy o podatku od towarów i usług z dnia 11.03.2004r. Dz. U. z 2011r. nr 177, poz. 1054, z późn. zm., oraz Rozporządzenia Ministra Finansów z 3 grudnia 2013r. w sprawie wystawiania faktur Dz. U. z 2013r.

§ 1

1. Odbiorca oświadcza, że wyraża zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną faktur wystawionych przez Wystawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami, w formacie PDF. Zgoda obowiązuje od dnia2019 r. do czasu jej pisemnego wycofania.
2. Wystawca zobowiązuje się przysyłać faktury drogą elektroniczną w formacie PDF udostępnionym w sposób gwarantujący autentyczność jej pochodzenia, integralność oraz czytelność treści.
3. W formacie PDF będą przesyłane drogą elektroniczną również faktury korygujące i duplikaty faktur.
4. Przesłanie faktur w formie elektronicznej wyklucza możliwość ich wysłania w formie papierowej

§ 2

1. Odbiorca oświadcza, że adresem e-mail właściwym do odbierania faktur jest:
apteka@szpital.ostroleka.pl
2. Wystawca oświadcza, że faktury będą przesyłane z następującego adresu e-mail:

3. Strony zobowiązują się, że co najmniej na trzy dni przed zmianą danych określonych w pkt.1 i 2 poinformują się o tym fakcie pisemnie lub drogą elektroniczną.
4. Za datę otrzymania faktury przez Odbiorcę uznaje się datę odnotowanego faktu wpływu faktury w formacie PDF do skrzynki odbiorczej poczty elektronicznej Odbiorcy wskazanej wyżej.

§ 3

W razie wycofania przez Odbiorcę zgody, o której mowa w § 1 pkt 1. Wystawca traci prawo do przesyłania faktur drogą elektroniczną w formacie PDF po upływie 15 dni od dnia otrzymania zawiadomienia od Odbiorcy.

.....
/podpis Odbiorcy/

.....
/podpis Wystawcy/