



## WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Najświętszej Maryi Panny

ul. Bialska 104/118 42-200 Częstochowa  
tel. centrala : (34) 367 30 00 sekr. Dyrektora: (34) 367 31 04  
fax : (34) 365 17 56 e-mail: sekretariat@szpitalparkitka.com.pl  
Regon: 001281053 NIP: 573 22 99 604

### Sekcja Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

tel./fax: 034 367 36 74, 367 37 53, [www.szpitalparkitka.com.pl](http://www.szpitalparkitka.com.pl) e-mail: [szp@data.pl](mailto:szp@data.pl)

Częstochowa, dn. 09-11-2018r.

## WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

**DOSTAWA PROTEZ I IMPLANTÓW ORTOPEDYCZNYCH  
ORAZ SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU  
DLA ODDZIAŁU ORTOPEDII  
oznaczenie sprawy: DAZ.26. 081.2018**

L.dz.:4699/18

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

### I.

#### Część Nr 5

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Dotyczy Części nr 5

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy system, który umożliwia przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczność przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn.2,5-3,5ml płytek krwi w µl). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek oraz – produkcja PRP pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów.

System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

## II.

### **Część nr 5 - DOSTAWA PROTEZ I IMPLANTÓW ORTOPEDYCZNYCH ORAZ SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DLA ODDZIAŁU ORTOPEDII**

Pytanie Nr 1: Czy Zamawiający dopuści kompletny, sterylny system do pozyskiwania i podaży autogennych czynników wzrostu, umożliwiający uzyskanie koncentratu leukocyarno-bogatopłytkowy z krwi (z 20 ml krwi uzyskuje się nie mniej niż 4 ml koncentratu PRP oraz 6 ml PPP). System daje możliwość dowolnego sterowania stężeniem PRP (około czterokrotnego w 5 ml, możliwość dowolnego zwiększania stężenia wraz ze zmianą ilości osocza) w sposób podciśnieniowy gwarantujący w sposób dokładny, sterylny oraz łatwy oddzielenie frakcji osocza.

System zawiera:

-Zestaw do pobrania krwi (strzykawka 20 ml, motylek)

-5 ml Citra-Lock

-Tuba separująca zawierająca porty typu luer-lock umożliwiające: wypełnienie krwią oraz po odwirowaniu w czasie 8 min z prędkością 1900 obrotów pobranie osocza bogato płytkowego PRP (Platelet Rich Plasma) oraz PPP (Platelet Poor Plasma) z dowolną możliwością sterowania podciśnieniowego stężeniem PRP przy zachowaniu bardzo wysokiej aseptyki (system zamknięty).

-korki zabezpieczające tubę separującą wraz z dodatkowym łącznikiem

-1 strzykawka do podania PRP 5 ml

-1 strzykawka do podania PPP 10 ml

-2 x igła 08x40mm do podania osocza

-2 x igła 04x 19mm do podania osocza

-mata sterylna

-jałowe rękawiczki do wykonania zabiegu

-podstawka do tuby separującej

Zestaw zawiera wszystkie komponenty do wykonania zabiegu od pobrania poprzez odseparowanie i podanie osocza bogatopłytkowego bez ponoszenia dodatkowych kosztów w celu wykonania zabiegu.

Do wykonywania zabiegów z użyciem ww. zestawów dołączona jest nieodpłatnie profesjonalna wirówka z rotorem wychylnym CM-6MT.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

## III.

### **Część nr 10**

Pytanie Nr 1: **POZ. 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Groty Steinmanna o śr. 4,0mm, dł. 150-250mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 2: **POZ. 3.5.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Drut do wiązania odłamów, o śr 1,25 mm, dł. 5 m

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 3: **POZ. 4.1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Gwóźdź Rusach o śr. 2,5 mm dł. 100-220 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 4: **POZ. 4.2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Gwóźdź Rusach o śr. 3,0 mm dł. 100-240 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### IV.

##### Część Nr 5

Pytanie nr 1: „Czy w Części 5 Zamawiający dopuści również grawitacyjny system separacji koncentratu leukocytarно-plateletowego umożliwiające wyprodukowanie zagęszczonego roztworu płytek z własnej krwi obwodowej pacjenta ( z 27 ml krwi uzyskuje nie mniej niż 3 ml koncentratu bogatopłytkowego).

- odzyskiwanie ponad 90% trombocytów oraz ponad 50% leukocytów z próbki krwi
- x9 koncentracja płytek krwi, potwierdzona katalogiem oraz publikacjami naukowymi,
- skuteczność kliniczna produktu potwierdzona badaniami naukowymi,
- wysoka powtarzalność koncentracji uzyskanego osocza bogato płytkowego.
- niska zawartość erytrocytów.

Zestaw składa się z:

- 1 separator PRP 30ml, który posiada 3 niezależne porty typu luerlock umożliwiające: wypełnienie krwią separatora, pobranie osocza ubogopłytkowego (PPP - Platelet Poor Plasma) i pobranie osocza bogato płytkowego (PRP- Platelet Rich Plasma) przy zachowaniu bardzo wysokiej aseptyki. Porty są oznaczone różnymi kolorami a przed mieszaniem się PRP z erytrocytami i osoczem ubogo płytkowym (PPP) system jest zabezpieczony płytakiem-przegrodą skośnie ustawionym do ścianek separatora, który mechanicznie oddziela uzyskane frakcje i w którym znajduje się komora na odwirowane PRP
- 1 strzykawka pobraniowa 30ml
- 1 strzykawka transportowa 30ml
- 1 strzykawka transportowa 10ml
- igła 18
- 30 ml ACD-A
- zestaw do pobrania krwi
- wirówka?”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### V.

##### Część Nr 5

Pytanie 1: Czy Zamawiający w części nr 5 dopuści zestaw Ortho.pras® + 20, hiszpańskiej firmy Proteal, składający się z dwóch sterylnych części: zestawu do ekstrakcji, umożliwiającego pobranie krwi (zawierający strzykawkę 20 ml, kaniulę filtracyjną, piastę igły oraz korek), oraz zestawu PRP, zawierającego wszystkie składniki niezbędne do uzyskania PRP (tj. probówka, strzykawka 5 ml oraz 10 ml, 2 zatyczki do strzykawek), wraz z dzierżawą wirówki laboratoryjnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: Czy Zamawiający w części nr 5 dopuści zestaw Ortho.pras® + 50, hiszpańskiej firmy Proteal, składający się z dwóch sterylnych części: zestawu do ekstrakcji, umożliwiającego pobranie krwi (zawierający strzykawkę 50 ml, kaniulę filtracyjną, piastę igły oraz korek), oraz zestawu PRP, zawierającego wszystkie składniki niezbędne do uzyskania PRP (tj. probówka, strzykawka 10 ml oraz 20 ml, 2 zatyczki do strzykawek), wraz z dzierżawą wirówki laboratoryjnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### VI.

##### Wzór umowy

Pytanie Nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania (dot. § 4 ust. 1 zał. nr 5) oraz udostępnienia (dot. § 4 ust. 1 zał. nr 5), których wzory przesyłamy w załączeniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 2: Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 8 ust. 3 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 4: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości:

a) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w §4 ust.1 pkt. 1 karę w wysokości 0,5% wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w realizacji części dostawy,**

b) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 1 pkt. 2 i § 4 ust 14, każdorazowo karę umowną w wysokości **0,5%** wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w realizacji części dostawy,**

c) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w §7 ust. 2 – karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru,**

d) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w §4 ust. 15 – karę w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotowej faktury za każdy dzień opóźnienia w jej wystawieniu, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotowej faktury,**

e) za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z przesłanym przez Zamawiającego raportem/protokołem zużycia asortymentu – karę w wysokości 10% kwoty brutto od niezrealizowanej części raportu/protokołu zużycia asortymentu, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu,

f) za opóźnienie w realizacji dostawy przedmiotu dzierżawy w terminie określonym w §5 ust. 2 karę w wysokości 0,5% wartości brutto **opóźnionego w realizacji przedmiotu dzierżawy** za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w realizacji przedmiotu dzierżawy,**

g) za niewykonanie obowiązku określonego w §5 ust. 4 pkt. 2) i 3) - każdorazowo karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto **wadliwego przedmiotu** umowy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy,**

h) za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego – 10% od niezrealizowanej części umowy brutto wskazanej w §3 ust.4.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

## UMOWA PRZECHOWANIA

zwana dalej Umową, zawarta w dniu ..... w Nowym Tomysłu pomiędzy:  
..... wpisanym do.....pod numerem....., NIP.....,  
REGON.....,  
reprezentowanym przez:

1).....,

2) .....  
zwanym dalej Przechowawcą  
a

.....  
.....  
.....  
.....

reprezentowanym przez:

1).....,

2) .....  
zwanym dalej Składającym.

### §1

1. Składający zleca, a Przechowawca przyjmuje na przechowanie towary będące przedmiotem umowy dostawy z dnia ..... w asortymencie i cenach określonych w Załączniku nr 1 do Umowy.
2. Przechowawca jako miejsce przechowywania wskazuje pomieszczenie na bloku operacyjnym, które znajduje się ..... – osoba nadzorująca podmagazyn Pani/Pan .....

3. Osobą upoważnioną do podpisywania raportów oraz przekazywania ich do Składającego jest Pani/Pan

§2

1. Składający dostarczy Przechowawcy Przedmiot przechowania w terminie 14 dni od daty rozpoczęcia obowiązywania Umowy.
2. Przyjęcie Przedmiotu przechowania dokonane zostanie na podstawie protokołu przyjęcia będącego Załącznikiem nr 2 do Umowy i stanowiącego jej integralną część, podpisanego przez upoważnionych pisemnie przedstawicieli stron Umowy.
3. Szczegółowy opis stanu technicznego Przedmiotu przechowania, sporządzony przez Przechowawcę, znajduje się w Załączniku nr 2 do Umowy.

§3

Przechowawca zobowiązuje się do prawidłowego przechowywania Przedmiotu przechowania tak, by zachować go w stanie nie pogorszonym.

§4

Przechowawca ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraty bądź uszkodzenia Przedmiotu przechowania.

§5

Składający może odebrać Przedmiot przechowania po uprzednim powiadomieniu Przechowawcy pisemnie, faksem lub telefonicznie na 30 dni przed datą odbioru.

§6

1. Przechowawca ma prawo kupić Przedmiot przechowania na potrzeby własne przy zachowaniu procedur opisanych w umowie.
2. O pobraniu Przedmiotu przechowania Przechowawca powiadamia Składającego w terminie 3 dni od daty pobrania na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 3 do Umowy.
3. Za pobrany Przedmiot przechowania Składający obciąża Przechowawcę na podstawie faktury VAT z terminem zapłaty 30 dni od daty doręczenia jej do Przechowawcy. Ceny za zakupiony Przedmiot przechowania Składający ustali zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w par.1 ust.1 Umowy.
4. Przechowawca zobowiązuje się do pobierania Przedmiotu przechowania według daty ważności, począwszy od najkrótszej dla danego asortymentu.

§7

Składający zobowiązuje się do utrzymania pełnego asortymentu i ilości wymienionych w Załączniku nr 1 do Umowy towarów oddanych na przechowanie, zgodnie z zamówieniami przekazanymi przez Przechowawcę pisemnie, faksem lub telefonicznie i przy zachowaniu przez niego procedur opisanych w § 2 Umowy.

§8

1. Składający może dokonać spisu z natury Przedmiotu przechowania u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.
2. Czynności wymienione w ust. 1 Składający dokonuje co najmniej raz na kwartał w terminie uzgodnionym z Przechowawcą.

§9

1. Umowa została zawarta na czas określony od ..... do .....
2. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia Umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.
3. Umowa rozwiązuje się z dniem rozwiązania umowy dostawy, o której mowa w §1 Umowy.

§10

Wszelkie zmiany niniejszej umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej.

§11

W kwestiach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy zastosowanie mieć będą przepisy kodeksu cywilnego.

§12

Wszelkie spory lub roszczenia wynikające z Umowy lub z jej naruszenia, rozwiązania lub nieważności albo też z nimi związane, będą rozstrzygane przez Sąd Arbitrażowy przy Nowotomyskiej Izbie Gospodarczej, zgodnie z zasadami arbitrażu określonymi w regulaminie i statucie tego Sądu.

§13

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

**SKŁADAJĄCY**

**PRZECHOWAWCA**

**Załącznik nr 3**

**RAPORT O ZUŻYCIU IMPLANTU**

1. PEŁNE DANE SZPITALA NR KLIENTA :
2. Data zabiegu:.....
3. Inicjały pacjenta lub nr historii choroby (do wpisania na fakturę )
  - A)
  - B)
4. Zużyte elementy

Proszę o uzupełnienie- PILNE! Pieczętka i podpis

**Załącznik nr 2**

**Protokół przejęcia towaru**

Stwierdzam, iż w dniu..... został przyjęty towar w ilości i asortymencie wyszczególnionym poniżej:

- 1.
- 2.
- 3.

Data i podpis osoby przyjmującej

## UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniu .....r. pomiędzy:  
.....  
.....

reprezentowanym przez:

1.

zwanym w dalszej części umowy Klientem  
a

.....

reprezentowaną przez:

1. ....

2. ....

zwanym w dalszej części Spółką

### § 1. Przedmiot umowy

Spółka ..... zobowiązuje się oddać Klientowi do używania ..... (zgodnie z załącznikiem).

### § 2. Klauzula własności

..... pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością Spółki..... Klient nie może ich oddać do bezpłatnego używania, w podnajem albo wdzierżawić.

Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na udostępnionym ..... żadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.

### §3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać ..... zgodnie z ich przeznaczeniem i dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.
2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu. Instrukcje obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za szkody poniesione przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane użytkowaniem .....niezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania ..... przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do ..... w celu przeprowadzenia jego inwentaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o których mowa w § 2 i § 3 ust 1 umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim przypadku Spółka ma prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez Spółkę odpowiednio do wartości przedmiotu umowy.
5. Zmiana miejsca użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

### § 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni ..... Klientowi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

### § 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udostępnianego ..... wynikających z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

### § 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową – listem poleconym.
2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy), siedziby, adresu dla doręczeń faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.
3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego narzędzi.

### § 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od ..... do ..... r.
2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.

3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego ..... w stanie niepogorszonego ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd ..... zgodnie z Regulaminem tego Sądu.
2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy kodeksu cywilnego.
3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.
4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

KLIENT

SPÓŁKA

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego [www.szpitalparkitka.com.pl](http://www.szpitalparkitka.com.pl).

Zamawiający zachowuje wyznaczony termin składania i otwarcia ofert.

**Dyrektor  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie  
lek. med. Dariusz Kacmarek**

.....  
podpis kierownika zamawiającego  
lub osoby upoważnionej