

Oznaczenie postępowania 62/2014

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego zamieszczonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 06.12.2014 r. pod numerem 2014/S 236-414814 na dostawę w 22 pakietach:

- endoprotez stawu kolanowego;
- endoprotez stawu biodrowego;
- endoprotez stawów śródręczno-paliczkowych;
- cementu kostnego;
- kablowego systemu do złamań okołoprotezowych bliższej części kości udowej;
- płyt blokowanych oraz systemu do okołoprotezowych złamań kości udowej;
- płytki blokowanej do osteotomii I kości śródstopia;
- pinów węglowych do odbudowy powierzchni stawowych;
- implantów do artroskopowej rekonstrukcji WK (2 rodzaje);
- implantów do artroskopowych rekonstrukcji barku;
- systemu rewizyjnego panewki stawu biodrowego;
- systemu do uzyskiwania preparatów bogatokomórkowych;
- implantów do operacji ręki, złamań kości piętowej, promieniowej i łokciowej z jednoczesnym utworzeniem magazynu depozytowego, użyczeniem instrumentarium niezbędnego do implantacji endoprotez/ implantów, użyczeniem sprzętu wielorazowego użytku w okresie trwania umowy, tj. 24 miesięcy dla potrzeb Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu wraz z przeprowadzeniem szkoleń w zakresie implantacji dla 2 lekarzy i 2 instrumentariuszek.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg informuje, że w przedmiotowym postępowaniu od 8 Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 11 ppkt 4 – Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „kabel do zespalandia złamań okołoprotezowych wraz ze szpilką zapobiegającą zsuwaniu się kabla”. Czy chodzi tu o dodatkowe piny do kabli mocowane w płycie czy o kabel z w/w zabezpieczeniem poza płytą?

Zamawiający odpowiada

Zamawiającemu chodzi o system mocowania kabla do kości (poza płytą).

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 12 ppkt 16 – Czy Zamawiający w w/w płytkach do osteotomii wymaga zaoferowania kompletu, ponieważ w podpunktach dotyczących śrub nie ma śrub tytanowych do w/w zespolenia?

Zamawiający odpowiada

Śruby ujęte są w dalszej części pakietu.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 19 – Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga żeby zestaw umożliwiał płynną regulację koncentracji PRP?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wymaga, ale umożliwia.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 19 – Czy Zamawiający wymaga żeby zestaw będący przedmiotem przetargu pozwalał na zmianę objętości PRP w stosunku do wyjściowej objętości krwi, co umożliwia dostosowanie końcowej objętości PRP do konkretnego zabiegu?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wymaga, ale umożliwia.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu nr 19 – Czy Zamawiający wymaga żeby zestaw będący przedmiotem przetargu podczas wirowania umożliwiał 100% usunięcie erytrocytów, które zmniejszają proliferację fibroblastów i indukcję apoptozy oraz ponad 90% granulocytów, które wpływają negatywnie na wyniki leczenia z użyciem PRP ze względu na wydzielanie mediatorów katabolicznych (MMP-1)?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wymaga, ale umożliwia.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu nr 3 – Zwracamy się o dopuszczenie: Trzpień tytanowy: bezkołnierzowy, wyposażony w system zapobiegający derotacji, pokryty hydroksyapatytem w całości lub porowaty, stożek 12/14, trzpień w 8 rozmiarach. Głowa: średnica 28 mm lub 32 mm, stożek 12/14 – ceramiczna w minimum 3 długościach szyjki. Panewka tytanowa: typu press-fit, porowata tytanowa, w rozmiarach od 42 do 68 mm stopniowane co 2mm z możliwością dodatkowej stabilizacji śrubami w długościach od 16 do 60 mm (2 śruby w komplecie). Wkład ceramiczny: przeznaczony do głowy Φ 28 i 32 mm.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu nr 21 – Zwracamy się o dopuszczenie: Endoproteza bezcementowa stawu biodrowego składająca się z:

- 1) TRZPIEŃ: ze stopu tytanowego, prosty, zwężający się dystalnie, bezkołnierzowy, uniwersalny dla biodra prawego i lewego, w 1/3 bliższej pokryty tytanową okładziną porowatą na całej pozostałej długości gładki, trzpień w 11 rozmiarach, stożek 12/14; w opcji z trzpieniem lateralizowanym.
- 2) GŁOWA: ze stopu metalowego, o średnicy zewnętrznej 28, 32 mm, stożek 12/14, w 5 długościach szyjki.
- 3) PANEWKA: bezcementowa typu press-fit lub wkręcana, w rozmiarach średnicy zewnętrznej co najmniej od 46 do 68mm stopniowane co 2 mm, o kształcie spłaszczonej hemisfery, panewka press-fit bezotworowa oraz otworowa z możliwością dodatkowej stabilizacji 3 śrubami.
- 4) WKŁADKA polietylenowa z 10-stopniowym offsetem, o średnicy wewnętrznej 28, 32 mm.
- 5) ŚRUBY MOCUJĄCE do panewki, w kilku długościach, po 2 szt. do kompletu.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu nr 3 – Czy w Pakiecie nr 3 w ramach systemu zapobiegającego derotacji, Zamawiający wymaga zaoferowania trzpienia posiadającego po 3 skrzydełka derotacyjne, umieszczone po obu stronach trzpienia.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu nr 3 – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 wymaga zaoferowania panewki typu Press-fit w kształcie niesferycznym – trójpromieniowym, dla zapewnienia trwałego połączenia typu Press-fit?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu nr 7 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie Pakietu nr 7 złożenia depozytu w ilości po 1 szt. każdego rozmiaru wszystkich elementów endoprotezy zamiast po 2 szt.?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 12 – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 w poz. 5.1 dopuści możliwość zaoferowania płytki: Płytką dłoniową, anatomicznie wygiętą wąską i szeroką, blokująco-kompresyjną do dalszej nasady kości promieniowej, prawa i lewa. Długość od 56 do 76 mm, od 3 do 5 otworów w trzonie 5 i 7 otworów w głowie płytki. Grubość płytki 1,8 mm?

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu nr 12 – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 w poz. 5.2 dopuści możliwość zaoferowania płytki posiadającej w części dalszej 9, 11 i 13 otworów?

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu nr 12 – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 w poz. 6 dopuści możliwość zaoferowania płytki o długości od 112 mm do 164 mm?

Zamawiający odpowiada dla pytań nr 11-13

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że system będzie spełniał warunki zespolenia złamań okołoprotezowych.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu nr 12 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 12 poz. 20 w odrębny pakiet celem dopuszczenia do udziału w postępowaniu większą liczbę wykonawców oraz umożliwienia Zamawiającemu uzyskania konkurencyjnych ofert?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu nr 12 – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 w poz. 28 dopuści możliwość zaoferowania śruby śr. 7,3 mm o kaniulacji dopasowanej do drutu prowadzącego o śr. 2,0 mm zamiast o śr. 2,5 mm?

Pytanie nr 16

Dotyczy Pakietu nr 12 – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 w poz. 29 dopuści możliwość zaoferowania śruby śr. 5,0 mm o kaniulacji dopasowanej do drutu prowadzącego o śr. 2,0 mm zamiast o śr. 2,5 mm?

Pytanie nr 17

Dotyczy Pakietu nr 12 – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 w poz. 30 dopuści możliwość zaoferowania nakładki kompresyjnej do śrub kaniulowanych o śr. 5,0 mm, kaniulacja dopasowana do drutu prowadzącego o śr. 2,0 mm zamiast 2,5 mm?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że system będzie spełniał warunki zespolenia złamań okołoprotezowych.

Pytanie nr 18

Dotyczy Pakietu nr 16, pkt 1 Mocowanie udowe – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłużnej płytki tytanowej z dwoma otworami, pozwalającej na zawieszenie

przeszczepu w kanale udowym, z nicią prowadzącą, z automatycznym kotwiczeniem na korówce kości udowej; płytka związana z pętlą polietylenową o wysokiej wytrzymałości (1716N), długość 15-55 mm, skok co 5 mm?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

Dotyczy Pakietu nr 16, pkt 1 Mocowanie udowe – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłużnej płytki tytanowej z dwoma otworami, pozwalającej na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym, z nicią prowadzącą, z automatycznym kotwiczeniem na korówce kości udowej; płytka związana z podwójną pętlą polietylenową (Ultra-High Molecular Weight Polyethylene) o wysokiej wytrzymałości, pętla samozaciskowa o regulowanej długości, dopasowująca się do długości kanału, zapewniając dociśnięcie przeszczepu do czoła kanału i bezwzględne zablokowanie?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20

Dotyczy Pakietu nr 16, pkt 2 Mocowanie piszczelowe – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie interferencyjnych śrub osteointegracyjnych, biokompozytowych, wykonanych z beta trójfosforanu wapniowego (60% lub 30%) stymulującego proliferację komórek osteogennych oraz poly-l d-laktydu PLDLA (40% lub 70%); śruby kaniulowane, średnica od 7 do 11 mm, długość 20-25-30-35 mm?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Dotyczy Pakietu nr 16, pkt 3 Endobutton wydłużony – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wydłużonej, tytanowej płytki rewizyjnej, pozwalającej na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym, z nicią prowadzącą, z automatycznym kotwiczeniem na korówce kości udowej; płytka związana z podwójną pętlą polietylenową (Ultra-High Molecular Weight Polyethylene) o wysokiej wytrzymałości, pętla samozaciskowa o regulowanej długości, dopasowująca się do długości kanału, zapewniając dociśnięcie przeszczepu do czoła kanału i bezwzględne zablokowanie?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22

Dotyczy Pakietu nr 16 – Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 16 pozycję 1, 2, 4 i stworzy oddzielny Pakiet? Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści w punkcie 1: zawieszki udową do rekonstrukcji ACL, typu endobutton, posiadającą przymocowaną pętlę z nici o zwiększonej wytrzymałości, służącą do zamocowania przeszczepu, dostępną w 10 rozmiarach, od 15 mm do 60 mm, ze skokiem co 5 mm? Implant posiada 2 nici służące do przeciągnięcia go przez kanały, jedna z nici zamocowana osiowo wewnątrz implantu, służąca do ułożenia implantu na korówce, druga ultramocna zamocowana na skrzydle do przeciągania implantu przez kanał?

Czy Zamawiający w punkcie 2 dopuści śruby biowchłaniające, interferencyjne, kaniulowane, sterylne, wykonane z kopolimerów PLLA o średnicach od 7 mm do 9 mm i długościach: 20-25-30 mm oraz o średnicach od 10 mm do 11 mm i długościach 25-30 mm?

Zamawiający odpowiada

- Zamawiający nie wydzieli z Pakietu poz. 1, 2, 4 i nie utworzy oddzielnego Pakietu.
- Zamawiający dopuszcza w pkt 1 zawieszki udową do rekonstrukcji ACL opisaną powyżej.
- Zamawiający dopuszcza w pkt 2 śruby biowchłaniające, interferencyjne, kaniulowane, sterylne opisanie powyżej.

Pytanie nr 23

Dotyczy Pakietu nr 17 – Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 17 pozycję nr 1 oraz pozycję nr 4 i stworzy oddzielny Pakiet?

Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści w punkcie 1 implant tytanowy wkręcany o średnicy 2,7 mm z jedną mocną nitką w rozmiarze #2?

oraz biowchłaniałny implant do artroskopowej rekonstrukcji obrąbka o średnicy max. 3,5 mm. Implant przewleczony jedną supermocną nitką umieszczoną w zewnętrznie wyeksponowanym oczku. Wytrzymałość nici na zrywanie minimum 6N?

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 4 śrubę tytanową, samowiercącą o średnicy zewnętrznej 5 mm z dwiema supermocnymi poliestrowymi nićmi, z otworem mocującym znajdującym się wewnątrz części gwintowanej, wyposażoną w jednorazowy śrubokręt (komplet sterylne).

i/ lub kotwicę biowchłaniałną wykonaną z kwasu mlekowego z dodatkiem fosforanu wapnia, w rozmiarach 4.5 mm, 5.5 mm, 6.5 mm dostępną z dwiema lub trzema nićmi.

Zamawiający odpowiada

- Zamawiający nie wydzieli z Pakietu poz. 1 i 4 i nie utworzy oddzielnego Pakietu.
- Zamawiający dopuszcza w pkt 1 implant tytanowy wkręcany o średnicy 2,7 mm z jedną mocną nitką w rozmiarze #2, natomiast nie dopuszcza biowchłaniałnego implantu do artroskopowej rekonstrukcji obrąbka, gdyż nitka 6N jest zbyt słaba.
- Zamawiający dopuszcza w pkt 4 śrubę tytanową, samowiercącą o średnicy zewnętrznej 5 mm z dwiema supermocnymi poliestrowymi nićmi, z otworem mocującym znajdującym się wewnątrz części gwintowanej, wyposażoną w jednorazowy śrubokręt (komplet sterylne) i/ lub kotwicę biowchłaniałną wykonaną z kwasu mlekowego z dodatkiem fosforanu wapnia, w rozmiarach 4.5 mm, 5.5 mm, 6.5 mm dostępną z dwiema lub trzema nićmi.

Pytanie nr 24

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie implantu z regulowaną długością pętli co pozwoli na lepsze dopasowanie przeszczepu do kanału oraz ułatwienia procesu fiksacji w kanale udowym.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie śrub wykonanych z materiału PEEK w średnicach 6-12 i długościach 23, 28 mm.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. nr 3 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nakładki na oferowany endobutton do zabiegów rewizyjnych.

Zamawiający odpowiada

W opisie Pakietu nr 16 poz. 3 jest wymagana nakładka, więc Zamawiający nie rozumie skąd to pytanie.

Pytanie nr 27

Dotyczy umowy sprzedaży – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (str. 7-8)

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28

Dotyczy umowy sprzedaży – Czy w § 5 ust. 2, 3 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury oraz dokona modyfikacji zapisów poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Jako datę zapłaty przyjmuje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Zamawiający odpowiada
Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 29

Dotyczy umowy sprzedaży – W celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego przedmiotu zamówienia.

Zamawiający odpowiada
Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30

Dotyczy umowy sprzedaży – W celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 4

W przypadku niezrealizowanej reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu.

Zamawiający odpowiada
Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31

Dotyczy umowy depozytowej – Czy Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 1 ust. 1

Składający zleca, a Przechowawca przyjmuje bez odrębnego wynagrodzenia przechowanie endoprotezy/ implanty/ cement kostny/ zgodnie z Pakietem nr w ilości i asortymencie wymienionym w Załączniku nr do SIWZ, który jest integralną częścią niniejszej umowy (zakres odpowiednio dla złożonego Pakietu).

Zamawiający odpowiada
Tak Zamawiający zgadza się i zmienia zapis w umowie depozytowej w § 1 ust. 1 na powyższy.

Pytanie nr 32

Dotyczy umowy depozytowej – Czy w związku z brzmieniem art. 144 ustawy PZP, Zamawiający dopuści w następujących przypadkach możliwość wprowadzenia zmian do umowy:

Zamawiający zobowiązuje się pobierać i zużywać sprzęt medyczny począwszy od sprzętu medycznego o najkrótszym terminie przydatności do użycia w ramach danego asortymentu. Strony ustalają iż Zamawiający przeprowadzał będzie kwartalnie przeglądy powierzonego sprzętu medycznego, w ramach których możliwe jest zgłaszanie Wykonawcy możliwości wymiany sprzętu medycznego o zbliżającym się upływie terminu przydatności do użycia. Strony ustalają, iż Zamawiający nie może żądać dokonania wymiany sprzętu medycznego o terminie przydatności do użycia krótszym niż 6 miesięcy.

Zamawiający odpowiada
Zamawiający nie dopuszcza.

UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniur. pomiędzy:

.....
.....

reprezentowanym przez:

1.

zwanym w dalszej części umowy Klientem

a

.....

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwanym w dalszej części Spółką

§1. Przedmiot umowy

Spółkazobowiązuje 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 wydzierżawić.

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 używaniem niezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp dow 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 oddor.
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, udostępnionegow stanie niepogorszonym 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 Sądzgodnie 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