

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ PONIŻEJ 221 000 EURO
zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018)**

Informacje ogólne

Tryb zamówienia: **przetarg nieograniczony**
Zamawiający: **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego**
Adres zamawiającego: **ul. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych**

Podstawa prawna:

- Postępowanie prowadzone jest zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. z 2017 r. poz. 1579 i 2018) (**dalej, jako Pzp**).

I. Przedmiot zamówienia

„Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ”.

Liczba pakietów – 17

Pakiet nr 1 – Chłodziarki do przechowywania koncentratu krwinek czerwonych

Pakiet nr 2 – Wiertła chirurgiczne.

Pakiet nr 3 – Narzędzia laparoskopowe.

Pakiet nr 4 – Przymiary do jelit.

Pakiet nr 5 – Aplikator do pobierania i przygotowania cytostyków

Pakiet nr 6 – Bezglowy przyrząd z luerlockiem, urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka .

Pakiet nr 7 – Przyrząd typu connector z luer-lockiem, przyrząd typu injector luer-lock, przyrząd do rozpuszczania i pobierania leku.

Pakiet nr 8 – Strzykawka trzyczęściowa.

Pakiet nr 9 – Rurka do pobierania leku z ampułki.

Pakiet nr 10 – Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych.

Pakiet nr 11 – Aqua pro injectione podwójny.

Pakiet nr 12 – Jednorazowa półmaska filtrująca klasy p3, sterylny fartuch chirurgiczny.

Pakiet nr 13 – Sterylny roztwór 70% alkoholu izopropylowego.

Pakiet nr 14 – Mata absorbcyjna, komplet zabiegowy zwykły.

Pakiet nr 15 – Rękawice chirurgiczne.

Pakiet nr 16 – Rękawice neoprenowe, bezpudrowe.

Pakiet nr 17 – Rękawice diagnostyczne syntetyczne.

Główny kod CPV - : 33140000-3 – materiały medyczny

Dodatkowy kod CPV : Pakiet nr 1 : 39711130-9 – chłodziarki

Pakiet nr 2, 3, 4, 9, 12, i 14 - 33140000-3 – materiały medyczny

Pakiet nr 5, 6, 7 i 10 : 33194100-7 – urządzenia i przyrządy do infuzji.

Pakiet nr 8 : 33141310-6 - strzykawki

Pakiet nr 15, 16 i 17 : 18424300-0 – rękawice jednorazowe
Pakiet nr 11 i 13 : 33631600-8 – środki antyseptyczne i
dezynfekcyjne

Dokładny opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (**dalej jako: SIWZ**).

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekty umów stanowią załączniki nr 3a, 3b i 3c do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 i ust. 5 pkt. 1 - 4 ustawy Pzp. - stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu- stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące spełniania obowiązku informacyjnego przewidzianego w art. 13 lub art. 14 RODO stanowi załącznik 6 do SIWZ.

Zamawiający może zastosować procedurę o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – maksymalna ilość pakietów na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy – 17 pakietów.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Zamawiający dopuszcza komunikowanie się między Zamawiającym a Wykonawcami przy użyciu środków komunikacji elektronicznej z wyłączeniem składania ofert.

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem przypadku opisanego w art.93 ust. 4 Pzp.

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

Wykonawca zobowiązuje się do zapoznania ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 dotyczącymi przedmiotu zamówienia i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

Treść standardów dot. przedmiotu zamówienia zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego www.zdrowie.walbrzych.pl – BIP w zakładce « System Zarządzania Jakością ».

Informacja dotycząca ochrony danych osobowych (RODO)

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Specjalistycznym Szpitalu im. dra Alfreda Sokołowskiego** jest Pan **Jarosław Golec**, mail: jaroslaw.golec@zdrowie.walbrzych.pl, tel. 0/74 6489696;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na „**Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**” - **Zp/59/PN-50/18** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego ;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29

stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;

- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych*;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

*Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

**Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin wykonania zamówienia

dla pakietu nr 1 - 4 – do **6 tygodni** od daty podpisania umowy;

dla pakietu nr 5 - 17 - sukcesywnie przez okres **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy;

IV. Wymagania od Wykonawców

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 i ust. 5 pkt. 1 - 4 ustawy Pzp
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj. posiadają co najmniej jedną dostawę w zakresie odpowiadającym swoim rodzajom przedmiotowi zamówienia, w szczególności:

Pakiet nr 1 – chłodziarek

Pakiet nr 2, 3, 4, 9, 12, i 14 – materiałów medycznych

Pakiet nr 5, 6, 7 i 10 – urządzeń i przyrządów do infuzji.

Pakiet nr 15, 16 i 17 – rękawic jednorazowych

Pakiet nr 11 i 13 – środków antyseptycznych i dezynfekcyjnych

V. Sposób oceny warunków udziału w postępowaniu

l.p.	Nazwa warunku	Sposób oceny warunku
1.	<p style="text-align: center;">Potwierdzenie spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu</p>	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania może zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza tj. :</u></p> <p>posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia</p> <p>na podstawie wykazu dostaw wykonanych dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane , oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające uch należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu tj. <u>wykonanie co najmniej jednej dostawy w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, w szczególności w zakresie:</u></p> <p>pakietu nr 1 – chłodziarek pakietu nr 2, 3, 4, 9, 12, i 14 – materiałów medycznych pakietu nr 5, 6, 7 i 10 – urządzeń i przyrządów do infuzji. pakietu nr 15, 16 i 17 – rękawic jednorazowych pakietu nr 11 i 13 – środków antyseptycznych i dezynfekcyjnych</p> <p style="text-align: center;"><u>na kwotę minimum:</u></p> <p style="text-align: center;"><u>dla pakietu nr 1 – 21 600 zł;</u> <u>dla pakietu nr 2 – 4 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 3 – 12 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 4 – 1 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 5 - 84 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 6 - 24 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 7 - 37 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 8 - 15 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 9 – 8 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 10- 86 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 11 - 80 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 12 - 24 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 13 - 4 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 14 - 2 200,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 15 - 4 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 16 - 3 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 17 - 300,00 zł;</u></p>
2.	<p style="text-align: center;">Potwierdzenie braku podstaw do wykluczenia zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1-4</p>	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza tj. :</u></p> <p>posiadanie odpisu z właściwego rejestru – na podstawie odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy;</p>

A) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu zamiast dokumentów wymienionych w:

- pkt. 2 tabeli:

a) ppkt. 1 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się w/w dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

VI. Podmioty ubiegające się wspólnie o zamówienie

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie, że nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 - 4 oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

VII. Wadium

Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

VIII. Pozostałe informacje

- Niniejsza specyfikacja oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty, pod rygorem odpowiedzialności odszkodowawczej.
- Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej specyfikacji.
- Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

Dodatkowe wyjaśnienia i informacje dotyczące zamówienia można otrzymać w godz. od 07: 00 do 14:35 pod wymienionymi niżej numerami telefonów, lub osobiście w siedzibie Zamawiającego – od osób uprawnionych do kontaktowania się z Wykonawcami.

Osobami uprawnionymi do kontaktowania się z Wykonawcami są:

- w sprawach formalno prawnych: mgr Marek Maćków – Specjalista ds. zamówień publicznych tel. (74) 64 89 700 fax. (74) 64 89 700, mail : marek.mackow@zdrowie.walbrzych.pl

Spóśób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami: porozumiewanie się Zamawiającego z Wykonawcami może odbywać się formie pisemnej, e-mailem lub faksem na numer (074) 64 89 700. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

IX. Termin związania ofertą

Termin związania ofertą upływa po **30 dniach** od daty terminu składania ofert.

X. Zawartość oferty

Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Wypełniony wzór oferty wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 i 2 do SIWZ
2.	Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1-4 ustawy Pzp. - załącznik nr 4 do SIWZ
3.	Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu- załącznik nr 5 do SIWZ.
4.	Oświadczenie Wykonawcy dotyczące spełniania obowiązku informacyjnego przewidzianego w art. 13 lub art. 14 RODO stanowi załącznik 6 do SIWZ.

Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu:

- zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w oświadczeniu, że nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 - 4 oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu.

Na żądanie zamawiającego, Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu:

- zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w oświadczeniu, że nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 - 4 oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu .

XI.A Dokumenty, do których przekazania może zostać wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza, zgodnie z art. 26 ustawy Pzp.

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy.
2.	Wykaz dostaw wykonanych odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia , a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu tj. . <u>wykonanie co najmniej jednej dostawy w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, w szczególności w zakresie:</u> pakietu nr 1 – chłodziarek pakietu nr 2, 3, 4, 9, 12, i 14 – materiałów medycznych pakietu nr 5, 6, 7 i 10 – urządzeń i przyrządów do infuzji. pakietu nr 15, 16 i 17 – rękawic jednorazowych pakietu nr 11 i 13 – środków antyseptycznych i dezynfekcyjnych <u>na kwotę minimum:</u> <u>dla pakietu nr 1 – 21 600 zł;</u> <u>dla pakietu nr 2 – 4 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 3 – 12 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 4 – 1 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 5 - 84 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 6 - 24 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 7 - 37 000,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 8 - 15 500,00 zł;</u> <u>dla pakietu nr 9 – 8 500,00 zł;</u>

	<u>dla pakietu nr 10- 86 000,00 zł:</u> <u>dla pakietu nr 11 - 80 500,00 zł:</u> <u>dla pakietu nr 12 - 24 000,00 zł:</u> <u>dla pakietu nr 13 - 4 000,00 zł:</u> <u>dla pakietu nr 14 - 2 200,00 zł:</u> <u>dla pakietu nr 15 - 4 500,00 zł:</u> <u>dla pakietu nr 16 - 3 500,00 zł:</u> <u>dla pakietu nr 17 - 300,00 zł:</u>
3.	Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211).
4.	Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim- z <u>dokładnym wskazaniem</u> , którego pakietu i której pozycji w pakiecie dotyczy dany opis, fotografia (katalog). Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodnego z załącznikiem nr 1 do SIWZ.
5.	W przypadku braku możliwości jednoznacznej oceny czy oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania z załącznika nr 1 do SIWZ, Zamawiający zastrzega sobie prawo do przekazania próbki którejkolwiek pozycji z pakietu budzącej wątpliwość
6.	W zakresie pakietu nr 1 oświadczenie o posiadaniu Certyfikatu zgodności CE dla urządzeń medycznych do przechowywania krwi

Dostarczone próbki po dokonaniu oceny podlegają zwrotowi Wykonawcy (na jego pisemny wniosek), zgodnie z art. art. 97 ust. 2 ustawy Pzp.

Niedostarczenie próbki w wyznaczony przez Zamawiającego terminie skutkować będzie odrzuceniem oferty ze względu na brak możliwości sprawdzenia zgodności próbki z opisem przedmiotu zamówienia.

Wymienione w niniejszej SIWZ dokumenty powinny być oryginałami albo kopiami potwierdzonymi za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy.

Dokumenty sporządzane w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy.

XI B. Grupa kapitałowa

Wykonawcy, zgodnie z art. 24 ust. 11 w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy pzp., przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

XII. Sposób składania ofert

- Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- Ofertę należy złożyć w formie pisemnej.
- Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
- Wykonawcy zobowiązani są przedstawić ofertę zgodną z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- Oferta musi być napisana czytelnie, w języku polskim oraz zostać podpisana przez osobę/y upoważnioną/e do reprezentowania firmy, zgodnie z przepisami powszechnego prawa obowiązującego w kraju pochodzenia Wykonawcy.
- Wszystkie strony oferty muszą być kolejno ponumerowane, spięte (zszyte) we właściwej kolejności w sposób zapobiegający dekompletacji oferty.
- Wszystkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę/y podpisującą/ce ofertę.
- Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienia dotyczące wszelkich wątpliwości związanych ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, przedmiotem zamówienia, sposobem przygotowania i złożenia oferty.

- Zamawiający udzieli pisemnej odpowiedzi na wszelkie zapytania związane z prowadzonym postępowaniem, przy czym odpowiedź pisemna zostanie przesłana wszystkim uczestnikom postępowania bez wskazania źródła zapytania oraz zostanie umieszczona na stronie internetowej.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi zgodnie z art. 38 Pzp.
- W szczególnie uzasadnionych przypadkach, przed terminem składania ofert, Zamawiający może zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. O każdej ewentualnej zmianie Zamawiający powiadomi niezwłocznie wszystkich uczestników postępowania, zamieszczając informację na stronie internetowej.
- Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert. W takim przypadku wszelkie prawa i zobowiązania Wykonawcy i Zamawiającego odnośnie wcześniej ustalonych terminów będą podlegały nowemu terminowi.
- Zgodnie z art. 8 ust. 3 Pzp dotyczącymi jawności postępowania oraz w związku z przepisami ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity: Dz.U. z 2003r. Nr 153, poz.1503 z późniejszymi zmianami), Wykonawca może, nie później niż w terminie składania ofert zastrzec, że informacje nie mogą być udostępniane oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca w tym celu może złożyć jedną ofertę składającą się z dwóch części:
 - - części jawnej,
 - - części niejawnej – w sytuacji, w której Wykonawca zastrzega sobie tajemnicę przedsiębiorstwa za wyjątkiem informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych nie stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa. Wykonawca powinien « część niejawną » oznaczyć w sposób nie budzący wątpliwości np. w odrębnym opakowaniu oznaczonym napisem: „Tajemnica przedsiębiorstwa. Nie udostępniać innym uczestnikom postępowania”.
 - Ponadto Wykonawca winien wykazać jakie działania podjął celem zachowania poufności informacji zawartych w „części niejawnej” oraz, udowodnić że nie były one wcześniej upubliczniane. Brak skutecznego wykazania działań Wykonawcy w celu zachowania poufności informacji zawartych w „części niejawnej” skutkować może ujawnieniem przez Zamawiającego tych informacji, o czym (zamiar ujawnienia) Zamawiający powiadomi Wykonawcę pisemnie.

Wycofanie oferty lub jej zmiany

Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o tym fakcie przed upływem terminu składania ofert.

Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych wymagań, jak składana oferta, tj. z podpisem osoby, która podpisała ofertę, w kopercie odpowiednio oznakowanej dodatkowo z dopiskiem „ZMIANA”.

Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia z podpisem osoby upoważnionej do reprezentacji Wykonawcy.

Koperty ofert wycofanych nie będą otwierane.

Koperty oznaczone dopiskiem „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian zostaną one dołączone do oferty.

Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, zabezpieczonej w sposób gwarantujący zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczającej jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert.

Oferta powinna być umieszczona w kopercie oznakowanej w sposób następujący:

NAZWA WYKONAWCY I JEGO ADRES

NAZWA ZAMAWIAJĄCEGO I JEGO ADRES

oferta w TRYB PRZETARGU

na NAZWA (TYTUŁ) POSTĘPOWANIA

nie otwierać przed: DATA I GODZINA OTWARCIA OFERT

XIII. Miejsce i termin składania ofert

- 1) Oferty można składać w siedzibie Zamawiającego – Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia - w terminie do dnia **13.07.2018 r.** do godziny **10⁰⁰**
- 2) Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona po upływie terminu określonego w art. 84 ust. 2 ustawy Pzp.

XIV. Miejsce i termin otwarcia ofert

- 1) Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego w Sali konferencyjnej – przy sekretariacie Dyrektora Szpitala w dniu **13.07.2018 r.** do godziny **10³⁰**
- 2) Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 3) Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

XV. Sposób obliczenia ceny oferty

- 1) Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków (także podatku od towarów i usług) a także z uwzględnieniem całego okresu trwania umowy.
- 2) Cena musi być podana w złotych polskich cyfrowo i słownie. W razie rozbieżności między zapisem cyfrowym i słownym decyduje zapis słowny.

XVI. Ocena ofert

- 1) Oceny ofert będzie dokonywała komisja. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz dokonać poprawek oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona. Zamawiający odrzuci ofertę zawierającą błędy w obliczeniu ceny.
- 2) W odniesieniu do Wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

Dla pakietów: 5 - 17

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących : od 2 do 3 dni- 40 pkt. 4 dni - 20 pkt. 5 dni - 0 pkt.	40%

Dla pakietów: 1 – 4

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Gwarancja : 24 miesiące – 0 pkt. od 25 do 36 miesięcy – 10 pkt. od 37 do 48 miesięcy i powyżej – 20 pkt.	20%
3.	Termin dostawy przedmiotu zamówienia : 6 tygodni – 0 pkt. od 4 do 5 tygodni – 10 pkt. do 3 tygodni – 20 pkt.	20%

Sposób obliczenia punktów dla kryterium cena:

Każdy z pakietów będzie oceniany oddzielnie

Cena najniższa otrzymuje automatycznie 60 pkt.

Przeliczenie punktów dla oferty o wyższej cenie:

Cena najniższa z oferty a

----- x 60 pkt = *ilość punktów dla oferty ocenianej*

Cena wyższa z oferty ocenianej *o wyższej cenie*

3) Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.

4) Zamawiający po wyborze oferty informuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:

- wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
 - wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
 - wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty,
 - unieważnieniu postępowania
 - podając uzasadnienie faktyczne i prawne
- oraz zamieści informację na stronie internetowej- BIP.

5) Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została wybrana do podpisania w określonym terminie umowy, jednak nie krótszym niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty i nie później niż przed upływem terminu związania ofertą.

6) Wykonawca, którego oferta została wybrana jest zobowiązany, w terminie podanym w powiadomieniu o wyborze oferty, do podpisania umowy zgodnie ze wzorem załączonym do SIWZ.

7) Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zobowiązani oni są przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego do przedłożenia umowy regulującej ich współpracę.

XVII. Istotne warunki umowy

Umowa o wykonanie zamówienia zostanie zawarta stosownie do przedstawionych niżej istotnych jej

warunków:

- Zgodnie z załącznikiem nr 3a, 3b i 3c – wzory umowy.

XVIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej

W przedmiotowym postępowaniu Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu przysługują środki ochrony prawnej na zasadach opisanych w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

Z A T W I E R D Z A M

*Dyrektor Szpitala
Mariola Dudziak*

data zatwierdzenia: 2018 r.

Pakiet nr 1

Chłodziarka do przechowywania krwi

L.P.	ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY	ILOŚĆ szt.	CENA NETTO	VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ NETTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1.	Chłodziarka do przechowywania krwi	3					
RAZEM:							

Lp.	Parametr	Wymagany parametr	Tak/Nie/Podać
1.	Profesjonalna chłodziarka medyczna do przechowywania preparatów krwi	Tak	
2.	Pojemność	125-140 l	
3.	Wymiary zewnętrzne nie większe niż (szer. x gł. x wys.)	600x750x1000 mm	
4.	Drzwi przezroczyste	Tak	
5.	Liczba worków do przechowania (450 ml)	Nie mniej niż 60 szt.	
6.	Minimum 3 szuflady	Tak	
7.	Oświetlenie wnętrza	Tak	
8.	Obudowa wnętrza ze stali nierdzewnej	Tak	
9.	Cyfrowy regulator temperatury z możliwością manualnego ustawienia, wyposażony w: - wyświetlacz LCD, - funkcję monitorowania stanu głównych elementów układu chłodzenia (kondensora, parownika, kompresora, czujników) z rejestracją stanów nieprawidłowych, - funkcję zasilania bateryjnego panelu kontrolnego w przypadku braku zasilania, - funkcję podtrzymania pracy urządzenia w przypadku awarii czujnika temperatury do czasu interwencji serwisu, - alarm wizualny i akustyczny: - przekroczenia dopuszczalnych zakresów temperatury, - otwarcia drzwi, - w przypadku braku zasilania - w przypadku awarii głównych elementów układu chłodzenia, - alarm w przypadku rozładowania baterii zasilania panelu kontrolnego	Tak Tak Tak Tak Tak Tak Tak Tak	
10.	Zakres temperatury przechowywania	2-6 °C, temperatura średnia 4 °C	

11.	Wbudowany rejestrator temperatury	Tak	
12.	Wymuszony obieg powietrza we wnętrzu urządzenia	Tak	
13.	Odszranianie/rozmrażanie automatyczne	Tak	

Pakiet nr 2
Wiertła chirurgiczne

L.p:	Asortyment	Wymiary fi:	Ilość	CENA NETTO	VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ NETTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1.	Wiertła różyczkowe na prostnicę zwykłą, 6 ostrzy	023	5 szt.					
		027	5 szt.					
		035	5 szt.					
		045	5 szt.					
2.	Wiertła różyczkowe na kątnicę długie, 6 ostrzy	023	5 szt.					
3.	Wiertła różyczkowe na prostnicę zwykłą, 8 ostrzy	010	5 szt.					
		014	5 szt.					
		023	5 szt.					
		035	5 szt.					
4.	Wiertła różyczkowe na kątnicę przedłużoną, 8 ostrzy	010	5 szt.					
		018	5 szt.					
		027	5 szt.					
5.	Wiertła różyczkowe 8-10 nacięć "siekanie", prostnica zwykła	023	10 szt.					
		027	10 szt.					
		031	10 szt.					
6.	Wiertła różyczkowe 8-10 nacięć "siekanie", kątnica, przedłużone	023	5 szt.					
7.	Wiertła do cięcia kości (stal nierdzewna), prostnica - długość ostrza 9 mm	016	5 szt.					
8.	Wiertła do cięcia kości (stal nierdzewna), kątnica przedłużona, ostrza 9 mm	016	10 szt.					
9.	Wiertła turbinowe do cięcia kości, długość robocza 9 mm, stal nierdzewna	016	10 szt.					
10.	Wiertła diamentowe na turbinę, długość 11 mm	016	5 szt.					
11.	Wiertła diamentowe okrągłe, prostnica nasyp "czarny"	021	5 szt.					
		035	5 szt.					
		050	5 szt.					
12.	Wiertła diamentowe okrągłe, prostnica nasyp "niebieski"	033	5 szt.					
13.	Wiertła koronkowe na kątnicę przedłużone, stal nierdzewna	055	2 szt.					
		060	2 szt.					
		090	2 szt.					
14.	Wiertła stomatologiczne do turbiny z nasypem diamentowym - cylindryczne, nasyp czarny - długość 12 mm	014	10 szt.					

	Wiertła stomatologiczne do turbiny z nasypem diamentowym - stożkowe, nasyp czarny - długość 10 mm	016	10 szt.					
15.	Wiertła różyczkowe na kątnicy z przedłużonym słupkiem, stal hartowana	010	5 szt.					
		014	5 szt.					
		018	5 szt.					
		023	5 szt.					
16.	Wiertła stożkowe do przecinania koron stalowych na turbiny, długość robocza 4 mm	010	10 szt.					
RAZEM:								

Pakiet nr 3
Narzędzia laparoskopowe

L.P.	ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY	JEDNOST MIARY	ILOŚĆ	CENA NETTO	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ NETTO	WARTOŚĆ BRUTTO	PRODUCENT
1.	Nożyczki odgięte 5 mm x 310 cm	szt.	6					
2.	Disektor 10 mm x 310 cm	szt.	1					
3.	Grasper Babcock 10 mm x 370 cm	szt.	2					
4.	Optyka laparoskopowa 5 mm x 340 cm x 30 stopni	szt.	2					
5.	Klipsownica do klipsów polimerowych medium - large	szt.	2					
6.	Disektor 5 mm x 330 cm	szt.	4					
RAZEM:								

Pakiet nr 4
Przymiary do jelit

L.P.	ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY	JEDNOST MIARY	ILOŚĆ	CENA NETTO	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ NETTO	WARTOŚĆ BRUTTO	PRODUCENT
1.	Wewnętrzne przymiary do pomiaru jelita o rozmiarach 25 mm, 29 mm, 33 mm wykonane ze stali nierdzewnej.	komplet	1					
RAZEM:								

Pakiet nr 5

Aplikator do pobierania i przygotowania cytostyków.

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ SZTUK	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Aplikator do pobierania i przygotowywania cytostyków z filtrem cząsteczkowym 5µm oraz filtrem aerozolowym 0,2µm posiadający samouszczelniający i samodomykający się zawór bezigłowy przystosowany do pracy w systemie luer lock , będący na równi z portem w celu łatwiejszej dezynfekcji , jałowe, pakowane pojedynczo		9000					
2	Bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostyków i przeciwciał monoklonalnych umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro ,kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm i filtr cząsteczkowy 5µm oraz samouszczelniający się i samodomykający zawór bezigłowy . . Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm2. Wolny od lateksu i PCV.		15000					
3	Osłonka na worek infuzyjny o pojemności 500ml do ochrony przed światłem (z wyjątkiem koloru czarnego)		25000					
4	Igła ze zintegrowanym filtrem		400					
5	Zastawka dostępu bezigłowego z przezroczystą obudową, silikonową membraną z widoczną drogą przepływu bez metalowych elementów, możliwość stosowania min.200ostępów, posiada automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu linii infuzyjnej ,nie zawiera lateksu i DEHP		100					

Pakiet nr 6**Bezigłowy przyrząd z luerlockiem, urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka.**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Bezigłowy przyrząd z luer-lockiem przystosowany do transferu leków cytostatycznych z fiolki, jednorazowy, jałowy, z bolcem umożliwiającym wkłucie w gumowy korek fiolki, zaopatrzony w odpowietrznik z filtrem 0,2µm oraz posiadający samouszczelniający i samodomykający się zawór bezigłowy przystosowany do pracy w systemie luer lock, będący na równi z portem w celu łatwiejszej dezynfekcji		500					
2	Bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostatyków i przeciwciał monoklonalnych umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę.. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm oraz samouszczelniający się i samodomykający zawór bezigłowy . . Wolny od lateksu i PCV.		5000					
3	Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka/ butelki z płynem infuzyjnym poprzez zawór bezigłowy boczny w systemie zamkniętym z możliwością podłączenia standardowego zestawu infuzyjnego wyposażonego w wstępną zastawkę i korek do zamykania, objętość max 1 ml, długość przyrządu min 6cm, sterylny, bez zawartości DEHP.Przyrząd umożliwiający pobranie, dostrzyknięcie i podaż grawitacyjną leku.		2000					
RAZEM:								

Pakiet nr 7**Przyrząd typu connector z luer-lockiem, przyrząd typu injector luer-lock, przyrząd do rozpuszczania i pobierania leku.**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ SZTUK	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Przyrząd typu connector z luer-lockiem z możliwością połączenia z końcówką luer-lockiem żeńska, kompatybilny z przyrządem typu injector luer lock i igła luer lock, tworząc zamknięty system, gwarantujący szczelne i hermetyczne połączenia, jednorazowy jałowy, pakowany pojedynczo		2000					
2	Przyrząd typu injector luer-lock umożliwiający połączenie ze strzykawką kompatybilny z urządzeniami typu protector , infusion adapter, connector, gwarantujący hermetyczne i szczelne połączenie, posiadający zabezpieczającą igłę o średnicy 18g i objętości 0,04ml, umożliwiający pobranie leku cytostatycznego w systemie zamkniętym do strzykawki i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub miejscem wkłucia iv. , jednorazowy jałowy, pakowany pojedynczo		2000					
3	Przyrząd do rozpuszczania i pobierania leku z fiołki typu protector , zamknięty system do bezpiecznego rozpuszczania leku liofilizowanego oraz pobrania roztworu z fiołki. Przyrząd powinien być kompatybilny z korkiem o średnicy 20mm, zabezpieczając przed wyciekami leku i wydobywaniem się aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji, wyrównywać różnice ciśnienia we fiołce podczas rozpuszczania leku , posiadający rozszerzającą się komorę zewnętrzną pochłaniającą wydobywające się aerozole, o objętości 50ml. Kompatybilny z przyrządami typu luer-lock. Jednorazowy jałowy, pakowany pojedynczo		2000					
RAZEM:								

Pakiet nr 8**Strzykawka trzyczęściowa**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Strzykawka trzyczęściowa 1ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 0,1ml, centryczne zakończenie luer-lock , owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego latexu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 100szt.		5					
2	Strzykawka trzyczęściowa 3 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 0,1ml, centryczne zakończenie luer-lock , owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego latexu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 200szt.		5					
3	Strzykawka trzyczęściowa 5 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 0,2ml, centryczne zakończenie luer-lock , owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego latexu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 200szt.		40					
4	Strzykawka trzyczęściowa 10 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 0,2ml, centryczne zakończenie luer-lock , owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego latexu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po		60					

	100szt.								
5	Strzykawką trzyczęściową 20 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 1ml, centryczne zakończenie luer-lock , owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 120szt.		60						
6	Strzykawką trzyczęściową 30 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 1ml, centryczne zakończenie luer-lock , owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 60szt.		10						
7	Strzykawką trzyczęściową 50 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 1ml, centryczne zakończenie luer-lock , owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 60szt.		140						
RAZEM:									

Pakiet nr 9**Rurka do pobierania leku z ampułki**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Rurka do pobierania leku z ampułki , długości 10cm ze zintegrowanym filtrem		400					
4	Uniwersalny dwyfunkcyjny koreczek z konecówką męska i żeńska , jałowe, pakowane pojedynczo		25000					
3	Łącznik pomiędzy strzykawkami umożliwiający połączenie strzykawek luer lock , jałowe, pakowane pojedynczo		100					
5	Urządzenie transferowe umożliwiające zabezpieczenie strzykawki lub drenu, otwierające drogę dla płynu w momencie połączenia łącza luer lock , jałowe, pakowane pojedynczo		1000					
6	Oślonka na urządzenie transferowe		1000					
RAZEM:								

Pakiet nr 10

Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Aparat do infuzji grawitacyjnych z odpowietrznikiem filtrem p/bakteryjnym, filtrem 0,2um miejscem na kolec komory kroplowej do zapewnienia bezpieczeństwa po użyciu, pez PCV, do podazy cytostatyków w tym taxolu		800		21			
2	Aparat do infuzji grawitacyjnych , bursztynowy filtr hydrofobowy na koncu drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu podczas jego wypełniania, długość drenu 180 cm. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakteryjnej (BFE) miń 99.99. zestaw bez PVC, wolny od DEHP i latexu		22000		6,5			
RAZEM:								

Pakiet nr 11

Aqua pro injectione podwójny.

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 100ml	5000					
2	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 250ml	8000					
3	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 500ml	16000					
4	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 1000ml	5000					
5	5% Glucosum		Podwójny worek x 250ml	800					
6	5% Glucosum		Podwójny worek x 500ml	800					
7	Zaślepka uniemożliwiająca dostrzyknięcie leku do portu (np protectiv cap)		Koreczek czerwony kolor	25000					
RAZEM:									

Podwójny worek wolny od PCV wyposażony w 2 jałowe porty w tym jednym typu luer-lock.

Wymagana wolna przestrzeń do dostrzyknięcia leków dla :

poz 2 nie mniej niż 20ml

poz3,6nie mnije niz 55ml

pozycji 4,7nie mniej niz 110 ml

pozycji 5,8nie mniej niz 170 ml

Pakiet nr 12**Jednorazowa półmaska filtrująca klasy p3, sterylny fartuch chirurgiczny.**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Jednorazowa półmaska filtrująca klasy p3 z zaworem wydechowym 50x MDS zmniejszającym opory wdychania i ułatwiającym odprowadzenie ciepła i wilgoci spod maski, kształt zapobiegający zapadaniu się maski, oznaczona czerwonym kolorem, zgodna z normą EN 149:2001 lub równoważną, certyfikat CE. Od wewnątrz otoczona gumowym uszczelnieniem dopasowującym się do kształtu twarzy.			2000					
2	Sterylny Fartuch Chirurgiczny pełnobarierowy i oddychający na całej powierzchni wykonany z włókniny trójwarstwowej SFS o gramaturze 81 g/m ² . Przebadany na przenikanie cytostatyków (badania niezależne załączone do oferty). Rękaw fartucha zakończony dzianinowym mankietem, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na nałożenie fartucha z zachowaniem jałowości zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Rękawy fartucha klejone. Wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 170 cm H ₂ O na całej powierzchni. Fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości. Opakowanie zawierające min. 1 ręcznik chłonny. Posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.		Różne rozmiary S,M,L,XL, XXL	1000					
RAZEM:									

Pakiet nr 13

Sterylny roztwór 70% alkoholu izopropylowego

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Sterylny roztwór 70% alkoholu izopropylowego		360 ml	110					

Specyfikacja :

- 70% roztwór alkoholu izopropylowego w wodzie do iniekcji. Dla wszystkich produktów gwarantowany poziom endotoksyn mniejszy niż 0,25 jedn./ml.

- Roztwory alkoholu filtrowane na filtrach 0,2 mikrona, a następnie pakowane w potrójne opakowania foliowe w cleanroomie klasy B z laminarnym przepływem powietrza.

- wyposażone w regulowany spryskiwacz
- zawartość opakowania musi pozostać sterylna w trakcie używania.
- Pojemność 500ml
- sterylne gotowe do użycia

Pakiet nr 14**Mata absorbcyjna, Komplet zabiegowy zwykły.**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Mata absorbcyjna		Wymiary 40-45cm/60-75cm	650					
2	Komplet zabiegowy zwykły Jednorazowy komplet chirurgiczny (bluza + spodnie) Komplet wykonany z lekkiej i miękkiej włókniny polipropylenowej SMMS o gramaturze 45 g/m2. Bluza posiada krótki rękaw, wycięcie w serek wykończone lamówką, oraz trzy kieszenie (dwie na dole bluzy oraz jedna mniejszą na piersi), a także metkę z rozmiarem widoczną przed rozłożeniem. Spodnie z możliwością regulacji obwodu pasa za pomocą troków, wykonanych z identycznego materiału, nogawki długie, proste, wyposażone w metkę z rozmiarem. Kolor zielony . Rozmiary S-XXL. Każdy zestaw powinien być zapakowany w zgrzaną torebkę z folii PE..Zaoferowany produkt musi bezwzględnie spełniać wymogi normy PN EN 13795, lub równoważnej. Wymaga się dołączenia karty technicznej wyrobu dla potwierdzenia wymaganych parametrów.		Różne rozmiary S,M,L,XL, XXL	650					
RAZEM:									

Specyfikacja :

- jałowa mata absorbcyjna przystosowana do pracy w loży aseptycznej
- składająca się z minimum 2 warstw absorbcyjnej i nieprzepuszczalnej dla płynów
- pakowane osobno

Pakiet nr 15

Rękawice chirurgiczne

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	<p>Rękawice chirurgiczne, rękawice spodnie w systemie podwójnego zakładania, zielone, lateksowe bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 15 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2012 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub równoważną (raport z wynikami) Różne rozmiary</p> <p>S,M,L,XXL, XXL badań), badania na przenikalność cytostatyków wg ASTM D 6978-05 lub równoważnej (raport z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III lub równoważny.</p>		Różne rozmiary S,M,L,XXL, XXL	1500					
	<p>Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2012 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub równoważną (raport z wynikami badań), badania na</p>		Różne rozmiary S,M,L,XXL, XXL	2000					

przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań). (Możliwość zaoferowania standardowych i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika.)								
RAZEM:								

Pakiet nr 16

Rękawice neoprenowe, bezpudrowe.

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Rękawice neoprenowe, bezpudrowe, jałowe, w kolorze zielonym. Kształt anatomiczny, zakończone mankietem prostym. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana i silikonowana. Powierzchnia wewnętrzna pokryta warstwą poliuretanową i silikonowana. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,185mm, na dłoni 0,175mm, na mankiecie 0,160mm. Długość rękawicy min. 305mm. AQL:1,0. Zaklasyfikowane w kategorii III - środek ochrony indywidualnej. Zgodność z wymaganiami normy EN 455 lub równoważną część 1,2,3. Znak CE, zgodność z Dyrektywą o środkach ochrony indywidualnej 89/686/EWG potwierdzone Certyfikatem Jednostki Notyfikowanej lub równoważną. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub równoważną (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 lub równoważną (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków w warunkach dynamicznego testu ACPP (potwierdzone raportem badania wytwórcy). Rozmiar od 6 do 9,0	Dermaschie ld	Różne rozmiary 6- 9	1500					
RAZEM:									

Pakiet nr 17

Rękawice diagnostyczne syntetyczne.

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe bez pudrowe do kontaktu z cytostatykami o przedłużonym mankiecie. Kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy min. 290 mm, grubość na palcu od 0,10 do 0,12 mm, na dłoni od 0,06 do 0,08 mm, mankiet od 0,03 do 0,05 mm, posiadające AQL 1,0, posiadające Certyfikat w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej 89/686/EEC lub równoważny, certyfikat wyrobu medycznego klasy 1 93/42/EEC lub równoważny. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 lub równoważną, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z 1935/2004/EEC lub równoważnym, oraz spełniające standardy EN455 1-4, ISO11193-1, ASTM D6319, EN420, EN374 1-3, ISO16604, ASTM F1671 lub równoważnymi, rękawice przebadane na przenikalność min.22 cytostatyków wg. ASTM D6978 lub równoważną; rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.		Rozmiar XS, L, M, XL a100szt.	24					
RAZEM:									

.....
(pieczęć Wykonawcy)

.....
(miejsowość i data)

O F E R T A
DLA
SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA
ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego na
**„Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit
oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra
Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ”.**

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

.....

2. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

.....

REGON: NIP:

Numer telefonu Numer teleksu /fax

e-mail.....

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem, bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem: T / N

3. Oferujemy dostawę towaru o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SIWZ,
zgodnie formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty za wynagrodzeniem w
kwocie:

dla pakietu nr (należy kolejno wymienić wszystkie pakiety, na które Wykonawca
składa ofertę) :

„netto” PLN, (słownie:

..... złotych),

podatek VAT – %: PLN,

„brutto” PLN, (słownie:

..... złotych).

4. Gwarantujemy dniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących. (*maksymalny termin dostawy dla zamówień bieżących 5 dni*) – dot. pakietów 5 -17
5. Gwarantujemy tygodniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia - (*maksymalny termin dostawy do 6 tygodni*) – dot. pakietów 1 – 4
6. Udzielamy miesięcznego (*minimalny okres – 24 miesiące*) terminu gwarancji na przedmiot zamówienia – dot. pakietów 1 – 4.

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1.
2.
3.

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

.....
(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

Załącznik nr 3a do SIWZ dotyczy pakietu nr 5 - 17

UMOWA Nr Zp/59/PN-50/18/....

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. „**Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**”

ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu r., nr ogłoszenia

2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr) wyszczególnione w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:) + VAT w należnej wysokości.

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o którym mowa w § 2 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego faxem, e-mailem lub telefonicznie.

§ 4

1. Towar, o którym mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego.

2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku oraz minimalny 12 – miesięczny okres ważności od daty dostawy.

3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:

a) dla zamówień bieżących – do dni,

b) dla zamówień na cito - do 48 godzin

4. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 3 a, b, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.
5. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 4 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień zwłoki zgodnie z § 8 umowy.
6. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury za pośrednictwem faxu potwierdzonego pisemnie.
7. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.

§ 5

1. Za dostarczony towar Wykonawca będzie wystawiał faktury w języku polskim według cen jednostkowych ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. Poszczególne faktury wystawiane będą na **dany pakiet przetargowy z podaniem numeru umowy przetargowej oraz numeru pakietu.**
3. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

§ 6

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie z fakturą, w terminie **60** dni od daty dostarczenia towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
2. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -
3. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
4. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 7

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1) 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru ;
 - 2) 10 % wartości umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 pkt.1

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia (12 miesięcy).

2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - 1) Kodeksu Cywilnego
 - 2) Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018).
2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA Nr Zp/59/PN-50/18/....

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**”. ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu r., nr ogłoszenia

2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa **chłodziarek** wraz z uruchomieniem i przeszkoleniem personelu Zamawiającego instalacją, zgodnie z ofertą Wykonawcy z dniastanowiącą załącznik do niniejszej umowy.

2. Wykonawca oświadcza, iż dostarczony przedmiot umowy pozostaje nowy i wolny od wad.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 tj.: dostarczenia przedmiotu umowy, jego instalacji, uruchomienia oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego w terminie dotygodni od daty zawarcia umowy.

2. Wykonawca zobowiązany jest do powiadomienia Zamawiającego o terminie dostawy przedmiotu umowy z co najmniej 3 dniowym wyprzedzeniem.

3. W przypadku dostawy przedmiotu umowy posiadającego wady Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, a ten dokona jego wymiany na pełnowartościowy lub przedmiot umowy zostanie zwrócony Wykonawcy.

4. Termin rozpatrywania przez Wykonawcę ewentualnych reklamacji wynosi 2 dni robocze.

5. Wszelkie koszty związane z postępowaniem reklamacyjnym (w szczególności koszty transportu reklamowanej części lub całego przedmiotu umowy) ponosi Wykonawca.

§ 4

1. Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczony zostanie przez Wykonawcę transportem na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przedmiot dostawy przed uszkodzeniem.

2. Przedmiot umowy będzie dostarczony do siedziby Zamawiającego zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211) wraz z instrukcją obsługi i użytkowania w formie papierowej i elektronicznej w języku polskim oraz wszelką konieczną dokumentacją tj. paszportem technicznym, kartą gwarancyjną, wykazem punktów serwisowych, kopiami dokumentów wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym : Certyfikat zgodności CE dla urządzeń medycznych do przechowywania krwi.

3. Dostarczony przedmiot umowy winien posiadać wszelkie świadectwa i atesty dopuszczające do

użytku i stosowania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.

4. Potwierdzeniem wykonania przez Wykonawcę przedmiotu umowy jest protokolarne potwierdzenie przez Zamawiającego jego dostawy, instalacji, uruchomienia oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego.

§ 5

1. Za wykonanie przedmiotu umowy określonego w § 2 umowy Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w wysokościzł netto (słownie:) + VAT w należnej wysokości.

2. Podstawą wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę jest protokół odbioru podpisany przez Zamawiającego, potwierdzający m.in. dostawę, instalację, uruchomienie oraz przeszkolenie personelu Zamawiającego.

3. Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz nr pakietu.

4. Zapłata nastąpi w terminie do **60 dni** od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

5. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP:

6. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

§ 6

1. Wykonawca udziela gwarancji na dostarczony przedmiot umowy na okres miesięcy (pakiet nr) licząc od daty podpisania przez Zamawiającego protokołu odbioru potwierdzającego jego dostawę, instalację, uruchomienie oraz przeszkolenie personelu medycznego Zamawiającego. Instalacja, uruchomienie oraz przeszkolenie personelu medycznego

2. Wykonawca zapewnia :

- bezpłatny serwis gwarancyjny w siedzibie Zamawiającego,
- bezpłatne przeglądy okresowe, konserwacje zgodnie z zaleceniami producenta przedmiotu umowy,
- bezpłatny przegląd w miesiącu przed zakończeniem gwarancji.

3. W przypadku awarii Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym niż 72 godziny od daty zgłoszenia awarii.

4. Czas usunięcia awarii nie dłuższy niż 5 dni liczony od momentu podjęcia naprawy.

5. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczego przedmiotu umowy na czas naprawy.

6. Po trzykrotnej naprawie tego samego podzespołu Wykonawca zobowiązuje się na żądanie Zamawiającego wymienić go na nowy.

7. W przypadku czterokrotnej awarii przedmiotu umowy w okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się wymienić go na nowy.

8. Wykonawca zapewnia przedłużenie gwarancji o czas przerwy w eksploatacji (czas naprawy gwarancyjnej).

9. Wykonawca zapewnia autoryzowany serwis w pod adresem :....., nr tel., nr faxu

10. Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych, zużywalnych, akcesoriów, osprzętu niezbędnych do prawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy przez minimum 10 lat od daty jego dostawy.

§ 7

1. W przypadku niewykonania bądź nie należytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 10 % wartości wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1 umowy – w przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy, bądź odstąpienia od umowy Zamawiającego z winy Wykonawcy.

b) 1 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy lub zwłoki w przystąpieniu do usunięcia awarii,

2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10 % wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3.Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowań przewyższających wysokość kar umownych, o których mowa w 7 ust. 1.

§ 8

1.Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym w przypadku zwłoki Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu umowy określonego w § 2 – powyżej 14 dni.

2.Odstąpienie od umowy z przyczyn określonych w ust. 1 uprawnia Zamawiającego od dochodzenia kar umownych i odszkodowania, zgodnie z § 7 ust. 1 i 3 umowy.

§ 9

Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w oparciu o przepis art. 145 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 10

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 11

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:

1) Kodeksu Cywilnego,

2) Ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017, poz. 1579 i 2018).

2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 12

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 13

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA Nr Zp/59/PN-50/18/....

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**”. ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu r., nr ogłoszenia

2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa (pakiet nr) zgodnie z ofertą Wykonawcy z dnia stanowiącą załącznik do niniejszej umowy.

2. Wykonawca oświadcza, iż dostarczony przedmiot umowy pozostaje nowy i wolny od wad.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 tj.: dostarczenia przedmiotu umowy w terminie dotygodni (pakiet nr.....) od daty zawarcia umowy.

2. Wykonawca zobowiązany jest do powiadomienia Zamawiającego o terminie dostawy przedmiotu umowy z co najmniej 3 dniowym wyprzedzeniem.

3. W przypadku dostawy przedmiotu umowy posiadającego wady Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, a ten dokona jego wymiany na pełnowartościowy lub przedmiot umowy zostanie zwrócony Wykonawcy.

4. Termin rozpatrywania przez Wykonawcę ewentualnych reklamacji wynosi 2 dni robocze.

5. Wszelkie koszty związane z postępowaniem reklamacyjnym (w szczególności koszty transportu reklamowanej części lub całego przedmiotu umowy) ponosi Wykonawca.

§ 4

1. Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczony zostanie przez Wykonawcę transportem na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przedmiot dostawy przed uszkodzeniem.

2. Przedmiot umowy będzie dostarczony do siedziby Zamawiającego zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211) wraz z instrukcją obsługi i użytkowania w formie papierowej i elektronicznej w języku polskim oraz wszelką konieczną dokumentacją tj. paszportem technicznym, kartą gwarancyjną, wykazem punktów serwisowych, kopiami dokumentów wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym: Certyfikat CE oraz Deklaracja Zgodności – wystawiona przez producenta

3. Dostarczony przedmiot umowy winien posiadać wszelkie świadectwa i atesty dopuszczające do użytku i stosowania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.

§ 5

1. Za wykonanie przedmiotu umowy określonego w § 2 umowy Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w wysokościzł netto (słownie:) + VAT w należnej wysokości.
2. Podstawą do wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę jest protokół odbioru podpisany przez Zamawiającego, potwierdzający m.in. dostawę.
3. Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz nr pakietu.
4. Zapłata nastąpi w terminie do **60 dni** od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
5. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP:
6. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

§ 6

1. Wykonawca udziela gwarancji na dostarczony przedmiot umowy na okres miesięcy (pakiet nr) licząc od daty podpisania przez Zamawiającego protokołu odbioru potwierdzającego jego dostawę.
2. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczego przedmiotu umowy na czas naprawy.
3. Po trzykrotnej naprawie tego samego podzespołu Wykonawca zobowiązuje się na żądanie Zamawiającego wymienić go na nowy.
4. W przypadku czterokrotnej awarii przedmiotu umowy w okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się wymienić go na nowy.
5. Wykonawca zapewnia przedłużenie gwarancji o czas przerwy w eksploatacji (czas naprawy gwarancyjnej).

§ 7

1. W przypadku niewykonania bądź nie należytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:
 - a) 10 % wartości wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1 umowy – w przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy, bądź odstąpienia od umowy Zamawiającego z winy Wykonawcy.
 - b) 1 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy lub zwłoki w przystąpieniu do usunięcia awarii,
2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10 % wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowań przewyższających wysokość kar umownych, o których mowa w 7 ust. 1.

§ 8

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym w przypadku zwłoki Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu umowy określonego w § 2 – powyżej 14 dni.
2. Odstąpienie od umowy z przyczyn określonych w ust. 1 uprawnia Zamawiającego do dochodzenia kar umownych i odszkodowania, zgodnie z § 7 ust. 1 i 3 umowy.

§ 9

Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w oparciu o przepis art. 145 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 10

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 11

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - 1) Kodeksu Cywilnego,

2) Ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017, poz. 1579 i 2018).

2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 12

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 13

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Zamawiający:
Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych

Wykonawca:

.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od
podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu”. - Zp/59/PN-50/18 , prowadzonego przez Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt. 12-23 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 - 4 ustawy Pzp.

.....(miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.
ustawy Pzp(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14,
16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp).Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie
art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....

.....

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość),dnia r.

.....
(podpis)

[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp]

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość),dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejsowość),dnia r.

.....
(podpis)

Zamawiający:
Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych

Wykonawca:

.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu”. - Zp/59/PN-50/18 , prowadzonego przez Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w SIWZ.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w.....(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

....., w następującym zakresie:

..... (wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

Załącznik nr 6 do SIWZ

.....
(pieczęć Wykonawcy)

.....
(miejsowość i data)

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

.....
(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

¹⁾ rozporządzenie 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).