

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ PONIŻEJ 209 000 EURO
zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 oraz zmiana Dz.U. z 2016r. poz. 1020)**

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. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 oraz zmiana Dz.U. z 2016r. poz. 1020) (**dalej, jako Pzp**).

I. Przedmiot zamówienia

„Zakup linii infuzyjnych, sprzętu ochronnego, rękawic, wyrobów medycznych i środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu .”

Liczba pakietów – 13

Pakiet nr 1 – Aplikator do pobierania i przygotowania cytostyków, uniwersalny dwufunkcyjny koreczek, łącznik pomiędzy strzykawkami, osłonka na worek infuzyjny, urządzenie transferowe, osłonka na urządzenie transferowe, igła ze zintegrowanym filtrem, zastawka dostępu bezigłowego.

Pakiet nr 2 – Bezigłowy przyrząd z luerlockiem, urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka .

Pakiet nr 3 – Przyrząd typu connector z luer-lockiem, przyrząd typu injector luer-lock, przyrząd do rozpuszczania i pobierania leku.

Pakiet nr 4 – Strzykawka trzyczęściowa 1ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 30 ml i 50 ml.

Pakiet nr 5 – Rurka do pobierania leku z ampułki, filtr iniekcyjny o porach 0,2um, Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków.

Pakiet nr 6 – Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem, aparat do infuzji grawitacyjnych z odpowietrznikiem, aparat do infuzji grawitacyjnych , bursztynowy.

Pakiet nr 7 – Aqua pro injectione podwójny worek x 100ml, 0,9% Natrium chloratum podwójny worek x 100 ml, 250 ml, 500 ml i 1000 ml, 5% Glucosum podwójny worek x 250 ml, 500 ml i 1000 ml.

Pakiet nr 8 – Jednorazowa półmaska filtrująca klasy p3, sterylny fartuch chirurgiczny.

Pakiet nr 9 – 70% roztwór etanolu w wodzie do iniekcji.

Pakiet nr 10 – Mata absorbcyjna, Komplet zabiegowy zwykły.

Pakiet nr 11 – Rękawice chirurgiczne, rękawice spodnie w systemie podwójnego zakładania, rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe.

Pakiet nr 12 – Rękawice neoprenowe, bezpudrowe.

Pakiet nr 13 – Rękawice diagnostyczne syntetyczne.

CPV : 33194100-7, 33194120-3 – dla Pakietów nr 1, 2, 3 i 6

33141310-6 – dla Pakietu nr 4

33140000-3 – dla Pakietów nr 5, 8 i 10

33631600-8 – dla Pakietów nr 7 i 9

18424300-0 – dla Pakietów nr 11, 12 i 13

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

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekt umowy stanowią załączniki nr 3 do SIWZ.

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

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – maksymalna liczba pakietów na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy – 13 pakiety.

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 9001:2008 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 ».

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin wykonania zamówienia

Sukcesywnie przez okres **12 miesięcy** od daty podpisania umowy.

Termin dostawy przedmiotu zamówienia od daty złożenia zamówienia w następujący sposób:

- Dla zamówień bieżących maksymalny termin do 5 dni,
- Dla zamówień na « cito » do 48 godzin.

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. 5pkt. 1 ustawy Pzp,

b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj. posiadają co najmniej jedną dostawę w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia.

V. Sposób oceny warunków udziału w postępowaniu:

l.p.	Nazwa warunku	Sposób oceny warunku
1.	Potwierdzenie spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania może zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą tj. :</u></p> <p>1) posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia:</p> <p>na podstawie wykazu 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 uchylenie wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia na kwotę minimum dla pakietów – 500,00 zł. każda z dostaw.</p>
2.	Potwierdzenie braku podstaw do wykluczenia zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania może zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą tj. :</u></p> <p>1) 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> <p>2) posiadanie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p> <p>3) posiadanie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotnie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</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, 2, 3 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że :

- **ppkt. 1-** nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 2, 3-** nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (wystawiony nie wcześniej niż 3 m-ce 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, ustawy Pzp 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. 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

Sposób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami: porozumiewanie się Zamawiającego z Wykonawcami może odbywać się formie pisemnej, e-mailem lub faksem na numer (074) 6489700. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

VIII. Termin związania ofertą

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

IX. 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 o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu- załącznik nr 5 do SIWZ.
3.	Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1pkt 12-23 oraz ust.5 pkt. 1 ustawy Pzp. - załącznik nr 4 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 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 oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu.

X. 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.	Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
3.	Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotnie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
4.	Wykaz dostaw wykonanych 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 ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu <u>tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia na kwotę minimum dla pakietów – 500,00 zł. każda z dostaw.</u>
5.	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 2015 r. poz. 876, 1918, Dz.U.z 2016r. poz. 542).
6.	Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim- <u>z dokładnym wskazaniem</u> , którego pakietu dotyczy dany opis, fotografia (katalog).Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodnego z załącznikiem nr 1 do SIWZ.
7.	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.

Dostarczone próbki po dokonaniu oceny podlegają zwrotowi Wykonawcy, zgodnie z art. art. 97 ust. 2 ustawy Pzp.

Dokumenty powinny być oryginałami albo kopiami potwierdzonymi za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy. Oświadczenia powinny być oryginałami poświadczonymi (podpisanymi) przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy.

X 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., przekaze 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.

XI. 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, zapieczętowanej 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>

XII. Miejsce i termin składania ofert

- 1) Oferty można składać w siedzibie Zamawiającego – Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia - w terminie do dnia **28.07.2017 r.** do godziny **10:00**.
- 2) Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona po upływie terminu określonego w art. 84 ust. 2 ustawy Pzp.

XIII. Miejsce i termin otwarcia ofert

- 1) Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego bud. D w bibliotece (Sali konferencyjnej) w dniu **28.07.2017 r.** o godz. **10:30**
Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 2) Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

XIV. 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.

XV. 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:

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

Sposób obliczenia punktów dla kryterium „Cena”w każdym z pakietów:

Każdy z pakietów będzie oceniany oddzielnie.

Cena najniższa otrzymuje automatycznie 60 pkt.

Przeliczenie punktów dla pakietu o wyższej cenie:

Cena najniższa pakietu x z oferty a

----- x **60 pkt.** = *ilość punktów dla pakietu x*

Cena wyższa pakietu x z oferty ocenianej 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 zgodnej 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.

XVI. Istotne warunki umowy

Umowa o wykonanie zamówienia zostanie zawarta stosowanie do przedstawionych niżej istotnych jej warunków:

- Zgodnie z załącznikiem nr 3 – wzór umowy.

XVII. 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:

Załącznik nr 1 do SIWZ

Pakiet Nr 1.

Aplikator do pobierania i przygotowania cytostyków, uniwersalny dwufunkcyjny koreczek, łącznik pomiędzy strzykawkami, osłonka na worek infuzyjny, urządzenie transferowe, osłonka na urządzenie transferowe, igła ze zintegrowanym filtrem, zastawka dostępu bezigłowego.

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ SZTUK	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Aplikator do pobierania i przygotowywania cytostatyków z filtrem cząsteczkowym 5um oraz filtrem aerozolowym 0,2um posiadajacysamouszczelniający i samodomykający się zawór bezigłowy przystosowany do pracy w systemie luer lock , będący na równi z portem w celu łatwiejszej dezynfekcji , jałowe, pakowane pojedynczo		25000					
2	Uniwersalny dwufunkcyjny koreczek z końcówką męską i żeńską , jałowe, pakowane pojedynczo		25000					
3	Łącznik pomiędzy strzykawkami umożliwiający połączenie strzykawek luer lock , jałowe, pakowane pojedynczo		600					
4	Osłonka na worek infuzyjny o pojemności 500ml do ochrony przed światłem (z wyjątkiem koloru czarnego)		20000					
5	Urządzenie transferowe umożliwiające zabezpieczenie strzykawki lub drenu, otwierające drogę dla płynu w momencie połączenia łączka luer lock , jałowe, pakowane pojedynczo		1000					
6	Osłonka na urządzenie transferowe		1000					
7	Igła ze zintegrowanym filtrem		400					
8	Zastawka dostępu bezigłowego z przezroczystą obudową,silikonową		2000					

membraną z widoczną drogą przepływu bez metalowych elementów,możliwość stosowania min.200 dostępów,posiada automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu linii infuzyjnej,nie zawiera lateksu i DEHP

(np caresite)

Pakiet Nr 2.**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 0,2um oraz posiadający samouszczelniający i samodomykający się zawór bezigłowy przystosowany do pracy w systemie luer lock , będący na równi z portem w celu łatwiejszej dezynfekcji objętość wypełnienia do 0,28ml		5000					
2	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, sterylne, bez zawartości DEHP.		2000					

Pakiet Nr 3.**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					

Pakiet Nr 4.**Strzykawka trzyczęściowa 1ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 30 ml i 50 ml.**

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 uchyt 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.		24					
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 uchyt 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.		24					
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 uchyt 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.		24					
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 uchyt i zapobiegający obracaniu w rękę, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem		60					

	wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego latexu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 100szt.							
5	Strzykawkka trzyczęściowa 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 uchyt 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.		60					
6	Strzykawkka trzyczęściowa 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 uchyt 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.		60					
7	Strzykawkka trzyczęściowa 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 uchyt 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.		60					

Pakiet Nr 5.**Rurka do pobierania leku z ampułki, filtr iniekcyjny o porach 0,2um, Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków.**

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					
2	Filtr iniekcyjny o porach 0,2um		150					
3	Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków wykonywana ze stali nierdzewnej, o szlifie ołówkowym z otworem bocznym zapobiegającym niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych , nasadka igły dopasowana do portów luer oraz luer- loców rozmiar 1,2x 30mm /18G		12000					

Pakiet Nr 6.**Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem, aparat do infuzji grawitacyjnych z odpowietrznikiem, aparat do infuzji grawitacyjnych , bursztynowy.**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem z filtrem p/bakteryjnym z wskaźnikiem BFE minimum 99,9999941% zamykanym klapką, dwuczęściowa komora kroplowa z 15µm filtrem, zaciskiem rolkowym z zabezpieczeniem na kolec komory kroplowej dla zapewnienia bezpieczeństwa po użyciu (ostrzy kolec umożliwiający całkowite opróżnienie butelki), wolny od ftalanów		6000					
4	Aparat do infuzji grawitacyjnych z odpowietrznikiem filtrem p/bakteryjnym, filtrem 0,2µm miejscem na kolec komory kroplowej do zapewnienia bezpieczeństwa po użyciu, pez PCV, do podazy cytostatyków w tym taxolu		800					
5	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) miarę 99.99. zestaw bez PVC, wolny od DEHP i latexu		20000					

Pakiet Nr 7.**Aqua pro injectione podwójny worek x 100ml, 0,9% Natrium chloratum podwójny worek x 100 ml, 250 ml, 500 ml i 1000 ml, 5% Glucosum podwójny worek x 250 ml, 500 ml i 1000 ml.**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	Aqua pro injectione		Podwójny worek x 100ml	1200					
2	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 100ml	8000					
3	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 250ml	13000					
4	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 500ml	16000					
5	0,9% Natrium chloratum		Podwójny worek x 1000ml	8000					
6	5% Glucosum		Podwójny worek x 250ml	800					
7	5% Glucosum		Podwójny worek x 500ml	800					
8	5% Glucosum		Podwójny worek x 1000ml	1000					

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 8.**Jednorazowa półmaska filtrująca klasy p3, sterylne fartuchy chirurgiczne.**

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 wydychania i ułatwiającym odprowadzenie ciepła i wilgoci spod maski, kształt zapobiegający zapadaniu się maski, oznaczona czerwonym kolorem, zgodna z normą EN 149:2001, certyfikat CE. Od wewnątrz otoczona gumowym uszczelnieniem dopasowującym się do kształtu twarzy.			4000					
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		Różne rozmiary S,M,L,XL, XXL	4000					

Pakiet Nr 9.**70% roztwór etanolu w wodzie do iniekcji.**

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	70% roztwór etanolu w wodzie do iniekcji		360 ml	60					

Specyfikacja :

- 70% roztwór etanolu 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.
- Poddane procesowi zwalidowanej sterylizacji radiacyjnej dawką nie mniejszą niż 25 kGy.
- wyposażone w regulowany spryskiwacz
- zawartość opakowania musi pozostać sterylna w trakcie używania

Pakiet Nr 10.
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 :jałowa mata absorbcyjna przystosowana do pracy w loży aseptycznej , składająca się z minimum 2 warstw absorbcyjnej i nieprzepuszczalnej dla płynów , pakowana osobno.		Wymiary 40- 45cm/60-75cm	3000					
1	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		Różne rozmiary S,M,L,XL, XXL	3150					

<p>zestaw powinien być zapakowany w zgrzaną torebkę z foli PE..Zaoferowany produkt musi bezwzględnie spełniać wymogi normy PN EN 13795 Wymaga się dołączenia karty technicznej wyrobu dla potwierdzenia wymaganych parametrów.</p>								
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Pakiet Nr 11.

Rękawice chirurgiczne, rękawice spodnie w systemie podwójnego zakładania, rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe.

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 (raport z wynikami)Różne rozmiary S,M,L,XL, XXL badań), badania na przenikalność cytostatyków wg ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii</p>		Różne rozmiary S,M,L,XL, XXL	3000					

III.							
<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, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań). (Możliwość zaoferowania standardowych i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika.)</p>		Różne rozmiary S,M,L,XL, XXL	6000				

Pakiet Nr 12.
Rękawice neoprenowe, bezpudrowe.

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	<p>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 część 1,2,3. Znak CE, zgodność z Dyrektywą o środkach ochrony indywidualnej 89/686/EWG potwierdzone Certyfikatem Jednostki Notyfikowanej . Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków w warunkach dynamicznego testu ACPP (potwierdzone raportem badania wytwórcy)Rozmiar od 6 do 9,0</p>		Różne rozmiary 6- 9	3000					

Pakiet Nr 13.
Rękawice diagnostyczne syntetyczne.

LP	NAZWA TOWARU	NAZWA HANDLOWA	ZAWARTOŚĆ	ILOŚĆ OPAK.	CENA NETTO	WARTOŚĆ NETTO	% VAT	CENA BRUTTO	WARTOŚĆ BRUTTO
1	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe bez pudrowe do kontaktu z cytostatykami o przedłużonym mankiecie. Kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiety rolowane, 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, mankiety od 0,03 do 0,05 mm, posiadające AQL 1,0, posiadające Certyfikat w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej 89/686/EEC, certyfikat wyrobu medycznego klasy 1 93/42/EEC. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z 1935/2004/EEC, oraz spełniające standardy EN455 1-4, ISO11193-1, ASTM D6319, EN420, EN374 1-3, ISO16604, ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikalność min.22</p>		<p>Rozmiar XS, L, M, XL a100szt.</p>						

<p>cytostatyków wg. ASTM D6978; 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.</p>								
--	--	--	--	--	--	--	--	--

.....
(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 „Zakup linii infuzyjnych, sprzętu ochronnego, rękawic, wyrobów medycznych i środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu . ” - Zp/51/PN-46/17 informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

.....

2. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

.....

REGON: NIP:

Numer telefonu Numer teleksu /fax

e-mail.....

3. Oferujemy dostawę sprzętu medycznego 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).

Gwarantujemy dniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących (max termin dostawy dla zamówień bieżących 5 dni).

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1.
2.
3.

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

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

UMOWA Nr Zp/51/PN-46/17

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

„Zakup linii infuzyjnych, sprzętu ochronnego, rękawic, wyrobów medycznych i środków dezynfekcyjnych dla potrzeb 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 2015 r. poz. 2164 oraz zmiana Dz.U. z 2016r. poz. 1020).

2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2008 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

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. „Zakup linii infuzyjnych, sprzętu ochronnego, rękawic, wyrobów medycznych i środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu .”- Zp/51/PN-46/17 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 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, pkt.1 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, NAKTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawca/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 „**Zakup linii infuzyjnych, sprzętu ochronnego, rękawic, wyrobów medycznych i środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu .**”- Zp/51/PN-46/17 oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu).

..... (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)