

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MSW W RZESZOWIE
35-111 RZESZÓW, UL. KRAKOWSKA 16
TEL./17/86-43-312, FAX./17/850-70-53
NIP: 813-28-92-063, REGON: 690028840

Rzeszów, dnia 06.04.2016r.

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.5.16

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
o wartości nie przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie
art. 11 ust. 8 ustawy prawo zamówień publicznych

**na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów
medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic**

CPV 33141420-0, 33631600-8, 33124130-5

Postępowanie o zamówienie publiczne prowadzone na podstawie przepisów ustawy z dnia 29
stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2014r 423 z późn. zm.)

Specyfikację zatwierdza: _____

ROZDZIAŁ I OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie, transport na koszt i ryzyko Wykonawcy. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa formularz asortymentowo-cenowy (*załącznik nr 6* do SIWZ) będący integralną częścią niniejszej specyfikacji. Wypełniony załącznik należy dołączyć do oferty. Podane w załączniku nr 6 ilości mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w terminie obowiązywania umowy wg faktycznych potrzeb Zamawiającego.
2. Zamawiający wymaga preparatów przebadanych w akredytowanych laboratoriach. Protokoły badań do wglądu na wezwanie Zamawiającego
3. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Ilość zadań 9. Przedstawienie oferty nieobejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.
6. Minimalny termin płatności wymagany przez Zamawiającego to **60** dni od daty dostarczenia faktury.
7. Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 14.35.

ROZDZIAŁ II TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin realizacji zamówienia:
jeden rok od dnia podpisania umowy,
2. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić realizację dostawy w ciągu max. 3 dni roboczych, w godz. od 7:00 do godz. 14:00 po zgłoszeniu zamówienia. Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. Wykonawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru **do środka** Magazynu Centralnego (Pakiet od 1 do 7) lub do Apteki Szpitalnej (Pakiet 8 i 9).

ROZDZIAŁ III WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych, spełniają warunki i wymagania określone w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki:

1. Posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.
Zamawiający dokona oceny spełnienia warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (*załącznik nr 2*).
2. Posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonania zamówienia,
Zamawiający dokona oceny spełnienia warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (*załącznik nr 2*).
3. Dysponują odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.

Zamawiający dokona oceny spełnienia warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (*załącznik nr 2*).

4. Znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia, Zamawiający dokona oceny spełnienia warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (*załącznik nr 2*).
5. Nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w trybie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy PZP, dla uznania, że Wykonawca spełnia warunek, Zamawiający żąda, by Wykonawca dołączył do oferty:
 - a. oświadczenie zgodnie z wzorem, stanowiącym załącznik nr 3 do SIWZ
 - b. listę podmiotów, należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy PZP albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej.

ROZDZIAŁ IV

WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Z dokumentów i oświadczeń musi wynikać, że wykonawca spełnia warunek udziału na dzień składania ofert. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania po wyczerpaniu czynności wezwania do uzupełnienia dokumentów.

1. Dla udokumentowania spełnienia wymaganych warunków oraz uznania formalnej poprawności, oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:
 - a. Oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy pzp - *załącznik nr 2* do SIWZ
Dopuszcza się wspólne ubieganie się przez Wykonawców o udzielenie zamówienia, zgodnie z art. 23 ustawy - Prawo zamówień publicznych. W takim przypadku Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji obowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia,
2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, należy przedłożyć:
 - a. oświadczenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania o zamówienie publiczne o których mowa w art. 24 ustawy pzp - *załącznik nr 3* do SIWZ);
 - b. pełnomocnictwo określające jego zakres w przypadku, gdy Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik;
 - c. w przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie niniejszego zamówienia Wykonawcy występujący wspólnie zobowiązani są przedstawić pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz umowę stanowiącą podstawę wspólnego wystąpienia o udzielenie zamówienia publicznego. Wymagana forma dokumentów: kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez jednego z Wykonawców

składających ofertę, któremu udzielono upoważnienia do reprezentacji pozostałych Wykonawców występujących wspólnie wobec Zamawiającego.

- d. aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

W przypadku, gdy Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa powyżej należy przedstawić dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

- e. Wykonawca, wraz z ofertą, musi złożyć listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Pzp, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej. Informacja stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.

Pozostałe oświadczenia i dokumenty, które należy załączyć do oferty:

1. Formularz oferty wg *Załącznika nr 1*.
2. Pełnomocnictwo do podpisania oferty, jeżeli upoważnienie do jej złożenia nie wynika z przepisów bądź z zapisów właściwego rejestru – KRS.
3. Parafowany wzór umowy wg *Załącznika nr 4*.
4. Aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do stosowania oferowanych materiałów w służbie zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, o ile ich posiadanie jest wymagane w obowiązujących na dzień złożenia oferty przepisach prawa – (pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych, wpis do urzędu rejestracji produktów leczniczych wyrobów medycznych i produktów biobójczych dla środków i preparatów stanowiących przedmiot zamówienia i oferowanych w przetargu).
5. Wypełniony szczegółowy formularz asortymentowo-cenowy (dla każdego zadania oddzielnie - *Załącznik nr 6*).
6. Certyfikaty i deklaracje zgodności, o ile ich posiadanie jest wymagane w obowiązujących na dzień złożenia oferty przepisach prawa.
7. Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych.
8. W przypadku wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia, listę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz dokument ustanawiający pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia.

Dokumenty powinny być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Potwierdzenia kserokopii dokumentów dokonuje osoba upoważniona do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy bądź wyznaczony pełnomocnik; w przypadku, kiedy potwierdzenia dokumentów dokonuje osoba niewymieniona w dokumencie upoważniającym do występowania w obrocie prawnym, należy dołączyć upoważnienie. W przypadku składania elektronicznych kopii dokumentów powinny być one opatrzone przez Wykonawcę bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu. Dokumenty sporządzone w języku obcym powinny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

ROZDZIAŁ V
INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI
ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB
UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

1. Zamawiający dopuszcza, aby oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje były przekazywane pisemnie, faksem oraz drogą elektroniczną. Jeżeli oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zostaną przekazane faxem lub drogą elektroniczną fakt ich otrzymania zostanie niezwłocznie potwierdzony na żądanie każdej ze stron.
2. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców.
3. Do porozumiewania się z Wykonawcami uprawniony jest
w sprawach merytorycznych
Renata Cisko – Specjalista ds. Epidemiologii
tel. 17/ 86-43-292 w godz. 10:00 – 12:00,
Wojciech Nerc kier. Apteki
tel. 17/ 86-43-246 w godz. 10:00 – 12:00,

w sprawach proceduralnych:

Marek Pytel – kier. Sekcji Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. /17/86-43-215 w godz. 10:00 – 12:00,

e-mail: zaopatr@szpitalmsw.rzeszow.pl

ROZDZIAŁ VI
WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

ROZDZIAŁ VII
TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

ROZDZIAŁ VIII
OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Wykonawca może złożyć jedną ofertę. Wykonawcy mogą również wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku, Wykonawcy ustalają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
2. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej w języku polskim, w sposób czytelny i nieścieralny, strony winny być ponumerowane oraz parafowane przez upoważnioną osobę. Wzór formularza oferty oraz pozostałych załączników stanowią Załączniki nr 1, nr 2, nr 3, nr 4, nr 5, nr 6 do SIWZ. Treść oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Oferta musi być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania firmy. Wszystkie podpisy złożone w ofercie winny być opatrzone pieczęcią imienną osoby składającej podpis celem jej identyfikacji. Wszelkie poprawki lub zmiany w treści oferty muszą być parafowane przez osobę podpisującą ofertę.

4. Wykonawcy ponoszą wszelkie ewentualne koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
5. Ofertę wraz z załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi wykonawcy oraz napisem:

**„Oferta na przetarg nieograniczony na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic ”
Nie otwierać przed 15.04.2016r. godz. 11:30”**

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne. Nie ujawnia się jednak informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy pzp. Jeżeli oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa, co, do których Wykonawca zastrzegł, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, dokumenty zawierające te informacje należy wydzielić w osobnej części oferty.

UWAGA:

W rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, *przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, handlowe lub organizacyjne przedsiębiorstwa, co, do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.*

(Dz. U. Nr 47 z 1993r., poz. 211 ze zmianami)

ROZDZIAŁ IX MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę w zamkniętej, opisanej kopercie należy złożyć do dnia **15.04.2016r. do godz. 11.00** w Kancelarii Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie (bud. „C”, pok. 110), ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów.
2. Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 14.35.
3. Jeżeli oferta wpłynie do zamawiającego pocztą lub inną drogą (np. pocztą kurierską) o terminie złożenia oferty decyduje termin dostarczenia do zamawiającego, a nie termin wysłania np. listem poleconym bądź złożenia zlecenia poczcie kurierskiej. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona wykonawcy bez otwierania po upływie terminu przewidzianego na wniesienie protestu. Na żądanie wykonawca otrzyma pisemne potwierdzenie złożenia oferty wraz z numerem, jakim została oznakowana oferta.
4. Otwarcie ofert jest jawne i następuje po upływie terminu do ich składania. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w siedzibie zamawiającego w bud. „A” - Świetlica dnia **15.04.2016r. o godz. 11.30**.
5. Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert zamawiający poda nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
6. Wykonawca nie ma obowiązku być obecny przy otwarciu kopert z ofertą. Informacje podawane podczas otwarcia ofert przekazuje się niezwłocznie wykonawcom, którzy nie byli obecni przy otwarciu ofert, na ich wnioski.

ROZDZIAŁ X OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena za przedmiot oferty musi zawierać koszty transportu do miejsca przeznaczenia towaru, ubezpieczenia towaru, opłat pośrednich (np. opłaty lotniskowe, koszty rewizji, koszty załadunku i rozładunku), opłat celnych, rabatów cenowych (uwzględnionych w cenie jednostkowej), podatku VAT. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.

2. Wykonawca powinien skalkulować cenę do miejsca dostawy, w sposób jednoznaczny, bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia.
3. Sposób obliczenia ceny: Wartości brutto powinny zostać obliczone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 27.04.2004r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku, zasad wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. 2004 nr 97, poz. 971) tj. zgodnie ze wzorem:
Cena jednostkowa x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto.
4. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.
5. Zamawiający poprawia w ofercie oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

ROZDZIAŁ XI

OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający kierować się będzie następującym kryterium (cena %):

A / Cena zamówienia brutto – 100 %

W kryterium A każda z ofert może uzyskać ilość punktów wynikającą ze wzoru:

$$A_n = (C_{\min} / C_n) \times 10$$

gdzie:

C min. - cena najniższa w zbiorze ofert

C n - cena oferty ocenianej

Wartość punktowa kryterium A obliczana będzie dalej w sposób następujący: $WA =$

$$R \times S \times A_n$$

gdzie:

R - ranga kryterium

S A_n - suma punktów przyznanych przez oceniających ofercie n

2. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. Zamawiający poprawia w ofercie oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
3. W przypadku wątpliwości Zamawiający w celu ustalenia, czy oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, zwróci się w formie pisemnej do Wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny. Zamawiający, oceniając wyjaśnienia, będzie brał pod uwagę obiektywne czynniki, w szczególności oszczędność metody wykonania zamówienia, wybrane rozwiązania techniczne, wyjątkowo sprzyjające warunki wykonywania zamówienia dostępne dla Wykonawcy, oryginalność projektu Wykonawcy oraz wpływ pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub, jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdza, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.

4. Jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym jedynym kryterium oceny ofert jest cena, nie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

ROZDZIAŁ XII

INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty, o: wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano i uzasadnienie jej wyboru, wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne, wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego z Wykonawcą, którego oferta została wybrana w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w art. 94 ust.1 ustawy pzp, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta.
3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, będzie uchylał się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny.
4. Umowa wraz z załącznikami podpisana przez Zamawiającego zostanie przesłana Wykonawcy w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach listem poleconym. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest odesłać Zamawiającemu jeden egzemplarz umowy z załącznikami w sprawie zamówienia publicznego w terminie 7 dni od otrzymania umowy.

ROZDZIAŁ XIII

WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

ROZDZIAŁ XIV

ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY – WZÓR UMOWY

1. Zamawiający określa warunki umowy na realizację zamówienia w niniejszym postępowaniu w Projekcie Umowy, który stanowi załącznik nr 4 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
2. Zgodnie z art. 144 ustawy pzp Zamawiający przewiduje zmianę treści umowy w przypadku zmiany stawki podatku VAT w okresie obowiązywania umowy. Umowa będzie aneksowana.

ROZDZIAŁ XV

POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA

Środki ochrony prawnej przysługujące w postępowaniu o wartości nieprzekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy prawo zamówień publicznych szczegółowo opisane są w Dziale VI Rozdział 1 i 2 ustawy pzp.

W postępowaniu o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:

- 1) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
- 2) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;
- 3) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- 4) odrzucenia oferty odwołującego.

FORMULARZ OFERTY

_____ dnia _____

(pieczęćka firmowa wykonawcy)

- I. Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym z dnia 07.04.2016r. na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, oferujemy dostawę przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem

* w zakresie pakietu nr

za łączną cenę netto (za cały okres świadczenia dostawy), która wynosi:

..... złotych

(słownie złotych:

Po naliczeniu podatku VAT..... %

Cena brutto (za cały okres świadczenia dostawy), wynosi:.....złotych

(słownie złotych:

W załączeniu szczegółowa oferta cenowa (wypełniony formularz asortymentowo cenowy).

- II. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty otwarcia oferty.
- III. W rozliczeniach będzie obowiązywać termin płatności, który wynosi **60 dni**. Płatność będzie dokonywana przelewem na rachunek Wykonawcy.
- IV. Oświadczamy, że uzyskaliśmy konieczne informacje potrzebne do przygotowania oferty, zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia oraz projektem umowy i nie wnosimy zastrzeżeń. Oświadczamy, że wyrażamy zgodę na wszystkie warunki opisane w SIWZ.
- V. Będąc świadomym odpowiedzialności karnej określonej w ustawie z dnia 12 października 1994r. o ochronie obrotu gospodarczego i zmianie niektórych przepisów prawa karnego (Dz. U. z 1994r. Nr 126 poz. 615) a w szczególności treści art. 3 oświadczamy, że złożona przez nas oferta została przygotowana rzetelnie przy wykorzystaniu całej posiadanej wiedzy, a wszystkie zawarte w niej oświadczenia i dokumenty potwierdzają stan faktyczny.

Podpis i pieczęćka osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

- **Uwaga: Formularz oferty należy dołączyć do każdego pakietu oddzielnie.**

**Oświadczenie o spełnianiu warunków podmiotowych wymaganych przez
Zamawiającego**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie

Ja (imię i nazwisko):

.....
w imieniu reprezentowanej przeze mnie firmy:

.....
oświadczam, że:

A.

- a) posiadamy uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
- b) posiadamy wiedzę i doświadczenie;
- c) dysponujemy odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia;
- d) spełniamy warunki dotyczące sytuacji ekonomicznej i finansowej;

B.

Przy wykonywaniu zamówienia będziemy polegać na:

- wiedzy i doświadczeniu,*
- potencjale technicznym,*
- osobach zdolnych do wykonania zamówienia, *
- zdolnościach finansowych*

innych podmiotów

W załączeniu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.

* niepotrzebne skreślić

Miejsce i data:.....

podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

**Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z powodu niespełniania warunków,
o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy pzp**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic użytku do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie

Ja (imię i nazwisko):

.....

w imieniu reprezentowanej przeze mnie firmy:

.....

oświadczam, że:

na dzień składania ofert brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy

Miejsce i data:.....

podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Projekt umowy nr/ 2016

zawarta w dniu 2016 r. w zakresie zadania nr....., pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów, wpisanym do KRS pod numerem 0000020148 prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy KRS zwanym w treści umowy **Zamawiającym** reprezentowanym przez:

Dyrektora Zbigniewa Widomskiego

a

..... wpisanym do pod numerem
prowadzonym przezzwanym w treści
umowy **Dostawcą** reprezentowanym przez

.....
w rezultacie dokonania przez Zamawiającego wyboru oferty Dostawcy w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007r. Nr 223, poz. 1655 z późn.zm.).

§ 1

1. Zamawiający zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy.
2. Zamawiający zaznacza, iż podane ilości w terminie obowiązywania umowy mogą ulec zmniejszeniu wg faktycznych potrzeb Zamawiającego.
3. Podane ilości szacunkowe nie mogą stanowić podstawy do żądania przez Dostawcę realizacji określonych wielkości i ilości dostaw podanych w SIWZ oraz zgłaszania związanych z tym roszczeń.
4. Dostawca odpowiada wobec Zamawiającego za wady fizyczne i jakościowe dostarczanego towaru na podstawie przepisów Kodeksu Cywilnego. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru Dostawca zobowiązuje się niezwłocznie załatwić reklamację, nie później jednak niż w terminie 10 dni od jej złożenia na piśmie przez Zamawiającego.
5. Dostawca zapewnia, że dostarczy materiały fabrycznie nowe, kompletne, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości, a także wolne od wad materiałowych i prawnych. Gwarantuje także, że dostarczone materiały dopuszczone są do stosowania w Zakładach Opieki Zdrowotnej w Polsce, i posiadają, o ile są wymagane prawem, stosowne certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności itp.

§ 2

1. Przedmiot umowy będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego przez okres jednego roku od dnia podpisania umowy
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Zamawiającego określi telefonicznie lub faksem rodzaj i ilość zamawianego towaru. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie 3 dni roboczych od złożenia zamówienia. Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy., Wykonawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru **do środka** Magazynu Centralnego (Pakiet od 1 do 7) lub do Apteki Szpitalnej (Pakiet 8 i 9).

4. Wszystkie koszty związane z dostawą preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic loco Magazyn Centralny SP ZOZ MSW w Rzeszowie, ul. Krakowska 16 (transport, ubezpieczenie, opakowanie, opłaty podatkowe, rozładunek i inne czynności Dostawcy związane z przygotowaniem dostaw) pokrywa Dostawca. Koszty te stanowią składnik ceny ofertowej Dostawcy.

§ 3

1. Za dostarczenie preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic Zamawiający zapłaci Dostawcy cenę zgodnie z ofertą przetargową stanowiącą załącznik nr 1 w terminie dni od daty dostarczenia faktury, w wysokości netto..... zł, co stanowi wartość brutto zł (słownie:), płatnej przelewem na konto Dostawcy:
2. Cena preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic zaoferowana przez Dostawcę w ofercie z dnia stanowiącej załącznik nr 1 nie ulegnie zmianie przez cały okres obowiązywania umowy za ewentualnym wyjątkiem:
 - a) w przypadku zmiany stawki podatku VAT na określone towary, w trakcie obowiązywania umowy cena brutto ulegnie zmianie, natomiast cena netto pozostanie niezmienna
3. W przypadku okresowych promocji lub rabatów na wyroby objęte umową przetargową Dostawca zobowiązuje się do zastosowania warunków promocyjnych.
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie.

§ 4

1. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za rozwiązanie umowy z winy Dostawcy w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej dostawy,
 - b) za przekroczenie terminu ustalonej dostawy o więcej niż 24 godzin w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
 - c) za nie wypełnienie zobowiązań jakościowych ustalonych w § 1 ust. 5 w wysokości 0,1% wartości dostawy, za każdy dzień zwłoki w wymianie towaru na wolny od wad.
2. Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.
3. Za szkody wynikłe z nie wykonania lub nienależytego wykonania innych zobowiązań umownych, strony ponoszą odpowiedzialność na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.

§ 5

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonane umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§ 6

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 7

Sprawy sporne wynikłe w trakcie realizacji umowy podlegają rozstrzygnięciu przez właściwy rzeczowo sąd w Rzeszowie.

§ 8

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy należy dokonywać za zgodą obu stron w formie pisemnej (aneks do umowy) pod rygorem nieważności.
2. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, z których 1 egz. otrzymuje Zamawiający i 1 egz. Dostawca.

ZAMAWIAJĄCY

DOSTAWCA

.....
(pieczęć Wykonawcy)

....., dnia

**Informacja
o przynależności Wykonawcy do grupy kapitałowej
(art. 26 ust. 2d ustawy Prawo zamówień publicznych)**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących, materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz rękawic do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie, oświadczamy, że:*

- Nie należymy do grupy kapitałowej
- Należymy do grupy kapitałowej

Jeżeli Wykonawca wchodzi w skład grupy kapitałowej, do niniejszej informacji załącza listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.

Lista podmiotów należących do grupy kapitałowej:**

1.
 2.
 3.
 4.
 5.
- (...)

*odpowiednie zakreślić

**uzupełnić w przypadku przynależności do grupy kapitałowej w rozumieniu definicji zawartej w art. 4 pkt. 14 ustawy z dnia 16 lutego 2007 roku o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2007 r., nr 50, poz. 331 z późn. zmianami)

.....
Pieczęćka i podpis osoby upoważnione
do reprezentowania firmy

Formularze asortymentowo cenowe

Pieczęć oferenta

Pakiet 1

Lp	Opis preparatu	J.m.	Ilość roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Preparat alkoholowy do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Czas dezynfekcji chirurgicznej do 90 sekund. Zawierający etanol, difenylol i 2-propanol. Bez zawartości jodu, chlorheksydyny i związków amoniowych. Zawierający składniki natłuszczające i nawilżające. Nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Gotowy do użycia. Spektrum działania: B (Tbc, MRSA, VRE), F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota). Produkt biobójczy. Opakowania 0,5 litr.	op.	260					
2	Preparat alkoholowy do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Czas dezynfekcji chirurgicznej do 90 sekund. Zawierający etanol, difenylol i 2-propanol. Bez zawartości jodu, chlorheksydyny i związków amoniowych. Zawierający składniki natłuszczające i nawilżające. Nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Gotowy do użycia. Spektrum działania: B (Tbc, MRSA, VRE), F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Polio, Adeno, Rota). Produkt biobójczy. Opakowania 1 litr.	Op.	50					

3	<p>Preparat alkoholowy do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk w postaci żelu. Czas dezynfekcji higienicznej rąk 30s, chirurgicznej do 90 sekund. Na bazie etanolu o zawartości 75-80g w 100g płynu i innej substancji czynnej (difenylol). Bez zawartości jodu, chlorheksydyliny i związków amoniowych. Zawierający składniki natłuszczające i nawilżające. Nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Gotowy do użycia. Spektrum działania: B(Tbc, MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Polio, Rota). Produkt biobójczy. Opakowania 500 ml.</p>	op.	750					
4	<p>Preparat do mycia higienicznego i chirurgicznego rąk oraz ciała i włosów pacjenta. Gotowy do użycia. Syntetyczny, bez zawartości mydła i parabenów. Na bazie laurylosiarczanów. Z dodatkiem kwasu mlekowego i alantoiny. Wykazujący działanie antybakteryjne (w tym E. coli) i przeciwgrzybiczne, pH ok 5,0. Kosmetyk Opakowania 1 litr.</p>	Op.	75					
5	<p>Preparat do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, sprzętu anestezyjologicznego narzędzi chirurgicznych. Nie niszczy narzędzi. Zapewnia ochronę przed korozją. Na bazie enzymów i niejonowych tenzydów W postaci koncentratu. Opakowania 2 litry.</p>	op.	180					

6	<p>Preparat mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów. Płynny, w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymatycznym (enzymy różnych klas) oraz substancji powierzchniowo czynnych, QAC oraz pochodnej guanidyny. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, pochodnych amin. Możliwość użycia w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Spektrum działania: B (EN 14561), F (EN 14562), V (HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5%. Wyrób medyczny. Opakowanie 2 litry.</p>	op.	5					
7	<p>Preparat w formie granulatu, na bazie nadsiarczanów, przeznaczony do mycia oraz dezynfekcji powierzchni, wyposażenia oraz wyrobów medycznych. Nie zawiera aldehydów, kwasu octowego, nadwęglanu sodu, fenolu, chloru, związków amoniowych, pochodnych guanidyny oraz nadtlenu wodoru. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. Terrae, M. avium – EN 14348) V – EN 14476 w czasie do 15 min. w stężeniu do 2%. Możliwość rozszerzenia o spory (w tym C.difficile). Wyrób medyczny kl. IIA Saszetki - 40g.</p>	sasz.	500					
8	<p>Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i skóry; zawierający Dichlorowodorek octenidyny; bez zawartości alkoholi, jodu; bezbarwny, produkt leczniczy B, F, V (Herpes simplex, HBV i HIV). Opakowania 1 litr.</p>	Op.	240					

9	Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i skóry; zawierający dichlorowodorek octenidyny; bez zawartości alkoholu, jodu; bezbarwny, produkt leczniczy B, F, V (Herpes simplex, HBV i HIV). Opakowania 250 ml.	op.	140					
10	Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji skóry i rąk. Chusteczki z włókniny wiskozowej zawierają 1-propanol, 2-propanol, kwas mlekowy bez związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny. Działanie: B z Tbc, F, V - (Adeno, Rota, HBV, HIV). Dezynfekcja higieniczna w 30 sek. - produkt leczniczy. Opakowanie – 90 szt.	op.	230					
11	Alkoholowy preparat do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego, na bazie etanolu i propanolu. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Opakowania 1 litr z spryskiwaczem.	op.	440					
12	Chusteczki przeznaczone do przecierania powierzchni na mokro, na bazie alkoholu: etanolu i propanolu. Wymiar 20x27. Opakowania 200 szt.	op.	300					
13	Wkłady do pozycji 12 chusteczki w opakowaniu.	op.	400					
14	Chusteczki o wymiarach 20x20 do dezynfekcji głowic USG, sprzętu wrażliwego na działanie alkoholu. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Opakowania 200 szt.	op.	230					
15	Wkłady do pozycji 14 chusteczki w opakowaniu.	op.	100					
16	Chusteczki na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji wyrobów medycznych. Działanie: S – 5 minut. Opakowanie 50 sztuk.	op.	20					
17	Żel do masażu leczniczego. Powoduje lepsze ukrwienie skóry, nie działa drażniąco.	op.	220					

	Na bazie alkoholu denaturowanego katonem metyloetylowym, olejków roślinnych, ph neutralne dla skóry. Opakowania 0,5 litra.							
18	Pianka czyszcząco – pielęgnująca. Na bazie składników naturalnych. Nie powoduje podrażnień błon śluzowych, skóry. Działanie: B, F. Opakowania 0,5 litra.	op.	510					
19	Preparat do płukania jamy ustnej na bazie octenidyny bez chlorheksydyny i alkoholu. Działający na MRSA. Opakowania 250 ml.	op.	20					
20	Alkoholowy bezbarwny preparat przeznaczony do dezynfekcji skóry przed cewnikowaniem żył, punkcjami, biopsjami. Preparat gotowy do użycia zawierający w składzie min. 70g/100g alkoholu oraz dichlorowodorek oktenidyny. Nie zawierający jodu, oraz chlorheksydyny. Spektrum działania: B (w tym MRSA, Pseudomonas aeruginosa, Klebsiella), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, Adeno, Herpes simplex). Produkt leczniczy. Opakowania 250ml.	op.	20					
21	Bezbarwny i bezwonny preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania przedsionków nosa z zawartością octenidyny. Kosmetyk. Opakowania 5 ml.	op.	10					
22	Preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę. Bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących, bezbarwny, usuwający skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny. Opakowanie 20 ml.	op.	5					

23	<p>Antybakteryjny preparat służący do higienicznego mycia, ciała pacjentów przed zabiegiem chirurgicznym; również do mycia ciała i włosów; bez zawartości mydła, zawierający dichlorowodorek octenidyny, o neutralnym odczynie pH 5,5. Aktywny wobec MRSA, Enterococcus, Pseudomonas aeruginosa, E. coli.</p> <p>Opakowania: 500ml.</p>	op.	50					
24	<p>Preparat do dezynfekcji skóry, bezbarwny, gotowy do użycia. Nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran. Zawierający min. 3 substancje aktywne w tym difenylol, z dodatkiem nadtlenu wodoru. Bez zawartości jodu, etanolu, związków amoniowych i chlorheksydyny. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HBV, Rota, Vaccinia)</p> <p>Opakowania 250 ml.</p>	op.	540					
25	<p>Preparat do dezynfekcji skóry, bezbarwny, gotowy do użycia. Niewpływający negatywnie na proces gojenia się ran. Zawierający min. 3 substancje aktywne w tym difenylol, z dodatkiem nadtlenu wodoru. Bez zawartości jodu, etanolu, związków amoniowych i chlorheksydyny. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HBV, Rota, Vaccinia).</p> <p>Opakowania 1 litr.</p>	Op.	15					
26	<p>Preparat do dezynfekcji skóry, barwiony, gotowy do użycia. Niewpływający negatywnie na proces gojenia się ran. Zawierający min. 3 substancje aktywne w tym difenylol, z dodatkiem</p>	op.	80					

	nadtlenku wodoru. Bez zawartości jodu, etanolu, związków amoniowych i chlorheksydyny. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HBV, Rota, Vaccinia). Opakowania 250 ml.							
27	Preparat do dezynfekcji skóry, barwiony, gotowy do użycia. Niewpływający negatywnie na proces gojenia się ran. Zawierający min. 3 substancje aktywne w tym difenylol, z dodatkiem nadtlenku wodoru. Bez zawartości jodu, etanolu, związków amoniowych i chlorheksydyny. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HBV, Rota, Vaccinia). Opakowania 1 litr.	Op.	50					
28	Balsam regeneracyjny do rąk i ciała, na bazie białego oleju, bez zawartości barwników i składników alergizujących, niepozostawiający tłustej powłoki. Opakowania 500 ml z pompką dozującą.	op.	100					
29	Preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu i amin do dezynfekcji i mycia powierzchni oraz sprzętów medycznych, z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), V (HIV, HBV, HCV), M.Terrae: stężenie 0,25 % - 15 minut, Rota - 0,5%- 15 minut. Preparat przebadany wg norm europejskich dla obszaru medycznego w zakresie działania bakteriobójczego (PN EN 13727 ,14561), grzybobójczego (PN EN 13624 ,14562) i prątkobójczego (PN EN	Op.	25					

	14348). Opakowania 1 litr.							
30	Preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu i amin do dezynfekcji i mycia powierzchni oraz sprzętów medycznych, z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), V (HIV, HBV, HCV), M.Terrae: stężenie 0,25 % - 15 minut, Rota-0,5% - 15 minut. Preparat przebadany wg norm europejskich dla obszaru medycznego w zakresie działania bakteriobójczego (PN EN 13727 ,14561), grzybobójczego (PN EN 13624 ,14562) i prątkobójczego (PN EN 14348). Opakowania 5 litr.	Op.	10					
31	Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z 100% poliestru o wymiarach 24 x 30 cm. Chusteczki do zalewania 3 litrami roztworu roboczego. Gramatura chusteczek powyżej 45g/m ² Opakowania po 6 sztuk	op.	4					
32	Kompatybilne do pozycji 31 wiaderka dozujące.	szt.	2					
						Razem netto:		Razem brutto:

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Pakiet 2

Lp	Opis preparatu	J.m	Ilość roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Płynny, alkaliczny środek do mycia w myjniach dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowaną krew. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego, także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych. Niewymagający neutralizacji, umożliwiający zastosowanie w myjniach ultradźwiękowych. Ph powyżej 10. Posiadający w swoim składzie: kwasy organiczne, alkalia, enzymy, tenzydy, środki konserwujące, inhibitor korozji. Opakowania 5 litr.	op.	15					
2	Płynny kwaśny środek neutralizujący, nie zawiera tenzydów, związków azotowych i fosforowych. Do neutralizacji pozostałości alkalicznych w procesie dekontaminacji maszynowej. Zawiera kwasy organiczne. Opakowanie 5 litr.	op.	3					
3	Niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych wskaźnik chemiczny do kontroli dezynfekcji termicznej w myjni-dezynfektorze w zakresie parametrów: 90°C – 5 min, integracja krytycznych parametrów procesu (czas, temperatura) powoduje jednoznaczną zmianę przebarwienia substancji wskaźnikowej w polu testowym, jednoznaczna, łatwa interpretacja wyniku. Poświadczony dokumentem producenta brak zawartości niebezpiecznych substancji	op.	2					

toksycznych - dokument aktualny, wydany nie wcześniej niż w 2010r. Opakowania po 100 szt.							
			Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Pakiet 3

Lp	Opis preparatu	J.m	Ilość roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Trójenzymatyczny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i innych wyrobów medycznych w tym sprzętu endoskopowego, zawierający polihexanid, możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych oraz do sprzętu wykonanego ze stopu różnych metali, delikatnych tworzyw sztucznych, szkła, gumy. Neutralne pH roztworu roboczego. Wymagane spektrum biobójcze w czasie max do 5 min: B, Tbc, F, HIV, HCV, HBV w stężeniu 0,5% Wymagany status wyrobu medycznego klasy II b Opakowania 5 litr z pompką dozującą (1 na 4 opakowania).	Op.	15					
2	Trójenzymatyczny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i innych wyrobów medycznych w tym sprzętu endoskopowego, zawierający polihexanid, możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych oraz do sprzętu wykonanego ze stopu różnych metali, delikatnych tworzyw sztucznych, szkła, gumy. Neutralne pH roztworu roboczego. Wymagane spektrum biobójcze w czasie max do 5 min: B, Tbc, F, HIV, HCV, HBV w stężeniu 0,5% Wymagany status wyrobu medycznego klasy II b Opakowania 1 litr z wbudowanym dozownikiem przelewowym.	op.	75					

3	<p>Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i powierzchni (łącznie z powierzchnia kontaktującymi się z żywnością), na bazie nadwęglanu sodu i TAED. Bez zawartości kwasów organicznych. Bez konieczności stosowania aktywatora. Przebadany w warunkach brudnych. Skuteczność biobójcza: Dezynfekcja wysokiego poziomu narzędzia - w 1 % : B, F, Tbc, V, S w czasie max 60 min. Możliwość skrócenia czasu do 15 min w stężeniu max 2%. - powierzchnie - w 0,5%: B, F, PRV, BVDV, Noro, Rota, C. difficile (027) w czasie 15 min. Skuteczny także wobec Acinetobacter baumannii, trichophyton mentagrophytes. Roztwór roboczy zachowujący aktywność przez 24 godz. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych i do inkubatorów Potwierdzony badaniem brak korozji wżernej. Opcjonalnie paski testowe. Opakowania: wiaderko 1 kg</p>	op.	8	130 zł				
4	<p>Preparat do dezynfekcji sprzętu endoskopowego, na bazie aldehydu ortoftalowego, bez konieczności stosowania aktywatora. Wymagane spektrum bójcze B, F, Tbc, V, S w czasie 30 minut. Trwałość roztworu roboczego 14 dni, z możliwością kontroli jego aktywności walidowanymi testami. Aktywność po otwarciu - 24 miesiące Kompatybilny z preparatem z poz. 1 i 2. Opakowania 5 litr.</p>	op.	6					

5	Chlorowe tabletki myjąco-dezynfekujące uwalniające 1 g aktywnego chloru. Zawierające kwas adypinowy. Działanie w stężeniu podstawowym: B, F, Tbc, V, Cl. difficile w czasie 15 min. Możliwość zastosowania do powierzchni kontaktujących się z żywnością oraz do powierzchni zanieczyszczonych Cl. difficile w stężeniu max 2000 ppm w czasie 15 min. Opakowania 200 sztuk.	op.	50					
6	Walidowane testy kontrolne do pozycji Nr. 3 Opakowana 50 sztuk.	op.	2					
7	Alkoholowy preparat (hydrożel) o właściwościach tiksotropowych do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, na bazie etanolu, zawierający bisabolol i glicerynę. Nie może zawierać pochodnych fenolu, barwników i substancji zapachowych, spełniający wymagania PN-EN 1500 i PN-EN 12791. Przebadany dermatologicznie. Spektrum bakterio, prątko, grzybo, wirusobójcze w 30 sek. według obowiązujących w Polsce Norm Europejskich. Spektrum działania: B (MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, rotavirus), M. terrae, M. Tbc 30 sekund, Polio, adeno – 1 minuta. Opakowania butelka 500 ml do łokciowych dozowników ściennych.	op.	300					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego preparatu

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Pakiet 4

Lp	Opis preparatu	J.m.	Ilość roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość Brutto
						%	Wartość	
1	Ostrza jednorazowe, szerokość cięcia 32 mm, wysokość strzyżenia 0,3 mm, biologicznie czyste, pakowane pojedynczo. Do strzyżarki firmy Cardinal będącej na wyposażeniu Zamawiającego.	szt.	2100					
2	Jednorazowe szczotki do mycia chirurgicznego rąk pakowane po 30 szt. w kartonowy dozownik.	szt.	1600					
3	Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz z gąbką na górnej powierzchni, bezalkoholowy płyn do płukania ust z z 0,12% chlorheksydyny.	op.	80					
4	Tampony do dezynfekcji i oczyszczania skóry nasączone 2% chlorheksydyną. Op. x 6 sztuk w opakowaniu rozmiar 19x19 cm.	op.	20					
5	Maska respiratorowa mocowana na gumki. Skuteczność filtracji minimum 99,8%	szt.	100					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

 Podpis i pieczęć osoby
 upoważnionej do reprezentowania firmy

Pakiet 5

	Opis preparatu	J.m	Ilość roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpudrowe AQL = 1,5 zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, podwójnie oznakowane (wyrób medyczny i środek ochrony osobistej). Rozmiar: S, M, L, XL.	op. (100 szt.)	100					
2	Rękawice diagnostyczne nitylowe, podwójnie oznakowane (wyrób medyczny i środek ochrony osobistej w kategorii III), odporne na wirusy i substancje chemiczne. Rozmiar: S, M, L, XL.	op. (200 szt.)	1500					
3	Rekawice nitylowe z wewnętrzną warstwą z serycyną łagodząco – nawilżającą o właściwościach bakteriostatycznych ograniczających przenoszenie drobnoustrojów na dłoniach podwójnie oznakowane (wyrób medyczny i środek ochrony osobistej w kategorii III), odporne na wirusy i substancje chemiczne. Rozmiar: S, M, L, XL.	op. (100 szt.)	7000					
4	Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL = 1,0 sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 30 ug/g, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 16. Rozmiar: 6-9.	pary	5000					
5	Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, AQL = 1,0, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g, mankiet rolowany, opakowanie foliowe, próżniowe, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność	pary	7500					

	substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3, badania na przenikalność cytostatyków. Rozmiar: 6-9.							
6	Rękawice chirurgiczne, lateksowo - nitrylowe, bezpudrowe, trójwarstwowe, AQL po zapakowaniu < 1,0 sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor antyrefleksyjny, poziom protein < 50 ug/g, mankiet rolowany z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie podwójne, foliowe, próżniowe, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Rozmiar: 6-9.	pary	1000					
7	Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe, AQL = 1,0 kolor antyrefleksyjny, opakowanie podwójne, foliowe, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Rozmiar: 6-9.	pary	1200					
8	Rękawice chirurgiczne leczniczo kosmetyczne, lateksowo - nitrylowe, bezpudrowe, trójwarstwowe, AQL po zapakowaniu < 1,0 sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor antyrefleksyjny, poziom protein < 50 ug/g, mankiet rolowany z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie podwójne, foliowe, próżniowe, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, nasączone co najmniej 4 substancjami o charakterze kosmetycznym i leczniczym.	pary	50					
9	Rękawice foliowe. Opakowanie 100 sztuk.	op. (100 szt.)	10					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Pakiet 6

	Opis preparatu	J.m	Ilość roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Rękawice diagnostyczne nitylowe o obniżonej grubości. Grubość na palcu 0,08 mm, dłoni 0,07mm, mankiecie 0,06 mm. Rolowany mankiet , teksturowane tylko na palcach, kolor niebieski, polimerowane od strony roboczej, chlorowane od wewnątrz , długość minim. 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne na przenikalność substancji, co najmniej 10 substancji chemicznych na co najmniej 2 poziomie ochrony potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta. Pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie 250 sztuk. Rozmiar XS – L)	op. (250 szt.)	2000					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

 Podpis i pieczęć osoby
 upoważnionej do reprezentowania firmy

Pakiet nr 7 –

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Strzykawka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 2 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku	op. a 100 szt.	340					
2	Strzykawka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 5 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku	op. a 100 szt.	530					
3	Strzykawka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 10 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku	op. a 100 szt.	450					
4	Strzykawka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 20 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku	op. a 100 szt.	320					
5	Strzykawka j. uż. typu Janette do płukania i karmienia o poj. 100-120 ml, z uszczelnieniem z elastycznego materiału (silikon, guma, guma syntetyczna lub inny równoważny) dodatkowy min. jeden łącznik-reduktor luer- opakowanie folia/papier,	Szt.	2800					
6	Strzykawka do tuberkuliny o poj. 1 ml, z uszczelnieniem z elastycznego materiału (silikon, guma, guma syntetyczna lub inny równoważny) z nakładaną igłą - opakowanie folia/papier,	op. a 100 szt.	1					
7	Strzykawka jednorazowego użytku do insuliny 1 ml U-40 z igłą (0,4-0,45 x 12-13 mm)	op. a 100 szt.	3					
8	Strzykawka 50 (60) ml biała do pomp infuzyjnych z czterostronnym podcięciem tłoka, tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, logo	Szt.	4600					

	producenta na cylindrze skała z podziałką 1 ml w kolorze czarnym							
9	Strzykawka 50 (60) ml bursztynowa do pomp infuzyjnych z czterostronnym podcięciem tłoka, tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, logo producenta na cylindrze skała z podziałką 1 ml w kolorze czarnym	Szt.	3000					
10	Strzykawka 3-częściowa luer-lock 10 ml, skalowana co 0,2 ml, bezlateksowy tłok, specjalna powłoka silikonowa zapewniająca płynny ruch tłoka, pierścień zabezpieczający przed wypadaniem tłoka	op. a 100 szt.	3					
11	Strzykawka 3-częściowa luer-lock 20 ml, skalowana co 1 ml, bezlateksowy tłok, specjalna powłoka silikonowa zapewniająca płynny ruch tłoka, pierścień zabezpieczający przed wypadaniem tłoka	szt.	500					
12	Strzykawka do gazometrii 2 ml z heparyną, bez filtra	op. a 50 szt..	20					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych
brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis osoby upoważnionej

	płynu kontrolnego do walidacji glukometrów. op. [x 50 pasków]									
				Razem netto:		Razem brutto:				

Razem słownie: złotych brutto

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpis osoby upoważnionej)

wykalibrowane, gotowe do użycia glukometry- 15 sztuk na czas obowiązywania umowy. Zamawiający wymaga dostarczenia dwa razy w roku płynu kontrolnego do walidacji glukometrów. Op [x 50 pasków]									
				Razem netto:		Razem brutto:			

Razem słownie: złotych brutto

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpis osoby upoważnionej)