

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MSWiA 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 07.06.2018r.

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.11.18

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

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

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

CPV 33141420-0, 33631600-8,

Postępowanie o zamówienie publiczne prowadzone na podstawie przepisów
ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2015r. poz. 2164 z późniejszymi zmianami)

Specyfikację zatwierdza: _____

ROZDZIAŁ I OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących oraz materiałów medycznych jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA 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 aby produkty posiadały aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do stosowania oferowanego asortymentu w służbie zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, o ile ich posiadanie jest wymagane w obowiązujących na dzień złożenia oferty przepisach prawa – (Deklaracja zgodności, CE itp.)
3. Zamawiający wymaga preparatów przebadanych w akredytowanych laboratoriach. Protokoły badań do wglądu na wezwanie Zamawiającego
4. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Ilość zadań 9. Przedstawienie oferty nie obejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.
6. 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 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.**

ROZDZIAŁ III WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU,

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - a) nie podlegają wykluczeniu z udziału w postępowaniu -Zamawiający wyklucza wykonawcę z postępowania na podstawie art.24 ust.1 pkt 12-23, art. 24 ust.5 pkt. 1 ustawy Pzp;
W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu Zamawiający żąda dołączenia do oferty oświadczeń i dokumentów określonych w rozdziale IV SIWZ.
 - b) spełniają warunki udziału w postępowaniu określone w pkt. 2 niniejszego rozdziału
2. Minimalne poziomy zdolności - warunki udziału w postępowaniu oraz wymagane od wykonawców środki dowodowe
 - a) kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej: zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie,
 - b) sytuacja ekonomiczna lub finansowa: zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie,
 - c) zdolność techniczna lub zawodowa: zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie, tj.:

-
3. Uregulowania dotyczące warunków udziału w postępowaniu
 - wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
 - uregulowania dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia,
 - jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych wykonawców,
 - wykorzystanie przez wykonawcę potencjału podmiotu trzeciego odbywa się zgodnie z art. 22a ustawy Pzp i §9 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016r., poz. 1126), o ile dotyczy wykonawcy
 4. Potwierdzą, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego tj. Wykonawca jest w posiadaniu niżej wymienionych dokumentów:
 - opisy, fotografie oraz inne dokumenty, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego tj katalog lub inny dokument oferowanego asortymentu lub inny dokument w języku polskim zawierający szczegółowy opis asortymentu potwierdzający zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z zamówieniem wymaganym przez Zamawiającego, Wykonawca winien opisać dokument numerem pakietu i pozycji, którego dotyczy;
 - Zamawiający wymaga preparatów przebadanych w akredytowanych laboratoriach. Protokoły badań do wglądu na wezwanie Zamawiającego w zakresie pakietów nr 4 , 5, 6, 7.
 - karty charakterystyki substancji niebezpiecznych dla pakietów nr 4, 5, 6, 7.
 5. W odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia są to aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010r Nr 107, poz. 679). tj. Certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE i - o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami
 6. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu zostanie dokonana przez zamawiającego w oparciu o analizę i ocenę złożonych wraz z ofertą dokumentów i oświadczeń na zasadzie klasyfikacji: spełnia/ nie spełnia. Warunek graniczny: spełnia.

ROZDZIAŁ IV WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA

W celu wstępnego wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania Wykonawca składa następujące dokumenty:

1. Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu:
 - a) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy Pzp dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania - wg załącznika nr 2 do SIWZ,
 - b) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy Pzp dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu - wg załącznika nr 3 do SIWZ,

3. 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 pkt a) i b)
4. 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 pkt a) i b)
5. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Potwierdza ono 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
6. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy Pzp, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art.24 ust.1 pkt 23 - wzór oświadczenia określa załącznik nr 4 do SIWZ.
7. Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza w postępowaniu, w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia, na wezwanie Zamawiającego, złoży następujące dokumenty:
 - a.) 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 do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy
8. Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza w postępowaniu, w celu potwierdzenia że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, na wezwanie Zamawiającego złoży:
 - a) katalog lub inny dokument oferowanego asortymentu lub inny dokument w języku polskim zawierający szczegółowy opis asortymentu potwierdzający zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z zamówieniem wymaganym przez Zamawiającego, Wykonawca winien opisać dokument numerem pakietu i pozycji, którego dotyczy;
 - b) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010r Nr 107, poz. 679). tj. Certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE i - o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami
 - c) karty charakterystyki substancji niebezpiecznych dla pakietów nr 4, 5, 6, 7.
 - d) protokołów badań preparatów przebadanych w akredytowanych laboratoriach dla pakietów nr 4, 5, 6, 7.
9. Dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz dokumenty, potwierdzające że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
10. Dokument, o których mowa w pkt 7. ppkt a.) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- 11.. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o której mowa w pkt 7. ppkt a.) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono jego upadłości. Dokument powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

12. Jeżeli w kraju w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 11.8, 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. Dokument, o którym mowa w zdaniu pierwszym powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
13. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
14. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.
15. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352) . W takiej sytuacji Wykonawca zobligowany jest do wskazania Zamawiającemu sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują.
16. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy PZP, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
17. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
18. W przypadku, o którym mowa w pkt 11.12. Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.

ROZDZIAŁ V INNE WYMAGANE DOKUMENTY

Wykonawca dołącza do oferty

1. Wypełniony formularz ofertowo cenowy wg wzoru określonego w **załączniku nr 1 do SIWZ**.
2. Pełnomocnictwo do podpisania oferty /oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza/ - tylko w sytuacji, gdy dokumenty i oświadczenia składające się na ofertę podpisane będą przez osobę inną niż uprawnioną do reprezentacji zgodnie z treścią odpisu właściwego rejestru.
3. Wypełniony szczegółowy formularz asortymentowo-cenowy (dla każdego zadania oddzielnie - załącznik nr 6);

ROZDZIAŁ VI
INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z
WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB 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. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie do Zamawiającego, nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa terminu składania ofert.
4. W celu skrócenia czasu przygotowania odpowiedzi na pytania o wyjaśnienie treści SIWZ Komisja przetargowa prosi, aby Wykonawcy zwracając się do Zamawiającego w sprawie udzielenia wyjaśnień wysyłali również treść pytań w wersji elektronicznej edytowalnej na adres poczty elektronicznej: zaopatr@szpitalmsw.rzeszow.pl
5. Do porozumiewania się z Wykonawcami uprawniony jest:
 - w sprawach merytorycznych:
 - Renata Cisło tel. /17/ 86-43-202 w godz. 10:00 – 12:00,
 - w sprawach proceduralnych:
 - Marek Pytel – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
 - tel. /17/86-43-215 w godz. 10:00 – 12:00,
 - e-mail: zaopatr@szpitalmsw.rzeszow.pl
6. Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia oraz potwierdzające, że oferowane usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, mogą być złożone w formach dopuszczonych prawem zgodnie z §14 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016r., poz.1126)

ROZDZIAŁ VII
WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

ROZDZIAŁ VIII
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 IX OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Oferta powinna zawierać wszystkie formularze, oświadczenia i dokumenty wskazane w rozdziale IV i V SIWZ.
3. 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.
4. 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.
5. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy. Pełnomocnictwo powinno być dołączone do oferty o ile nie wynika z innych załączonych dokumentów. Pełnomocnictwo powinno być złożone w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii.
6. 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.
7. Wykonawcy ponoszą wszelkie ewentualne koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
8. Ofertę wraz z załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi wykonawcy oraz napisem:

**„Oferta na przetarg nieograniczony na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących oraz materiałów medycznych jednorazowego użytku”
Nie otwierać przed 15.06.2018r. godz. 10:30”**

9. Wykonawca przed upływem terminu składania ofert, może wprowadzić zmiany do złożonej oferty. Wprowadzenie zmian do złożonych ofert należy dokonać w formie pisemnej, z dopiskiem „Zmiana oferty”.
10. Wykonawca przed upływem terminu składania ofert może wycofać swoją ofertę poprzez wysłanie informacji do Zamawiającego o wycofaniu swojej oferty, pod warunkiem, iż informacja ta dotrze do Zamawiającego przed upływem terminu składania ofert.
11. Informacje zawarte w ofercie, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity Dz. U. z 2003 r., Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.), co do których Wykonawca zastrzegł – nie później niż w terminie składania ofert – że nie mogą być udostępnione, muszą być oznaczone klauzulą „Tajemnica przedsiębiorstwa”. **Wykonawca w przypadku zastrzeżenia określonych części oferty jako tajemnicę przedsiębiorstwa, zobowiązany jest wykazać skuteczność takiego zastrzeżenia w oparciu o przepisy art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity Dz. U. z 2003 r., Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.).** Wykonawca nie może zastrzec informacji, dotyczących nazwy (firmy) oraz adresu Wykonawcy, a także informacji dotyczącej ceny oferty, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie. Zaleca się również, aby dokumenty te były spięte w sposób pozwalający na ich oddzielenie od reszty oferty.

ROZDZIAŁ X MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę w zamkniętej, opisanej kopercie należy złożyć **do dnia 15.06.2018r. do godz. 10.00** w Kancelarii Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie (bud. „G”, 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. 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 15.06.2018r. o godz. 10.30**.
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. Informacje te zamawiający niezwłocznie zamieści również na stronie internetowej.

ROZDZIAŁ XI 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. Cena jednostkowa x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto.
4. Ceny netto, brutto, wartość podatku VAT należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.
5. Cenę ostateczną oferty należy podać w złotych polskich cyfrą i słownie.
6. Cena netto podana w formularzu ofertowo-cenowym nie ulegnie zmianie przez cały czas obowiązywania umowy.
7. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

ROZDZIAŁ XII ZASADY WYBORU OFERTY I UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Zgodnie z dyspozycją art.87 ust.2 Pzp zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, oraz inne omyłki polegające na niezgodności oferty z SIWZ, nie powodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
2. Przez oczywistą omyłkę pisarską należy rozumieć zwłaszcza widocznie mylną pisownię wyrazu, ewidentny błąd gramatyczny, niezamierzone opuszczenie całego wyrazu lub jego części, czy też inną nasuwającą się samą przez się niedokładność przypadkową, której poprawienie nie zmienia rzeczywistej treści i sensu oświadczenia wykonawcy, tj. treści oferty.
3. Ocena oczywistości danej omyłki pisarskiej będzie dokonywana w kontekście treści

całej wypowiedzi oraz w odniesieniu do danych okoliczności sprawy. Zamawiający ma tu na uwadze oczywistość wynikającą z kontekstu pełnej treści oświadczenia zawartego w ofercie czy też jej części składowej (dokumentów składających się na jej treść).

4. Przez oczywistą omyłkę rachunkową należy rozumieć:
 - a. rozbieżności pomiędzy ceną wpisaną liczbą i ceną wpisaną słownie - w sytuacji takiej rozbieżności zamawiający przyjmuje, że prawidłowo wpisano cenę słownie,
 - b. omyłkę polegającą na uzyskaniu błędnego wyniku wskutek przeprowadzenia działania matematycznego, a w szczególności:
 - błędne obliczenie poszczególnych wartości, przy założeniu prawidłowości podanej liczby pacjentów i ceny jednostkowej za osobodzień,
 - niewłaściwe zaokrąglenie części dziesiętnych poszczególnych wartości, itp.,UWAGA: przyjęcie niewłaściwej stawki podatku VAT traktowane będzie jako błąd w obliczeniu ceny nie podlegający poprawieniu.
5. Ocena istotności zmian w treści oferty, jakie powodowałyby poprawienie innej omyłki, zostanie dokonana w odniesieniu do konsekwencji jakie będzie miało poprawienie danej omyłki. Konsekwencje te mogą także dotyczyć zmiany wartości oferty. Charakter omyłki zostanie oceniony na tle niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w ramach danej oferty a konsekwencje poprawienia danej oferty w postępowaniu odpowiednio uzasadnione, co do ich charakteru (czy zmiany w ofercie miałyby charakter istotny bądź nie).
6. Mając na uwadze postanowienia art.89 ust.1 pkt.7) Pzp, zgodnie z treścią którego zamawiający zobligowany jest odrzucić ofertę jeżeli wykonawca w terminie 3 dni od dnia otrzymania zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w art.87 ust.2 pkt.3 Pzp, w sytuacji poprawienia takiej omyłki w ofercie wykonawcy, dla zachowania sprawności prowadzonej procedury przetargowej, wykonawca ten w terminie trzech dni od przesłania informacji o poprawieniu omyłki prześle do zamawiającego pismo, z którego treści wynikać będzie czy wyraża on zgodę na poprawienie zaistniałej omyłki.

ROZDZIAŁ XIII

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

1. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty

Wybór oferty dokonany zostanie na podstawie poniższych kryteriów (nazwa kryterium, waga, sposób punktowania):

Lp.	Nazwa kryterium	Waga	Sposób punktowania
1.	Cena	60%	Cena oferty najniższej podzielona przez cenę oferty ocenianej x waga
2.	Termin dostawy	40%	Liczba pkt przyznana ofercie wg zasad określonych poniżej

UWAGA: Punkty w kryterium „Cena” wyliczone będą do dwóch miejsc po przecinku.

Oceny kryterium „Termin dostawy” Zamawiający dokona na podstawie informacji zawartej przez Wykonawcę w Formularzu ofertowo cenowym. Zamawiający dokona oceny wg poniższej punktacji:

- 1) termin dostawy 1-3 dni = 40 pkt
- 2) termin dostawy 4-5 dni = 20 pkt
- 3) termin dostawy 6 dni i więcej = 1 pkt

Ostateczna liczba punktów będzie stanowić sumę punktów uzyskanych w poszczególnych kryteriach : cena + termin dostawy

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

1. Umowa zostanie zawarta w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty - zawiadomienie to zostanie przesłane przez zamawiającego do wykonawców przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
2. Zamawiający zawrze umowę przed upływem wskazanego w pkt.1 terminu, jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta (art.94 ust.2 pkt.1) a)) lub w sytuacji, o której mowa w art.94 ust.2 pkt.3) Pzp.
3. Osoba lub osoby reprezentujące wykonawcę przy podpisaniu umowy powinny legitymować się stosownym upoważnieniem.

ROZDZIAŁ XV WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

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

Wzór umowy stanowi Załącznik nr 6 do SIWZ

ROZDZIAŁ XVII ZMIANA UMOWY

1. Zamawiający nie przewiduje istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru oferty.
2. Zmiany w zakresie obowiązującej stawki VAT następują z mocy prawa. Umowa będzie aneksowana. W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie jedynie cena brutto.

ROZDZIAŁ XVIII POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA

1. Wykonawcom, a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Pzp (art. 179-198 g).

ROZDZIAŁ XIX POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Protokół wraz z załącznikami jest jawny.
2. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
3. Oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji - gdy wykonawca składając ofertę zastrzegł w odniesieniu do tych informacji, że nie mogą być one udostępnione innym uczestnikom postępowania.

4. Zamawiający udostępnia dokumenty po złożeniu pisemnego wniosku, w siedzibie zamawiającego (Kancelaria), w godzinach od 7:00 do 14:35,

ROZDZIAŁ XX ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ

1. Zamawiający załącza do SIWZ załączniki.
 2. Załączniki do SIWZ należy traktować jako integralne części SIWZ, co oznacza, że zawarte w tych załącznikach postanowienia obowiązują wykonawcę w tym samym zakresie co postanowienia SIWZ.
 3. Wykaz załączników do SIWZ:
 - 1) Formularz ofertowo cenowy - zał. nr 1,
 - 2) Oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy PZP dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania - zał. nr 2 do SIWZ,
 - 3) Oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy PZP dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu - zał. nr 3 do SIWZ,
 - 4) Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa art. 24 ust. 1 pkt 23 - wzór oświadczenia określa załącznik nr 4 do SIWZ
 - 5) Wzór umowy - zał. nr 5 do SIWZ
 - 6) Formularze asortymentowo cenowe - zał. nr 6 do SIWZ
-
-
-

FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

_____ dnia _____

(pieczęćka firmowa wykonawcy)

1. Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym z dnia 07.06.2018r. na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących oraz materiałów medycznych jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16,

oferujemy dostawę przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem

* w zakresie zadania nr

za łączną cenę netto (za cały okres świadczenia dostawy tj. 12 miesięcy), która wynosi:

..... złotych

(słownie złotych:

Po naliczeniu podatku VAT..... %

Cena brutto wynosi:.....złotych

(słownie złotych:

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

2. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić realizację dostawy **w ciągu..... dni roboczych**, w godz. od. 7:00 do godz. 14:00 po zgłoszeniu zamówienia

3. W rozliczeniach będzie obowiązywać termin płatności, który wynosi **60 dni**, licząc od dnia otrzymania faktury VAT. Płatność będzie dokonywana przelewem na rachunek Wykonawcy.

4. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty otwarcia oferty.

5. Oświadczamy, że postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane.

6. 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.

7. 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.

Oświadczam/y, że należymy do:

mikroprzedsiębiorstwa (przedsiębiorca, który co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych: zatrudniał średniorocznie mniej niż 10 pracowników oraz osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 2 milionów euro lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczył równowartości w złotych 2 milionów euro),

małego przedsiębiorstwa (przedsiębiorca, który co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych: zatrudniał średniorocznie mniej niż 50 pracowników oraz osiągnął

roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 10 milionów euro lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 10 milionów euro),

średniego przedsiębiorstwa (przedsiębiorca, który co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych: zatrudniał średniorocznie mniej niż 250 pracowników oraz osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 50 milionów euro lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 43 milionów euro),

dużego przedsiębiorstwa (pozostałe przedsiębiorstwa nie wymienione j. w.)
(należy wskazać poprzez zaznaczenie odpowiedniego pola)

Przedsiębiorstwo (lub inaczej jednostka gospodarcza) – wyodrębniona [prawnie](#), organizacyjnie, technicznie – produkcyjnie i ekonomicznie jednostka, prowadząca [działalność gospodarczą](#), stanowiąca podmiot podstawowej rangi w [gospodarce rynkowej](#). Istotą działalności przedsiębiorstwa jest produkcja [dóbr](#) lub świadczenie usług. Najczęściej definiowanym celem działalności przedsiębiorstwa jest osiągnięcie zysku poprzez zaspokajanie potrzeb [konsumentów](#). Z perspektywy finansowej celem przedsiębiorstwa jest wzrost jego wartości rynkowej w średnim i długim okresie z korzyścią dla jego właścicieli.

Wykonawca pochodzi z innego państwa członkowskiego Unii Europejskiej: tak
nie

Skrót literowy nazwy państwa

Wykonawca pochodzi z innego państwa nie będącego członkiem Unii Europejskiej:
tak nie

Skrót literowy nazwy państwa

(należy wskazać poprzez zaznaczenie odpowiedniego pola i wpisanie skrótu litrowego państwa)

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy

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

Zamawiający:

.....
.....
(pełna nazwa/firma, adres)

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. (nazwa postępowania),
prowadzonego przez (oznaczenie zamawiającego), 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.

..... (miejscowość), 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 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....
..... (miejscowość), dnia r.

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

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

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

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami:

..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także

w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania

o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

Zamawiający:

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

(pełna nazwa/firma, adres)

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. (nazwa postępowania), prowadzonego przez
.....(oznaczenie zamawiającego), 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)

Zamawiający:

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

(pełna nazwa/firma, adres)

.....
Nazwa wykonawcy

OŚWIADCZENIE
NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 11 USTAWY

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

pn. (nazwa postępowania), prowadzonego
przez(oznaczenie zamawiającego), oświadczam, co
następuje:

Oświadczam, że nie należę do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5) ustawy Prawo zamówień publicznych (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.5)) *

Oświadczam, że należę do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5) ustawy Prawo zamówień publicznych (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.5), **w załączeniu, wraz z ofertą, przekazuję listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.***

*** niepotrzebne skreślić**

Na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 23) ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Data:

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy na zewnątrz)

Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 3 ustawy PZP, przekazuje 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

= WZÓR UMOWY =
Projekt umowy nr/ 2018

zawarta w dniu 2018 r. w zakresie zadania nr....., pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, wpisanym do KRS pod numerem 0000020148 prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS zwanym w treści umowy **Zamawiającym** reprezentowanym przez:
Dyrektora Zbigniew Widomski

a

..... wpisanym do pod numerem
prowadzonego 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 2015r., poz. 2164 z późn.zm.).

§ 1

1. Zamawiający zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego asortymentu wyszczególnionego w formularzach asortymentowo-cenowych stanowiących 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 artykuły fabrycznie nowe, kompletne, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości, a także wolne od wad materiałowych i prawnych. Gwarantuje także, że dostarczone wyroby 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:
jeden rok 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:
Wykonawca zobowiązany jest zapewnić realizację dostaw w ciągu dni roboczych, w godz. od 7:00 do godz. 14:00 po zgłoszeniu zamówienia wg

faktycznych potrzeb Zamawiającego. Wykonawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru do Magazynu Centralnego SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie

4. Wszystkie koszty związane z dostawą preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących oraz materiałów medycznych jednorazowego użytku użytych loco Magazynu Centralnego SP ZOZ MSWiA 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 dostarczone wyroby medyczne, Zamawiający zapłaci Dostawcy cenę zgodnie z ofertą przetargową stanowiącą załącznik nr 1 w terminie 60 dni od daty dostarczenia faktury, w wysokości netto..... zł, co stanowi wartość brutto zł (słownie:), płatnej przelewem na konto Dostawcy.
2. Cena dostarczonych wyrobów medycznych 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.
3. W przypadku okresowych promocji lub rabatów na wyroby objęte umową przetargową Dostawca zobowiązuje się do zastosowania warunków promocyjnych.
4. Po zrealizowaniu ilościowym zakupu wyrobów medycznych z zadania przetargowego, Zamawiającemu gwarantuje się ciągłość zakupu w/w w cenie nie wyższej niż zapisana w umowie, do wartości danego zadania przetargowego.

§ 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 0,1% 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

Formularze asortymentowo cenowe

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 1

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Papier do EKG Ascard 104 mm x 40 m z nadr.	Rol.	40					
2	Papier videoprinter Mitsubishi K-61 110 x 20	Rol.	190					
3	Papier do EKG Ascard , 210 mm x 25 m z nadr.	Rol.	160					
4	Papier do EKG Ascard 112 mm x 25 m z nadr.	Rol.	760					
5	Papier do EKG Ascard , 50 mm x 30 m z nadr.	Rol.	15					
6	Papier do EKG 106,5 mm x 23 m z nadrukiem	Szt.	55					
7	Pasta do preparacji naskórka w badaniach EKG 160 g	Szt.	15					
8	Papier termoczuły 57 mm x 30 m	Rol.	30					
9	Kubek na mocz z nakrętką o poj. od 100 do 120 ml (op. x 100)	Op.	5					
10	Kubek na mocz z nakrętką sterylny o poj. od 100 do 120 ml (op. x 50)	Op.	2					
11	Nakłuwacze, igła 1,8 mm (op. x 100 szt.)	Op.	370					
12	Nakłuwacze, igła 2,4 mm (op. x 100 szt.)	Op.	20					
13	Pojemnik na kał z łopatką, o poj. od 25 do 30 ml	Szt.	1000					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis osoby upoważnionej

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 2

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Wielorazowy zasilacz wykonany z aluminium do jednorazowych laryngoskopów (rękojeść i łyżka zespolona trwale ze sobą), zasilany poprzez dwie baterie LR6 AA. Światło emitowane przez wydajną diodę LED. Zasilacz ładowany w rękojeść laryngoskopu.	Szt.	5					
3	Laryngoskop jednorazowy (rękojeść i łyżka trwale zespolone ze sobą) wykonany z polipropylenu - niewrażliwego na temperaturę i skręcanie. Standardowa rękojeść (średnica 32 mm) i łyżka kompatybilna z powyższym zasilaczem . Rozmiar Macintosh nr 3	Szt.	500					
4	Laryngoskop jednorazowy (rękojeść i łyżka trwale zespolone ze sobą) wykonany z polipropylenu - niewrażliwego na temperaturę i skręcanie. Standardowa rękojeść (średnica 32 mm) i łyżka kompatybilna z powyższym zasilaczem . Rozmiar Macintosh nr 4	Szt.	500					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis osoby upoważnionej

Pieczeń oferenta

Pakiet nr 3

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Filtr płaski chlorowy (wylapuje zapach chloru) wymieniany co100 cykli ,kształt prostokąta wymiary 16,5cm wysokość 8,00cm szerokość ,2,00cm głębokość do myjki CLEANTOP	Szt..	24					
2	Filtr okrągły – mechaniczny do płynu dezynfekcyjnego, wylapuje wszelkie zanieczyszczenia, wymiana co 400 cykli, filtr wypełniony wkładem z włókniny polipropylenowej; konieczność wymiany filtra sygnalizowana przez myjnię; wymiary: 8,5 cm wysokość, 13,00 cm średnica	Szt..	7					
3	1 pudełko = 24 saszetki z roztworem soli do kąpeli dezynf. Preparat do przygotowania roztworu NaCl do myjni endoskopowej Cleantop firmy Kaigen Co. Ltd.; właściwości fizyczne i chemiczne: 10% chlorek sodu, stan fizyczny: roztwór, zapach: bezwonny, pH: 6,7, lepkość 1 cP, temperatura wrzenia (jako 100% NaCl): 2,575 stopni F, temperatura zamrażania/ topnienia (jako 100% NaCl): 1474 stopni F, wzór cząsteczkowy: NaCl, masa cząsteczkowa: 58,43	Op.	42					
4	Kleszczyki biopsyjne, łyżeczki owalne z okienkiem i igłą, pokryte hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu; średnica korpusu narzędzia max. 2,4 mm, długość 230 cm, do kanału roboczego min. 2,8 mm; jednorazowego użycia	Szt.	440					
5	Ustnik plastikowy z rurką tlenową, jednorazowego użycia	szt.	1500					
6	Złoże żywiczne do stacji uzdatniającej wodę. Złoże pracuje na zasadzie jonowymiennej . Celem jest zmiękczenie wody. 1op.=25 litrów	Op.	3					
7	Ustnik dla dorosłych o anatomicznej strefie zgryzu, nie zawiera lateksu, nie sterylny, z regulowaną opaską mocującą, delikatne regulowane mocowanie nie powoduje dyskomfortu, ucisku na policzki i twarz pacjenta,	szt.	100					

	opaska mocująca wykonana z miękkiego elastycznego tworzywa (materiałowego), otwór główny o wymiarach 21 mm x29 mm; jednorazowego użycia							
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
 Podpis osoby upoważnionej

Pieczęć oferenta

Pakiet 4

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa 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, Polio, Adeno, Rota). Produkt biobójczy. Opakowania 1 litr.	litr	70					
2.	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, chlorheksydyny 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. 50% z pompką dozującą.	op.	700					
3.	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu propan-2 – ol bez zawartości etanolu, z dodatkiem substancji pielęgnujących: dexpantenolem oraz glicerolem, o spektrum B, Tbc, F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Noro). Produkt biobójczy. Opakowania 500 ml.	op.	700					

4.	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu propan-2 – ol bez zawartości etanolu, z dodatkiem substancji pielęgnujących: dexpanthenolem oraz glicerolem, o spektrum B, Tbc, F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Noro). Produkt biobójczy. Opakowania 100 ml.	op.	100					
5.	Preparat w postaci emulsji na bazie oliwy z oliwek do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, o neutralnym pH - 5,5. Bez zawartości dodatków silikonowych. Testowany dermatologicznie. Kosmetyk. Opakowania 1 litr.	litr	70					
6.	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.	op.	180					
7.	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. Terraе, M. Avium – EN 14348) V – EN 14476 w czasie do 15 min. w stężeniu do 2%. Możliwość rozszerzenia o spory (w tym Clostridium difficile). Wyrób medyczny kl. II A. Saszetki - 40g.	sasz.	500					
8.	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 1 litr.	litr	280					
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.	280					
11.	Alkoholowy preparat do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego, na	op.	300					

	bazie etanolu i propanol. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Opakowania 1 litr z spryskiwaczem.							
12.	Chusteczki przeznaczone do przecierania powierzchni na mokro, na bazie alkoholu: etanolu i propanolu. Wymiar 20x27. Opakowania 200 szt.	op.	350					
13.	Wkłady do pozycji 12 chusteczki w opakowaniu.	op.	600					
14.	Chusteczki o wymiarach 20x20 do dezynfekcji głowic USG, sprzętu wrażliwego na działanie alkoholu. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Opakowania 200 szt.	op.	220					
15.	Wkłady do pozycji 14 chusteczki w opakowaniu.	op.	45					
16.	Chusteczki na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji wyrobów medycznych. Działanie: S – 5 minut. Opakowanie 50 sztuk.	op.	15					
17.	Żel do masażu leczniczego. Powoduje lepsze ukrwienie skóry, nie działa drażniąco. Na bazie alkoholu denaturowanego katonem metyloetylowym, olejków roślinnych, Ph neutralne dla skóry. Opakowania 0,5 litra.	op.	260					
18.	Pianka czyszcząco –pielęgnująca. Na bazie składników naturalnych. Nie powoduje podrażnień błon śluzowych, skóry. Działanie: B, F. Opakowania 0,5 litra.	op.	640					
19.	Preparat do płukania jamy ustnej na bazie octenidyny bez chlorheksydyny i alkoholu. Działający na MRSA. Opakowania 250 ml.	op.	75					
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 250 ml.	op.	70					
21.	Bezbarwny i bezwonny preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania przedsiionków nosa z zawartością octenidyny. Opakowania 6 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.	45					
23.	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. Opakowania: 500 ml.	op.	100					
24.	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) Opakowania 250 ml.	op.	450					
25.	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). Opakowania 1 litr.	litr	25					
26.	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 nadtlenu wodoru. Bez zawartości jodu, etanolu, związków amoniowych i chlorheksydyny. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HBV, Rota, Vaccinia). Opakowania 250 ml.	op.	200					
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 nadtlenu wodoru. Bez zawartości jodu, etanolu, związków amoniowych	litr	70					

	i chlorheksydydy. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HBV, Rota, Vaccinia). Opakowania 1 litr.							
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.	160					
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. M.Terrae, Rota: stężenie - 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 bratobójczego (PN EN 14348). Opakowania 1 litr.	op.	75					
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, 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.	15					
31.	Suche chusteczki przeznaczone do nasączania 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.	50					
32.	Kompatybilne do pozycji 33 wiaderka dozujące.	szt.	6					
					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

Lp.	Opis preparatu	J.m.	Ilość szacunkowa 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.	18					
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 toksycznych - dokument aktualny, wydany nie wcześniej niż w 2010 r. Opakowania po 100 szt.	op.	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 6

Lp.	Opis preparatu	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1.	<p>Trójenzymatyczny preparat (lipaza, amylaza, proteaza), 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, optyki. Bez zawartości poliamin. Potwierdzona badaniami analiza elektrochemiczna zapobiegania wywoływania korozji wżerowej na narzędziach oraz co najmniej 96 godzinna aktywność zapobiegania tworzenia biofilmu zgodnie z normą ISO 18853-5. Neutralne pH roztworu roboczego. Wymagane spektrum biobójcze w czasie 5 min: B (EN 13727 w tym Acinetobacter baumannii), Tbc, F, HIV, HCV, HBV, Herpes, Vaccinia, H1N1 w stężeniu 0,5%. Nie może posiadać oznaczenia GHS 08. Wymagany status wyrobu medycznego klasy IIb. Kompatybilny z preparatem z poz. 5. Opakowania 5 litr, pompki dozujące 1 na 4 opakowania 5 litr. Opinie Pentax, Fujinon</p>	op.	10					
2.	<p>Trójenzymatyczny preparat (lipaza, amylaza, proteaza), 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, optyki. Bez zawartości poliamin. Potwierdzona badaniami analiza elektrochemiczna zapobiegania wywoływania korozji wżerowej na narzędziach oraz co najmniej 96 godzinna aktywność zapobiegania tworzenia biofilmu zgodnie z normą ISO 18853-5. Neutralne pH roztworu roboczego. Wymagane spektrum biobójcze w czasie 5 min: B (EN 13727 w tym Acinetobacter baumannii), Tbc, F, HIV, HCV, HBV, Herpes, Vaccinia, H1N1</p>	op.	45					

	<p>w stężeniu 0,5%. Nie może posiadać oznaczenia GHS 08. Wymagany status wyrobu medycznego klasy IIb. Kompatybilny z preparatem z poz. 5. Opakowania 1 litr z wbudowanym, niedemontowanym dozownikiem przelewowym.</p>							
3.	<p>Preparat trójenzymatyczny do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów i wyrobów medycznych. Zawierający chlorheksydynę. Skuteczność bójcza w czasie 5 min w stężeniu 0,5%. Aktywny wobec: bakterii (w tym Acinetobacter baumannii 91 ESBL, Klebsiella pneumoniae, OXA 48, Enterobacter cloacae OXA 48, Escherichia Coli OXA 48, Enterococcus faecium VRE), drożdżaków, wirusów (HIV, HCV, HBV, Herpes, Vaccinia). Potwierdzona badaniami analiza elektrochemiczna zapobiegania wywoływania korozji wżernej na narzędziach oraz co najmniej 96 godzinna aktywność zapobiegania tworzenia biofilmu zgodnie z normą ISO 18853-5. Nie może posiadać oznaczenia GHS 08. Wyrób medyczny kl. II b Kompatybilny z preparatem z pozycji 1,2. Opakowania 1 litr z wbudowanym, niedemontowanym dozownikiem przelewowym.</p>	op.	15					
4.	<p>Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i powierzchni (łącznie z pow. 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 - w 1 %: B, F, Tbc, V, Clostridium difficile w czasie max 30 min. Możliwość skrócenia czasu do 15 min w stężeniu max 2%. W 0,5%: B, F, Tbc, (HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota), Clostridium difficile (027) w czasie 15 min. Skuteczny także wobec Acinetobacter baumannii, trichophyton mentagrophytes. Roztwór roboczy zachowujący aktywność przez 24 godz. Możliwość zasypywania zanieczyszczeń organicznych. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych i do inkubatorów. Potwierdzony badaniem brak korozji wżernej. (Uwaga - Oświadczenie że preparat posiada inhibitory korozji nie</p>	op.	5					

	<p>świadczy o braku korozji wżeranej). Opcjonalnie paski testowe. Opakowania:wiaderko 1 kg Kompatybilny z preparatem z poz. 1,2. Wyrób medyczny kl II B.</p>							
5.	<p>Preparat do dezynfekcji sprzętu endoskopowego, na bazie aldehydu ortoftalowego, bez konieczności stosowania aktywatora. Wymagane spektrum bójcze B, F, Tbc, V w 5 min., S w czasie max do 30 minut. Trwałość roztworu roboczego 14 dni, z możliwością kontroli jego aktywności walidowanymi testami. Trwałość po otwarciu 24 miesiące). Opakowanie: kanister 5 litrowy, opcjonalnie testy kontrolne opakowanie a 50 szt. (osobna poz.) Kompatybilny z preparatem z poz. 1,2. Opinia Fuji</p>	op.	15					
6.	<p>Walidowane testy kontrolne do pozycji Nr. 5. Opakowana 50 sztuk.</p>	op.	2					
7.	<p>Preparat chlorowy w postaci tabletek o działaniu sporobójczym do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni. Działanie w stężeniu podstawowym B, Tbc, F, V, S (Clostridium Difficile, Perfingens, Bacillus Subtilis) w 15 min. w stężeniu 1000 ppm. Możliwość zastosowania do powierzchni kontaktujących się z żywnością oraz do powierzchni zanieczyszczonych organicznie. Możliwość dezynfekcji tekstyliów szpitalnych. Stabilność roztworu 3 doby.Kompatybilny z preparatem z poz. 10. Opakowanie a 200 tabletek.</p>	op.	30					
8.	<p>Preparat myjąco -dezynfekujący do wszystkich zmywalnych powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia. Na bazie N-(3 aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3 diaminę i chlorek didecyłodimetyloamoniowy. Skuteczność bójcza w stężeniu 0,25% B (MRSA, Klebsiella pneumoniae ESBL, Acinetobacter baumannii ESBL, Enterobacter Cloacae ESBL, Escherichia coli ESBL), Candidia albicans, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vacinia, Rota, Herpes, Corona) w czasie max 15 min. Spełniający normy Fazy 2/2. Nie wymagający splukiwania z powierzchni. Nie może powodować oparzeń skóry. Opakowania 1 litr z fabrycznie wbudowanym, niedemontowalnym dozownikiem</p>	op.	15					

9.	<p>Gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych oraz małych i trudnodostępnych powierzchni, na bazie etanolu z dodatkiem alifatycznych IV rzędowych związków amoniowych, o szerokim spektrum działania obejmującym bakterie (włącznie z Tbc i MRSA, Acinetobacter baumannii ESBL), Candida albicans i wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Adeno, Herpes, Corona, AH1N1) o szczególnie krótkim czasie działania do 30 sek. Działanie grzybobójcze, prątkobójcze, Norovirus, SARS max 5 min. Możliwość użycia do powierzchni kontaktujących się z żywnością oraz w obecności pacjentów przez przetarcie oraz spryskanie. Preparat nie może być klasyfikowany jako GHS 05. Wyrób medyczny kl II A. Opakowania 1 litr z spryskiwaczem.</p>	op.	300					
10.	<p>Chusteczki inkrustowane chlorem, uwalniające 10 000 aktywnego chloru. Spektrum bójcze w czasie 15 min: B, prątki, F, V, Clostridium difficile. Możliwość użycia na sucho i na mokro. Posiadające właściwości myjące. Poświadczenie producenta o bezpieczeństwie stosowania w obecności pacjenta, oraz do dezynfekcji powierzchni z resztkami moczu. Dodatkowe badania zgodne z EN 16615:2015 (war. brudne F2/2). Gramatura 60 g. Rozmiar 19 x 24 cm. Opakowania a 25 sztuk.</p>	op.	40					
12.	<p>Alkoholowy preparat (hydrożel) o właściwościach tiksotropowych o 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 i wirusobójcze w 30 sek. według obowiązujących w Polsce Norm Europejskich. Spektrum działania: B (w tym skuteczność wobec XRB), F, V (HIV, HBV, HCV, Rotawirus), M. Terraе, M. Tbc 30 - sek, Polio, Adeno – 1 minuta. Spektrum bójcze określone wg obowiązujących w Polsce Norm Europejskich. Temperatura przechowywania do 25°C. Udokumentowana możliwość stosowania przez kobiety w ciąży i</p>	op.	500					

	dzieci powyżej 3 r.ż. Nie wykazuje właściwości drażniących, opracowany według formuły NCP. Opakowania 500 ml.							
13.	Bezalkoholowe chusteczki myjąco – dezynfekujące do powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu przeznaczone do przecierania endoskopów, głowic USG, powierzchni kontaktujących się z żywnością, kranów kontaktowych i powierzchni drażliwych: monitory ekrany dotykowe. Spektrum warunki brudne faza 2/2, 2 min B (szczepy XRB: Acinetobacter baumannii ESBL, Klebsiella pneumoniae OXA 48, Escherichia coli OXA 48, Enterococcus faecium VRE). 5 minut drożdżakobójcze, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vacina, Herpes, VRS, Polio, SV 40). Dodatkowe badania zgodne z EN 16615:2015 F2/2. Nie wymagają splukiwania powierzchni po użyciu wymiar 18x20 sztuk 100. Konfekcjonowane w małych płaskich opakowaniach typu flow-pack.	op.	50					
14.	Gotowy do użycia preparat alkoholowy z zawartością 0,1 g glutaraldehydu, preparat do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i przedmiotów, trudno dostępnych miejsc i szczelin, równie do powierzchni kontaktujących się z żywnością. Spektrum działania w czasie 1 min : bakteriobójcze, prątkobójcze, drożdżakobójcze, wirusobójcze (HIV, HBV, HCV, Adeno, Vaccinia, Noro, Polyoma SV40). Po zastosowaniu nie tworzy tłustego nalotu, łatwo się rozprowadza, szybko schnie nie pozostawiając żadnych śladów. Opakowania 1 liter z fabrycznie montowaną końcówką aplikującą i jednorazowymi chusteczkami do przecierania w komplecie min. 20 sztuk.	op.	5					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Pieczeń oferenta

Pakiet 7

Lp.	Opis preparatu	J.m	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1.	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w postaci żelu. Wkład o pojemności 1000 ml, mieszczący 1000 doz. Butelka ekologiczna zasysająca się do środka w miarę zużycia środka. Skład produktu oparty o substancję aktywną: etanol 85 %. Posiada w składzie substancje pielęgnacyjne - panthenol i glicerynę. Produkt posiadający dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego. Produkt posiadający właściwości bójcze wobec: bakterii, MRSA, VRE, grzybów, drożdży oraz mycobakterii (M. Terrae, M Avium). Nie zawiera substancji zapachowych ani barwników. Skuteczny wobec wirusów osłonionych w czasie 30 s., Rota wirusów w czasie 30 s. oraz wirusów nieosłonionych Polio i Adeno do 2 min. Kompatybilny w dozownikami będącymi na wyposażeniu szpitala.	op.	20					
2.	Preparat do higienicznej dezynfekcji rąk w postaci piany. Wkład o pojemności 950 ml + (- 5%), mieszczący 2375 doz + (- 5%). Butelka ekologiczna zasysająca się do środka w miarę zużycia środka. Skład produktu oparty o Etanol, propan 1-ol, propan 2-ol. Posiada w składzie substancje pielęgnujące. Nie zawiera substancji zapachowych ani barwników. Produkt posiadający dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego. Skuteczność Bakterie gram dodatnie, Bakterie gram ujemne (MRSA, MRSH, VRE) Drożdże - 15s., (M. Terrae), - 30s. Kompatybilny z dozownikami będącymi na wyposażeniu szpitala.	op.	20					
3.	Wkład do dozownika manualnego lub sensorowego. Łagodne mydło w pianie nie podrażniające skóry. Mydło we wkładzie wymiennym jednorazowego użytku. Szczelna jednorazowa butelka ze zintegrowaną pompką zapewniającą higienę i zmniejszenie ryzyka krzyżowego przenoszenia bakterii. Butelka zasysająca się, bez dostępu powietrza z zewnątrz. Wkład zabezpieczony przed przypadkowym opróżnianiem w czasie transportu i	op.	10					

	magazynowania. Mydło o Ph 5, gęstość względna 1,03, produkt łatwo rozpuszczalny w wodzie. Produkt musi posiadać kartę charakterystyki oraz certyfikat ekologiczności Eco Lable. Pojemność wkładu 1 litr. Ilość dawek nie mniejsza niż 2500.							
4.	Wkład do dozownika manualnego lub sensorowego. Mydło w pianie nie podrażniające skóry, bogate w składniki odżywcze. Posiada europejski ekocertyfikat, który potwierdza troskę o środowisko naturalne. Mydło we wkładzie wymiennym jednorazowego użytku. Szczelna jednorazowa butelka z zintegrowaną pompką zapewniającą higienę i zmniejszenie ryzyka krzyżowego przenoszenia bakterii. Butelka zasysająca się, bez dostępu powietrza z zewnątrz. Produkt łatwo rozpuszczalny w wodzie. Produkt musi posiadać kartę charakterystyki oraz certyfikat ekologiczności Eco Lable. Mydło posiadające skuteczność wobec normy EN1499. Pojemność wkładu 1 litr. Ilość dawek nie mniejsza niż 2500.	op.	10					
5.	5 szt. naściennych dozowników do mydła w płynie oraz preparatów dezynfekcyjnych w płynie i w żelu, biały, wykonany z materiału ABS i MABS. Zamykany na metalowy kluczyk. Dozownik posiada dwufunkcyjny zamek: otwierany za pomocą kluczyka lub za pomocą przycisku. Dozownik posiadający metalowy łokciownik. Wymiary dozownika: Wysokość: 29,1 cm. Szerokość: 11,2 cm Głębokość: 11,4 cm. Dozownik kompatybilny z wkładem z pozycji 1.	szt.	5	bezpłatne użyczenie				

6.	<p>5 szt. naściennych dozownik do mydła w pianie oraz preparatów dezynfekcyjnych w pianie wykonanych z tworzywa ABS, w kolorze białym, o wymiarach 286 mm x 113 mm x 105 mm. Dozownik zawiera okienko umożliwiające kontrolę wkładu. Wyposażony w metalowy zamek, z możliwością otwierania metalowym kluczykiem lub ręcznie. Potwierdzona łatwość użytkowania dla dzieci i osób starszych. Posiada certyfikat łatwego czyszczenia i intuicyjnej wymiany wkładów. Dozownik kompatybilny z wkładem z pozycji 2.</p> <p>W ramach dostawy dozowników Wykonawca zapewni szkolenie z obsługi dozowników i montażu wkładów w siedzibie zamawiającego po 14 dniach od podpisania umowy.</p>	szt.	5	bezpłatne użyczenie				
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Pakiet 8

L.p.	Opis preparatu	J.m	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1.	Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, teksturowane na końcach palców o obniżonej grubości: na palcu 0,08+/-0,01mm, na dłoni 0,07+/-0,01mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, średnia siła zrywu min. 7,0N, AQL 1,0- potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż z 2017 r. Wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, formaldehydu (min 4%) i jodopowidonu (min 10%) - poziom 3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% (izopropanol i etanol) na min 2 poziomie - potwierdzone raportem z badań wg EN 374-3 z jednostki niezależnej oraz min 10 cytostatyków na min 3 poziomie- potwierdzone raportem z badań wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej i piktogramem na opakowaniu. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu, pakowane po 250 szt. (240 szt. dla XL). Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze pojedynczo za mankiety, w celu ograniczenia kontaminacji pozostałych rękawic, kompatybilne z uchwytami: pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa oraz metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L.	op.	4000					
2	Rękawice chirurgiczne, neoprenowe, bezpydrowe, sterylne, kolor brązowy, rolowany mankiety, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Siła zrywu przed starzeniem: min 13N i AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób	par	200					

	medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM F1671. Odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie)- potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0							
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet 9

L.p.	Opis preparatu	J.m	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1.	Gaziki do dezynfekcji skóry przed iniekcjami nasączony alkoholem izopropylowym z chlorheksydyną. Gazik złożony czterokrotnie 9 warstw włókniny wielkość gazika 11x12-11x12,5 cm wykonany z wysokogatunkowej 70 g włókniny. Wyrób medyczny klasa I. Opakowania 100 sztuk	op.	100					
2.	Gaziki do dezynfekcji skóry przed iniekcjami nasączony 36,8% izopropanol. 47,3 % etanol. Gazik złożony czterokrotnie 9 warstw włókniny wielkość gazika 11x12-11x12,5 cm wykonany z wysokogatunkowej 70 g. włókniny. Wyrób medyczny klasa I. Opakowania 100 sztuk	op.	100					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złoty ch brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy