

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 03.07.2019r.

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.12.19

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 rękawic oraz sprzętu medycznego jednorazowego użytku

CPV 33190000-8, 33141420-0, 33141310-6, 33141320-9, 33194120-3

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 rękawic oraz sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, transportem 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 dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Ilość zadań 11. Przedstawienie oferty nie obejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
4. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.
5. Termin płatności wymagany przez Zamawiającego to 60 dni od daty dostarczenia faktury.
6. Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 14.35.

OZDZIAŁ 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.

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.
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,
2. 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)
3. 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)
4. 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.
 5. 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.
 6. 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.
 7. 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.
 8. 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 poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
 9. Dokument, o których mowa w pkt 6 ppkt a) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 10. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o której mowa w pkt 6 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.
 11. 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 10, 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.
12. 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.
 13. 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.
 14. 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.
 15. 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.
 16. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
 17. W przypadku, o którym mowa w pkt 10., 11. 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: zaopatrz@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
Grażyna Jeż tel. /17/ 86-43-245 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: zaopatrz@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
rękawic oraz sprzętu medycznego jednorazowego użytku .”
Nie otwierać przed 11.07.2019r. 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 (Dz.U. 1993 Nr 47 poz. 211 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 (Dz. U. 1993 Nr 47, poz. 211 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 11.07.2019** 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 11.07.2019r. 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 omyłki pisarskie, 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 danego towaru i ceny jednostkowej towaru,
 - 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):

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

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 5 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.

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 _____

(pieczętka firmowa wykonawcy)

1. Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym z dnia 03.07.2019r. na dostawę rękawic oraz sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów

oferujemy dostawę przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem

* w zakresie pakietu 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 (podać!)**, 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.
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.
8. **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 przekroczyły 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, techniczno – 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:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Rzeszowie
ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
(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.

..... (miejsowość), dnia r
(podpis)

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

okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY
POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

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

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

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

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

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

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

.....

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

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Rzeszowie
ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
(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:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Rzeszowie
ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
(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, przekaże zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP.

Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

= WZÓR UMOWY =
Projekt umowy nr/ 2019

zawarta w dniu 2019 r. w zakresie pakietu nr....., pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji 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 Zbigniew Widomski

a

..... wpisanym do pod numerem
.....
..... prowadzonego przez
.....zwanym 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, e-mailem, rodzaj i ilość zamawianego towaru. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie:
Dostawca 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.** Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy **Dostawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru do Magazynu Centralnego SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie.**
4. Wszystkie koszty związane z dostawą rękawic oraz sprzętu medycznego jednorazowego użytku loco Magazyn Centralny 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 wskazanej na fakturze VAT.
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 wyroby.
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	Przedłużacz do pomp infuzyjnych z zakończeniami luer-lock , długość 1,5m. Bez zawartości ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier.	Szt.	2 600					
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych z zakończeniami luer-lock, światłooporny (bursztynowy lub czarny), długość 1,5 m. Bez zawartości ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier.	Szt.	2 500					
3	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, elastyczna komora kroplowa wykonana z tworzywa wolnego od PVC o dł. min. 6 cm, całość wolna od ftalanów zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz miejscem na kolec po zakończonej infuzji, zestaw wolny od lateksu oraz ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier	szt.	60 000					
4	Aparat do przetaczania płynów infuzyjnych automatycznie zatrzymujący infuzję na poziomie komory kroplowej po jej opróżnieniu. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, długość drenu 180 cm. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza. Filtr odpowietrzania w odpowietrzniku aparatu tworzy system zamknięty. Mechanizm rolkowy wyposażony w miejsce do dokowania kolca po zakończonej infuzji. Zestaw wolny od DEHP i lateksu.	Szt.	1 000					
5	Przyrząd do przetaczania krwi , elastyczna komora kroplowa wykonana z tworzywa wolnego od PVC o dł. min. 9 cm, zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz miejscem na kolec igły biorczej, zestaw wolny od lateksu i ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier	szt.	3 400					

6	Przyrząd do przetaczania płynów z możliwością OCZ, komora kroplowa niezawierająca PVC , dren wolny od ftalanów, sztywna skala pomiarowa 0- 30 cm H ₂ O, rolkowy regulator przepływu z uchwytem na dren, sterylnie pakowany folia - papier	Szt.	300					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczeń oferenta

Pakiet nr 2

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Strzykawką dwuczęściową j. uż. luer o poj. 2 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 0,1mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	350					
2	Strzykawką dwuczęściową j. uż. luer o poj. 5 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 0,2mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	580					
3	Strzykawką dwuczęściową j. uż. luer o poj. 10 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 0,5mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	440					
4	Strzykawką dwuczęściową j. uż. luer o poj. 20 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 1mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	490					
5	Strzykawką 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.	3 000					
6	Strzykawką 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	Strzykawką jednorazowego użytku do insuliny 1 ml U-40 z igłą (0,4-0,45 x 12-13 mm)	op. a' 100 szt.	4					
8	Strzykawką 50/60 ml perfuzyjna biała do pomp infuzyjnych z prostopadłym wycięciem na tłoku, tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, logo lub nazwa własna strzykawki na cylindrze, nominalna skala z podziałką 1 ml w	Szt.	6 200					

	kolorze czarnym							
9	Strzykawka 50/60 ml perfuzyjna bursztynowa do pomp infuzyjnych z prostopadłym wycięciem na tłoku, tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, logo lub nazwa własna strzykawki na cylindrze, nominalna skala z podziałką 1 ml w kolorze czarnym	Szt.	4 200					
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.	300					
12	Strzykawka do gazometrii 2 ml z heparyną, bez filtra	op. a' 50 szt..	90					
13	Strzykawka trzyczęściowa 3 ml, skalowana co 0,1 ml j.u., bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki (w kolorze niebieskim dla łatwej identyfikacji strzykawki bezpiecznej), czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.	op. a' 100 szt	30					
14	Strzykawka trzyczęściowa 5 ml, skalowana co 0,2 ml j.u., bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.	op. a' 100 szt	30					

15	Strzykawka trzyczęściowa 10 ml, skalowana co 0,2 ml j.u., bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylne. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.	op. a' 100 szt	30					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczeń oferenta

Pakiet nr 3

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Strzykawką o pojemności 3 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb lub III.	szt.	50					
2	Strzykawką o pojemności 5 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb lub III.	szt.	50					
3	Strzykawką o pojemności 10 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb lub III.	szt.	50					
4	Igły do iniekcji z zabezpieczeniem przed zakłuciem po użytkowaniu w postaci plastikowej osłonki	Op. a 100 szt.	10					

	aktywowanej poprzez nacisk kciukiem, zapewniające szczelne połączenie ze strzykawką , ramię jednoelementowe, w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym ,z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcje pod małym kątem oraz nie zasłania miejsca iniekcji, sterylizowane tlenkiem etylenu, dostępne rozmiary od 18G do 30G.							
5	Tępe igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków, 18 G 1 ½" 1,20 x 40 mm, ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia) z filtrem 5 mikronów dla skutecznej filtracji zanieczyszczeń w tym fragmentów szkła) - kolor nasadki fioletowy dla łatwej identyfikacji igły z filtrem.	Op. a 100 szt.	5					
6	Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 25 i 1,2 x 40 i 1,2 x 50 mm (do wyboru przez Zamawiającego), z otworem centralnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego, sterylizacja tlenkiem etylenu	Op. a 100 szt.	400					
7	Bezpieczne igły do wstrzykiwaczy insulinowych 30 G 0,30 mm x 5 mm, sterylne, po użyciu igła bezpiecznie zamknięta w plastikowej osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron: od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza), kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów - kompatybilność potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty, pakowane po 100 szt. w opakowaniu	Op. a 100 szt.	5					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 4

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 25G, dł. igły 25 mm, średnica zewnętrzna igły 0,5 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	36					
2	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 25G, dł. igły 16 mm, średnica zewnętrzna igły 0,5 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	5					
3	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 23G, dł. igły 30 mm, średnica zewnętrzna igły 0,6 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	40					
4	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 22G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 0,7 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	140					
5	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 21G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 0,8 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	320					
6	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 20G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 0,9 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	260					
7	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 19G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 1,1 mm 2 rodzaje ścięcia, krótko i długościęte, oznakowanie rodzaju ostrza na opakowaniu jednostkowym (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	180					
8	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 18G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 1,2 mm 2 rodzaje ścięcia, krótko i długościęte, oznakowanie rodzaju ostrza na opakowaniu jednostkowym (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	450					
9	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 19Gx90 mm	Szt.	150					
10	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 20G x 90 mm,	Szt.	240					
11	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę	Szt.	10					

	przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 21Gx 90 mm,							
12	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 22G x 90 mm,	Szt.	20					
13	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 25G x 90 mm pakowana razem z nienałożoną igłą prowadzącą 20G x 38 mm	Szt.	140					
14	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 26G x 90 mm pakowana razem z nienałożoną igłą prowadzącą 20G x 38 mm	Szt.	140					
15	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 26G x 130 mm pakowana razem z nienałożoną igłą prowadzącą 20G x 38 mm	Szt.	30					
16	Rurki ustno-gardłowe GUEDEL, jałowe, jednorazowego użytku, pakowane indywidualnie, w rozmiarach: Nr 00, dł. 40-50mm, Nr 0, dł. 50-60mm, Nr 1, dł. 60-70mm, Nr 2, dł. 70-90mm, Nr 3, dł. 80-100mm, Nr 4, dł. 90-110mm, Nr 5, dł. 100-110mm,	Szt.	20					
17	Maska tlenowa z drenem i gumką mocującą, otwory lub siatka otworów umożliwiającą wydech dla dorosłych dł.drenu min.210 cm ze złączem	Szt.	1 000					

	standardowym							
18	Maska tlenowa z drenem i gumką mocującą, otwory lub siatka otworów umożliwiająca wydech dla dorosłych dł.drenu min.415 cm ze złączem standardowym	Szt.	800					
19	Dren do tlenu z łącznikami umożliwiającymi podłączenie różnych typów reduktorów, długość około 210 cm, wtopione podłużne paski usztywniające zapobiegające załamywaniu się drenu	Szt.	100					
20	Maska tlenowa dla dorosłych z workiem tlenowym z zastawką zastawki jednokierunkowe w portach wydechowych zapobiegające dostawaniu się powietrza do wnętrza maski, dren o dł. min. 210 cm, posiadający wtopione podłużne paski usztywniające zapobiegające załamywaniu	Szt.	270					
21	Dren brzuszny sterylny z rozszerzoną końcówką, 7 otworów ułożonych spiralnie, rozm.10 F – 30 F x 400 mm	Szt.	270					
22	Dren do odsysania typ Redon rozm. 12 – 20 x 700 mm	Szt.	90					
23	Łączniki do drenów i cewników bezschodkowe z gładkim stożkiem 4,0 x 3,6	Szt.	20					
24	Cewnik do odsysania dróg oddechowych z rozszerzoną końcówką rozmiar 6F - 8F x 400 mm, sterylne	Szt.	30					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 5

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Zestaw do lewatywy 1 x uż., worki o poj. 1750 ml z drenem, klamrą i plastyczną kanką z 1 otworem centralnym	Szt.	250					
2	Jednorazowy, sterylny, bezlateksowy kranik trójdrożny Luer-Lock, trójramienne pokrętło z wyczuwalnym przeskokiem co 45°, z dwoma znacznikami – niebieskim i czerwonym w postaci klipsa znajdującymi się w jednym opakowaniu z kranikiem, określającymi rodzaj dostępu naczyniowego: żyła lub tętnica. Wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami. Pakowane pojedynczo. Opakowanie folia-papier z mankietem łatwym do otwierania. Widoczna i czytelna data ważności.	Szt.	3 700					
3	Jednorazowy, sterylny, bezlateksowy kranik trójdrożny Luer-Lock z przedłużaczem 7 cm., trójramienne pokrętło, wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami. Pakowane pojedynczo. Opakowanie folia-papier z mankietem łatwym do otwierania. Widoczna i czytelna data ważności.	Szt.	400					
4	Ostrza chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne. Nazwa producenta i rozmiar wygrawerowane na ostrzu, zgodnie z normą BS EN 27740 rozm. 10 (op. x 100)	Op.	8					
5	Ostrza chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne. Nazwa producenta i rozmiar wygrawerowane na ostrzu, zgodnie z normą BS EN 27740 rozm. 11 (op. x 100)	Op.	45					
6	Ostrza chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne. Nazwa producenta i rozmiar wygrawerowane na ostrzu, zgodnie z normą BS EN 27740 rozm. 15 (op. x 100)	Op.	10					
7	Ostrza chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne. Nazwa producenta i rozmiar wygrawerowane na ostrzu, zgodnie z normą BS EN 27740 rozm. 20 (op. x 100)	Op.	8					
8	Ostrza chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne. Nazwa producenta i rozmiar wygrawerowane na ostrzu, zgodnie z normą BS EN 27740 rozm. 21 (op. x 100)	Op.	26					
9	Ostrza chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne. Nazwa producenta i rozmiar wygrawerowane na ostrzu, zgodnie z normą BS EN 27740 rozm. 24 (op. x 100)	Op.	2					
10	Wieszak do worków na mocz, jednoczęściowy z dwoma zaczepami	Szt.	320					
11	Pojemnik do dobowej zbiórki moczu min.2	Szt.	10					

	I typu tulipan							
12	Worek do dobowej zbiórki moczu 2000 ml , ze skalą malejącą, z zastawką antyzwrotną, dren dł. min. 90 cm., zakończony łącznikiem karbowanym do szczelnego podłączenia z cewnikiem Folleya, a z drugiej strony worka zawór odprowadzający mocz	Szt.	3 800					
13	Sterylny, do 7 dniowy, zamknięty, system zbiórki dobowej moczu – worek o poj. 2000 ml z drenem, poprzecznym zaworem spustowym, zastawką antyrefluksyjną i portem do pobierania próbek moczu	Szt.	10					
14	Sterylny, 14 dniowy, zamknięty, system zbiórki dobowej moczu – worek o poj. 2000 ml z drenem, zaworem spustowym, komorą kropłową z dwoma zastawkami antyrefluksyjnymi i portem bezigłowym do pobierania próbek, spirala antyzałamaniowa przy ujściu drenu do komory, zakładka na kranik spustowy umożliwiająca pełne wyschnięcie końcówki	Szt.	10					
15	Zestaw do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową o poj. 500 ml i workiem zbiorczym o poj. 2000 ml. Komora pomiarowa z trzema skalami: od 1 ml do 40ml co 1 ml, od 40ml do 90ml co 5ml i od 90ml do 500ml co 10ml. Dren 150 cm z kłamrą. Zestaw wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną, bezigłowy port do pobierania próbek i dwa filtry hydrofobowe w worku zbiorczym i komorze pomiarowej, komora pomiarowa opróżniana poprzez przesunięcie zaworu poprzecznego bez konieczności manewrowania komorą, podwójne plastikowe wieszaki wzmocnione sznurkiem zabezpieczającym dodatkowo przed rozerwaniem. Sterylny. Opakowanie wewnątrz foliowe, zewnętrzne papier-folia.	Szt.	10					
16	Jałowy system zamknięty - zestaw do dobowej zbiórki moczu w składzie transparentny cewnik 100 % silikon zintegrowany fabrycznie z workiem do dobowej zbiórki moczu poj. 2000 ml posiadającym bezigłowy port do pobierania próbek w łączniku cewnikowym oraz system troczenia; ze strzykawką zawierającą 10% glicerynę do wypełnienia balonu cewnika. CH cewników: 12-22. Czas utrzymania do 6 tygodni.	Szt.	10					
17	Worek kolostomijny jednoczęściowy zamknięty, otwór 20 mm – 60 mm	Szt.	30					
18	Worek kolostomijny jednoczęściowy otwarty, otwór 20 mm – 60 mm, odpływ worka zabezpieczony plastikową zapinką	Szt.	30					

19	Kaczka tekturowa jednorazowa o wymiarach: dł. 945 mm +/- 5 mm, szer. 255 +/- 5 mm., wys. 885 mm +/- 5 mm, max. pojemność 875 ml., odporność na przesiąkanie 4h	Szt.	8 000				
20	Nerka medyczna tekturowa jednorazowa o wymiarach: dł. 245 mm +/- 5 mm, szer. 115 +/- 5 mm., głębokość 50 mm +/- 3 mm, max. pojemność 900 ml., odporność na przesiąkanie 4h	Szt.	1 000				
21	Basen płaski jednorazowego użytku z pulpy celulozowej . Wymiary dł. 365 mm x szer. 270 mm x wys. 85 mm (+/- 5 mm) , max. pojemność 2L, odporność na przesiąkanie 4 h	Szt.	3 000	0,60			
22	Basen głęboki jednorazowego użytku z pulpy celulozowej . Wymiary dł. 355 mm x szer. 285 mm x wys. 100 mm (+/- 5 mm) , max. pojemność 2L, odporność na przesiąkanie 4 h	Szt.	1 000	0,80			
23	Miska ogólnego zastosowania jednorazowego użytku z pulpy celulozowej Wymiary dł. 300 mm x 260 mm x 92 mm , max. pojemność 3L, odporność na przesiąkanie 4 h	Szt.	200	0,85			
24	Worek do zbiórki żółci o pojemności 500 ml z drenem długości 80 cm oraz łącznikami do drenów CH8, CH10, CH12, CH21, CH24. Wyposażony w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wstęcnemu przepływowi wydzieliny oraz drobnoustrojów , podwójne uchwyty do zawieszenia, sterylne. Opakowanie folia-papier.	Szt.	30	18,60			
25	Pojemnik plastikowy na odpady medyczne pojemność 0,7L płaski, wysokość 120 mm, otwór wrzutowy z wycięciami umożliwiającymi oddzielenie igły od strzykawki, średnica otworu 40 mm, wykonany z materiału odpornego na przekłucia, posiadający atest PZH	Szt.	320	1,40			
26	Pojemnik plastikowy na odpady medyczne pojemność 1L, wysokość 120 mm, otwór wrzutowy z wycięciami umożliwiającymi oddzielenie igły od strzykawki, średnica otworu <90 mm, wykonany z materiału odpornego na przekłucia, posiadający atest PZH	Szt.	800	1,60			
27	Pojemnik plastikowy na odpady medyczne pojemność 2L, wysokość 220 mm, otwór wrzutowy z wycięciami umożliwiającymi oddzielenie igły od strzykawki, średnica otworu <90 mm, wykonany z materiału odpornego na przekłucia, posiadający atest PZH	Szt.	3 100	1,80			
28	Pojemnik plastikowy na odpady medyczne pojemność 5L, wysokość 210 mm, otwór wrzutowy z wycięciami umożliwiającymi oddzielenie igły od strzykawki, średnica otworu 100 mm, wykonany z materiału	Szt.	2 400	3,50			

	odpornego na przekłucia, posiadający atest PZH							
29	Pojemnik plastikowy na odpady medyczne pojemność 10L, wysokość 300 mm, otwór wrzutowy z wycięciami umożliwiającymi oddzielenie igły od strzykawki, średnica otworu 100 mm, wykonany z materiału odpornego na przekłucia, posiadający atest PZH	Szt.	100	4,35				
30	Pojemnik tekturowy na odpady medyczne pojemność 20L z otworem wrzutowym. Kolor czerwony, dołączone worki foliowe w kolorze czerwonym	Szt.	3 100	3,45				
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 6

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Cewnik do żył centralnych, jednokanałowe 20 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica, rozszerzadło, system zamocowania, skalpel	Szt.	5					
2	Cewnik do żył centralnych, dwukanałowe 15 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica, rozszerzadło, system zamocowania, skalpel	Szt.	5					
3	Cewnik do żył centralnych, dwukanałowe 20 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica, rozszerzadło, system zamocowania, skalpel	Szt.	5					
4	Cewnik do żył centralnych, trójkanałowe 15 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	130					
5	Cewnik do żył centralnych, trójkanałowe 20 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	80					
6	Zestaw do dializy dwukanałowy 20 cm jałowe, jednorazowe, zmodyfikowana igła Selingera ze zintegrowaną zastawką, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	10					
7	Zestaw do dializy dwukanałowy 15 cm jałowe, jednorazowe, zmodyfikowana igła Selingera ze zintegrowaną zastawką, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	10					
8	Igła do nakłuć lędźwiowych o atraumatycznym, dwuspadowym szlifie 26 G/88 mm z prowadnicą pakowaną razem z igłą	Szt.	15					

9	Igła do nakłuć łędźwiowych ze szlifem Pencil Point 27G x 88 mm, z przezroczystym uchwytem i zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci pryzmatu potwierdzającym wprowadzenie igły do przestrzeni podpajęczynówkowej, igły posiadają ergonomiczny uchwyt dzięki czemu - łatwo wyczuwalne jest przejście przez oponę twardą, rozmiary kodowane kolorem, z prowadnicą pakowaną razem z igłą	Szt.	15					
10	Igła do nakłuć łędźwiowych ze szlifem Pencil Point 27G x 103 mm, z przezroczystym uchwytem i zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci pryzmatu potwierdzającym wprowadzenie igły do przestrzeni podpajęczynówkowej, igły posiadają ergonomiczny uchwyt dzięki czemu - łatwo wyczuwalne jest przejście przez oponę twardą, rozmiary kodowane kolorem, z prowadnicą pakowaną razem z igłą	Szt.	10					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 7

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Tacka plastikowa na kieliszki do leków, zawierająca 16 miejsc na 2 kieliszki oraz pole na plakietkę z opisem. Wymiary 430x325x60 mm	Szt.	4					
2	Kieliszek do leków 1 x uż. (op. x 100)	Op.	900					
3	Szpatułki drewniane dł. 150 mm x szer. 18 mm sterylne, pojedynczo pakowane , opakowanie zbiorcze 100 szt.	Op.	60					
4	Aparat do mierzenia ciśnienia zegarowy ze słuchawkami. Zakres pomiarowy od 0-300 mmHg b, manometr o średnicy 50mm w metalowej obudowie, czytelna tarcza, mankiet nylonowy dla dorosłych od 22-32cm obwodu ramienia. Całość zapakowana w etui.	kpl.	12					
5	Kaczka z tworzywa męska	Szt.	25					
6.	Opaska uciskowa automatyczna bezlateksowa, łatwa w obsłudze, z możliwością czyszczenia i dezynfekcji do temp. 80°C. Pakowana podwójnie w opakowanie foliowe oraz tekturowy kartonik z datą produkcji, numerem serii, numerem kat. I informacją o braku lateksu	Szt.	65					
7.	Opaska na rękę do identyfikacji dla dorosłych	Szt.	200					
8.	Mankiet do mierzenia ciśnienia jedнопrzewodowy	Szt.	10					
9	Mankiet do mierzenia ciśnienia dwuprzewodowy	Szt.	20					
10	Miska nerkowa z tworzywa, średnica ok. 28	Szt.	20					
11	Miska nerkowa z tworzywa, średnica ok. 20	Szt.	6					
12	Basen z tworzywa	Szt.	5					
13	Słuchawki lekarskie	Szt.	5					
14	Szkiełka podstawowe matowe 1 mm (op. x 50) z polem do opisu	Op.	40					
15	Żel do USG bezbarwny z aplikatorem umożliwiającym precyzyjne dozowanie preparatu, butelka 250	Szt.	550					

16	Żel do USG bezbarwny butelka 500 ml	Szt.	220				
17	Żel do EKG bezbarwny, butelka 250 g	Szt.	150				
				Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
 Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
 do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 8

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Kaniuła dotętnicza 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Floswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przyszycia do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane w TYVEK, opak./25 szt. z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m ² /24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii	Szt.	400					
2	Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wnętrze pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.	Szt.	2 200					
3	Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,87 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dreny	Szt.	50					

	zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luerlok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.							
4	Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi, o objętości wypełnienia 1,3 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luerlok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.	Szt.	50					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej

do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 9

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.	250					
3	Papier do EKG Ascard , 210 mm x 25 m z nadr.	Rol.	70					
4	Papier do EKG Ascard 112 mm x 25 m z nadr.	Rol.	750					
5	Papier do EKG Ascard , 50 mm x 30 m z nadr.	Rol.	10					
6	Papier do EKG 106,5 mm x 23 m z nadrukiem	Szt.	10					
7	Pasta do preparacji naskórka w badaniach EKG 160 g	Szt.	10					
8	Papier termoczuły 57 mm x 30 m	Rol.	30					
9	Kubek na mocz z nakrętką o poj. od 100 do120 ml (op. x 100)	Op.	5					
10	Kubek na mocz z nakrętką sterylny o poj. od 100 do120 ml (op. x 50)	Op.	2					
11	Nakłuwacze, igła 1,8 mm (op. x 200 szt.)	Op.	200					
12	Nakłuwacze, igła 2,4 mm (op. x 200 szt.)	Op.	45					
13	Pojemnik na kał z łopatką, o poj. od 25 do 30 ml	Szt.	400					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis osoby upoważnionej

Pieczeń oferenta
Pakiet nr 10

Lp	Opis preparatu	J.m.	Ilość Szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość Brutto
						%	Wartość	
1.	Ostrza jednorazowe, szerokość cięcia 31,3 mm, , biologicznie czyste, pakowane pojedynczo. Do strzyżarki firmy Medline będącej na wyposażeniu Zamawiającego.	szt.	4000					
2	Ostrza jednorazowe do włosów grubych, szerokość cięcia 36,2 mm, , biologicznie czyste, pakowane pojedynczo. Do strzyżarki firmy Medline będącej na wyposażeniu Zamawiającego	Szt.	300					
3.	Jednorazowe szczotki do mycia chirurgicznego rąk pakowane po 30 szt. w kartonowy dozownik.	szt.	3000					
4.	Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa	op.	700					
5	Tampony nasyczone 2% roztworem diglukonianu chlorheksydyny z zarejestrowanymi wskazaniami do ogólnej antyseptyki skóry oraz antyseptyki skóry jako części schematu postępowania przedoperacyjnego. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń szpitalnych potwierdzona badaniami klinicznymi. W składzie 500 mg diglukonianu chlorheksydyny w 1 tamponie, żel aloesowy, bez lateksu, niewymagający splukiwania, wykonane w 100% z poliestru, wymiary 19x19 cm, pakowane po 6 tamponów w saszetki flip-top z dodatkową warstwą termoizolacyjną.	Op.	200					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

 Podpis i pieczęć osoby

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 11

Lp.	Opis preparatu	J.m	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1.	Rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpydrowe AQL max 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.)	80					
2.	Rękawice diagnostyczne nitylowe AQL max 1,5, 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.)	1700					
3.	Rękawice nitylowe AQL max 1,5 zewnętrzną warstwę 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.)	3400					
4.	Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL max 1,0 sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 20 ug/g, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 16. Rozmiar: 6-9.	pary	6500					
5.	Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, AQLmax 0,65, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g, mankiety rolowane, opakowanie foliowe, próżniowe, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3, badania na przenikalność cytostatyków. Rozmiar: 6-9.	pary	13000					
6.	Rękawice chirurgiczne, lateksowo - nitylowe, bezpydrowe, trójwarstwowe, AQL< 1,0 sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor antyrefleksyjny, poziom protein < 50 ug/g, mankiety	pary	1200					

	rolowany z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie podwójne, foliowe, próżniowe, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Rozmiar: 6-9.							
7.	Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe, AQL max 0,65 kolor antyrefleksyjny, opakowanie podwójne, foliowe, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Rozmiar:6-9.	pary	3200					
8.	Rękawice chirurgiczne leczniczo kosmetyczne, lateksowo - nitylowe, bezpudrowe, trójwarstwowe, AQLmax 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. Rozmiar: 6-9.	pary	50					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Nazwa handlowa oferowanego towaru

Razem słownie:złotych brutto

Miejscowość i data

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania firmy