**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

**PROWADZONEGO POD NAZWĄ**

**„DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZAKŁADU OPIEKI ZDROTOWNEJ W AUGUSTOWIE”**

**NUMER REFERENCYJNY 8/ZP/2017**

Zatwierdzona przez Kierownika Zamawiającego:

………………………………………

 Augustów, dnia 29 maja 2017 r.

**Spis treści:**

**Wykaz skrótów i definicji**

**Sekcja I:**

**Podmiot Zamawiający**

**Sekcja II:**

**Przedmiot Zamówienia**

**Sekcja III:**

**Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym
i technicznym**

**Sekcja IV:**

**Procedura**

**Sekcja V:**

**Informacje uzupełniające**

**Wykaz skrótów i definicji:**

Użyte pojęcia i terminy, zarówno w liczbie pojedynczej, jak i w liczbie mnogiej, będą miały następujące znaczenie, chyba że zastrzeżono inaczej:

1. Ustawa Pzp - ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.),
2. Postępowanie - postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego wszczęte w drodze publicznego ogłoszenia o Zamówieniu w celu dokonania wyboru oferty Wykonawcy, z którym zostanie zawarta Umowa (umowa ubezpieczenia),
3. SIWZ – Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z Załącznikami w niniejszym Postępowaniu i zatwierdzona przez kierownika Zamawiającego,
4. Zamawiający – podmiot wskazany w Sekcji I.1.), obowiązany do stosowania Ustawy Pzp,
5. Wykonawca - osoba fizyczna, osoba prawna lub jednostka organizacyjna nie posiadająca osobowości prawnej, która ubiega się o udzielenie Zamówienia, złożyła ofertę lub zawarła Umowę w sprawie Zamówienia,
6. Zamówienie - zamówienie publiczne na usługi, przez które należy rozumieć umowę odpłatną zawieraną pod rygorem nieważności na piśmie pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą, której przedmiotem jest świadczenie usługi szczegółowo opisanej w SIWZ,
7. Oferta częściowa - to oferta na wykonanie części Zamówienia,
8. Środki komunikacji elektronicznej – środki komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (tekst jednolity Dz. U. z 2016 r., poz. 1030 z późn. zm.),

**Sekcja I: Podmiot Zamawiający**

**I.1) Nazwa oraz adresy Zamawiającego**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie

ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów

NIP 846-13-75-707

REGON 790317038

Telefon: 87 644 42 84

Faks: 87 643 34 19

Adres email: spzoz6@wp.pl

Adres strony internetowej: www.spzoz.augustow.pl

**I.2) Wspólne udzielanie Zamówienia**

1. W Zamówieniu nie jest stosowane wspólne udzielanie zamówienia.
2. Zamówienia nie udziela centralny zamawiający.

**Sekcja II: Przedmiot Zamówienia**

**II.1) Nazwa nadana Zamówieniu przez Zamawiającego**

„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie”

Numer referencyjny: 8/ZP/2017

**II.2) Rodzaj Zamówienia**

Usługi

**II.3) Informacje o możliwości składania ofert częściowych**

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.

**II.4) Opis przedmiotu Zamówienia**

1. Przedmiotem zamówienia niniejszego postępowania jest **dostawa na potrzeby SPZOZ w Augustowie sprzętu medycznego jednorazowego użytku****( załącznik nr 2 do SIWZ), Wspólny Słownik Zamówień (CPV) – 33141000-0**

2. Zamawiający informuje, że nie przewiduje możliwości zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy.

3. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.

4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej.

5. Celem potwierdzenia zgodności oferty z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga dostarczenia próbek wskazanych w załączniku nr 2 do SIWZ.

**II.5) Zamówienia, o których mowa w art. 67ust. 1 pkt 6 Ustawy Pzp**

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa art. 67 ust. 1 pkt 6 Pzp.

**II.6) Termin wykonania Zamówienia**

Okres dostawy – 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

**Sekcja III Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym**

**III.1) Warunki udziału w Postępowaniu**

1. O udzielenie Zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
	1. nie podlegają wykluczeniu z Postępowania,
	2. spełniają warunki udziału w Postępowaniu.

**III.2) Podstawy wykluczenia z Postępowania**

1. Z Postępowania, Zamawiający wykluczy Wykonawcę, gdy stwierdzi, że wobec Wykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia z Postępowania, o których mowa w art. 24 ust. 1 Ustawy Pzp.
2. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia Wykonawcy z Postępowania, na podstawie art. 24 ust. 5 Ustawy Pzp.

**III.3) Wykaz oświadczeń składanych przez Wykonawcę w celu wstępnego potwierdzenia, że nie podlega on wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w Postępowaniu**

1. Do oferty, celem wstępnego potwierdzenia, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu Wykonawca dołącza:
	1. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z Postępowania , aktualne na dzień składania ofert - wypełnione i podpisane odpowiednio przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy według wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do SIWZ.
2. W przypadku wspólnego ubiegania się o Zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie o którym mowa w ust. 1 pkt 1.1., składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o Zamówienie. Oświadczenie może zostać złożone przez Pełnomocnika Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie Zamówienia, o ile z treści pełnomocnictwa wynika umocowanie do złożenia w imieniu wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie Zamówienia niniejszego oświadczenia.

**III.4) Wykaz oświadczeń lub dokumentów składanych przez Wykonawcę, w Postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 3 Ustawy Pzp**

1. Z zastrzeżeniem ust. 2, Zamawiający przed udzieleniem Zamówienia, nie wezwie Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 3 Ustawy Pzp.
2. Wykonawca na podstawie art. 24 ust. 11 Ustawy Pzp ma obowiązek przekazać Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Ustawy Pzp, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 Ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w Postępowaniu.
3. W przypadku braku złożenia samodzielnie przez Wykonawcę oświadczenia zgodnie z ust. 2, Zamawiający wezwie Wykonawcę w trybie art. 26 ust. 3 Ustawy Pzp do uzupełnienia oświadczenia, wyznaczając Wykonawcy odpowiedni termin na dokonanie tej czynności.

**III.5) Wykaz oświadczeń lub dokumentów składanych przez Wykonawcę, w Postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 Ustawy Pzp**

1. W celu potwierdzenia spełniania warunku udziału w Postępowaniu dotyczącego kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów, o którym mowa w Sekcji III.1)
2. Z zastrzeżeniem art. 26 ust. 2f Ustawy Pzp, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 Ustawy Pzp, a wskazanych w ust. 1 powyżej.

**III.6) Wykaz oświadczeń lub dokumentów składanych przez Wykonawcę, w Postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 Ustawy Pzp**

Zamawiający nie żąda oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełniania przez oferowane usługi wymagań określonych przez Zamawiającego.

**III.7) Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie Zamówienia**

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie Zamówienia. Zamawiający nie wymaga formy prawnej, jaką musi przyjąć grupa Wykonawców, której zostanie udzielone Zamówienie.
2. W przypadku gdy Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie Zamówienia, ustanawiają Pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu albo do reprezentowania ich w Postępowaniu i zawarcia Umowy.
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie Zamówienia, są zobowiązani do złożenia w ofercie dokumentu pełnomocnictwa ustanawiającego Pełnomocnika, o którym mowa w ust. 2. Pełnomocnictwo zawierać powinno umocowanie do reprezentowania ich w Postępowaniu, albo do reprezentowania w Postępowaniu i zawarcia Umowy. Pełnomocnictwo należy przedłożyć w formie oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii.
4. Jeżeli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie Zamówienia, każdy z Wykonawców powinien samodzielnie spełniać warunki udziału w Postępowaniu określone w Sekcji III.1) ust. 2 oraz w celu wykazania spełniania tych warunków złożyć oświadczenia lub dokumenty, o których mowa w Sekcji III.5).
5. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie Zamówienia, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez Wykonawcę lub Pełnomocnika, o którym mowa w ust. 2, o ile z treści pełnomocnictwa wynika umocowanie do poświadczania za zgodność z oryginałem kopii dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy.
6. Korespondencja oraz komunikacja w Postępowaniu, po otwarciu ofert, dokonywana będzie wyłącznie z Pełnomocnikiem, o którym mowa w ust. 2.
7. Niedopuszczalne są zmiany w składzie grupy Wykonawców wspólnie ubiegających się o Zamówienie po terminie składania ofert.
8. Postanowienia dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie Zamówienia.
9. Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Sekcją IV.24) ust. 5, przed zawarciem Umowy, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie Zamówienia, przedstawili Zamawiającemu umowę określająca podstawy i zasady wspólnego ubiegania się o udzielenie Zamówienia (np. umowę konsorcjum, poolu lub inną umowę o podobnym charakterze, w szczególności umowę o współpracy).

**III.8) Podwykonawcy**

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części Zamówienia podwykonawcy.
2. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części Zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.
3. Zamawiający nie żąda od Wykonawcy, który zamierza powierzyć wykonanie części Zamówienia podwykonawcy, celem wykazania braku istnienia wobec nich podstaw do wykluczenia z Postępowania zmieszczenia informacji o tych podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w Sekcji III.3.).
4. Powierzenie wykonania części Zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego Zamówienia.

**Sekcja IV Procedura**

**IV.1) Tryb udzielenia Zamówienia**

1. Zamawiający udzieli Zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego.
2. Zamawiający wszczął Postępowanie, którego wartość Zamówienia jest niższa od wartości progów unijnych określonych w przypisach wydanych na postawie art. 11 ust. 8 Ustawy Pzp.

**IV.2) Wymagane wadia**

Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

**IV.3) Zaliczki na poczet wykonania Zamówienia**

Zamawiający nie przewiduje udzielenie zaliczki na poczet wykonania Zamówienia.

**IV.4) Informacje o ofertach wariantowych**

Zamawiający nie dopuszcza składania oferty wariantowej.

**IV.5) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

1. Zamówienie nie obejmuje zawarcia umowy ramowej.
2. Zamówienie nie obejmuje ustanowienia dynamicznego systemu zakupów.

**IV.6) Informacja na temat aukcji elektronicznej**

Przy udzieleniu Zamówienia nie będzie wykorzystana aukcja elektroniczna.

**IV.7) Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert**

Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

**KRYTERIUM RANGA**

* cena - 100 %

Zamawiający przyjmie do oceny podane przez Wykonawców ceny brutto ( Uwaga : wynika to z art. 91 w zw. z art. 2 pkt 1).

W cenę oferty muszą być wliczone wszelkie koszty wykonania umowy.

**IV.9) Opis sposoby obliczenia ceny oferty**

1. Wykonawca określa cenę realizacji Zamówienia poprzez wskazanie w Formularzu oferty sporządzonym według wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SIWZ, ceny ofertowej za realizację przedmiotu Zamówienia.
2. Cena podana w ofercie ma zawierać nie tylko wynagrodzenie Wykonawcy, ale także wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu Zamówienia w 12 miesięcznym terminie, o którym mowa w Sekcji II.8), jakie Wykonawca poniesie w związku i/lub w wykonaniu Zamówienia.
3. Cena musi być podana i wyliczona w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku (zasada zaokrąglenia: poniżej 5 należy końcówkę pominąć, powyżej i równe 5 należy zaokrąglić w górę).
4. Opis sposobu obliczenia ceny określa Formularz oferty stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ.

**IV.10) Wzór Umowy**

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim Umowę na warunkach określonych we wzorze Umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SIWZ,
2. Uznaje się, że Wykonawca składający ofertę w Postępowaniu jednocześnie składa oświadczenie, że wzór Umowy, o którym mowa w ust. 1, został przez niego zaakceptowany i Wykonawca zobowiązuje się, w przypadku wyboru jego oferty, do zawarcia Umowy na określonych w niej warunkach, w miejscu i w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

**IV.11) Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania Umowy**

Zamawiający nie wymaga od Wykonawców wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania Umowy.

**IV. 12) Główne warunki finansowe i uzgodnienia płatnicze**

1. Zamówienie jest finansowane w całości ze środków własnych Zamawiającego.
2. Rozliczenia między Zamawiającym, a Wykonawcą prowadzone będą w polskich złotych (PLN). Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

**IV.13) Komunikacja w Postępowaniu**

1. Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. Prawo pocztowe (tekst jednolity Dz. U. z 2016 r., poz. 1113 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
2. Wykonawcy są zobowiązani do stosowania oznaczenia numeru referencyjnego Postępowania określonego w SIWZ we wszystkich kontaktach z Zamawiającym dotyczących niniejszego Postępowania.
3. Korespondencja pisemna powinna być kierowana na adres Samodzielny Publiczny Zakład Opieki zdrowotnej w Augustowie - Dział Zamówień Publicznych, ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów.
4. W Postępowaniu, komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami odbywa się również przy użyciu:
	1. adresu poczty elektronicznej: adam.bartnicki7@wp.pl
	2. numeru faksu: 87/ 643 34 19
5. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia lub informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
6. Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów Zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: [www.spzoz.augustow.pl](http://www.spzoz.augustow.pl)

**IV.14) Osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami**

1. Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami jest:

Pan Adam Bartnicki – Dział Zamówień Publicznych

1. Zamawiający informuje, że Ustawa Pzp nie pozwala na jakikolwiek inny kontakt – zarówno z Zamawiającym, jak i osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami – niż wskazany w Sekcją IV.14).

**IV.15) Wyjaśnienie treści SIWZ**

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ.
2. Zasady składania przez Wykonawców wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ oraz udzielania wyjaśnień przez Zamawiającego określa Ustawa Pzp, w szczególności art. 38 Ustawy Pzp.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść wyjaśnień Zamawiającego, jako późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

**IV.16) Zebranie Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SIWZ**

1. Zamawiający może zwołać zebranie wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SIWZ.
2. Informację o terminie zebrania Zamawiający udostępni na stronie internetowej www.spzoz.augustow.pl

**IV.17) Opis sposobu przygotowania ofert**

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Złożenie większej liczby ofert, spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego Wykonawcę.
3. Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
4. Zaleca się przy sporządzeniu oferty skorzystanie z wzorów przygotowanych przez Zamawiającego przedstawionych w Załącznikach do SIWZ. Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w SIWZ.
5. Oferta musi zostać sporządzona w języku polskim, czytelnym pismem ręcznym przy użyciu nieścieralnego atramentu, komputerowo, na maszynie lub inną trwałą i czytelną techniką oraz podpisana przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.
6. Ofertę sporządza się pod rygorem nieważności w formie pisemnej.
7. Formę dokumentów lub oświadczeń składanych w ofercie reguluje rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126), zwane dalej rozporządzeniem.
	1. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 2, § 5 i § 7 rozporządzenia, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
	2. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 2, § 5 i § 7 rozporządzenia, które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez Zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 Ustawy Pzp, Zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 Ustawy Pzp, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.
	3. Oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu dotyczące Wykonawcy oraz oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 Ustawy Pzp, składane są w oryginale.
	4. Dokumenty, o których mowa w rozporządzeniu, inne niż oświadczenia, o których mowa w ust. 7 pkt 7.3., składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
	5. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie Zamówienia albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. W przypadku poświadczania za zgodność przez pełnomocnika, z treści pełnomocnictwa musi wynikać umocowanie do tego rodzaju czynności.
	6. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.
	7. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu, innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
	8. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
	9. W przypadku, o którym mowa w ust. 7 pkt 7.1., Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.
8. Zaleca się, aby wszystkie strony oferty, w tym strony wszystkie załączników, były ponumerowane kolejnymi numerami.
9. Wszelkie poprawki lub zmiany (również przy użyciu korektora) w tekście oferty powinny być naniesione czytelnie oraz opatrzone datą i podpisem Wykonawcy.
10. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
11. Ofertę należy złożyć w zapieczętowanej lub w inny trwały sposób zabezpieczonej kopercie lub opakowaniu, w sposób uniemożliwiający ujawnienie jej treści przed upływem terminu otwarcia ofert.
12. Na kopercie lub opakowaniu należy umieścić następującą treść:

|  |
| --- |
| …………………………………………………. (nazwa Wykonawcy) ul. ……………………………….., …..-…… …………………………. (adres Wykonawcy)„Oferta sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie, numer referencyjny 7/ZP/2017” - nie otwierać do dnia 08 czerwca 2017 roku  przed godziną 10:10” |

1. Zmiany lub wycofanie oferty.
	1. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę. Zmiany lub wycofanie złożonej oferty są skuteczne, pod warunkiem gdy zostaną dokonane przed upływem terminu składania ofert.
	2. Wprowadzone zmiany złożonej oferty muszą być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta, a koperta lub opakowanie powinno być oznaczone napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone napisem „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności dokonania zmiany, zostaną dołączone do oferty.
	3. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z Postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia, według tych samych zasad jak wprowadzanie zmian, o których mowa w ust. 13 pkt. 13.2. Powiadomienie należy złożyć w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisaną kopertę lub opakowanie zawierającą powiadomienie należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „WYCOFANIE”. Koperty lub opakowania ofert wycofanych nie będą otwierane.
	4. Oświadczenia woli o zmianie lub wycofaniu oferty powinny być podpisane przez Wykonawcę lub osobę uprawnioną do reprezentowania Wykonawcy.
2. Tajemnica przedsiębiorstwa.
	1. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później, niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że informacje podane w ofercie jako stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa, nie mogą one być udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone przez niego w ofercie informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
	2. Zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa oraz wykazanie, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa musi nastąpić jednocześnie.
	3. Wykonawca zastrzegając swoje tajemnice powinien udowodnić, że spełnione są przesłanki określone w art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Może to nastąpić na przykład poprzez złożenie oświadczenia uzasadniającego, dlaczego określone informacje mają przymiot tajemnicy przedsiębiorstwa lub przedstawienia innych dokumentów (na przykład umów o zachowanie poufności). Zamawiający, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 1 Ustawy Pzp, na podstawie przedstawionych środków dowodowych, zweryfikuje czy zamieszczone w ofercie informacje zastrzeżone jako tajemnica przedsiębiorstwa stanowią taką tajemnice bądź podejmie decyzje o ich odtajnieniu.
	4. W przypadku zastrzeżenia informacji, o których mowa w ust. 14 pkt. 14.1., Zamawiający zaleca, aby Wykonawca wydzielił z oferty informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa, oznaczył je klauzulą – „Nie udostępniać. Informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” oraz złożył je w oddzielnej wewnętrznej kopercie lub opakowaniu. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oznaczać będzie, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie Postępowania są jawne bez zastrzeżeń.
	5. W sytuacji, gdy Wykonawca zastrzeże w ofercie informacje, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa, o której mowa w ustawie o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji lub są jawne na podstawie przepisów Ustawy Pzp lub odrębnych przepisów, informacje te będą podlegały udostępnieniu na takich samych zasadach, jak pozostałe niezastrzeżone informacje.
3. Oferta musi składać się z następujących oświadczeń i dokumentów:
	1. Wypełniony i podpisany Formularz oferty sporządzony według wzoru z Załącznika nr 1 do SIWZ.
		1. W przypadku gdy Wykonawca nie złoży lub przedłoży w ofercie nie wypełniony lub nie podpisany Formularz oferty, Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy.
	2. Pełnomocnictwo.
		1. W przypadku podpisania oferty lub poświadczania za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestrowym Wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii pełnomocnictwa.
		2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie Zamówienia, dokument ustanawiający Pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu albo do reprezentowania w Postępowaniu i zawarcia Umowy.
		3. Wykonawca powinien dołączyć stosowny odpis z rejestru Wykonawcy, z którego wynika umocowanie osoby podpisującej ofertę lub oświadczenia i poświadczających za zgodność z oryginałem dokumenty składane w niniejszym Postępowaniu oraz z którego wynika umocowanie osoby udzielającej w imieniu Wykonawcy pełnomocnictwa do reprezentowania Wykonawcy (na przykład w przypadku udzielenia przez Pana X pełniącego funkcję Prezesa Zarządu Wykonawcy Y, pełnomocnictwa dla Pana Z w dniu 1 sierpnia 2016 r. do złożenia oferty, należy dołączyć właściwy dokument rejestrowy dowodzący, że Pan X w dniu 1 sierpnia 2016 r. był pełniącym funkcję Prezesa Zarządu; dokumentem tym może być pełny odpis z rejestru handlowego Wykonawcy Y lub informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców pobrana na podstawie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym (tekst jednolity Dz. U. z 2016 r., poz. 687 z późn. zm.) stan na dzień 1 sierpnia 2016 r.).
	3. Oświadczenie Wykonawcy sporządzone według wzoru z Załącznika nr 3 do SIWZ.
		1. Do oferty Wykonawca dołącza aktualne na dzień składania ofert, oświadczenie w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w Załączniku nr 3 do SIWZ, stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w Postępowaniu.
		2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie Zamówienia oświadczenie składa każdy z Wykonawców.

**IV.18) Zwrot kosztów udziału w Postępowaniu**

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w Postępowaniu.

**IV.19) Termin i miejsce składania ofert**

1. Ofertę należy złożyć w terminie do dnia **08 czerwca 2017 r.** do godziny **10:00** w sekretariacie pok. nr 3, budynek administracji w siedzibie Zamawiającego – Augustów, ul. Szpitala 12, 16-300 Augustów.
2. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert, ma data i godzina złożenia oferty w siedzibie Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową, czy kurierską.
3. Konsekwencje złożenia oferty po terminie składania ofert ponosi Wykonawca.
4. Z zastrzeżeniem Sekcji IV.18) ust. 13, Wykonawca może, przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, zmienić lub wycofać ofertę.

**IV.20) Termin, w którym Wykonawca będzie związany ofertą**

1. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez okres 30 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 1, rozpoczyna się wraz upływem terminu składania ofert.

**IV.21) Warunki otwarcia ofert**

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **08 czerwca 2017 r.** o godzinie **10:10** w Sali szkoleniowej -Augustów, ul. Szpitala 12, 16-300 Augustów.
2. Otwarcie ofert jest jawne.
3. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda informacje, o których mowa w art. 86 ust. 3 i ust. 4. Ustawy Pzp.

**IV.22) Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po otwarciu ofert**

1. Zamawiający niezwłocznie po otwarciu ofert zamieści na stronie internetowej[www.spzoz.augustow.pl](http://www.spzoz.augustow.pl), informacje dotyczące:
	1. kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie Zamówienia,
	2. firm (nazw) oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie określonym w Sekcji IV.20),
	3. cen zwartych w ofertach.
2. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o których mowa w ust. 1, 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 z oświadczeniem, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w Postępowaniu.
3. Po badaniu i ocenie ofert, Zamawiający sporządzi ranking ofert, a następnie przed formalnym wyborem najkorzystniejszej oferty, Wykonawcę którego oferta została najwyżej oceniona wezwiedo złożenia w terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających okoliczności spełniania warunków udziału w Postępowaniu o których mowa w Sekcji III.5.
4. Zamawiający poinformuje niezwłocznie wszystkich Wykonawców o wyborze najkorzystniejszej oferty, a także o okolicznościach, o których mowa w art. 92 ust. 1 i ust. 1a Ustawy Pzp.
5. Zamawiający udostępni informacje, o których mowa w art. 92 ust. 1 pkt 1 i 5-7 Ustawy Pzp, na stronie internetowej: www.spzoz.augustow.pl.

**IV.23) Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia Umowy**

1. Po wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, którego ofertę wybrano, o terminie i miejscu zawarcia Umowy.
2. Umowa zostanie zawarta w terminach określonych w art. 94 Ustawy Pzp.
3. Umowę może podpisać w imieniu Wykonawcy osoba upoważniona do reprezentowania Wykonawcy ujawniona we właściwym rejestrze lub pełnomocnik, który wykaże swoje umocowanie, w szczególności przedstawiając stosowne pełnomocnictwo – o ile nie wynika ono z dokumentów załączonych do oferty lub w ich uzupełnieniu.
4. Umowa zostanie zawarta na warunkach określonych w SIWZ według wzoru Zamawiającego stanowiącego Załącznik nr 3 do SIWZ.
5. Przed zawarciem Umowy, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie Zamówienia są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców (na przykład umowa konsorcjum, poolu). Umowa taka, z zastrzeżeniem SekcjiIII.7) ust. 9, powinna określać co najmniej:
	1. strony umowy,
	2. cel działania,
	3. zobowiązanie do realizacji wspólnego przedsięwzięcia gospodarczego obejmującego swoim zakresem realizację przedmiotu Zamówienia,
	4. określenie zakresu działania poszczególnych stron umowy (sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonywania każdemu z nich),
	5. solidarną odpowiedzialność za wykonanie Zamówienia,
	6. czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy, niż okres obejmujący realizację Zamówienia.
6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia Umowy, Zamawiający będzie może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia Postępowania. Przez uchylanie się od zawarcia Umowy, Zamawiający rozumie dwukrotne nieusprawiedliwione niestawienie się w czasie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego w celu zawarcia Umowy.

**Sekcja V Informacje uzupełniające**

**V.1) Charakter informacji przekazywanych Wykonawcom**

Dane i informacje zawarte w SIWZ oraz przekazywane w toku Postępowania Wykonawcom, przeznaczone są wyłącznie do przygotowania oferty, udziału w Postępowaniu, zawarcia i wykonywania Umowy i w żadnym wypadku nie mogą być wykorzystane w innym celu. SIWZ wraz z wszystkimi Załącznikami stanowi utwór w rozumieniu ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych (tekst jednolity Dz. U. z 2016 r., poz. 666 z późn. zm.) i podlega ochronie przewidzianej w przepisach prawa. Zakazana jest jakakolwiek ingerencja w treść i integralność SIWZ (w tym w jej Załącznikach) oraz jej bezprawne wykorzystywanie (w tym modyfikacja, zmiana, kopiowanie, powielanie, rozpowszechnianie, publikowanie) w całości lub w części, również w celu wykorzystania w tzw. dziełach zależnych. Treść SIWZ wraz z wszystkimi Załącznikami może zostać wykorzystana w innym celu, niż określony powyżej, wyłącznie po uzyskaniu zgody Zamawiającego i/lub autora SIWZ.

**V.2) Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujące Wykonawcy w toku Postępowania**

1. Wykonawcom przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Ustawy Pzp „Środki ochrony prawnej” (art. 179 - 198g Ustawy Pzp), tj. odwołanie wnoszone do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej oraz skarga do sądu okręgowego właściwego dla siedziby Zamawiającego.
2. Środki ochrony prawnej (odwołanie oraz skarga) przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu Zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy Pzp. Środki ochrony prawnej wobec Ogłoszenia o Zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 Ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami czynności Zamawiającego podjętej w Postępowaniu lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie Ustawy Pzp. Przy czym, w niniejszym Postępowaniu, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
	1. określenia warunków udziału w Postępowaniu;
	2. wykluczenia odwołującego z Postępowania;
	3. odrzucenia oferty odwołującego;
	4. opisu przedmiotu Zamówienia;
	5. wyboru najkorzystniejszej oferty.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami Ustawy Pzp, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
6. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
7. Terminy na wniesienie odwołania w Postępowaniu są następujące:
	1. Zgodnie z art. 182 ust. 1 pkt 2 Ustawy Pzp odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 Ustawy Pzpzdanie drugie albo w terminie 10 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
	2. Zgodnie z art. 182 ust. 2 pkt 2 Ustawy Pzp, odwołanie wobec treści ogłoszenia o Zamówieniu, a także wobec postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub SIWZ na stronie internetowej.
	3. Zgodnie z art. 182 ust. 3 pkt 2 Ustawy Pzp, odwołanie wobec czynności innych niż określone w art. 182 ust. 1 i 2 Ustawy Pzp wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
	4. Zgodnie z art. 182 ust. 4 Ustawy Pzp, jeżeli Zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
		1. 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu Zamówienia,
		2. 1 miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie zamieścił w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu Zamówienia,
8. Informacje na temat składania skargi do sądu:
	1. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
	2. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby Zamawiającego.
	3. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawyPrawo pocztowe, jest równoznaczne z jej wniesieniem.
	4. Prezes Krajowej Izby Odwoławczej przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego właściwemu sądowi w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.
	5. W terminie 21 dni od dnia wydania orzeczenia o którym mowa w ust. 8pkt 8.1. skargę może wnieść także Prezes Urzędu Zamówień Publicznych. Prezes Urzędu Zamówień Publicznych może także przystąpić do toczącego się postępowania.
9. Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze:

Prezes Krajowej Izby Odwoławczej

ul. Postępu 17a

02-676 Warszawa

1. Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań:

Urząd Zamówień Publicznych

ul. Postępu 17a

02-676 Warszawa

e-mail: odwolania@uzp.gov.pl

**V.4) Załączniki do SIWZ**

Załączniki do SIWZ stanowią jej integralną część.

Załącznik nr 1 – Formularz oferty

Załącznik nr 2 – Opis przedmiotu zamówienia

Załącznik nr 3 –Oświadczenie Wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania

Załącznik nr 4 – wzór Umowy

**Załącznik nr 1**

**F O R M U L A R Z O F E R T Y**

Nazwa i siedziba oferenta

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

Osoba uprawniona do kontaktu z Zamawiającym (imię, nazwisko, stanowisko):

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

Nr telefonu, faxu .....................................................................................................................................

Regon:......................................................................... NIP:....................................................................

Województwo............................................................... Powiat.................................................................

Internet: http://............................................................ e-mail:..........................@...................................

Do:

**SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ W AUGUSTOWIE**

 **16-300 Augustów , UL Szpitalna 12**

Nawiązując do ogłoszenia z dnia ........……………...r. zamieszczonego w Biuletynie Zamówień Publicznych Nr ......................... o przetargu nieograniczonym – nr sprawy – 8/ZP/2017 **na „ Dostawa na potrzeby SPZOZ w Augustowie sprzętu medycznego jednorazowego użytku”**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia, tj. **„ Dostawa na potrzeby SPZOZ w Augustowie sprzętu medycznego jednorazowego użytku”** w cenie:

Pakiet nr 1

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 2

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 3

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 4

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 5

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 6

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 7

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 8

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 9

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 10

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 11

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 12

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

Pakiet nr 13

brutto ( wraz z podatkiem VAT ):........................................................... złotych; słownie:..........................................................................................................złotych,

netto: ........................................................................złotych

słownie : .......................................................................................... złotych

zgodnie z formularzem cenowym (załącznik nr 2) stanowią integralną część niniejszej oferty ;

1. Zobowiązujemy się wykonać zamówienie w terminie i na warunkach wymaganych przez Zamawiającego, określonych w pkt. II SIWZ – Opis Przedmiotu zamówienia oraz pkt. III SIWZ - Termin i miejsce wykonania umowy.
2. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia oraz z istotnymi postanowieniami umowy i nie wnosimy do nich zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
3. Oświadczamy, że istotne postanowienia umowy, określone w pkt. XVI SIWZ, zostały przez nas zaakceptowane w całości i bez zastrzeżeń i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na zaproponowanych warunkach.
4. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
5. Oferta została złożona na ……………………………….. zapisanych stronach podpisanych, zaparafowanych i kolejno ponumerowanych od nr ….....……… do nr ……………….. .
6. Niniejszym informujemy, że informacje składające się na ofertę, zawarte na stronach od .................... do ……………….. stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i jako takie nie mogą być ogólnodostępne.
7. Załącznikami do niniejszej oferty, stanowiącymi integralną jej część są:

(numerowany wykaz załączników )

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

 Data Podpis upoważnionego przedstawiciela

**Załącznik nr 2**

**PAKIET 1**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment**  | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
| 1 | Igły do iniekcji jedn. użytku z poz. 1-6 muszą pochodzić od jednego producenta, pakowane po 100 szt., jednostkowe opakowanie oznakowane takim samym kolorem jak nasadka igły, na opakowaniu jedn. informacja o rodzaju ścięcia ostrza, sterylne (dot. poz. 1a -2b). |  |  |  |  |  |  |  |
| 1a | Igły j.u. 0,5 x 25 (opak. = 100 szt.) | opak. | 30 |  |  |  |  |  |
| 1b | Igły j.u. 0,6 x 30 (opak. = 100 szt.) | opak. | 60 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 1c | Igły j.u. 0,7 x 30 (opak. = 100 szt.) | opak. | 100 |  |  |  |  |  |
| 1d | Igły j.u. 0,8 x 40 (opak. = 100 szt.) | opak. | 300 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 1e | Igły j.u. 0,9 x 40 (opak. = 100 szt.) | opak. | 250 |  |  |  |  |  |
| 2 | Igły do iniekcji jedn. użytku, jednostkowe opakowanie oznakowane takim samym kolorem jak nasadka igły, igły muszą mieć ostrze krótko ścięte z oznaczeniem na każdym jednostkowym opakowaniu, sterylne (dot. poz. 2a – 2b) |  |  |  |  |  |  |  |
| 2a | Igły j.u. 1,1 x 40 (opak. = 100 szt.) | opak. | 80 |  |  |  |  |  |
| 2b | Igły j.u. 1,2 x 40 (opak. = 100 szt.) | opak. | 120 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 3 | Igła iniekcyjna j.u. 0,6 x 80 mmjednostkowe opakowanie oznakowane takim samym kolorem jak nasadka igły, oznaczenie o braku latexu, sterylna | szt. | 200 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 4 | Igła iniekcyjna j.u. 0,9 x 70 mmjednostkowe opakowanie oznakowane takim samym kolorem jak nasadka igły, oznaczenie o braku latexu, sterylna | szt. | 300 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 5 | Igła iniekcyjna j.u. bezpieczna z osłoną zabezpieczającą igłę bezpośrednio po iniekcji, opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki, sterylna, rozmiary:Igła iniekcyjna bezpieczna j.u. 0,5 x 25 mm a'100 szt.Igła iniekcyjna bezpieczna j.u. 0,6 x 30 mm a'100 szt.Igła iniekcyjna bezpieczna j.u. 0,7 x 30 mm a'100 szt.Igła iniekcyjna bezpieczna j.u. 0,8 x 40 mm a'100 szt.Igła iniekcyjna bezpieczna j.u. 0,9 x 40 mm a'100 szt. | opak. | 50 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 6 | Igła iniekcyjna j.u. bezpieczna z osłoną zabezpieczającą igłę bezpośrednio po iniekcji, opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki, sterylna, rozmiary:Igła iniekcyjna bezpieczna j.u. 1,1 x 40 mm a'100 szt.Igła iniekcyjna bezpieczna j.u. 1,2 x 40 mm a'100 szt | opak. | 50 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 7 | Igła tępa do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem lub ampułki, ścięta pod kątem 45 stopni, uniemożliwiająca fragmentację korka podczas przekłuwania, z wbudowanym filtrem cząsteczkowym 5um, dodatkowo zabezpieczająca przed przypadkowym zakłuciem, sterylizowana EO, rozmiar 18G x 50mm, sterylna a'100szt. | opak. | 100 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 8 | Strzykawka do tuberkuliny j.u.1 ml. (opak. = 100 szt.) | opak. | 5 |  |  |  |  |  |
| 9 | Strzykawka trzyczęściowa TBC j.u. 1ml z wbudowaną igłą 0,4x12,5mm, posiadająca mechanizm umożliwiający schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała czarna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, nazwa własna na cylindrze, sterylizowane EO, informacja o braku lateksu na opakowaniu jednostkowym, sterylna, a’100szt. | opak. | 5 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 10 | Strzykawka 3 częściowa do podawania płynów i leków doustnie ze specjalnie zaprojektowaną końcówką luer, z zatyczką zapobiegającą utracie zawartości leku w strzykawce po przygotowaniu, z tłokiem kontrastującym fioletowym umożliwiającym dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, pojemność 3 ml, sterylna. | szt. | 20 |  |  |  |  | 1szt |
| 11 | Strzykawka 3 częściowa do podawania płynów i leków doustnie ze specjalnie zaprojektowaną końcówką luer, z zatyczką zapobiegającą utracie zawartości leku w strzykawce po przygotowaniu, z tłokiem kontrastującym fioletowym umożliwiającym dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, pojemność 5 ml, sterylna. | szt. | 20 |  |  |  |  | 1szt |
| 12 | Strzykawki j.u . wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok kontrastujący zielony umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną czarną skalę, stożek Luer zbieżność 6:100 kompatybilny z igłami j.u. położenie stożka strzykawka 2ml centrycznie, strzykawka 5ml, 10ml, 20ml - nie centrycznie, podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, opakowania jednostkowe typu blister pack, opakowania pośrednie małe pudełka (opak. 100szt) jeden rozmiar w każdym asortymencie, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, łatwy i płynny przesuw tłoka, oraz dobra szczelność między tłokiem i korpusem, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i typem strzykawki (skalowanie rozszerzone: strzykawka 2ml skala do 3ml; strzykawka 5ml skala do 6ml; strzykawka 10ml skala do 12ml; strzykawka 20ml skala do 24ml) - opis dotyczy pozycji 12a – 12d |
| 12a | Strzykawka j.u. 2 ml., skala do 3 ml (opak. = 100 szt.) | opak | 430 |  |  |  |  |  |
| 12b | Strzykawka j.u. 5 ml., skala do 6 ml (opak. = 100 szt.) | opak | 310 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 12c | Strzykawka j.u. 10 ml., skala do 12 ml (opak. = 100 szt.) | opak | 280 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 12d | Strzykawka j.u. 20 ml. , skala do 24 ml (opak. = 100 szt.) | opak. | 450 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 13 | Strzykawka trzyczęściowa bezpieczna z końcówką luer-lock, posiadająca mechanizm umożliwiający schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała czarna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, nazwa własna na cylindrze, sterylizowane EO, informacja o braku lateksu na opakowaniu jednostkowym, pojemność 3 ml, sterylna, a'100szt. | opak. | 50 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 14 | Strzykawka trzyczęściowa bezpieczna z końcówką luer-lock, posiadająca mechanizm umożliwiający schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała czarna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, nazwa własna na cylindrze, sterylizowane EO, informacja o braku lateksu na opakowaniu jednostkowym, pojemność 5 ml, sterylna, a'100szt. | opak. | 50 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 15 | Strzykawka trzyczęściowa bezpieczna z końcówką luer-lock, posiadająca mechanizm umożliwiający schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała czarna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, nazwa własna na cylindrze, sterylizowane EO, informacja o braku lateksu na opakowaniu jednostkowym, pojemność 10 ml, sterylna, a'100szt. | opak. | 50 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 16 | Łącznik międzystrzykawkowy do leków służący do szybkiego i bezpiecznego przenoszenia leków między strzykawkami. | szt. | 250 |  |  |  |  |  |
| 17 | Strzykawka 50/60 ml. luer - lock do pomp infuzyjnych. Posiada dwustronną skalę pomiarową, podwójne uszczelnienie tłoka i czterostronne podcięcie tłoczyska w celu instalacji w uchwytach pompy infuzyjnej, jałowa. | szt. | 2400 |  |  |  |  |  |
| 18 | Strzykawka 50 ml z rozszerzoną skalą do 60 ml, trzyczęściowa z końcówką Luer-Lock do pomp infuzyjnych (muszą być wpisane w program pompy producenta B.Braun), wykonana z polipropylenu, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, dokładna czytelna niebieska skala, sterylna, typu Omnifix | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 19 | Strzykawka 100ml. (Janeta) z dwustronną skalą pomiarową | szt. | 2000 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 20 | Strzykawka 50/60 ml. Luer - Lock do pomp infuzyjnych, do leków światłoczułych, bursztynowa. Posiada dwustronną skalę pomiarową, podwójne uszczelnienie tłoka i czterostronne podcięcie tłoczyska w celu instalacji w uchwytach pompy infuzyjnej. | szt | 200 |  |  |  |  |  |
| 21 | Aparaty do infuzji grawitacyjnych, długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120mm, kolec z zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym i samozamykającą się klapką , górna część komory twarda, dolna część komory elastyczna, 15µm filtr cząsteczkowy, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na zabezpieczenie i unieruchomienie kolca komory kroplowej po użyciu, miejsce do podwieszenia drenu, sterylizowany promieniami gamma, długość drenu 140-180cm zakończona końcówką lock, posiada filtr hydrofobowy na końcu drenu, zapobiegający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, posiada filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu komory kroplowej, nie zawierający DEHP. | szt. | 2000 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 22 | Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych TYP IS komora kroplowa wykonana z PP o długości min. 65mm (wolna od PVC), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny.  | szt. | 38000 |  |  |  |  | 1 szt |
| 23 | Przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów TYP TS z filtrem, z odpowietrznikiem, komora kroplowa wolna od PVC, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), filtr krwi o średnicy oczek 200 µm, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny. | szt. | 5000 |  |  |  |  | 1 szt |
| Poz. 22 - 23 - oświadczenie o zastosowanym plastyfikatorze i załącznik do oświadczenia w postaci „Karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego”. Karta” ta musi zawierać wyszczególnienie składników, w tym również plastyfikatora. |
| 24 | Przedłużacz do pompy infuzyjnej (czarny) dł. 150 cm Luer – Lock pakowany w rękaw papierowo-foliowy, bez zawartości ftalanów, na opakowaniu nadrukowany opis w języku polskim, sterylny. | szt. | 100 |  |  |  |  | 1 szt |
| 25 | Przedłużacz do pomp infuzyjnych dł. 150 cm, wykonany z medycznego PVC bez zawartości ftalanów, pakowany w rękaw foliowo-papierowy, napisy w języku polskim (nadrukowane nie naklejane), sterylny | szt. | 500 |  |  |  |  | 1 szt |
| 26 | Filtr infuzyjny z filtrem przeciwbakteryjnym 0,2 µm z dodatnio naładowaną membraną (zatrzymujący bakterie, endotoksyny i zanieczyszczenia cząsteczkowe z automatycznym odpowietrznikiem) zamknięciem luer lock, o wielkości przepływu>10 ml/min. oraz efektywnej powierzchni filtrującej>4cm2 i wytrzymałości ciśnieniowej 3,1 bara, możliwość stosowania do 96 godz. bez utraty jakości terapii. | szt. | 100 |  |  |  |  | 1 szt |
| 27 | Kaniule do długotrwałego podawania płynów i leków z dodatkowym portem do iniekcji wykonana z poliuretanu, posiada: samozamykajacy sie zawór górnego portu, 4 wtopione paski kontrastujace w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiada komorę z hydrofobową membraną hemostatyczną zintegrowaną z koreczkiem luer lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi koreczka, miedzynarodowy kod kolorów, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, muszą posiadać badania laboratoryjne potwierdzajace biokompatybilnosc materiału z którego sa wykonane, sterylizowana EO, międzynarodowy kod kolorów, rozmiary: 24 G dł.19mm; 22 G dł. 25mm; 20 G dł.25mm; 20 G dł. 33mm; 18 G dł.33mm; 18 G dł.45mm; 17G dł. 45mm; 16 G dł.50mm; 14 G dł. 50mm, sterylne | szt. | 20000 |  |  |  |  | 1 szt |
| 28 | Kaniula bezpieczna do długotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli (z metalowym zatrzaskiem chroniącym ostry koniec igły bezpośrednio po jej usunięciu z naczynia), wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, posiadająca system zabezpieczający przed przypadkowym otwarciem koreczka portu górnego, z 4 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, posiadająca komorę z hydrofobową membraną hemostatyczną zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi koreczka, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, nie posiadająca bocznych prowadnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, muszą posiadać badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność materiału z którego są wykonane, sterylizowana EO, międzynarodowy kod kolorów, rozmiary: 24G dł.19 mm; 22G dł. 25mm; 20G dł.25mm; 20G dł. 33mm; 18G dł.33mm; 18G dł.45mm; 17G dł. 45mm; 16G dł.50mm; 14G dł. 50mm. | szt. | 4000 |  |  |  |  | 1 szt |
| 29 | Kaniula bezpieczna 26G x 19mm (przepływ: 17ml/min), wykonana z FEP, posiadająca wbudowany plastikowy element bezpieczeństwa pasywnego nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegnięcia przypadkowemu zakłuciu, posiadający samodomykający się koreczek, wyposażona w filtr hydrofobowy, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, opakowanie tyvec, sterylizowana EO. | szt. | 500 |  |  |  |  | 1szt |
| 30 | Koreczek do kaniul, jednorazowy, luer - lock, sterylny posiadający trzpień zamykający światło kaniuli poniżej krawędzi koreczka, w celu zapewnienia aseptyczności produktu, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na koreczku, sterylny | szt. | 600 |  |  |  |  | 1 szt |
| 31 | Koreczek dwufunkcyjny do zamykania światła kaniuli i strzykawki z końcówką luer - lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi korka, sterylny | szt. | 500 |  |  |  |  | 1 szt |
| 32 | Bezigłowy system dostępu do linii infuzyjnej redukujący przypadkowe zakażenia przez dotyk, bez potrzeby stosowania dodatkowego koreczka, nie zawierający PVC, DEHP i lateksu, przeźroczysta obudowa, czas stosowania do 7 dni lub 200 aspiracji, sterylny. | szt. | 300 |  |  |  |  | 1 szt |

**PAKIET 2**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment** | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
| 1. | Kanki doodbytnicze dla dorosłych | Szt. | 250 |  |  |  |  |  |
| 3. | Kieliszki do leków j.u. (opak. = 75 szt) | opak. | 60 |  |  |  |  |  |
| 4. | Łopatki drewniane do języka (opak. = 100 szt) | opak. | 50 |  |  |  |  | 1 szt |
| 5. | Plastikowe kapturki do termometrów dousznych (BRAUN)  | Szt. | 5000 |  |  |  |  | 1 szt |
| 6. | Podkład higieniczny j.u. z warstwą chłonną do ochrony łóżka, wyposażony z dwóch stron taśmami samoprzylepnymi zapobiegającymi przesuwaniu się podkładu, o chłonności min. 1800 ml., rozm. 75 x 90 cm. | Szt. | 250 |  |  |  |  | 1 szt |
| 7. | Ostrza chirurgiczne wymienne ze stali węglowej, w rozmiarach 10 – 24 z nazwą producenta i nr ostrza wygrawerowanym na ostrzu, (opak. = 100szt.). | opak. | 60 |  |  |  |  | 1szt |
| 8. | Myjki (chusty) wykonane z poliestru i wiskozy do codziennej toalety pacjenta, bez potrzeby użycia wody, miski, dodatkowych obłożeń pacjenta itp., o neutralnym pH 4.9-5.1, zawierające w składzie substancje nawilżające skórę: propylene glycol, betaine, sorbitol, paratexin, EDTA bez zawartości oktanidyny, lateksu, aloesu i simetikonu o wymiarach min. 33cm x 22 cm, zarejestrowane jako kosmetyk. W całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu umożliwiającym podgrzewanie w kuchence mikrofalowej, myjki muszą posiadać badania kliniczne potwierdzające skuteczne nawilżanie skóry pacjentów, opak. typu flow 10 szt. | opak. | 50 |  |  |  |  | 1szt |
| 9. | Myjki (rękawice) wykonane z poliestru i wiskozy do codziennej toalety pacjenta, bez potrzeby użycia wody, miski, dodatkowych obłożeń pacjenta itp., o neutralnym pH 4.9-5.1, zawierające w składzie substancje nawilżające skórę: propylene glycol, betaine, sorbitol, paratexin, EDTA bez zawartości oktanidyny, lateksu, aloesu i simetikonu o wymiarach min. 16cm x 22 cm, zarejestrowane jako kosmetyk. W całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu umożliwiającym podgrzewanie w kuchence mikrofalowej, myjki muszą posiadać badania kliniczne potwierdzające skuteczne nawilżanie skóry pacjentów, opak. typu flow 8 szt. | opak. | 50 |  |  |  |  | 1szt |
| 10. | Maska do tlenu | Szt. | 120 |  |  |  |  |  |
| 11. | Cewnik do podawania tlenu przez nos dł. 150 cm | Szt. | 1200 |  |  |  |  |  |
| 12. | Żel do usg poj. 500 ml | Szt. | 200 |  |  |  |  | 1 szt |
| 13. | Żel do ekg poj. 500ml | Szt. | 100 |  |  |  |  |  |
| 14. | Rurki do rektoskopu | Szt. | 150 |  |  |  |  |  |
| 15. | Rurka intubacyjna zbrojona nr 7, 8, 9 | szt. | 15 |  |  |  |  |  |
| 16. | Rurka intubacyjna silikonowana z mankietem niskociśnieniowym |  |  |  |  |  |  |  |
|  | śr. 9 mm | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 8 mm | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 7 mm | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
| 17. | Rurka intubacyjna silikonowana bez mankietu niskociśnieniowego  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | śr. 9 mm | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 8 mm | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 7 mm | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
| 18. | Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym |  |  |  |  |  |  |  |
|  | śr. 9 mm  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 8 mm  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 7 mm  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
| 19. | Rurka tracheostomijna bez mankietu niskociśnieniowego |  |  |  |  |  |  |  |
|  | śr. 9 mm  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 8 mm  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 7 mm  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
| 20. | Rurka ustnogardłowa |  |  |  |  |  |  |  |
|  | śr. 11 mm | szt. | 30 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 9 mm | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 7 mm | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
|  | śr. 4 mm | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
| 21. | Rurka intubacyjna do trudnych intubacji z ruchomą końcówką umożliwiającą intubację bez prowadnicy. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 22. | Elektrody do badań Holtera z żelem | szt. | 2000 |  |  |  |  | 1 szt |
| 23. | Elektrody 50 z żelemdo ekg wielofunkcyjne  | szt. | 12000 |  |  |  |  | 1 szt |
| 24. | Elektrody do ekg dziecięce  | szt. | 100 |  |  |  |  | 1 szt |
| 25. | Papier do ekg 104 x 40 na plastikowych rolkach | szt. | 400 |  |  |  |  | 1szt |
| 26. | Papier do ekg 112 x 25 na plastikowych rolkach | szt. | 400 |  |  |  |  | 1szt |
| 27. | Papier sony HD 110 | szt. | 100 |  |  |  |  | 1 szt |
| 28. | Papier do EKG typ A-4 | szt. | 200 |  |  |  |  | 1szt |
| 29. | Papier do EKG typ A-3 | szt. | 200 |  |  |  |  | 1szt |
| 30. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych od CH-12 do CH-20, długość 60cm, bez kontroli ssania, wykonany z PCV o jakości medycznej i twardości ok. 76 st. ShA, z otworem centralnym i dwoma bocznymi naprzeciwległymi, powierzchnia satynowa "zmrożona", kolor konektora oznaczający kod średnicy cewnika, konektor półprzeźroczysty, sterylny | szt. |  9200 |  |  |  |  | 1 szt |
| 31. | Butelki do odsysania ran sterylne poj. 200 ml. | szt. | 2300 |  |  |  |  | 1 szt |
| 32. | Kateter do karmienia dł. 40 cm. rozm.F 5,6,8 | szt. | 120 |  |  |  |  |  |
| 33. | Zgłębnik żołądkowy dł.800, 1000 mm (roz. 14,16,18,20) | szt. | 1200 |  |  |  |  |  |
| 34. | Cewnik Foleya od CH-12 do CH-26 silikonowany, zastawka wykonana z lateksu możliwość napełniania strzykawką Luer. Pakowany podwójnie wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy sterylizowany radiacyjnie  | szt. | 2250 |  |  |  |  | 1 szt |
| 35. | Prześcieradło z włókniny o gramaturze 30-35g/m², niejałowe rozmiar 200-210 cm×150-160 cm | szt. | 500 |  |  |  |  |  |
| 36. | Podkład higieniczny - jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający, na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego 3 warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 100 cm (+/-2cm) x 225cm ( +/- 4cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, przeszyć, pikowania) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Wchłanialność co najmniej 4l. | szt. | 200 |  |  |  |  | 1szt |
| 37. | Zestaw z podkładem higienicznym - jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego 3 warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 100 cm (+/-2cm) x 225cm ( +/- 2cm) o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, przeszyć, pikowania) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Wchłanialność co najmniej 4l. W zestawie podkład higieniczny z prześcieradłem transportowym o udźwigu minimum 250kg oraz osłonami na podłokietniki i zagłówek. | szt. | 100 |  |  |  |  | 1szt |
| 38. | Podkład higieniczny perforowany z oznaczeniem perforacji co 50cm na kozetkę w rolce, nieskładany, z nadrukiem perforacji, podfoliowany, dwuwarstwowa bibuła, gramatura 2 x 18g/m2, brzeg bez postrzępień, grubość zgrzewanej folii min 20um, powierzchnia tłoczona wygniatana, chłonność min.160g/m2, o szer. 51cm x dł. 40m z perforacją co 50 cm | szt. | 50 |  |  |  |  | 1szt |
| 39. | Prześcieradło do transportu o udźwigu min. 250kg, o rozmiarze 101 x 203cm. | szt. | 200 |  |  |  |  | 1 szt |
| 40. | Worek do moczu z odpływem poj. 2000 ml. | szt. | 2900 |  |  |  |  | 1 szt |
| 41. | Podkład higieniczny perforowany z oznaczeniem perforacji co 50cm na kozetkę w rolce, nieskładany, z nadrukiem perforacji, podfoliowany, dwuwarstwowa bibuła, gramatura 2 x 18g/m2, brzeg bez postrzępień, grubość zgrzewanej folii min 20um, powierzchnia tłoczona wygniatana, chłonność min.160g/m2, o szer. 38cm x dł. 40m z perforacją co 50 cm. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 42. | Woreczki do pobierania próbki moczu dla dzieci  |  |  |  |  |  |  | 1szt |
| . | Dziewczynki  | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
|  | Chłopcy  | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**PAKIET 3**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment**  | **j.m** | **Ilość szt.** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **próbki** |
| 1 | Pojemniki na zużyty sprzęt j.u, pojemność 1 litra | szt | 600 |  |  |  |  | 1 szt. |
| 2 | Pojemniki na zużyty sprzęt j.u.,pojemność 2 litry | szt | 600 |  |  |  |  | 1 szt |
| 3 | Pojemnik na zuzyty sprzęt i.u., pojemność 5 litry | szt | 200 |  |  |  |  | 1szt |
| 4 | Pojemniki na zużyty sprzęt j.u, pojemność 10 litrów | szt | 100 |  |  |  |  | 1 szt |
|  | W/ w pojemniki na zużyty sprzęt jednorazowego użytku muszą być przystosowane do różnego rodzaju igieł j.u. , chirurgicznych ostrzy wymiennych i kaniul, średnica otworu powyżej 2 cm |  |  |  |  |  |  |  |

**Pakiet 4**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Pojemniki na wycinki do badań Histopatologicznych 0,1 litra | szt | 600 |  |  |  |  | 1 |
| 2 | Pojemniki na wycinki do badań Histopatologicznych 0,25 litra | szt. | 250 |  |  |  |  | 1 |
| 3 | Pojemniki na wycinki do badań Histopatologicznych 0,5 litra | szt. | 200 |  |  |  |  | 1 |
| 4 | Pojemniki na wycinki do badań Histopatologicznych 1 litr | szt.  | 200 |  |  |  |  |  |
| 5 | Pojemniki na wycinki do badań Histopatologicznych 0,03 litra | szt | 500 |  |  |  |  | 1 |
|  |

**PAKIET 5**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment**  | **j.m** | **Ilość szt** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
| 1 | Krepowany papier medyczny do pakowania materiałów sterylizowanych parą wodną i tlenkiem etylen u o gramaturze 58-60 g/m2 o rozmiarze 75 x75 cm biały( 325 arkuszy lub zielony 75 x 75 ( 325 arkuszy) | ark |  650 |  |  |  |  | 1 |
| 2 | Krepowany papier medyczny do pakowania materiałów sterylizowanych parą wodną i tlenkiem etylen u o gramaturze 58-60 g/m2 o rozmiarze 120 cm x 120 cm biały lub zielony | ark | 650 |  |  |  |  |  |
| 3 | Włóknina sterylizacyjna do pakowania materiałów sterylizowanych parą wodną i etylenu o gramaturze 58-60 g/m2 o rozmiarze 120 cmx 120 cm  | ark | 500 |  |  |  |  | 1 |
| 4 | Rękaw papierowo-foliowy płaski do sterylizacji parą wodną i tlenkiem etylenu ze wskaźnikami na papierze pod folią w obrębie zgrzewu, znak Ce na rękawie, na rękawie umieszczony rozmiar: długość i szerokość.  |
|  | 10 cm x 200 m | szt | 20 |  |  |  |  | 2 mb  |
|  | 15 cm x 200 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |
|  | 20 cm x 200 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |
|  | 25 cm x 200 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |
|  | 30 cm x 200 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |
|  | 50 cm x 200 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |
| 5 | Rękaw papierowo-foliowy z zakładką do sterylizacji para wodną i tlenkiem etylenu ze wskaźnikami na papierze pod folią w obrębie zgrzewu, znak Ce na rękawie, na rękawie umieszczony rozmiar: długość i szerokość.  |  |  |
|  | 15 cm x 5cm x 100 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |
|  | 20 cm x 5 cm x 100 m | szt | 20 |  |  |  |  | 2 mb |
|  | 25 cm x 6 cm x 100 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |
|  | 30 cm x 6 cm x 100 m | szt | 20 |  |  |  |  |  |

Wymagania : rękawy papierowo – foliowe płaski i z fałdą do sterylizacji parą wodną i tlenkiem etylenu ze wskaźnikami na papierze pod folią na papierze w obrębie zgrzewu, znak Ce na rękawie umieszczony rozmiar : długość i szerokość z laminatem foliowym składający się z siedmiu warstw z warstwą kleju.

**PAKIET 6**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment** | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
| 1 | Prześcieradło z włókniny o gramaturze 35g/m², niejałowerozmiar 210 cm×160 cm | szt | 500 |  |  |  |  |  |
| 2 | Serweta jałowa z włókniny polipropylenowej o gramaturze35 g/m², rozmiar 40×45cm z otworem 5 cm× 5 cm | szt | 1000 |  |  |  |  | 1 |
| 3 | Serweta jałowa z włókniny polipropylenowej o gramaturze 35 g/m2’80 cm × 90 cm | szt | 200 |  |  |  |  |  |
| 4 | Serweta jałowa z włókniny o gramaturze 43g/m², 90 cm×75 | szt | 1000 |  |  |  |  |  |
| 5 | Serweta ginekologiczna jałowa pod pośladki z kieszenią na płyny wykonana z włókniny ofoliowanej o gramaturze 56-60 g/m² w rozmiarze 113x90 cm | szt | 100 |  |  |  |  | 1 |
| 6 | Pakiet do znieczulenia podpajeczynówkowego jednorazowego użytku w którego skład wchodzą : kompresy gazowe 10 x 10   8 warstwowe  13 nitkowe 10 sztuk, serweta z włókniny ofoliowanej polipropylenowo – polietylenowej o gramaturze 56-60 g/m2 roz 75-80 x 90  1 sztuka bez przylepca**,** pęseta plastikowa 1 sztuka , serweta do zawinięcia zestawu z włókniny polipropylenowej – polietylenowej 90x75-80 1 szt. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo – foliową opatrzoną dwiema metkami samoprzylepnymi z informacjami : indeks wyrobu, LOT, data ważności, data ważności, identyfikacja wytwórcy | szt | 800 |  |  |  |  | 1 |
| 78 | Kieszen na płyny 40 x 30 z kszałtką przylepna zapakowana w torebkę papierowo – foliową opatrzoną dwiema metkami samoprzylepnymi z informacjami : indeks wyrobu, LOT, data ważności, data ważności, identyfikacja wytwórcy | szt | 50 |  |  |  |  | 1 |

**Wymagania dotyczące oferowanych wyrobow :**

1.W celu potwierdzenia, że oferowane wyroby są zgodne z wymaganiami SIWZ nalezy do oferty należy dołączyć:
- arkusze danych technicznych włókniny z której wykonane sa serwety.

- zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania wykonawcow na etapie oceny ofert do przedstawienia dokumentów potwierdzających zgodność z wymogami SIWZ oraz przedstawienia probek oferowanych wyrobow na kazde wezwanie zamawiającego.

**PAKIET 7**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Asortyment**  | **j.m** | **Ilośc**  | **Cena netto**  | **Wartośc netto**  | **VAT** | **Wartośc brutto**  | **Próbki** |
| 1 | Rękawice latex pudrowane rozmiar S a’100 szt. | opak. | 300 |  |  |  |  | 1 |
| 2 | Rękawice latex pudrowane rozmiar M a’100 szt. | opak. | 400 |  |  |  |  | 1 |
| 3 | Rękawice latex pudrowane rozmiar L a’100 szt. | opak. | 250 |  |  |  |  | 1 |
| 4 | Rękawice latex pudrowane rozmiar XL a 100 szt. | opak. | 100 |  |  |  |  | 1 |
| Rękawice diagnostyczne, z lateksu, lekko pudrowane, niejałowe, pasujące na obie dłonie. Zawartość protein < 60 µg/g. Poziom AQL≤1,5. O grubości w części palca min. 0,11 mm i długości min. 240 mm. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. I. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL. |
| 5 | Rękawice chir.sterylne rozm.6 | Para |  2000 |  |  |  |  | 1 |
| 6 | Rękawice chir.sterylne rozm.6,5 | Para | 2000 |  |  |  |  | 1 |
| 7 | Rękawice chir.sterylne rozm.7 | Para | 2500 |  |  |  |  | 1 |
| 8 | Rękawice chir.sterylne rozm.7,5 | Para | 2500 |  |  |  |  | 1 |
| 9 | Rękawice chir.sterylne rozm.8 | Para | 2500 |  |  |  |  | 1 |
| 10 | Rękawice chir.sterylne rozm.8,5  | para | 2500 |  |  |  |  | 1 |
| 11 | Rękawice chir.sterylne rozm. 9 | para | 2500 |  |  |  |  | 1 |
| Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3,4.; niska zawartość pudru, poziom protein lateksowych ≤50 μg/g , kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca 0,21-0,23mm i długości całkowitej min. 285mm; AQL 0,65 – oznaczone na opakowaniu jednostkowym, rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374. Pakowane w opakowania folia-folia, sterylizowane radiacyjnie, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6. |
| 12 | Rękawice nitrylowe rozmiar S a’100 szt. | opak. | 1000 |  |  |  |  | 1 |
| 13 | Rękawice nitrylowe rozmiar M a’100 szt. | opak. | 1400 |  |  |  |  | 1 |
| 14 | Rękawice nitrylowe rozmiar L a’100 szt. | opak. | 500 |  |  |  |  | 1 |
| 15 | Rękawice nitrylowe rozmiar XL a’100 szt. | opak. | 500 |  |  |  |  | 1 |
| Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrylu, bezpudrowe, z wewnętrzna warstwą polimerową, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,06mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374 potwierdzone przez niezależne badania przynajmniej 4 związków chemicznych (kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min.30 minut) dołączonymi do oferty. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną, Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic., |

 **Pakiet 8**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment** | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
|  1. | Jałowa rękawica chirurgiczna chroniąca przed działaniem promieni rentgenowskich. Lateksowa, bezpudrowa. Miękki materiał rękawicy zapewniący swobodę ruchów i optymalne odczuwanie dotyku. Środek ochrony indywidualnej zgodnie z dyrektywą 89/686/EEC (znak CE). Spełnione wymagania normy EN 455, dotyczące rękawiczek chirurgicznych. |  |  |  |  |  |  |  |
| Rękawice rozm.7,5 | Para | 15 |  |  |  |  |  |
| Rękawice rozm.8 | Para | 15 |  |  |  |  |  |
| Rękawice rozm 8,5 | Para | 15 |  |  |  |  | 1 para |
| Rękawice rozm 9 | Para  | 15 |  |  |  |  |  |

**PAKIET 9**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment** | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
| 1 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego z ostrzem Quincke 27G/90 mm, igła prowadząca 22G | 50 |  |  |  |  |  | 1 |
| 2 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego z ostrzem Quincke 26G/90 mm, igła prowadząca 20G | 300 |  |  |  |  |  | 1 |
| 3 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego z ostrzem Quincke 25G/90 mm, igła prowadząca 20G | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego z ostrzem Quincke 22G/90 mm | 90 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego z ostrzem Quincke 20G/90 mm | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Igła do znieczulenia podpaęczynówkowego *pencil – point* 27G/90 mm, igła prowadząca 22G | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Igła do znieczulenia podpaęczynówkowego *pencil – point* 26G/90 mm, igła prowadząca 20G | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Igła do znieczulenia podpaęczynówkowego *pencil – point* 25G/90 mm, igła prowadząca 20G | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego *pencil – point* 22G/90 mm | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Zestaw do znieczulenia podpajęczynówkowego: |  |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Zestaw rozszerzony do znieczuleń zewnątrzoponowych 18G: Skład zestawu: igła Tuohy, kateter epiduralny z zakończeniem typu ,,soft'' z zatrzaskowym łącznikiem i prowadnicą , filtr przeciwbakteryjny płaski 0,2μm z systemem mocowania do skóry, strzykawka niskooporowa 10 ml, strzykawka 10 ml, grot do nacięcia skóry, igła do podawania leków 0,9x40mm, igła do znieczulenia skóry 0,5x25mm. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera: Cewnik dwukanałowy 7F, dł. 20 cm, igła do nakłucia naczynia 18G, dł. 70 mm, prowadnik „J”, rozszerzacz, skalpel, strzykawka, dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika | 20 |  |  |  |  |  | 1 |
| 13 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera: Cewnik dwukanałowy 6F, dł. 20 cm, igła do nakłucia naczynia 18G, dł. 70 mm, prowadnik „J”, rozszerzacz, skalpel, strzykawka, dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika | 15 |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera: Cewnik dwukanałowy 5F, dł. 20 cm, igła do nakłucia naczynia 18G, dł. 70 mm, prowadnik „J”, rozszerzacz, skalpel, strzykawka, dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika | 5 |  |  |  |  |  | 1 |
| 15 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera: Cewnik jednokanałowy 7F, dł. 20 cm, igła do nakłucia naczynia 18G, dł.70 mm, prowadnik „J”, rozszerzacz, skalpel, strzykawka, dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika | 5 |  |  |  |  |  | 1 |
| 16 | Zestaw do drenażu 9F, 12F, 14F i 16F, z kateterem prostym i pigtail, jednokanałowym i dwukanałowym | 100 |  |  |  |  |  | 1 |
| 17 | Przedłużacz do zestawów do drenażu 12F/25 cm, z kranikiem jednodrożnym | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 18 | Kranik trójdrożny | 600 |  |  |  |  |  |  |
| 19 | Kateter do odsysania pola operacyjnego 27F/200 cm, z końcówką typu Yancauer 7.5 X 5.0 X 250 | 400 |  |  |  |  |  |  |
| 20 | Kateter redon 10F, 12F, 16F, 18F, 20F, 22F, 24F/70 cm | 1000 |  |  |  |  |  |  |
| 21 | Butelka sterylna, płaska, z harmonijką, poj. 250 ml, skalowana co 25 ml, do połączenia z drenami od 6F do 32F | 500 |  |  |  |  |  | 1 |
| 22 | Kateter do embolektomii i trombektomii termoplastyczny, 3F, 4F, 5F, 6F, dł. 80 cm | 5 |  |  |  |  |  | 1 |
| 23 | Kateter do drenażu klatki piersiowej z trokarem, 24F, 28F, 32F/40 cm | 5 |  |  |  |  |  | 1 |
| 24 | Kateter do drenażu klatki piersiowej z connectorem, pokryty powłoką hydrofilną, widoczny w Rtg, 24F, 26F, 28F, 30F, 32F, 34F 36F /50 cm | 50 |  |  |  |  |  | 1 |
| 25 | Sonda żołądkowa, 2 otwory boczne, zakończenie zamknięte 18F, 20F, 22F/150 cm | 125 |  |  |  |  |  | 1 |
| 26 | Kateter do odsysania wydzieliny z górnych dróg oddechowych typu C, 16 F, 18 F, 20 F/60 cm | 360 |  |  |  |  |  | 1 |

**PAKIET 10**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Asortyment** | **j.m** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
| 1 | Zestaw do operacji kończyny górnej w składzie:- 1 szt. serweta chirurgiczna z elastycznym otworem na dłoń (Ø 6 cm), otoczonym warstwą chłonną 150/370x280, konstrukcja serwety zabezpiecza pacjenta oraz stolik pod kończynę górną- 1 szt. osłona na stolik MAYO 79 x 145 cm- 1 szt. serweta na stolik - (owinięcie zestawu) 150 x 190 cmMateriał podstawowy obłożenia składający się z min. 3 warstw: warstwy chłonnej o gramaturze min. 50 g/m2, folii PE 15-40 mikronów, oraz dodatkowej warstwyw strefie krytycznej min. 20 g/m2. Zestaw musi spełniac wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3Tolerancja rozmiarów serwet głównych + 10 cm, tolerancja rozmiaru otworu + 1 cm, tolerancja rozmiarów pozostałych elementów + 3 - 5 cm | szt | 50 |  |  |  |  | 2  |
| 2 | Jednorazowy fartuch higieniczny z mankietem: Fartuch higieniczny wykonany z włókniny polipropylenowej, stanowiącej barierę dla cząstek, o dobrej przepuszczalności powietrza, wiązany z tyłu na troki, rękawy wykończone elastycznymi poliestrowymi mankietami, posiadający przedłużone poły do zakładania na plecach, nie toksyczny, nie pylący. | szt | 500 |  |  |  |  | 2 |
| 3 | Sterylny Zestaw Uniwersalny w składzie:a) 1 x serweta górna o wymiarach 300 x 175 cm, z taśmą samoprzylepną i dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej, b) 2 x serwety boczne o wymiarach 90 x 75 cm, z taśmą samoprzylepną na całej długości serwety, oraz dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej c) 1 x serweta dolna o wymiarach 175 x 175 cm, z taśmą samoprzylepną i dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznejSerwety na brzegach lepnych zintegrowane są z samoprzylepną elastyczną folią chirurgiczną o wymiarach 5 x 38-40cm, usytuowaną w strefie krytycznej wyrobu, która dzięki swoim właściwościom pozwala na precyzyjne zabezpieczenie pola operacyjnegoSerwety wykonane z z laminatu czterowarstwowego (strefa krytyczna), jedną z warstw stanowi folia PE, gramatura laminatu > 125 g/m2 (strefa krytyczna), wysoka odporność na przenikanie cieczy (ciśnienie hydrostatyczne) na całej powierzchni serwety >850cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho (strefa krytyczna) > 280 kPa, niski poziom pylenia ≤ 2,6 log10 (liczby cząstek)d) 1 x nieprzemakalna taśma samoprzylepna o wymiarach 9 x 49 cm (jedną z warstw stanowi folia PE)e) 4 x ręczniki chłonne 18 x 25 cmf) 1 x osłona na stolik Mayo 79 x 145 cmg) 1 x serweta na stolik (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 x 190 cmDopuszcza się tolerancję rozmiarów serwet + 5%, tolerancja dla pozostałych elementów zestawu + 3 cm | szt | 50 |  |  |  |  | 2 |
| 4 | Uniwersalny fartuch wykonany z cienkiej i mocnej białej folii. Przeznaczony do chirurgicznego mycia rąk o roz. 81x140 |  szt |  2000 |  |  |  |  |  |
| 5 | Sterylny fartuch chirurgiczny-do procedur standardowych,  wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny typu SMS / SMMS o gramaturze min 35 g/m2; wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach ( rękawy na wysokości wstawki zszyte techniką ultradźwiękową, zapewniające pełną barierowość); fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Opakowanie folia-papier z min. 2 etykietami przylepnymi, wewnętrzne owinięcie papierowe lub włókninowe, min. 1 celulozowy ręczniczek. Zgodny z normą PN EN 13795- wymagania standardowe. Rozmiar L, XL. |  szt |  500 |  | 1 |  |  | 2 |

**Pakiet 11**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment** | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
| 1 | Maska chirurgiczna pelnobarierowa wykonana z trzech warstw wysokiej jakości włoknin o gramaturze min 17 g/m2( jedna warstwa )Warstwa twarzowa nie posiadająca mikrowłosków oraz specjalnie wygładzana ,nie powodująca uczulen ,wyposażona w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie do kształtu twarzy ,wiązana na troki o długości min 40 cm ,barierowość na poziomie 98,8% kolor zielony lub niebieski pakowana w kartoniki po min 50 sztuk .Udokumentować filtrację bakteryjną maski) | szt | 6000 |  |  |  |  | 1 kartonik  |
| k2 | Maska chirurgiczna pelnobarierowa wykonana z trzech warstw wysokiej jakości włoknin o gramaturze min 17 g/m2( jedna warstwa )Warstwa twarzowa nie posiadająca mikrowłosków oraz specjalnie wygładzana ,nie powodująca uczulen ,wyposażona w sztywnik zapewniajacy łatwe dopasowanie do kszałtu twarzy ,wiązana za pomoca gumki ,barierowość na poziomie 98,8% kolor zielony lub niebieski pakowana w kartoniki po min 50 sztuk .( udokumentować filtrację bakteryjną maski) | szt | 2000 |  |  |  |  | 1 kartonik |
| 3 | Czepek chirurgiczny z włókniny polipropylenowej o gramaturze 17 g/m2 w kszałcie beretu ,ściągniety lekką nieściskajacą gumką Pakowany w opakowaniu po 100 sztuk kartonik w formie podajnika kolor niebieski lub zielony | szt | 500 |  |  |  |  | 1 kartonik |
| 4 | Czepek chirurgiczny o kroju furazerki z włokniny polipropylenowej o gramaturze 17g/m2, sciągnięty z tułu gumką z częscia pochłaniajacą pot (z napotnikiem ) zlokalizowaną w częsci przedniej czepka zapakowany w worek foliowy | szt | 500 |  |  |  |  | 1 |
| 5 | Czepek chirurgiczny o kroju furazerki z włokniny polipropylenowej o gramaturze 17g/m2, wiązany z tyłu na trokami zapakowany w worek foliowy | szt | 500 |  |  |  |  | 1 |
| 6 | Czepek chirurgiczny o kroju furazerki z włokniny polipropylenowej o gramaturze 17g/m2, sciągnięty z tułu gumką bez napotnika zapakowany w worek foliowy | szt | 500 |  |  |  |  |  |
| 7 | Longeta sterylna z gazy 17 nitkowej 8 warstwowa 10 cm x 100 cm z nitką RTG i tasiemką sterylizowana parą wodną zapakowana w torebkę foliowo papierową opatrzona etykietą z dwoma metkami samoprzylepnymi informującymi o kodzie wyrobu, serii, dacie ważności , pakowana po 5 szt. | szt | 200 |  |  |  |  | 1 |
| 8 | Longeta sterylna z gazy 17 nitkowej 8 warstwowa 10 cm x 100 cm z nitką RTG i tasiemką sterylizowana parą wodną zapakowana w torebkę foliowo papierową opatrzona etykietą z dwoma metkami samoprzylepnymi informującymi o kodzie wyrobu, serii, dacie ważności , pakowana po 2 szt. | szt. | 200 |  |  |  |  | 1 |
| 9 | **Zestaw do artroskopii kolana** w zestawie minimum: serweta z otworem elastycznym (okrąg rozm. 6 cm) i workiem z kształtką do zbierania płynów z laminatu dwuwarstwowego o gr. 56 gm/m2 w rozm. 320 x 240 cm i odporności na przenikanie cieczy 250 cm H2O i odporności na wypychanie w strefie krytycznej 150 kPa - 1 szt.- Pokrowiec na nogę z laminatu dwuwarstwowego o gr. 56 gm/m2 w rozm. 75 x 37 cm – 1 szt.- taśma medyczna rozm. 50 x 9 cm - 2 szt-serweta na stół do instrumentarium rozm. 190 x 150 cm - 1 szt.- serweta na stolik Mayo z warstwą chłonną 85 x 76 cm, folia piaskowana o grubości 45 mikrometrów rozm. całkowity 145 x 80 cm - 1 szt. - serwetki do rąk z włókniny kompresowej rozm. 40 x 20 cm - 2 szt Zestaw zgodny z wymaganiami normy PN EN 13795 | szt | 20 |  |  |  |  | 1 |
| 10 | **Zestaw do operacji ginekologicznych** w którego wchodzi skład : -serweta z laminatu dwuwarstwowego o gr. 56 gm/m2 w rozm. 265 cm x 180 cm cm i odporności na przenikanie cieczy 250 cm H2O i odporności na wypychanie w strefie krytycznej 150 kPa z otworem w kszałcie trapezu 28 X 20 X 19 , przylepcem , zintegrowanymi nogawicami i klapka przysłaniającą - serweta na stół instrumentalny 190 cm x 150 cm 1 szt  | szt | 20 |  |  |  |  | 1 |
| 11 | **Zestaw do operacji brzusznych:** | szt. | 40 |  |  |  |  | 1 |
|  |  w którego wchodzi w skład: - serweta z przylepcem z laminatu dwuwarstwowego o gr. 56 gm/m2 w rozm. 240 x 150 cm i odporności na przenikanie cieczy 250 cm H2O - 1 szt.- Serweta z przylepcem z laminatu dwuwarstwowego o gr. 56 gm/m2 w rozm. 180 x 170 cm i odporności na przenikanie cieczy 250 cm H2O - 1 szt.- Serweta z przylepcem (przylepiec na szerszym boku) z laminatu dwuwarstwowego o gr. 56 gm/m2 w rozm. 90 x 75 cm i odporności na przenikanie cieczy 250 cm H2O - 2 szt.- taśma medyczna rozm. 50 x 9 cm - 1 szt.- serweta na stół do instrumentarium rozm. 190 x 150 cm - 1 szt. - serweta na stolik Mayo rozm. całkowity 145 x 80cm - 1 szt.- serwetki do rąk z włókniny kompresowej rozm. 40 x 20 cm - 2 szt. Zestaw musi spełniać wymagania wg normy PN EN 13795.Szerokość przylepca w serwetach min 5 cm . |  |  |  |  |  |  |  |
|  |
| **Wymogi dotyczące oferowanych wyrobów:** 1. W celu potwierdzenia, że oferowane wyroby są zgodne z wymaganiami SIWZ oraz wymogami normy PN EN 13795 1-3 do oferty należy dołączyć: - arkusze danych technicznych włókniny z której wykonane sa serwety , oblozenia.2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania wykonawcow na etapie oceny ofert do przedstawienia dokumentów potwierdzających zgodność z wymogami SIWZ oraz przedstawienia probek oferowanych wyrobow na kazde wezwanie Zamawiającego

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|

|  |
| --- |
| **Pakiet 12** |
|  |
|  |
|  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment** | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
|  1. | Ubranie chirurgiczne - bluza używana przez personel jest przeznaczona do tego, aby chronić pacjenta przed florą bakteryjną personelu poprzez zapewnienie bariery - z dużymi, zaprojektowanymi ergonomicznie kieszeniami - wykonana z typu Spunbonded bawełnopodobnej o gramaturze minimalnej 50 g/m - zawiera 100% polipropylenu , - wykonana z włókniny antystatycznej, niepylącej, oddychającej, przeznaczonej  do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. - bluza krótki rękaw, pod szyją wyposażona w nap, kieszeń na piersi, dwie kieszenie boczne na dole bluzy. - kolor niebieski lub zielony, w rozmiarach S,M, L, XL, XXL- długi okres przechowywania 5 lat | szt | 100 |  | 1 |  |  | 2 |
| 2 | Ubranie chirurgiczne - spodnie -  używane przez personel jest przeznaczona do tego, aby chronić pacjenta przed florą bakteryjną personelu poprzez zapewnienie bariery - z dużą, zaprojektowaną ergonomicznie kieszenią, -zawiera 100% polipropylenu , - wykonana z typu Spunbonded bawełnopodobnej o gramaturze minimalnej 50 g/m - wykonana z włókniny antystatycznej, niepylącej, oddychającej, przeznaczonej  do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. - spodnie ściągane tasiemką, kieszeń boczna na nogawicy z klapką wyposażoną w nap. - kolor niebieski lub zielony, w rozmiarach S,M, L, XL, XXL - długi okres przechowywania 5 lat | szt | 100 |  | 1 |  |  | 2 |

**Pakiet 13**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lp** | **Asortyment** | **j.m** | **ilość** | **cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT** | **Wartość brutto** | **Próbki**  |
|  1. | Ostrze kompatybilne ze strzygarką z ruchomym ostrzem będąca na wyposażeniu szpitala., jednorazowe, ruchome, ergonomiczny kształt umożliwiające dokładne i szybkie usuwanie owłosienia nawet z trudno dostępnych okolic ciała, umożliwia strzyżenie z kierunkiem wzrostu włosów oraz w przeciwnym.  | szt | 1000 |  |  |  |  | 1 |

|  |
| --- |
|  |
|  |

 |

 |

**Załącznik nr 3 do SIWZ**

**Oznaczenie Zamawiającego:**

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie**

ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów

numer NIP 846-13-75-707, numer REGON 790317038

**Nazwa Postępowania:**

**„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie”**

**Numer referencyjny: 8/ZP/2017**

**Dane Wykonawcy:**

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………..……..

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………….….……..

|  |
| --- |
| *Należy podać pełną zarejestrowaną nazwę Wykonawcy* |

numer NIP …………………………………..… numer REGON …………..…………………..………

numer KRS ……………………………………………..

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

|  |
| --- |
| *Należy podać zarejestrowany adres Wykonawcy (z numerem kodu pocztowego)* |

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

|  |
| --- |
| *W stosowanychprzypadkach, jeżeliadres do korespondencji jestinnyniżzarejestrowanyadresWykonawcy, należypodaćtakżeadres do korespondencji* |

Osoba upoważniona do reprezentowaniaWykonawcy:

…………………………………………………………………………………………………………...

..…………………………………………………………………………………………………………..

|  |
| --- |
| *W stosownych przypadkach, o ile osoba ta nie jest wymieniona w dokumencie rejestrowym Wykonawcy, należy podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) orazadres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowani Wykonawcy na potrzeby niniejszego Postępowania* |

Wykonawca bierze udział w Postępowaniu wspólnie z innymi Wykonawcami:

* tak
* nie

|  |
| --- |
| *Jeżeli tak, należy dopilnować aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne oświadczenia o nie podleganiu wykluczeniu z Postępowania i spełnianiu warunków udziału w Postępowaniu*  |

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**składane na podstawie art. 25a ust. 1 Ustawy Pzp**

**w Postępowaniu: „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla**

**Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie”**

**Numer referencyjny: 8/ZP/2017**

**I**

**- o spełnianiu warunków udziału w Postępowaniu**

**(art. 25a ust. 1 pkt 1 Ustawy Pzp)**

Niniejszym, Wykonawca, biorący udział w Postępowaniu, oświadcza, że spełnia warunek udziału w Postępowaniu określony przez Zamawiającego w Sekcji III.1) ust. 2 pkt 2.1. SIWZ.

**II**

**- o nie podleganiu wykluczeniu z Postępowania**

**(art. 25a ust. 1 pkt 1 Ustawy Pzp)**

Niniejszym, Wykonawca, biorący udział w Postępowaniu, oświadcza, że w stosunku do niego *nie zachodzą / zachodzą[[1]](#footnote-2)*podstawy (przesłanki) wykluczenia z Postępowania w zakresie wskazanym przez Zamawiającego i potwierdzają to następujące informacje:

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy wykluczenia określone** **w art. 24 ust. 1 Ustawy Pzp:** | **Odpowiedź Wykonawcy:** |
| **01** | **02** |
| Czy Wykonawca będący osobą fizyczną został prawomocnie skazany za przestępstwo:1. o którym mowa w art. 165a, art. 181-188, art. 189a, art. 218-221, art. 228-230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270-309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks karny (tekst jednolity: Dz. U. z 2016 r., poz. 1137 z późn. zm.)lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (tekst jednolity: Dz.U. z 2016 r., poz. 176 z późn. zm.),
2. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks karny (tekst jednolity: Dz. U. z 2016 r., poz. 1137 z późn. zm.),
3. skarbowe,
4. o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz.U. z 2012 r., poz. 769).

*Podstawa - art. 24 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp.* | * Tak
* Nie
 |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca będący osobą fizyczną, składa oświadczenie dotyczące niekaralności w zakresie konkretnych, wskazanych w kolumnie 01 przestępstw, których dotyczą przesłanki ustawowe z art. 24 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp. Dalsza część formularza dotyczącą oświadczenia o karalności, Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”.* |
| Jeżeli tak, należy podać[[2]](#footnote-3):1. datę wyroku,
2. czy wyrok jest prawomocny
3. określić spośród których przestępstw wymienionych w lit. a)-d) to jest w art. 24 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp, on dotyczy
4. długość okresu wykluczenia.
 | 1. ……………….
2. € Tak € Nie
3. ……………….
4. ……………………..
 |
| *W przypadku prawomocnego skazania za jedno z wymienionych przestępstw, o których mowa w art. 23 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp, należy wskazać datę wyroku dotyczącego przestępstwa, przyporządkowując jednocześnie konkretne przestępstwo wymienione we wskazanym przepisie Ustawy Pzp. Jeśli wyrok skazujący określa okres wykluczenia z udziału w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego, tę informację również należy wskazać w tej części formularza.* |
| W przypadku skazania, czy Wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia (zwanych dalej „samooczyszczenie”, o których mowa w art. 24 ust. 8 Ustawy Pzp) | * Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy opisać przedsięwzięte środki: | ……………………………….. |
| *Zgodnie z art. 24 ust. 8 Ustawy Pzp, Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Zamawiający, stosownie do treści art. 24 ust. 9 Ustawy Pzp, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy, oceni dowody wykazane przez Wykonawcę w formularzu powyżej. Jeżeli uzna je za wystarczające wykonawca nie będzie podlegał Wykluczeniu.* |
| Czy jakakolwiek osoba będąca urzędującym członkiem organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnikiem spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariuszem w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurentem została prawomocnie skazana za przestępstwo:1. o którym mowa w art. 165a, art. 181-188, art. 189a, art. 218-221, art. 228-230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270-309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks karny (tekst jednolity: Dz. U. z 2016 r., poz. 1137 z późn. zm.) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (tekst jednolity: Dz.U. z 2016 r. poz. 176 z późn. zm.),
2. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks karny (tekst jednolity: Dz. U. z 2016 r., poz. 1137 z późn. zm.),
3. skarbowe,
4. o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz.U. z 2012 r., poz. 769).

*Podstawa - art. 24 ust. 1 pkt 14 Ustawy Pzp.* | * Tak
* Nie
 |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie dotyczące niekaralności w zakresie konkretnych, wskazanych w kolumnie 01 przestępstw, których dotyczą przesłanki ustawowe z art. 24 ust. 1 pkt 14 w związku z art. 24 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp. Dalsza część formularza dotyczącą oświadczenia karalności, Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”.* |
| Jeżeli tak, należy podać[[3]](#footnote-4):1. datę wyroku,
2. czy wyrok jest prawomocny
3. określić spośród których przestępstw wymienionych w lit. a)-d), on dotyczy
4. wskazać kto został skazany
5. długość okresu wykluczenia
 | 1. ……………….
2. € Tak € Nie
3. ……………….
4. ……………………..
5. ……………………….
 |
| *W przypadku prawomocnego skazania za jedno z wymienionych przestępstw, o których mowa w art. 23 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp, należy wskazać datę wyroku dotyczącego przestępstwa, przyporządkowując jednocześnie konkretne przestępstwo wymienione we wskazanym przepisie Ustawy Pzp. Jeśli wyrok skazujący określa okres wykluczenia z udziału w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego, tę informację również należy wskazać w tej części formularza.* |
| W przypadku skazania, czy Wykonawca przedsięwziął środki samooczyszczenia. | * Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy opisać przedsięwzięte środki. | ……………………………….. |
| *Zgodnie z art. 24 ust. 8 Ustawy PzpWykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 Ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Zamawiający, stosownie do treści art. 24 ust. 9 Ustawy Pzp, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, oceni dowody wykazane przez wykonawcę w formularzu powyżej. Jeżeli uzna je za wystarczające Wykonawca nie będzie podlegał wykluczeniu.* |
| Czy wobec Wykonawcy wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że Wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.*Podstawa - art. 24 ust. 1 pkt 15 Ustawy Pzp.* | * Tak
* Nie
 |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie o wywiązywaniu się z obowiązków publicznoprawnych dotyczących płatności podatków i składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, Dalszą część formularza dotyczącą płatności podatków i składek na ubezpieczenia Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”.* |
| Jeżeli tak, należy wskazać 1. w jaki sposób zostało ustalone naruszenie obowiązków:
2. wydano wyrok sądu lub decyzję administracyjną:
3. czy wyrok jest prawomocny lub decyzja jest ostateczna
4. data wyroku lub decyzji
5. w przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia
6. czy Wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności
 | Podatki | Składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne |
| 1. ………………
2. € Tak € Nie
3. ………………
4. ………………
5. € Tak € Nie

Jeżeli tak, należy podać szczegółowe informacje na ten temat: …………… | 1. ………………
2. € Tak € Nie
3. ………………
4. ………………
5. € Tak € Nie

Jeżeli tak, należy podać szczegółowe informacje na ten temat: …………… |
| *W przypadku określonych zaległości publicznoprawnych Wykonawca jest zobowiązany do wskazania konkretnych informacji określonych w formularzu (określone powyżej w pkt 1 od lit. a) do d). Informacje zawarte w pkt 2, odnoszą się do okoliczności związanych z zastosowaniem przez Wykonawcę określonych środków naprawczych co do wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania w oparciu o przesłankę obligatoryjną określoną w art. 24 ust. 1 pkt 15 Ustawy Pzp.* |
| Czy Wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej "kryteriami selekcji", lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów.*Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 16 Ustawy Pzp* | * Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, czy Wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?* Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy opisać przedsięwzięte środki: …………………… |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie odnośnie wprowadzenia w błąd Zamawiającego w niniejszym Postępowaniu.**Ustawodawca przewidział w tym zakresie obligatoryjne przesłanki do wykluczenia z postępowania w art. 24 ust. 1 pkt 16 Ustawy Pzp. Zgodnie z tymi przepisem, Zamawiający ma obowiązek wykluczyć z udziału w postępowaniu Wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził Zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów.Część formularza Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”.Zgodnie z art. 24 ust. 8 Ustawy Pzp Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 16 Ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Zamawiający, stosownie do treści art. 24 ust. 9 Ustawy Pzp, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, oceni dowody wykazane przez wykonawcę w formularzu powyżej. Jeżeli uzna je za wystarczające Wykonawca nie będzie podlegał wykluczeniu.* |
| Czy Wykonawca w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielnie zamówienia.*Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 17 Ustawy Pzp* | * Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, czy Wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?* Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy opisać przedsięwzięte środki: …………………… |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie odnośnie wprowadzenia w błąd Zamawiającego w niniejszym Postępowaniu.Ustawodawca przewidział w tym zakresie obligatoryjne przesłanki do wykluczenia z postępowania w art. 24 ust. 1 pkt 17 Ustawy Pzp. Zgodnie z tymi przepisem, Zamawiający ma obowiązek wykluczyć z udziału w postępowaniu Wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd Zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez Zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Część formularza Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”. Zgodnie z art. 24 ust. 8 Ustawy Pzp Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 17 Ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Zamawiający, stosownie do treści art. 24 ust. 9 Ustawy Pzp, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, oceni dowody wykazane przez wykonawcę w formularzu powyżej. Jeżeli uzna je za wystarczające Wykonawca nie będzie podlegał wykluczeniu.* |
| Czy Wykonawca bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia. *Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 18 Ustawy Pzp* | * Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, czy Wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?* Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy opisać przedsięwzięte środki: …………………… |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie odnośnie wprowadzenia w błąd Zamawiającego w niniejszym Postępowaniu. Ustawodawca przewidział w tym zakresie obligatoryjne przesłanki do wykluczenia z postępowania w art. 24 ust. 1 pkt 18 Ustawy Pzp. Zgodnie z tymi przepisem, Zamawiający ma obowiązek wykluczyć z udziału w postępowaniu Wykonawcę,który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia.Część formularza Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”. Zgodnie z art. 24 ust. 8 Ustawy Pzp Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 18 Ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Zamawiający, stosownie do treści art. 24 ust. 9 Ustawy Pzp, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy, oceni dowody wykazane przez Wykonawcę w formularzu powyżej. Jeżeli uzna je za wystarczające Wykonawca nie będzie podlegał wykluczeniu.* |
| Czy Wykonawca brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca prace na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usługi, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania.*Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 19 Ustawy Pzp* | * Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy podać szczegółowe informacje na ten temat: ……………. |
| Jeżeli tak, czy Wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia:* Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy opisać przedsięwzięte środki: …………………… |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie odnośnie zaangażowania w ramach przygotowania Postępowania. W przypadku zaistnienia takiego zaangażowania prowadzącego do zakłócenia konkurencji w postępowaniu, Zamawiający w formularzu wymaga od niego podania szczegółowych informacji na ten temat. Zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt 19 Ustawy Pzp, Zamawiający ma obowiązek wykluczenia z udziału w Postępowaniu Wykonawcy, który brał czynny udział w przygotowaniu Postępowania lubktórego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego Postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w Postępowaniu. Zgodnie z art. 24 ust. 10 Ustawy Pzp przed wykluczeniem Wykonawcy, Zamawiający zapewnia temu Wykonawcy możliwość udowodnienia, że jego udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia nie zakłóci konkurencji.*  |
| Czy Wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postepowaniu o udzielenie zamówienia.*Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 20 Ustawy Pzp* | * Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy podać szczegółowe informacje na ten temat …………….Data zaistnienia zdarzenia ………………………………….. |
| Jeżeli tak, czy Wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?* Tak
* Nie
 |
| Jeżeli tak, należy opisać przedsięwzięte środki: …………………… |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie co do nieuprawnionego porozumienia, zawartego przez niego w tym bądź innym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, które to porozumienie prowadzi do zakłócenia uczciwej konkurencji. Mocą art. 24 ust. 1 pkt 20 Ustawy Pzp ustawodawca wprowadził obligatoryjną przesłankę do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy, jeżeli ten z innymi Wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między Wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co Zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych.Zgodnie z art. 24 ust. 8 Ustawy Pzp Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 20 Ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to,że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy.Zamawiający, stosownie do treści art. 24 ust. 9 Ustawy Pzp, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, oceni dowody wykazane przez wykonawcę w formularzu powyżej. Jeżeli uzna je za wystarczające Wykonawca nie będzie podlegał wykluczeniu.* |
| Czy wobec Wykonawcy będącego podmiotem zbiorowy, sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienie publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 1212 z późn. zm.).*Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 21 Ustawy Pzp* | * Tak
* Nie
 |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie czy wobec niego orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienie. Dalszą część formularza dotyczącą zakazu ubiegania się o zamówienie, Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”. Zasady związane ze stosowaniem środków naprawczych w tym zakresie nie obowiązują.* |
| Jeżeli tak, należy podać: 1. data wyroku
2. czy wyrok jest prawomocny
3. okres na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne
 | 1. ……………………….
2. € Tak € Nie
3. ……………………….
 |
| *W przypadku gdy wobec Wykonawcy orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienie, Wykonawca jest zobowiązany do wskazania konkretnych informacji określonych w formularzu (określone powyżej od lit. a) do lit. c).* |
| Czy wobec Wykonawcy orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne.*Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 22 Ustawy Pzp* | * Tak
* Nie
 |
| *W tym miejscu formularza Wykonawca składa oświadczenie czy wobec niego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się zamówienie. Środek ten orzekany jest w oparciu o art. 276 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks postępowania karnego (Dz. U. z 1997 r., Nr 89, poz. 555 z późn. zm.). Dalszą część formularza dotyczącą środka zapobiegawczego Wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji, gdy w tym miejscu zakreślił odpowiedź „Tak”. Zasady związane ze stosowaniem środków naprawczych w tym zakresie nie obowiązują.* |
| Jeżeli tak, należy podać: 1. data orzeczenia
2. okres obowiązywania zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne
 | 1. ……………………….
2. ……………………….
 |
| *W przypadku gdy wobec Wykonawcy został orzeczony tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienie, Wykonawca jest zobowiązany do wskazania konkretnych informacji określonych w formularzu (określone powyżej w lit. a) i lit. b).*  |
| Z mocy art. 24 ust. 1 pkt 23 Ustawy Pzp, Zamawiający ma obowiązek wykluczyć z udziału w Postępowaniu Wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 184 z późn. zm.), złożyli odrębne oferty, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji w Postępowaniu o udzielenie zamówienia. *Podstawa – art. 24 ust. 1 pkt 23 Ustawy Pzp* | Zgodnie z art. 24 ust. 11 Ustawy Pzp, oświadczenie w tym zakresie Wykonawca składa w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert zamieszczanych zgodnie z art. 86 ust. 3 Ustawy Pzp. |
| *W związku z tym, oświadczenia Wykonawcy zawarte w niniejszym formularzu nie obejmują oświadczenia dotyczącego grupy kapitałowej składanego na podstawie art. 24 ust. 11 Ustawy Pzp*. |

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje i oświadczenia podane powyżej są aktualne i zgodne z prawdą, a także dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd.

|  |  |
| --- | --- |
| ………………………………………………….*Data, miejscowość, opcjonalnie pieczęć Wykonawcy* | ………………………………………………….*Podpis(-) osoby (osób) upoważnionej (-ych) do reprezentowania Wykonawcy lub Pełnomocnika Wykonawców wspólnie ubiegających się o Zamówienie o ile z treści pełnomocnictwa wynika upoważnienie do złożenia stosowanego oświadczenia)* |

***Uwaga: Zamawiający zaleca zaparafowanie lub podsianie każdej strony niniejszego oświadczenia.***

**Załącznik nr 4**

###### U M O W A - WZÓR

będąca wynikiem przeprowadzonego postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego nr 8/ZP/2017

zawarta w dniu .................. w Augustowie pomiędzy :

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

z siedzibą w .......................................... ul. .................................................. wpisanego do Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy w ............................................ pod numerem KRS: .....................

NIP : ............................, kapitał zakładowy ...........................................*( dot. tylko spółek kapitałowych )*

zwanym w treści umowy **Dostawcą**,

w imieniu którego działają :

1) ........................................................

2) ........................................................

a

**Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej w Augustowie ul. Szpitalna 12 , 16 – 300 Augustów** wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy w Białymstoku XII Wydział Gospodarczy pod numerem KRS 0000037781, NIP : 846-13-75-707

zwanym w treści umowy Zamawiającym , w imieniu którego działa :

Danuta Zawadzka – Dyrektor

o następującej treści :

**§ 1**

## Przedmiotem niniejszej umowy jest dostawa przez Dostawcę na potrzeby Zamawiającego sprzętu medycznego jednorazowego użytku określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy zgodnie z ofertą przetargową dotyczącą pakietu .........., stanowiącą od chwili zawarcia umowy integralną jej część.

**§ 2**

Dostawy wyrobów, o których mowa w § 1 realizowane będą od dnia ......................... do dnia ..........................

**§ 3**

1. Dostawy odbywać się będą sukcesywnie, stosownie do bieżących potrzeb Zamawiającego na podstawie cząstkowych zamówień przekazywanych Dostawcy przez upoważnionego pracownika Zamawiającego w formie telefonicznej, faksem lub pisemnie.
2. Dostawy, o których mowa w pkt 1 Dostawca zobowiązuje się dostarczyć bezpośrednio do magazynu Zamawiającego w Augustowie przy ul. Szpitalnej 12 w ciągu 5 dni od chwili otrzymania bieżącego zamówienia przekazanego przez Zamawiającego w uzgodnionej formie.
3. Dostawy wyrobów, o których mowa w § 1 Dostawca będzie realizował na koszt i ryzyko własne.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo ustalenia wielkości bieżących dostaw w stosunku do ilości wykazanych w załączniku do umowy stosownie do aktualnych potrzeb i możliwości Zamawiającego. W przypadku złożenia przez Zamawiającego zamówienia na mniejszą ilość wyrobów niż wskazana w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, Dostawcy nie będą przysługiwały z tego tytułu żadne roszczenia.

**§ 4**

1. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu wyroby, o których mowa w § 1 posiadające na dzień dostawy niezbędne atesty/świadectwa dopuszczenia do użytkowania o możliwie najwyższych parametrach jakościowych, w oryginalnych, nienaruszonych opakowaniach producenta z czytelnym terminem ważności, nie krótszym niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia.
2. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych dostarczonego towaru Zamawiający niezwłocznie powiadomi Dostawcę o zauważonych nieprawidłowościach wraz z wnioskiem o ich usunięcie.
3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Dostawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą : braków ilościowych w ciągu 48 godzin, wad jakościowych w ciągu 14 dni.
4. W przypadku braku u Dostawcy leku wymienionego w umowie przetargowej, zamiennik ma być dostarczony w tej samej cenie.

**§ 5**

1. Strony ustalają wynagrodzenie za tytułu wykonania przedmiotu niniejszej umowy na podstawie wartości oferty przetargowej w wysokości netto plus VAT: ...................................(słownie: ........................................................................................ zł ), tj. ........................................... zł brutto ( słownie : .............................................................................................................. zł).

**§ 6**

1. Zapłata wartości wskazanej w fakturze VAT wystawionej przez Dostawcę realizowana będzie przelewem bankowym na rachunek Dostawcy Nr ................................................................................... w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury VAT.
2. Z tytułu zwłoki w zapłacie przekraczającej 30 dni Dostawca może naliczać stosowne odsetki ustawowe.

**§ 7**

Strony będą miały prawo żądać kar umownych z następujących tytułów, w następującej wysokości :

1. W przypadku odstąpienia Dostawcy od wykonania postanowień umowy Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1 % niezrealizowanej wartości zamówienia określonej w § 5 umowy.
2. W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn innych niż określone w art. 144 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych bez zgody Dostawcy, Zamawiający zapłaci Dostawcy karę umowną w wysokości 1 % wartości niezrealizowanych dostaw.
3. W przypadku opóźnienia w dostawie, Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1 % wartości zamówionej partii towaru za każdy dzień opóźnienia.

**§ 8**

1. Umowa została zawarta na czas oznaczony od dnia ........................ do dnia ..........................
2. W razie naruszenia postanowień umowy strony zastrzegają prawo rozwiązania umowy za uprzednim 1-miesięcznym okresem wypowiedzenia .
3. Umowa może być rozwiązana ze skutkiem natychmiastowym w formie zgodnego oświadczenia obu stron.

**§ 9**

Zamawiający może odstąpić od umowy bez wypowiedzenia w przypadku zaistnienia okoliczności uniemożliwiających dalszą realizację umowy przez co rozumie się w szczególności :

1. Utratę przez Dostawcę uprawnień koniecznych do prowadzenia działalności gospodarczej.
2. Przerwę w realizacji przez Dostawcę obowiązków wynikających z umowy uniemożliwiającą Zamawiającemu wywiązanie się ze swoich zadań ustawowych i statutowych.

**§ 10**

1. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu pod rygorem nieważności.
2. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, chyba że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego.

**§ 11**

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.
2. Ewentualne spory wynikłe w realizacji niniejszej umowy będą rozstrzygane przez właściwy dla Zamawiającego Sąd Powszechny.

**§ 12**

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

### Dostawca Zamawiający

1. *Należy wskazać stosownie do informacji zawartych w formularzu.* [↑](#footnote-ref-2)
2. *Należy powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.* [↑](#footnote-ref-3)
3. *Należy powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.* [↑](#footnote-ref-4)