



## SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

TYTUŁ POSTĘPOWANIA:

### MATERIAŁY EKSPLOATACYJNE NA POTRZEBY CENTRALNEJ STERYLIZATORNI ORAZ BLOKU OPERACYJNEGO ODDZIAŁU OKULISTYKI

NUMER POSTĘPOWANIA: TP.382.087.2021 JK

PODSTAWA PRAWNA: Ustawa z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019), zwana dalej ustawą Pzp

Zatwierdził, dnia 20.07.2021 r.

z up. DYREKTORA  
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie  
*M. Sikora*  
mgr Magdalena Sikora  
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych

**DZIAŁ I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO**

1. Szpital Wojewódzki Im. Mikołaja Kopernika  
ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin  
NIP: 669-10-44-410; REGON:330006292; BDO: 000008455
2. Osoba upoważniona ze strony Zamawiającego do kontaktowania się z wykonawcami:  
[Justyna Kałwińska-Kawa](#)  
tel.: 94 34-88-415; fax.: 94 34-88-299; e-mail: [justyna@swk.med.pl](mailto:justyna@swk.med.pl)

**UWAGA:**

Czas pracy Działu Zamówień Publicznych: od poniedziałku do piątku w godzinach 7.25-15.00

**DZIAŁ II. STRONA INTERNETOWA PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA**

- 1) Postępowanie prowadzone jest na stronie <https://miniportal.uzp.gov.pl/>,
- 2) Dodatkowo Zamawiający zamieszcza informacje bezpośrednio związane z postępowaniem na stronie internetowej [www.swk.med.pl](http://www.swk.med.pl).

**DZIAŁ III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

Postępowanie prowadzone w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp.

**DZIAŁ IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów eksploatacyjnych na potrzeby Centralnej Sterylizatorni oraz bloku operacyjnego Oddziału Okulistyki.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne - 33141000-0.
3. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w [Załączniku nr 2 do SWZ](#).
4. Prawo opcji.  
Podane w formularzu ofertowym ilości służą tylko do celów porównania ofert. Ostateczna wartość przedmiotu umowy zostanie określona na podstawie faktycznej ilości zamówienia, wynikającej z faktycznego zapotrzebowania zamawiającego, pomnożonej przez cenę jednostkową z zastrzeżeniem, że minimalny poziom realizacji umowy nie będzie mniejszy niż 50% jej maksymalnej wartości.  
Jednocześnie Zamawiający, w ramach zastosowanego prawa opcji, zastrzega sobie prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych pozycji, będących przedmiotem umowy o udzielenie zamówienia, pod warunkiem nie przekroczenia jej maksymalnej wartości.
5. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych:
  - 1) Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna;
  - 2) Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych;
  - 3) Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych;
  - 4) Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie -Dick;
  - 5) Część nr 5 – Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach;
  - 6) Część nr 6 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi;
  - 7) Część nr 7 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych;
  - 8) Część nr 8 – Wkładki absorpcyjne;
  - 9) Część nr 9 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek;
  - 10) Część nr 10 – Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych;
  - 11) Część nr 11 – Test do kontroli skuteczności mycia w myjniach dezynfektorach;
  - 12) Część nr 12 – Rękawy papierowo - foliowe;
  - 13) Część nr 13 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej;
  - 14) Część nr 14 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji T-DOC;
  - 15) Część nr 15 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej;
  - 16) Część nr 16 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji parowej;
  - 17) Część nr 17 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych;
  - 18) Część nr 18 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji;
  - 19) Część nr 19 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach;

- 20) Część nr 20 – Papier krepowy do sterylizacji;
- 21) Część nr 21 – Kasety do sterylizatora plazmowego 100 NX;
- 22) Część nr 22 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji nadtlaniem wodoru;
- 23) Część nr 23 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlaniem wodoru;
- 24) Część nr 24 – Czyściki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych.

6. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie części zamówienia.

#### DZIAŁ V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

1. Zamawiający żąda złożenia, wraz z ofertą, przedmiotowych środków dowodowych – na potwierdzenie zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, takich jak:
  - 1) poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
  - 2) próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia:
    - a) Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - b) Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych - po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego i 1 szt. taśmy samoprzylepnej;
    - c) Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych – 1 sztuka;
    - d) Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie –Dick – 1 sztuka;
    - e) Część nr 5 – Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach - 1 sztuka;
    - f) Część nr 6 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi – 1 sztuka;
    - g) Część nr 7 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych - 1 sztuka;
    - h) Część nr 8 – Wkładki absorpcyjne – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - i) Część nr 9 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek - po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - j) Część nr 10 - Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych – karta katalogowa;
    - k) Część nr 11 – Test do kontroli skuteczności mycia w myjniach dezynfektorach – 1 sztuka;
    - l) Część nr 12 – Rękawy papierowo – foliowe – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - m) Część nr 13 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej – 1 sztuka;
    - n) Część nr 14 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji T-DOC – 1 sztuka - poz. 1., 1 rolka - poz. 2;
    - o) Część nr 15 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej – po 1 rolce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - p) Część nr 16 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji parowej – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - q) Część nr 17 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych – 1 sztuka;
    - r) Część nr 18 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji – 1 sztuka;
    - s) Część nr 19 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach – 1 op. – poz.10 formularza ofertowego;
    - t) Część nr 20 – Papier krepowy do sterylizacji – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - u) Część nr 21 – Kasety do sterylizatora plazmowego 100 NX – karta katalogowa;
    - v) Część nr 22 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji nadtlaniem wodoru – 1 sztuka z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - w) Część nr 23 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlaniem wodoru – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 3) deklaracja zgodności z załącznikami;
  - 4) certyfikat CE – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylnej;
  - 5) dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (strony katalogu lub foldery lub ulotki informacyjne lub prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części;
  - 6) dokument potwierdzający spełnienie normy PN EN 868-5 lub równoważnej – dotyczy części nr 23;
  - 7) karta charakterystyki;
  - 8) ulotki informacyjne producenta;
  - 9) dokument potwierdzający, iż oferowane detergenty są kompatybilne, były przetestowane w myjniach dezynfektorach firmy Getinge;
- 10) w przypadku środków dezynfekcyjnych zarejestrowanych jako produkt biobójczy – aktualny dokument potwierdzający wpis do rejestru produktu biobójczego i pozwolenie na obrót produktem wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (lub Ministra Zdrowia);
- 11) dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego - w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt biobójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i

odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SIWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego.

Zastosowane w SWZ skróty spektrum działania oznaczają:

- B – działanie bakteriobójcze,
- Tbc – działanie prątkobójcze,
- F – działanie grzybobójcze,
- V – działanie wirusobójcze,
- S – działanie sporobójcze

**Uwaga:**

- dokumenty wymienione w punkcie 3, 4, 5 dotyczą wszystkich wyrobów medycznych;
- dokumenty wymienione w punkcie 7, 8, 9,10 dotyczą części nr 19;
- dokumenty wymienione w punkcie 11 dotyczą części nr 19 pkt 3,4,6,7.

2. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania.
3. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
4. Zamawiający nie wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub gdy mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
5. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

#### DZIAŁ VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający wymaga wykonania zamówienia w terminie 12 miesięcy od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

#### DZIAŁ VII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający podpisze umowę z wykonawcą, który przedłoży najkorzystniejszą ofertę z punktu widzenia kryteriów przyjętych w niniejszej SWZ.
2. Umowa zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SWZ oraz danych zawartych w ofercie.
3. Postanowienia umowy zawarto w projekcie umowy, który stanowi [Załącznik nr 3 do SWZ](#).

#### DZIAŁ VIII. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ

1. Informacje ogólne
  - 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.
  - 2) Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do formularza do komunikacji.
  - 3) Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
  - 4) Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
  - 5) Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
2. Sposób komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami (nie dotyczy składania ofert)

- 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem **dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji)**. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia BZP lub numerem referencyjnym postępowania.
- 2) Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email [justyna@swk.med.pl](mailto:justyna@swk.med.pl)
- 3) Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem *Formularza do komunikacji* jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 2 adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy.

**DZIAŁ IX. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ**

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, na mocy art. 65 ust 1 pkt 4 ustawy Pzp, Wykonawca przedstawi następujące próbki:
  - 1) Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 2) Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych - po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego i 1 szt. taśmy samoprzylepnej;
  - 3) Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych – 1 sztuka;
  - 4) Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie –Dick – 1 sztuka;
  - 5) Część nr 5 – Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach - 1 sztuka;
  - 6) Część nr 6 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi – 1 sztuka;
  - 7) Część nr 7 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych - 1 sztuka;
  - 8) Część nr 8 – Wkładki absorpcyjne – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 9) Część nr 9 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek - po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 10) Część nr 11 – Test do kontroli skuteczności mycia w myjniach dezynfektorach – 1 sztuka;
  - 11) Część nr 12 – Rękawy papierowo – foliowe – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 12) Część nr 13 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej – 1 sztuka;
  - 13) Część nr 14 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji T-DOC – 1 sztuka - poz. 1., 1 rolka - poz. 2;
  - 14) Część nr 15 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej – po 1 rolce z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 15) Część nr 16 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji parowej – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 16) Część nr 17 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych – 1 sztuka;
  - 17) Część nr 18 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji – 1 sztuka;
  - 18) Część nr 19 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach – 1 op. – poz.10 formularza ofertowego;
  - 19) Część nr 20 – Papier krepowy do sterylizacji – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 20) Część nr 22 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji nadtleniem wodoru – 1 sztuka z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - 21) Część nr 23 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtleniem wodoru – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
2. Próbki wskazane w ust 1 należy przesłać na adres siedziby Zamawiającego:

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika  
ul. T. Chałubińskiego 7, 75-581 Koszalin  
Dział Zamówień Publicznych, Budynek G, pokój 3.4

**DZIAŁ X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA**

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 26.08.2021 r.

**DZIAŁ XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY****1. Przygotowanie oferty:**

- 1) Wraz z ofertą, której wzór stanowi [załącznik nr 1 do SWZ](#), wykonawca składa:
  - a) oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w SWZ;
  - b) poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
  - c) próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia:
    - Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych - po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego i 1 szt. taśmy samoprzylepnej;
    - Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych – 1 sztuka;
    - Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie –Dick – 1 sztuka;
    - Część nr 5 – Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach - 1 sztuka;
    - Część nr 6 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi – 1 sztuka;
    - Część nr 7 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych - 1 sztuka;
    - Część nr 8 – Wkładki absorpcyjne – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 9 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek - po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 10 - Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych – karta katalogowa;
    - Część nr 11 – Test do kontroli skuteczności mycia w myjniach dezynfektorach – 1 sztuka;
    - Część nr 12 – Rękawy papierowo – foliowe – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 13 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej – 1 sztuka;
    - Część nr 14 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji T-DOC – 1 sztuka - poz. 1., 1 rolka - poz. 2;
    - Część nr 15 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej – po 1 rolce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 16 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji parowej – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 17 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych – 1 sztuka;
    - Część nr 18 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji – 1 sztuka;
    - Część nr 19 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach – 1 op. – poz.10 formularza ofertowego;
    - Część nr 20 – Papier krepowy do sterylizacji – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 21 – Kasetę do sterylizatora plazmowego 100 NX – karta katalogowa;
    - Część nr 22 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji nadtlakiem wodoru – 1 sztuka z każdej pozycji formularza ofertowego;
    - Część nr 23 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlakiem wodoru – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
  - d) deklaracja zgodności z załącznikami;
  - e) certyfikat CE – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylnej;
  - f) dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (strony katalogu lub foldery lub ulotki informacyjne lub prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części;
  - g) dokument potwierdzający spełnienie normy PN EN 868-5 lub równoważnej – dotyczy części nr 23;
  - h) karta charakterystyki;
  - i) ulotki informacyjne producenta;
  - j) dokument potwierdzający, iż oferowane detergenty są kompatybilne, były przetestowane w myjniach dezynfektorach firmy Getinge;
  - k) w przypadku środków dezynfekcyjnych zarejestrowanych jako produkt biobójczy – aktualny dokument potwierdzający wpis do rejestru produktu biobójczego i pozwolenie na obrót produktem wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (lub Ministra Zdrowia);
  - l) dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego - w celu potwierdzenia skuteczności działania biobójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt biobójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność biobójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru

medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SIWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego.

Zastosowane w SWZ skróty spektrum działania oznaczają:

- B – działanie bakteriobójcze,
- Tbc – działanie prątkobójcze,
- F – działanie grzybobójcze,
- V – działanie wirusobójcze,
- S – działanie sporobójcze

**Uwaga:**

- dokumenty wymienione w punkcie d, e, f dotyczą wszystkich wyrobów medycznych;
  - dokumenty wymienione w punkcie h, i, j, k dotyczą części nr 19;
  - dokumenty wymienione w punkcie l dotyczą części nr 19 pkt 3,4,6,7.
- 2) Oferta musi być sporządzona w języku polskim.
  - 3) Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.
  - 4) Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi Wykonawca.
  - 5) Wykonawca może złożyć w prowadzonym postępowaniu wyłącznie jedną ofertę.
  - 6) Ofertę oraz wszystkie załączniki składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
  - 7) Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne. Umocowanie prawne należy dołączyć w sposób określony w pkt 6.
  - 8) Zamawiający nie jest podmiotem wykonującym zadania z zakresu administracji publicznej i nie wymaga dokonania opłaty skarbowej, związanej z udzielonym pełnomocnictwem osoby do reprezentowania Wykonawcy.
  - 9) Dokumenty powinny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez Zamawiającego wzorcami - załącznikami, a w szczególności zawierać wszystkie informacje oraz dane.
2. Oferta wspólna. W przypadku, kiedy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:
- 1) Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
  - 2) Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
  - 3) Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
  - 4) oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w SWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
  - 5) Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.

**DZIAŁ XII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT**

1. Sposób złożenia oferty:

- 1) Wykonawca składa ofertę, zgodnie ze wzorem stanowiącym [załącznik nr 1 do SWZ](#), za pośrednictwem **Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty** dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
- 2) Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych (pdf, doc, docx, rtf, odt, xls, xlsx) i złożona pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu (<https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi.aspx>).
- 3) Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
- 4) Do oferty należy dołączyć oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP). W nazwie skompresowanego pliku należy zawrzeć nazwę wykonawcy oraz nr referencyjny postępowania wg wzoru:

**FIRMA\_TP.382.087.2021 JK.pdf**

- 5) Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
- 6) Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

2. Oferty należy przesłać do dnia 28.07.2021 r. do godz. 10:00

**DZIAŁ XIII. TERMIN OTWARCIA OFERT**

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28.07.2021 r., o godz. 11:00
2. Otwarcie ofert nie jest jawne. Zamawiający nie przewiduje uczestnictwa przedstawicieli wykonawcy oraz innych osób w sesji otwarcia ofert.
3. W przypadku awarii systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
4. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
  - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
  - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

**DZIAŁ XIV. PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 108 i 109 USTAWY PZP**

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp:
  - 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
    - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
    - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
    - c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
    - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
    - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
    - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
    - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
    - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
  - lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
- 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i



konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

- 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

2. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 109 ustawy Pzp:

- 1) który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.

#### DZIAŁ XV. SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- Cena oferty musi uwzględniać wszystkie zobowiązania, musi być podana w PLN, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT, zgodnie ze wzorem formularza oferty, stanowiącego [załącznik nr 1 do SWZ](#).
- Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.
- Cena może być tylko jedna.
- Cena (cena brutto/wartość brutto) = ilość x cena jednostkowa netto + wartość VAT.

#### DZIAŁ XVI. KRYTERIA OCENY OFERTY

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

LP	KRYTERIUM	PKT	SPOSÓB OBLICZANIA
1	Cena	100	Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- X 100 Cena badanej oferty

2. Wynik:

Oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu o ustalone kryteria) zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów.

#### DZIAŁ XVII. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, wykonawca zobowiązany będzie do:

- przedstawienia pełnomocnictwa osoby upoważnionej do zawarcia umowy;
- jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, do przedstawienia kopii umowy regulującej ich współpracę.

#### DZIAŁ XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

1. Odwołanie przysługuje na:

- niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
- zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
- zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.

2. Postępowanie skargowe

- Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z

dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.

3. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX.

#### DZIAŁ XIX. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

#### DZIAŁ XX. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

- 1.1. Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w Dziale XIV SWZ.
- 1.2. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, Wykonawca składa na formularzu stanowiącym [załącznik nr 4 do SWZ](#).
- 1.3. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, odpowiednio na dzień składania ofert.
- 1.4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, składa każdy z wykonawców.
- 1.5. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w ust. 1, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu.
2. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
  - 1) oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty lub oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;
  - 2) oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
    - a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp,
    - b) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
    - c) art. 109 ust. 1 pkt 8 ustawy Pzp.
3. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
4. Oświadczenia dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.

#### DZIAŁ XXI. WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienie wadium.

#### DZIAŁ XXII. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

#### DZIAŁ XXIII. INFORMACJA I DOSTĘP DO DANYCH OSOBOWYCH

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:
  - 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Mikołaja Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin;

- 2) inspektorem ochrony danych osobowych w Szpitalu Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika jest Pani Anna Kobusińska, adres e-mail: [sekretariat@swk.med.pl](mailto:sekretariat@swk.med.pl), telefon: 94 34 88 545;
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów eksploatacyjnych na potrzeby Centralnej Sterylizatorni oraz bloku operacyjnego Oddziału Okulistyki, prowadzonym w trybie podstawowym;
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy Pzp;
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, przez okres 5 lat kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji umowy;
- 6) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- 7) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- 8) posiada Pani/Pan:
  - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
  - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
  - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
  - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- 9) nie przysługuje Pani/Panu:
  - a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
  - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
  - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

#### DZIAŁ XXIV. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
2. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.
3. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej.
4. Rozliczenia między wykonawcą a zamawiającym prowadzone będą w PLN.
5. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
6. Zamawiający nie stawia wymagań w zakresie zatrudnienia przez Wykonawcę osób na podstawie stosunku pracy.

#### DZIAŁ XXV. ZAŁĄCZNIKI

1. Opis przedmiotu zamówienia.
2. Wzór formularza oferty.
3. Projekt umowy.
4. Wzór oświadczenia składanego na podstawie art. 125 ustawy Pzp.

## OFERTA

### 1. Dane Wykonawcy:

Nazwa Wykonawcy:	.....
Adres Wykonawcy:	.....
KRS lub inny organ rejestrowy:	.....
NIP, REGON	.....
Wielkość przedsiębiorstwa	1. mikroprzedsiębiorstwo; 2. małe przedsiębiorstwo; 3. średnie przedsiębiorstwo; 4. żadne z powyższych. (właściwe podkreślić)
Osoby upoważniona do kontaktu	Imię i nazwisko .....; Tel. .... Adres skrzynki ePUAP ..... Adres e-mail:.....
Osoba/komórka odpowiedzialna za realizację umowy	Tel. .... Adres e-mail:.....
Nr rachunku bankowego:	.....

### 2. Oświadczam, że:

- 1) Akceptuję w całości wszystkie warunki zawarte w SWZ;
- 2) Składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SWZ, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i wzorem umowy;
- 3) cena zawiera wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty;
- 4) akceptuję warunki płatności określone przez Zamawiającego w SWZ przedmiotowego postępowania;
- 5) jestem związany/a niniejszą ofertą do terminu wskazanego w Dziale X SWZ;
- 6) przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom ..... realizacji zamówienia w części .....;
- 7) zapoznałem/am się z postanowieniami umowy, określonymi w SWZ i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
- 8) że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO<sup>1)</sup> wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

## 3. Oferuję dostawę, zgodnie z wymogami zawartymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

CZEŚĆ NR 1 WŁÓKNINA STERYLIZACYJNA											
Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Włóknina zielona	60cm x 60cm			1500	szt.					
2	Włóknina zielona	75cm x 75cm			2000	szt.					
3	Włóknina niebieska	60cm x 60cm			1500	szt.					
4	Włóknina niebieska	75cm x 75cm			2000	szt.					
RAZEM											

CZEŚĆ NR 2 WŁÓKNINA STERYLIZACYJNA DO CIĘŻKICH ZESTAWÓW NARZĘDZIOWYCH											
Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona	100cm X100cm			6000	szt.					
2	Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona	120cm X120cm			3000	szt.					
3	Taśma samoprzylepna do sterylizacji o wysokiej przylepności	-			500	szt.					
RAZEM											

CZEŚĆ NR 3 OSŁONKI NA NAROŻA TAC STERYLIZACYJNYCH											
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto	
1	Kartonowa osłonka na naroża tac sterylizacyjnych			12 500	szt.						

CZEŚĆ NR 4 TESTY SYMULACYJNE BOWIE - DICK											
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto	
1	Testy symulacyjne Bowie - Dicka			1500	szt.						
2	Przyrząd testowy			2	szt.						
RAZEM											

CZEŚĆ NR 5 TESTY DO KONTROLI PROCESÓW DEZYNFEKCJI TERMICZNEJ W MYJNIACH DEZYNFEKTORACH										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach			1400	szt.					

CZEŚĆ NR 6 ZESTAW WSKAŹNIKOWY DO MONITOROWANIA SKUTECZNOŚCI MYCIA SZTYWNYCH NARZĘDZI										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi (zestaw 25 szt.)			8	zestaw					

CZEŚĆ NR 7 PLOMBY DO ZABEZPIECZANIA KONTENERÓW STERYLIZACYJNYCH										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych			5 000	szt.					

CZEŚĆ NR 8 WKŁADKI ABSORBCYJNE											
Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych	250mm x 300mm			1000	szt.					
2	Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych	300mm x 500mm			1700	szt.					
RAZEM											

CZEŚĆ NR 9 TESTY DO KONTROLI POPRAWNEJ PRACY ZGRZEWAREK											
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto	
1	Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek odwzorowujący typowy rękaw papierowo – foliowy			1 300	szt.						
2	Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek odwzorowujący opakowanie rękawów papierowo foliowych bez ceulozy			350	szt.						
RAZEM											

CZEŚĆ NR 10 SZCZOTKI DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Szczotka do diatermii			8	szt.					

2	Szczotka do czyszczenia uporczywych zanieczyszczeń			12	szt.					
3	Dwustronna szczotka do czyszczenia narzędzi			6	szt.					
4	Szczotka do czyszczenia endoskopów			4	szt.					
RAZEM										

**CZEŚĆ NR 11 TEST DO KONTROLI SKUTECZNOŚCI MYCIA W MYJNIACH DEZYNFEKTORACH**

Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Test do rutynowej kontroli skuteczności mycia w myjniach dezynfektorach oraz myjniach ultradźwiękowych			4660	szt.					

**CZEŚĆ NR 12 RĘKAWY PAPIEROWO - FOLIOWE**

Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	50mm			3 000	mb					
2	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	75mm			6 000	mb					
3	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	100mm			6 000	mb					
4	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	125mm			6 000	mb					
5	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	150mm			5 000	mb					
6	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	200mm			5 000	mb					
7	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	250mm			2 000	mb					
8	Rękaw do sterylizacji bez fałdy	300mm -320mm			400	mb					
9	Rękaw do sterylizacji z fałdą	75mm			5 000	mb					
10	Rękaw do sterylizacji z fałdą	100mm			5 000	mb					
11	Rękaw do sterylizacji z fałdą	150mm			6 000	mb					
12	Rękaw do sterylizacji z fałdą	200mm			3 000	mb					
13	Rękaw do sterylizacji z fałdą	250mm			2 000	mb					

14	Rękaw do sterylizacji z fałdą	300mm -320mm			500	mb					
RAZEM											

CZEŚĆ NR 13 WSKAZNIKI CHEMICZNE DO KONTROLI WSADU W PROCESIE STERYLIZACJI PAROWEJ											
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto	
1	Zintegrowany test do kontroli wsadu			4 000	szt.						
2	Przyrząd testowy kontroli wsadów			2	szt.						
RAZEM											

CZEŚĆ NR 14 MATERIAŁY EKSPLOATACYJNE DO SYSTEMU DOKUMENTACJI T-DOC											
Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Etykiety do systemu T_DOC do drukarek etykiet model Zebra S4M typu Sandwich	-			200 000	szt.					
2	Termotransferowa kalka woskowo żywiczna do drukarek etykiet model Zebra S4M	450m x110mm			25	szt.					
3	Taśma do drukarki Brother P touch 9700 lub równoważna	24mm x 8m			3	szt.					
RAZEM											

CZEŚĆ NR 15 TAŚMA SAMOPRZYLEPNA DO STERYLIZACJI PAROWEJ											
Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Taśma wskaźnikowa do pary wodnej	1,8 cm x 55 m			500	rolka					
2	Taśma do zamykania pakietów	1,8 cm x 50 m			300	rolka					
RAZEM											

CZEŚĆ NR 16 WSKAZNIKI DO MONITOROWANIA PROCESÓW STERYLIZACJI PAROWEJ											
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto	
1	Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do pary wodnej - odczyt po 24 minutach inkubacji			8 100	szt.						



2	Fiolkowy wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do pary wodnej -odczyt po 3 godzinach inkubacji			300	szt.					
3	Pakiet jednorazowego użytku typu Bowie – Dick, 134 C w czasie 3,5 minut symulujący pakiet porowaty			300	szt.					
RAZEM										

**CZEŚĆ NR 17 TESTY DO WYKRYWANIA POZOSTAŁOŚCI ZANIECZYSZCZEŃ BIAŁKOWYCH**

Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych			500	szt.					

**CZEŚĆ NR 18 WSKAZNIKI DO KONTROLI STERYLIZACJI**

Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Wskaźniki chemiczne emulgacyjne			10 000	szt.					

**CZEŚĆ NR 19 ŚRODKI DO MYCIA I DEZYNFEKCJI W MYJNACH DEZYNFEKTORACH**

Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Płynny zasadowy detergent do usuwania silnych zanieczyszczeń z wyrobów medycznych	op. 20 l			25	op.					
2	Płynny środek płuczący na bazie środków powierzchniowo – czynnych	op. 20 l			6	op.					
3	Płynny środek dezynfekcyjny do użycia w myjniach -dezynfektorach	op. 20 l			10	op.					
4	Płynny środek myjąco – dezynfekcyjny umożliwiający dekontaminację prionów	op. 25 kg			10	op.					
5	Płynny środek enzymatyczny do mycia w myjniach ultradźwiękowych	op. 5 l			20	op.					
6	Płynny środek do pianowego mycia powierzchni sprzętu, wózków i pojemników	op. 5 l			5	op.					
7	Preparat o działaniu myjąco-dezynfekcyjnym do zastosowania w myjni dezynfektorze do kontenerów i wózków	op. 20 l			12	op.					
8	Preparat płuczący do zastosowania w myjni dezynfektorze do kontenerów i wózków	op. 20 l			9	op.					

9	Preparat czyszcząco -konserwujący	-			6	op.					
10	Preparat do konserwacji narzędzi chirurgicznych	-			40	op.					
RAZEM											

## CZEŚĆ NR 20 PAPIER KREPOWY DO STERYLIZACJI

Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Papier krepowy biały	1200mm x 1200mm			500	arkusz					
2	Papier krepowy zielony	1200mm x 1200mm			500	arkusz					
3	Papier krepowy biały	1000mm x 1000mm			17 500	arkusz					
4	Papier krepowy zielony	1000mm x 1000mm			10 000	arkusz					
5	Papier krepowy biały	750mm x 750mm			1 500	arkusz					
6	Papier krepowy zielony	750mm x 750mm			1 500	arkusz					
7	Papier krepowy biały	600mm x 600mm			1 500	arkusz					
8	Papier krepowy zielony	600mm x 600mm			1 500	arkusz					
RAZEM											

## CZEŚĆ NR 21 KASETA DO STERYLIZATORA PLAZMOWEGO 100 NX

Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Kaseta do sterylizatora plazmowego 100 nx			76	szt.					

## CZEŚĆ NR 22 WSKAZNIKI DO MONITOROWANIA PROCESÓW STERYLIZACJI NADTLENKIEM WODORU

Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto	
1	Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do sterylizacji nadtlaniem wodoru -odczyt po 24 minutach			360	szt.						
2	Wewnętrzny wskaźnik chemiczny do sterylizacji nadtlaniem wodoru			500	szt.						
RAZEM											

CZEŚĆ NR 23 RĘKAWY BEZ CELULOZY DO STERYLIZACJI NADTLENKIEM WODORU											
Lp	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Rękaw	75 mm			180	mb					
2	Rękaw	100 mm			300	mb					
3	Rękaw	150 mm			360	mb					
4	Rękaw	200 mm			300	mb					
5	Rękaw	250 mm			300	mb					
6	Rękaw	350 mm			210	mb					
7	Rękaw	500 mm			100	mb					
RAZEM											

CZEŚĆ NR 24 CZYSZCIKI DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH											
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto	
1	Giętkie czyszciki do narzędzi i kanałów o bardzo małym przekroju 001-0007			5	op.						
2	Giętkie czyszciki do narzędzi o bardzo małych średnicach 0021-0024			5	op.						
RAZEM											

..... (miejsowość), dnia ..... r.

<sup>1)</sup> rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

## OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

CZĘŚĆ NR 1 WŁÓKNINA STERYLIZACYJNA				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Włóknina sterylizacyjna mikro krepowana zielona 60cm x 60cm; 75cmx75cm;			
	włókno celulozy wzmocnione włóknami syntetycznymi	gramatura min 57g/m <sup>2</sup>		
	Wytrzymałość na przedarcie w kierunku walcowania nie mniej niż 1100 mN, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1550 mN	tak		
	Wytrzymałość na przepuklenie na sucho nie mniej niż 190 kPa, na mokro nie mniej niż 150 kPa	tak		
	Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,5 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,0 kN/m	tak		
	Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,4 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m	tak		
	Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 oraz PN EN ISO 11607-1 lub równoważnymi	tak		
	wymagany znak CE widoczny na każdym kartonie	tak		
2	Włóknina sterylizacyjna mikro krepowana niebieska 60cm x 60cm; 75cmx75cm;			
	włókno celulozy wzmocnione włóknami syntetycznymi	gramatura min 60 g/m <sup>2</sup>		
	Wytrzymałość na przedarcie w kierunku walcowania nie mniej niż 1100 mN, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1600 mN	tak		
	Wytrzymałość na przepuklenie na sucho nie mniej niż 220 kPa, na mokro nie mniej niż 190 kPa	tak		
	Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,2 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,9 kN/m	tak		
	Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,8 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m	tak		
	Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 oraz PN EN ISO 11607-1 lub równoważnymi	tak		
	wymagany znak CE widoczny na każdym kartonie	tak		

CZĘŚĆ NR 2 WŁÓKNINA STERYLIZACYJNA DO CIĘŻKICH ZESTAWÓW NARZĘDZIOWYCH				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/ Rozmiar	Potwierdzenie	Producent, typ,
1	Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona 100 cm x100 cm, 120 cm x120 cm			
	Arkusz zielonej włókniny z włókien celulozowych i tworzywa sztucznego	67g/m <sup>2</sup>		
	Wytrzymałość na rozciąganie na sucho 2,30 kN/m, na mokro 1,19 kN/m	tak		
	Ciśnienie rozrywające na sucho 320 kPa, na mokro min 115 kPa	tak		
	Arkusz niebieskiej włókniny polipropylenowe z włókien ze sztucznego tworzywa	60g/m <sup>2</sup>		
	Wytrzymałość na rozciąganie na sucho 2,70 kN/m, na mokro min 0,75 kN/m	tak		
	Ciśnienie rozrywające na sucho min 130 kPa, na mokro min 90 kPa	tak		
	Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 oraz PN EN ISO 11607-1 lub	tak		

	równoważną			
	wymagany znak CE widoczny na każdym kartonie	tak		
2	Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej o wysokiej przylepności			
	Wzmocniona taśma do zamykania pakietów, bez wskaźnika, koloru niebieskiego, o wysokiej przylepności, wytrzymała na warunki sterylizacji parą wodną szerokość 1,8 cm do 1,9 cm x 50 m	tak		

**CZĘŚĆ NR 3 OSŁONKI NA NAROŻA TAC STERYLIZACYJNYCH**

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/ Rozmiar	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Kartonowa osłonka na naroża tac sterylizacyjnych	tak		
2	Jednorazowe, niepyłące, niepowodujące korozji narzędzi. Wilgotność podczas procesu nie może spowodować zniszczenia opakowania. Karton odporny na temperaturę do 140°C	tak		

**CZĘŚĆ NR 4 TESTY SYMULACYJNE BOWIE - DICK**

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/ Rozmiar	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Testy symulacyjne Bowie - Dick umożliwiające kontrolę sterylizatora na przeciek powietrza do komory sterylizatora, obecność gazów nie ulegających się skraplaniu, penetrację pary wodnej oraz usuwania powietrza, symulacja wsadów porowatych, litych oraz z narzędziami rurowymi	134°C w czasie 3,5 minut oraz 121°C – 15 minut		
2	Testy paskowe samoprzylepne, pokryte polimerem z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową na długości testu	tak		
3	Jednoznaczna zmiana koloru z jasnej na ciemną	tak		
4	Testy symulacyjne Bowie -Dick zgodne z normą PN EN ISO 11140-4 lub równoważną	tak		
5	Kompatybilne i walidowane z typem przyrządu testowego procesu Compact – PCD składającym się z rurki i kapsuły ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego, otwartej z jednej strony na całej średnicy przyrządu, budowa przyrządu zgodna z normą PN EN 285 oraz PN EN 867-5. Wolna przestrzeń w kapsule przyrządu po umieszczeniu testu nie przekracza 6% (+1% -1%). Przyrząd wyposażony w haczyk umożliwiający jego zawieszenie na wózku wsadowym sterylizatora.	tak		
6	Informacja dotycząca użytkowania i interpretacji wyników w języku polskim	tak		

**CZĘŚĆ NR 5 TESTY DO KONTROLI PROCESÓW DEZYNFEKCYJNYCH TERMICZNEJ W MYJNIACH DEZYNFEKTORACH**

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/ Rozmiar	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Wskaźnik chemiczny monitorujący parametry cyklu dezynfekcji termicznej w myjni dezynfektorze	90°C w ciągu 5 minut		
2	Wskaźniki pokryte laminatem z naniesioną substancją testową	tak		
3	Jednoznaczna zmiana przebarwienia substancji wskaźnikowej w polu testowym i łatwa interpretacja wyniku	tak		
4	Brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych	tak		
5	Test zgodny z wymaganiami normy PN EN ISO 11140-1 lub równoważnej, w tych punktach, które dotyczą tolerancji na zmienne krytyczne (czas i temperatura), oznaczenie każdego wskaźnika typem i odpowiednimi parametrami procesu	tak		

**CZĘŚĆ NR 6 ZESTAW WSKAŹNIKOWY DO MONITOROWANIA SKUTECZNOŚCI MYCIA SZTYWNYCH NARZĘDZI RUROWYCH**

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi rurowych w			

	myjniach dezynfektorach			
2	Wskaźnik zgodny ze specyfikacją techniczną ISO /TS15883-5 lub równoważną	tak		
3	Substancja testowa wskaźnika w postaci syntetycznego zabrudzenia testowego imitującego ludzką krew i tkankę naniesioną na cienką blaszkę metalową pozwalającą na łatwą archiwizację	tak		
4	Wskaźniki kompatybilne z posiadanym przez Szpital przyrządem Holder H imitującym sztywne narzędzie rurowe do mocowania wskaźnika	tak		
5	Informacja dotycząca użytkownika i interpretacji wyników w języku polskim	tak		

#### CZĘŚĆ NR 7 PLOMBY DO ZABEZPIECZANIA KONTENERÓW STERYLIZACYJNYCH

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Plomba z tworzywa sztucznego jednorazowe ze wskaźnikiem procesu sterylizacji, dające pewność, że kontener sterylizacyjny nie został otworzony przed dostarczeniem do użytkownika	tak		
	Odporne na proces sterylizacji parowej	tak		
	Temperatura zmiękczenia surowca powyżej 150°C	tak		
	Plomba zgodna z normą PN EN 868-8 lub równoważną	tak		

#### CZĘŚĆ NR 8 WKŁADKI ABSORBCYJNE

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych, rozmiar 250 mm x 300 mm			
	nie pyłące, nie powodujące korozji narzędzi	tak		
	absorbujące nadmiar wilgoci	tak		
	nie nacinane na krawędziach	tak		
2	Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych, rozmiar 300 mm x 500 mm			
	nie pyłące, nie powodujące korozji narzędzi	tak		
	absorbujące nadmiar wilgoci	tak		
	nie nacinane na krawędziach	tak		

#### CZĘŚĆ NR 9 TESTY DO KONTROLI POPRAWNEJ PRACY ZGRZEWAREK

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek z polami do protokołu, tzn. daty, numeru zgrzewarki, parametru zgrzewu, wyniku. Test odwzorowujący typowy rękaw papierowo – foliowy (instrukcja oraz opisy wyniku testu w języku polskim )	tak		
2	Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek z polami do protokołu, tzn. daty, numeru zgrzewarki, parametru zgrzewu, wyniku, test odwzorowujący opakowanie rękawów papierowo foliowych bez ceulozy (instrukcja oraz opisy wyniku testu w języku polskim )	tak		

#### CZĘŚĆ NR 10 SZCZOTKI DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Szczotka do czyszczenia diatermii.			
	1)nie powodująca zadrapań czyszczonych powierzchni	tak		
	2) odporna na temperaturę do 134°C i warunki czyszczenia w myjni - dezynfektorze	tak		
2	Szczotki do czyszczenia uporczywych zanieczyszczeń			
	1) miękkie syntetyczne włosie	tak		
	2) twarde syntetyczne włosie	tak		
	3) mocne syntetyczne włosie	tak		
3	4) odporne na temperaturę do 134°C i warunki czyszczenia w myjni - dezynfektorze	tak		
	Dwustronna szczotka do czyszczenia narzędzi			
1)	1) szczotka z nylonowym włosiem	tak		

	2) odporna na temperaturę do 134°C i warunki czyszczenia w myjni - dezynfektorze	tak		
4	Szczotka do czyszczenia rektoskopów			
	1) całkowita długość	min 450 mm		
	2) średnica szczotki	20 mm		
	3) długość szczotki	min 150 mm		

CZĘŚĆ NR 11 TESTY DO KONTROLI SKUTECZNOŚCI MYCIA W MYJNIACH				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Test przeznaczony do rutynowej kontroli mycia w myjniach – dezynfektorach oraz myjniach ultradźwiękowych, zgodny ze specyfikacją techniczną ISO/TS 15883 – 5 lub równoważną	tak		
	Substancja testowa wskaźnika w postaci syntetycznego zabrudzenia testowego, symulującego zanieczyszczenia organiczne (w składzie białka, tłuszcze, cukry) naniesionego na arkusz testowy wykonany z tworzywa sztucznego, pozwalający na łatwą archiwizację	tak		
	Brak we wskaźniku związków krwi ani jej pochodnych	tak		
	Substancja testowa naniesiona na arkusz w 4 punktach w sposób nierównomierny w celu wiarygodnego odwzorowania zanieczyszczeń	tak		
	Uchwyt wielokrotnego użytku do mocowania wskaźnika z jednoczesną kontrolą mycia w 4 różnych kierunkach, dostarczony bezpłatnie wraz z pierwszym zamówieniem w ilości 5 szt	tak		
	Informacja dotycząca użytkowania i interpretacja wyników w języku polskim	tak		

ZADANIE NR 12 RĘKAWY PAPIEROWO FOLIOWE				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Szerokość bez fałdy	50mm, 75mm, 100mm, 125mm, 150mm, 200mm, 250mm 300 -320 mm		
2	Szerokość z fałdą	75mm, 100mm, 150mm, 200mm, 250mm, 300-320mm		
3	Długość rolki	min. 100m		
4	Jednorazowe opakowania w formie rękawów z fałdą i bez fałdy zapewniające bardzo wysoką wytrzymałość na rozzerwanie i przepuklinie	tak		
	Papier medyczny 70g/m <sup>2</sup> , folia min pięciowarstwowa łącznie z klejem, zgrzewalna w temperaturze 170° C – 210° C	tak		
5	Wszystkie napisy i wskaźniki umieszczone poza obszarem pakowania, na papierze od strony folii w obrębie zgrzewu fabrycznego	tak		
6	Odstęp pomiędzy powtarzającym się nadrukiem na rękawie	Max. 155mm		
7	Powierzchnia pojedynczego wskaźnika sterylizacji	Min. 10 mm <sup>2</sup>		
8	Na rękawie nadrukowany czytelny numer LOT, rozmiar, nazwa wytwórcy, znak handlowy, kierunek otwierania w postaci piktogramu oraz znak jednokrotnego użycia znak CE na opakowaniu jednostkowym tj na etykiecie wewnątrz rolki oraz na opakowaniu zbiorczym.	tak		
9	Opisy dotyczące prawidłowego przebarwienia wskaźnika po procesie na każdym rękawie	tak		
10	Łatwa do zidentyfikowania data ważności na rękawie	tak		
11	Łatwe i bezpyłowe oddzielanie folii od papieru	tak		
12	Ważność przydatności do użytku – co najmniej 3 lata od daty produkcji	tak		
13	W celu potwierdzenia zgodności z normami PN EN 868-3 i 5 oraz PN EN ISO 11607-1 i 2 lub	tak		

	równoważnymi, załączyć do oferty oświadczenie niezależnej jednostki notyfikowanej lub producenta			
--	--	--	--	--

ZADANIE NR 13 WSKAZNIKI CHEMICZNE DO KONTROLI WSADU W PROCESIE STERYLIZACJI PAROWEJ				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Zintegrowany wskaźnik do kontroli wsadów w parze wodnej. Możliwość zastosowania testu dla programów w zakresie parametrów:	134°C – 5 min, 121°C -20 min		
	Wskaźniki paskowe samoprzylepne umożliwiające jego przyklejenie do dokumentacji. Pokryte polimerem z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową na długości testu	tak		
	Jednoznaczna zmiana koloru z barwy jasnej na ciemną	tak		
	Kompatybilne i walidowane z posiadanym przyrządem testowym procesu zgodnym z normą PN EN 285 oraz PN EN 867-5 lub równoważnymi z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej, w obudowie z tworzywa sztucznego otwartego z jednej strony na całej średnicy przyrządu, symulacja wsadów kanałowych, porowatych i narzędzi litych. Zakrętka i obudowa wykonana z tworzywa sztucznego chroniąca przed oparzeniem. Wolna przestrzeń w kapsule przyrządu po umieszczeniu testu nie przekracza 6% (+1% -1%)	tak		
	W celu potwierdzenia zgodności z normami PN EN 867-1 oraz PN EN ISO 11140-1 lub równoważnymi, załączyć do oferty oświadczenie niezależnej jednostki notyfikowanej lub producenta	tak		
Informacja dotycząca użytkowania i interpretacji wyników w języku polskim	tak			

ZADANIE NR 14 MATERIAŁY EKSPLOATACYJNE DO SYSTEMU DOKUMENTACJI T-DOC				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Etykiety do systemu T-DOC do drukarek etykiet model Zebra S4M typu Sandwich. Wykonane z papieru pół błysk białego o grubości 70 mikronów, wg ustalonego wzoru druku kodów kreskowych. Dwuwarstwowa warstwa spodnia z klejem akrylowym do zastosowań medycznych. Odporna na wilgoć, działanie skondensowanej pary wodnej oraz temperatury min. 134° C	tak		
2	Termotransferowa kalka woskowo żywiczna, roz. 450m x110mm do drukarek etykiet Zebra S4M. Przeznaczona do wydruku na wielu rodzajach etykiet papierowych i syntetycznych. Odporna na środki chemiczne i na działanie substancji rozpuszczających. Musi nadawać się do wydruku małych czcionek i znaków graficznych. Każda rolka pakowana osobno w zgrzaną folię, na każdej rolce naniesiona data ważności i data produkcji.	tak		
3	Taśma do drukarki Brother P- touch 9700, 24mm x 8m, biała, nadruk czarny	tak		

ZADANIE NR 15 TAŚMA SAMOPRZYLEPNA DO STERYLIZACJI PAROWEJ				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Taśma wskaźnikowa do pary wodnej nie odklejająca się od papieru krepowego podczas sterylizacji. Zmiana zabarwienia jednoznaczna i łatwa w interpretacji	Szerokość 1,8 – 1,9 cm Długość 50 – 55 m		
2	Taśma do zamykania pakietów o wysokiej przylepności wytrzymała na warunki sterylizacji parą wodną	Szerokość 1,8 – 1,9 cm Długość 50 – 55 m		



ZADANIE NR 16 WSKAŹNIKI DO MONITOROWANIA PROCESÓW STERYLIZACJI PAROWEJ				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do sterylizacji parą wodną, zawierający wewnętrzny system kruszenia	tak		
	Ostateczny odczyt wyniku negatywnego /zabicie bakterii maksymalnie po 24 minutach inkubacji/	tak		
	Na fiolce każdego wskaźnika repositionowalna nierwająca się naklejka z miejscem do opisu oraz wskaźnik chemicznym,	tak		
	Wykrycie przez odczyt automatyczny w auto- czytniku	tak		
	Wskaźniki biologiczne o super szybkim odczycie kompatybilne z autoczytnikiem, będącym na wyposażeniu zamawiającego Attest 3M Auto Reader 490, kompatybilność potwierdzona przez producenta autoczytnika.	tak		
2	Fiolkowy wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do sterylizacji parą wodną	tak		
	Ostateczny odczyt wyniku negatywnego /zabicie bakterii maksymalnie po 3 godzinach inkubacji/	tak		
	Na fiolce repositionowalna nierwająca się naklejka ze wskaźnikiem chemicznym i miejscem do opisu	tak		
	Wykrycie przez odczyt automatyczny w auto- czytniku	tak		
	Wskaźniki biologiczne o szybkim odczycie kompatybilne z autoczytnikiem będącym na wyposażeniu zamawiającego, 3M Attest 290 G Auto Reader, kompatybilność potwierdzona przez producenta autoczytnika.	tak		
3	Pakiet jednokrotnego użytku typu Bowie-Dick, zgodne z normami PN EN 285 i PN EN ISO 11140-4 lub równoważnymi symulujący pakiet porowaty, zawierający arkusz testowy, 134°C w czasie 3,5 minut	tak		
	Dodatkowy wewnętrzny osobny arkusz wczesnego ostrzeżenia zawierający referencyjne pole zmiany koloru	tak		
	Łatwa interpretacja zmiany koloru,	tak		
	Informacja dotycząca użytkowania i interpretacji wyników w języku polskim	tak		

ZADANIE NR 17 TESTY DO WYKRYWANIA POZOSTAŁOŚCI ZANIECZYSZCZEŃ BIAŁKOWYCH				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych			
	Test jednorazowego użytku, wykrywający pozostałości białka na umytych/lub dezynfekowanych wyrobach medycznych i innych powierzchniach, odczyt wyniku za pomocą reakcji barwnych	tak		
	Zasada działania oparta na reakcji biuretowej	tak		
	Wynik równoważny z testem nihydrynowym, wynik oparty według normy PN EN ISO 15883-1 lub równoważnej	tak		
	Odczyt wyniku po inkubacji w kontrolowanych warunkach temperatury 55 °C. wynik otrzymany po 15 minutach / 55 °C	tak		
	Testy - wymazówki składające się z przezroczystego pojemnika z naklejką informacyjną produktu i miejscem do opisu wyniku, oraz przyrządu zakończonego wacikiem do pobierania próbek, bez konieczności przechowywania w lodówce,	tak		
	Do opakowania dołączona butelka płynu nawilżającego	tak		
	Testy kompatybilne z posiadanym przez szpital cyfrowym blokiem grzejnym	tak		

ZADANIE NR 18 WSKAŹNIKI DO KONTROLI STERYLIZACJI				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Samoprzylepny wskaźnik chemiczny do kontroli procesu sterylizacji parowej typu 6 wg PN EN ISO 11140-1 lub	134°C – 7 min, 121°C -20 min		

	równoważnej			
	Na wskaźniku nadrukowany kolor kontrastowy przebarwienia, umożliwiający jednoznaczny odczyt	tak		
	Wskaźnik kompatybilny ze spiralnym przyrządem PCD tj. nie większy niż 19 x 100 mm	tak		
	Zgodność wskaźnika z wymaganiami normy PN EN ISO 11140-1 lub równoważnej potwierdzona certyfikatem wydanym przez niezależną jednostkę notyfikowaną	tak		

## ZADANIE NR 19 ŚRODKI DO MYCIA I DEZYNFEKcji W MYJNIACH DEZYNFEKTORACH

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	<p>Płynny zasadowy detergent do użycia w automatycznych myjniach – dezynfektorach do usuwania silnych zanieczyszczeń z wyrobów medycznych</p> <p>Środek odpowiedni do narzędzi chirurgicznych takich jak stal nierdzewna, ceramika, szkło, aluminium, tworzyw sztucznych, dozowanie już od 2 ml/l, skuteczny w temperaturze do 60° C. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe, w tym również VCJD &gt;2log. Niewymagający neutralizacji. Składniki aktywne: alkalia, enzymy, związki powierzchniowo czynne. Nie zawiera :glicerolu. Opakowanie - 20 l</p>	tak		
2	<p>Płynny środek płuczący na bazie środków powierzchniowo – czynnych do użycia w myjniach – dezynfektorach dla łatwego suszenia oraz uzyskania po płukaniu czystych powierzchni wyrobów medycznych</p> <p>Środek odpowiedni do stali nierdzewnej, ceramiki, szkła, plastiku oraz odpornych metali miękkich. Do szybkiego bezzaciekowego płukania, znacznie przyspieszający suszenie po maszynowym myciu i dezynfekcji. Dozowanie 0,3-1,0ml/l. Składniki aktywne:&lt;25% alkiloetoksylowany-n-butyloeter, N- acylo-Lglutamin sodu, chlorek cis-1-(3-chloroalilo)-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantanu. Nie zawiera: oleju parafinowego oraz alkoholu i związków alkoholowych. Opakowanie 20l</p>	tak		
3	<p>Płynny środek dezynfekcyjny do użycia w myjniach - dezynfektorach</p> <p>Płynny, słabo pieniący, neutralny środek dezynfekcyjny o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym i prątkobójczym w temperaturze 55° C w czasie 5 minut, na bazie aldehydu glutarowego – w stężeniu nie przekraczającym 11%. Stężenie robocze 1%. Nie zawiera : aldehydu mrówkowego oraz czwartorzędowych związków amoniowych. Opakowanie - 20l</p>	tak		
4	<p>Płynny środek myjąco – dezynfekcyjny do użycia w myjniach dezynfektorach umożliwiający dekontaminację prionów</p> <p>Płynny alkaliczny środek do mycia oraz dezynfekcji w myjniach dezynfektorach (w osobnych fazach mycia i dezynfekcji) sprzętu medycznego w tym termolabilnego. Środek pozwalający na pracę w programach neutralizacji. O działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym. Stężenie 1% temp 55°C w czasie 5 min Opakowanie - 25 kg</p>	tak		
5	<p>Płynny środek enzymatyczny do mycia w myjniach ultradźwiękowych</p> <p>Płynny środek do mycia termo stabilnych i termolabilnych instrumentów włącznie z instrumentami mikrochirurgicznymi, endoskopami oraz instrumentarium stomatologicznym. Środek posiadający możliwość usuwania biofilmu (zgodnie z PN EN ISO 15883-4 lub równoważną). Środek zachowujący właściwości myjące w każdej twardości wody. pH roztworu roboczego na poziomie 8,4-8,6. Działający już w stężeniu od 1ml/l.</p>	tak		

	Składniki aktywne: amylaza, lipaza, proteaza, związki powierzchniowo czynne. Opakowanie - 5l			
6	Płynny środek do pianowego mycia powierzchni sprzętu medycznego wózków i pojemników transportowych	tak		
	Środek do zastosowania w urządzeniu MS3 Ecolab bez zawartości aldehydów i lotnych substancji aktywnych o szerokim spektrum działania B,V,F,Tbc w czasie 15 min w formie koncentratu. Możliwość zastosowania do stali nierdzewnej, tworzyw sztucznych np. poliwęglanów Opakowanie 5 l			
7	Preparat o działaniu myjąco – dezynfekcyjnym do zastosowania w myjni dezynfektorze do kontenerów i wózków	tak		
	Środek do jednoczesnego mycia i dezynfekcji pojemników transportowych, wózków i butów operacyjnych z potwierdzonym bakteriobójczym, drożdżakobójczym oraz bójczym w kierunku wirusów osłonkowych w stężeniu 5- 10 ml/l, temperatura do 60°C , w czasie do 5 minut. PH roztworu roboczego w wodzie demi 6,3 – 5,4. składniki aktywne chlorek alkilobenzendimetyloamoniowy oraz Propionian N, N-didecylo – N-metylo-poi(oksyetyleno)amoniowy. Nie zawiera: związków aldehydowych i fenyksopropanolu. Opakowanie – 20 l			
8	Preparat płuczący do zastosowania w myjni – dezynfektorze do kontenerów i wózków	tak		
	Środek do płukania w procesie maszynowej dekontaminacji pojemników transportowych, wózków i butów operacyjnych. Dozowanie 0,1-0,8ml/l. Środek kompatybilny ze środkiem myjąco – dezynfekcyjnym z pozycji 7. Składniki aktywne: fosfoniany, polikarboksylany oraz niejonowe związki powierzchniowo czynne, środki konserwujące. Opakowanie - 20l			
9	Preparat czyszczący – konserwujący	tak		
	Gotowy preparat do usuwania zanieczyszczeń ze stali nierdzewnej. Łatwy i skuteczny do usuwania smug, plam, ograniczający powstawanie nowych zabrudzeń.			
10	Preparat do konserwacji narzędzi chirurgicznych	tak		
	Preparaty do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych do stosowania przed sterylizacją, bezpieczny toksykologicznie, rozpuszczalny w wodzie, na bazie oleju parafinowego i niejonowych środków powierzchniowo czynnych. Opakowanie 400 ml z przedłużeniem umożliwiającym punktową aplikację			
11	Potwierdzenie, że oferowane detergenty są kompatybilne i były przetestowane w myjniach – dezynfektorach firmy Getinge	tak		
12	Zamawiający wymaga serwisowania posiadanego Centralnego Systemu Dozowania firmy Dr. Weigert na czas trwania umowy. Układ przystosowany do dozowania środków z kanistrów 20 – 30 l. Układ nieingerujący w pracujące w obiekcie myjni dezynfektory. Sygnalizujący zaburzenia pracy pomp dozujących oraz brak środków chemii procesowej. Wykonawca nie pobiera jakichkolwiek dodatkowych opłat związanych z serwisowaniem systemu. Wykonawca zapewnia bezpłatną interwencje nie później niż 24 godziny od zgłoszenia usterki, co oznacza konsultacje bądź pomoc telefoniczną dotyczącą awarii lub przystąpienia do naprawy , ocenę uszkodzenia i niezbędnych części do usunięcia awarii.	tak		

13	Zamawiający wymaga wykonania raz w roku nieodpłatnie analizy poprawności procesu mycia i dezynfekcji zgodnie z zapisami wskazanymi przez normę PN -EN ISO 15883-1:2010 oraz PN-EN ISO 15883-2: 2010 lub równoważne. Przeprowadzona analiza udokumentowana raportem.	tak		
14	Zamawiający wymaga nieodpłatnie wykonania minimum raz na kwartał badania parametrów fizykochemicznych wody demineralizowanej w odniesieniu do normy EN PN 285 lub równoważnej. Przeprowadzona analiza udokumentowana raportem.	tak		
15	Zamawiający wymaga serwisowania posiadanego urządzenia weigomatic ZMW i ewentualnej wymiany nieodpłatnie na czas trwania umowy automatycznego urządzenia dozującego środki zaoferowany w pozycji 5 przygotowujący roztwór roboczy.	tak		

## ZADANIE NR 20 PAPIER KREPOWY DO STERYLIZACJI

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Papier krepowy przeznaczony jako opakowanie do sterylizacji parą wodną,	tak		
	kolor	biały i zielony		
	gramatura	min. 60g/m <sup>2</sup>		
	rozmiar	1200 X1200, 1000mm x1000mm; 750 mm x 750mm 600 mm x 600 mm		
	ilość arkuszy w opakowaniu	min. 100, max. 250		
2	Potwierdzenie szczelności mikrobiologicznej certyfikatem producenta, odnoszącym się do normy PN EN ISO 868 -2 lub równoważnej	tak		
3	Na opakowaniu zbiorczym opis produktu, liczba arkuszy, numer partii, numer serii produkcji, termin przydatności, wskazówki dotyczące przechowywania, znak CE	tak		
4	Odporny na mechaniczne uszkodzenia (przekłucia, przerwanie), nietoksyczny, niepalny	tak		
5	Ważność przydatności do użytku – co najmniej 3 lata od daty produkcji i dostarczenia do zamawiającego	tak		

## ZADANIE NR 21 KASETA DO STERYLIZATORA PLAZMOWEGO 100 NX

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Kaseta do sterylizatora STERRAD 100NX na 5 cykli,	tak		
2	Kaseta zawierająca czynnik sterylizujący 58-59% roztworu nadtlenu wodoru, zgodnie z normą PN-EN ISO 14937 lub równoważną	tak		
3	Opakowanie zbiorcze 2 szt.	tak		
4	Kaseta zabezpieczona wskaźnikiem chemicznym obrazującym ewentualną ekspozycję nadtlenu wodoru	tak		
5	Kasety muszą być w pełni kompatybilne z posiadanym przez szpital sterylizatorem STERRAD 100NX	tak		

## ZADANIE NR 22 WSKAŹNIKI DO MONITOROWANIA PROCESÓW STERYLIZACJI NADTLENKIEM WODORU

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do sterylizacji nadtlakiem wodoru, zawierającym wewnętrzny system kruszenia	tak		
	Ostateczny odczyt wyniku negatywnego /zabicie bakterii maksymalnie po 24 minutach inkubacji/	tak		
	Na fiole każdego wskaźnika repozycjonowalna	tak		

	nierwąca się naklejka z miejscem do opisu oraz wskaźnik chemicznym,			
	Wykrycie przez odczyt automatyczny w auto- czytniku	tak		
	Wskaźniki biologiczne o super szybkim odczycie kompatybilne z auto czytnikiem, będącym na wyposażeniu zamawiającego Attest 3M Auto Reader 490	tak		
2	Wewnętrzny wskaźnik chemiczny do sterylizacji nadtlenkiem wodoru	tak		
	Zmiana zabarwienia łatwa w interpretacji	tak		
	Wskaźnik nie blaknie pod wpływem działania światła	tak		
	Bez zawartości ołowiu, metali ciężkich i substancji toksycznych	tak		
	Nieszkodliwy dla zdrowia, typ 4	tak		

ZADANIE NR 23 RĘKAWY BEZ CELULOZY DO STERYLIZACJI NADTLENKIEM WODORU				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Szerokość rękawa	75 mm, 100mm, 150 mm, 200 mm, 250 mm, 350 mm, 500 mm		
2	Długość rolki	min 70 m		
3	Rękaw do sterylizacji nadtlenkiem wodoru (plazma) kompatybilny z systemem STERRAD	tak		
4	Warstwa nieprzezroczysta wykonana z tworzywa bez ceulozy wytworzonego z włókien polietylenowych o wysokiej gęstości oraz folii z tworzywa sztucznego zgrzana na równoległych krawędziach. Folia bez rozwarstwień, wolna od substancji obcych i toksycznych	tak		
5	Rękawy bez ceulozy zgrzewalny w temperaturze	120 °C -130° C		
6	Gramatura materiału	min 70g/m <sup>2</sup>		
7	Wszystkie napisy i wskaźnik chemiczny sterylizacji umieszczony w obrębie fabrycznego zgrzewu, poza obszarem pakowania	tak		
8	Odstęp pomiędzy powtarzającym się nadrukiem na rękawie	max.155 mm		
9	Powierzchnia pojedynczego wskaźnika	min 10 mm <sup>2</sup>		
10	Na rękawie umieszczony czytelny numer LOT, rozmiar, nazwa wytwórcy lub znak handlowy, kierunek otwierania w postaci piktogramu, znak jednokrotnego użycia. Na opakowaniu zbiorczym data ważności i znak CE	tak		
11	Wyrób spełniający wymagania normy PN EN 868-5 lub równoważnej	tak		
12	Ważność przydatności do użytku – co najmniej 3 lata od daty produkcji	tak		
13	W celu potwierdzenia zgodności z normami PN EN 868-3 i 5 oraz PN EN ISO 11607-1 i 2 lub równoważnymi, załączyć do oferty oświadczenie niezależnej jednostki notyfikowanej lub producenta	tak		

ZADANIE NR 24 CZYSZCZĄCE DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Potwierdzenie	Producent, typ, nr kat.
1	Giętkie czyszciki do narzędzi i kanałów o bardzo małym przekroju 001-0007	tak		
2	Giętki czyszciki do narzędzi o bardzo małych średnicach 0021-0024	tak		

PROJEKT UMOWY NR ... TZ.DK.TP.382.087.2021 JK  
zamówienie w trybie podstawowym art. 275 ustawy Prawo zamówień publicznych

Umowa zawarta w dniu ..... roku w Koszalinie, pomiędzy:  
Szpitalem Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika  
ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin  
NIP: 669-10-44-410, REGON: 330006292, KRS: 0000006505; BDO 000008455  
reprezentowanym przez Andrzeja Kondaszewskiego – Dyrektora  
zwanym dalej *Zamawiającym*  
a  
NIP:.....REGON:.....KRS:.....  
reprezentowanym przez: .....  
zwanym dalej *Wykonawcą*

Działając na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) (dalej: „Ustawa PZP”) po wyczerpaniu procedury przewidzianej dla trybu podstawowego zawarto umowę następującej treści:

### § 1 PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem Umowy jest dostawa do siedziby Zamawiającego ..... (w dalszej części umowy zwanego „towarem”) na zasadach określonych w Umowie oraz ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że jest profesjonalnym podmiotem, który w ramach prowadzonej działalności spełnia warunki niezbędne do wykonania przedmiotu Umowy oraz posiada wystarczającą wiedzę, doświadczenie i kompetencje, a także dysponuje potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania Umowy.
3. Strony zobowiązują się współdziałać przy wykonaniu Umowy w celu należytej realizacji zamówienia.

### § 2 CENA I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy następujące wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu Umowy:
  - a) Cena brutto: ....;
  - b) Cena netto: .....
2. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy.
3. Ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy, z zastrzeżeniem ust. 4 Umowy.
4. W przypadku zmiany stawki VAT na dzień wystawiania faktury, cena netto Umowy pozostaje bez zmian, natomiast cena brutto Umowy ulega automatycznej zmianie. Zmiana ta nie wymaga sporządzenia przez Strony aneksu do Umowy.
5. Faktura zostanie wystawiona przez Wykonawcę o treści i formie zgodnej z przepisami obowiązującymi na dzień wystawiania faktury.
6. Wykonawcy wystawia Zamawiającemu każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Zamawiającego zamówienia, o którym mowa § 4 ust. 1 i 2.
7. Płatność nastąpi w terminie do 60 dni od dnia dostarczenia faktury Zamawiającemu w formie pisemnej na adres siedziby Zamawiającego lub w formie elektronicznej na adres poczty elektronicznej: [szpital@swk.med.pl](mailto:szpital@swk.med.pl).
8. Wykonawca ma również możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 poz. 2191). W przypadku wyboru możliwości przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej Wykonawca będzie korzystał z Platformy Elektronicznego Fakturowania dostępnej na stronie internetowej <https://efaktura.gov.pl>.
9. Płatność nastąpi przelewem bankowym na konto bankowe Wykonawcy wskazane na fakturze.
10. Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego jest nieważna.

### § 3 TERMIN WYKONANIA UMOWY

1. Przedmiot Umowy zostanie wykonany w terminie 12 miesięcy od zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem § 8 ust. 1 pkt 2. Przez wykonanie przedmiotu Umowy Strony uznają dostawę towaru zgodnie z Umową, przepisami prawa i wymogami producenta.

- Umowa wygasa po upływie terminu określonego w ust. 1 lub w przypadku wykorzystania maksymalnej kwoty zobowiązania umownego, określonego w § 2 ust. 1.

#### § 4 WARUNKI DOSTAW

- Dostawy będą realizowane wg zamówień składanych sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego.
- Zamawiający określa wielkość dostawy przez złożenie u Wykonawcy zamówienia w postaci papierowej lub elektronicznej.
- Realizacja dostawy następuje do 2 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.
- Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania towaru w miejscach wskazanych przez Zamawiającego pokrywa Wykonawca.
- Zamawiający zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50%.
- Zamawiającemu, bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia ceny netto umowy, określonej w § 2 ust. 1 lit. b.
- W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Wykonawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Zamawiającego.
- Wykonawca ponosi w szczególności odpowiedzialność za szkodę Zamawiającego powstałą w wyniku konieczności zakupu od innego Wykonawcy towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy lub równoważnych, w okresie, na który umowa ta została zawarta, po cenie wyższej niż określona w niniejszej umowie – w wysokości różnicy pomiędzy tymi cenami.
- W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru. Wykonawca jest zobowiązany do odbioru towaru w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

#### § 5 GWARANCJE

- Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad.
- Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar posiada wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
- Na pisemne żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy w terminie 2 dni roboczych wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
- Wykonawca gwarantuje, że dostarczy towar o terminie przydatności do użytku nie krótszym niż 12 miesięcy, licząc od momentu dostawy. Produkty z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające oznaczenie towaru, co do tożsamości.
- Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, termin przydatności do użycia.
- Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia reklamacji w przypadku dostaw towarów niezgodnych z ofertą na podstawie, której została zawarta umowa oraz w przypadku ujawnienia wad ukrytych towaru.
- Reklamacja towaru wadliwego będzie składana telefonicznie lub faksem oraz potwierdzana pisemnie.
- W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Wykonawca zobowiązany jest wymienić towar wadliwy na wolny od wad i/lub uzupełnić niedobór ilościowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż 5 dni.
- Wykonawca na własny koszt i ryzyko wymienia towar, w którym stwierdzono wadę jakościową i/lub ilościową.

#### § 6 KARY UMOWNE

- Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:
  - za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto dostawy za każdy dzień zwłoki,
  - za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy,
  - za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto Umowy.
- Łączna wysokość kar umownych naliczonych zgodnie z ust. 1, ograniczona jest do 10% ceny brutto Umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 lit. a.
- Zamawiający zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Wykonawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

4. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Zamawiającego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Wykonawcy.

#### § 7 ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od Umowy:
  - 1) w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, lub dalsze wykonywanie Umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
  - 2) jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
    - a) dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 Ustawy PZP,
    - b) Wykonawca w chwili zawarcia Umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy PZP,
    - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążyą na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.
2. Każda ze Stron może odstąpić od Umowy w przypadkach ustawowego prawa odstąpienia wynikających z przepisów Kodeksu cywilnego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w przypadku istotnie nienależytego jej wykonywania przez Wykonawcę, po uprzednim pisemnym wezwaniu do zaprzestania naruszeń lub wykonania określonych działań pod rygorem odstąpienia od Umowy i wyznaczeniu dodatkowego, odpowiedniego terminu na usunięcie naruszeń lub podjęcie określonych działań.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie jej obowiązywania w przypadku odstąpienia lub zmiany warunków finansowania leczenia towarami wymienionymi w § 1 przez NFZ, albo następcę prawnego lub podmiot wyznaczony zgodnie ze zmianą powszechnie obowiązującego prawa.
5. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy powinno być złożone drugiej Stronie na piśmie, pod rygorem nieważności, z podaniem uzasadnienia, w terminie do 3 miesięcy od zaistnienia podstawy do odstąpienia od Umowy.

#### § 8 ZMIANA POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Strony zgodnie z art. 455 Ustawy PZP dopuszczają możliwość wprowadzania istotnych zmian postanowień Umowy w następujących okolicznościach:
  - 1) w przypadku:
    - a) wycofania z produkcji towaru po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
    - b) wstrzymania wprowadzania towaru do obrotu handlowego po terminie złożenia oferty Zamawiającemu;
    - c) wystąpienia incydentu medycznego związanego ze stosowaniem towaru po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,  
- poprzez zastąpienie go innym towarem o cechach co najmniej takich, jakie cechowały pierwotny towar;
  - 2) w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych, poprzez wydłużenie okresu jej realizacji,
  - 3) w przypadku zmiany numeru katalogowego, kodu produktu lub nazwy własnej towaru,
2. Zmiana postanowień Umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności, o ile postanowienia Umowy nie stanowią inaczej.

#### § 9 POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.
5. Załącznikiem do umowy jest oferta Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:



**Zamawiający:**

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika  
ul. T. Chałubińskiego 7  
75-581 Koszalin

**Wykonawca:**

.....

.....  
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu:  
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)  
reprezentowany przez:

.....  
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

**Oświadczenie wykonawcy**

składane na podstawie art. 125 ustawy z dnia 11 września 2019 r.  
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Materiały eksploatacyjne na potrzeby Centralnej Sterylizatorni oraz bloku operacyjnego Oddziału Okulistyki, prowadzonego przez Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7 w Koszalinie, oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 ustawy Pzp.  
[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział wykluczenie wykonawcy z postępowania na podstawie ww. przepisu]
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp.

..... (miejsowość), dnia ..... r.

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

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:  
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia ..... r.

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

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawca/ami:  
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia ..... r.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

..... (miejsowość), dnia ..... r.