

NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

**SZPITAL WOJEWÓDZKI
IM. MIKOŁAJA KOPERNIKA
UL. T. CHAŁUBIŃSKIEGO 7
75 – 581 KOSZALIN**

NIP 669-10-44-410

REGON 330006292

BANK BOŚ O/Koszalin nr: 35 1540 1043 2001 8101 3130 0001

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SIWZ)**

TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

**PRZETARG NIEOGRANICZONY
o wartości mniejszej niż 221 000 EURO**

TYTUŁ POSTĘPOWANIA:

**SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
DO ZABIEGÓW CHIRURGII NACZYNIOWEJ**

NUMER POSTĘPOWANIA: TP.382.88.2019 BS

PODSTAWA PRAWNA: Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2018.1986), zwana dalej ustawą Pzp

Zatwierdził, dnia 21.10.2019 r.

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

DZIAŁ I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku do zabiegów chirurgii naczyniowej.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - Wyroby do angioplastyki 33111730-7;
- Dreny - 33141640-8.
3. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w [Załączniku nr 2 i 3 do SIWZ](#).
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 pomnożonego 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 zamówienia, pod warunkiem nie przekroczenia maksymalnej wartości umowy.

DZIAŁ II. CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych:

1. Część nr 1 – Zestawy do wkłucia.
2. Część nr 2 – Nakrętka do sterowania przewodnikiem.
3. Część nr 3 – Koszulki do angioplastyki.
4. Część nr 4 – Prowadniki nitinolowe hydrofilne diagnostyczne standard.
5. Część nr 5 – Prowadniki nitinolowe hydrofilne sztywne.
6. Część nr 6 – Prowadniki diagnostyczno-interwencyjne.
7. Część nr 7 – Cewniki diagnostyczne.
8. Część nr 8 – Cewniki diagnostyczne hydrofilne.
9. Część nr 9 – Cewniki balonowe do PTA.
10. Część nr 10 – Cewniki balonowe nylonowe.
11. Część nr 11 – Stenty samorozprężalne nitinolowe do tętnic udowych i podkolanowych.
12. Część nr 12 – Stenty samorozprężalne do tętnic biodrowych.
13. Część nr 13 – Inflatory wysokociśnieniowe.
14. Część nr 14 – Cewniki balonowe do angioplastyki.
15. Część nr 15 – Cewniki wspomagające;
16. Część nr 16 – Zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanałowym;
17. Część nr 17 – Butle i katetry typu Redon, dreny brzuszne.

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

DZIAŁ III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

12 miesięcy od daty podpisania umowy.

DZIAŁ IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

DZIAŁ V. PODSTAWY WYKLUCZENIA

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia, tj.:
 - 1) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181-188, art. 189a, art. 218-221, art. 228-230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270-309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. - Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. - Kodeks karny,
 - c) skarbowe,

- d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
- 2) wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika 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) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej "kryteriami selekcji", lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
 - 5) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd Zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez Zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 6) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności Zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 7) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
 - 8) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
 - 9) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2015 r. poz. 1212, 1844 i 1855 oraz z 2016 r. poz. 437 i 544);
 - 10) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 11) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty lub oferty częściowe, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 12) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15 ustawy Pzp, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

DZIAŁ VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA

1. W celu dokonania wstępnej oceny ofert w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca wraz z ofertą składa:
 - 1) formularz oferty – [Załącznik nr 1 do SIWZ](#);
 - 2) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy Pzp dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania – [Załącznik nr 4 do SIWZ](#);
 - 3) próbki z aktualnym terminem ważności w celu oceny:
 - części nr: 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16 – po 1 sztuce.

UWAGA:

Próbki są wymagane w celu dokonania oceny punktowej w ramach kryteriów pozacenowej oceny ofert. Brak złożenia próbek wraz z ofertą uniemożliwi Zamawiającemu dokonanie wstępnej oceny ofert i spowoduje przyznanie Wykonawcy w ramach tych kryteriów 0 pkt.

2. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
 - 1) próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia;

- część nr 17 – poz. 3 – 1 sztuka z dowolnego rozmiaru; poz. 4 – 1 sztuka z dowolnego rozmiaru;
 - 2) poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – [Załącznik nr 2 do SIWZ](#);
 - 3) deklaracja zgodności z załącznikami;
 - 4) potwierdzenie jednostki notyfikowanej – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylne;
 - 5) dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (katalog, strony katalogu, foldery, ulotki informacyjne, prospekty, itp.).
3. Dokumenty składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.
4. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu, innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
5. W przypadku powzięcia uzasadnionych wątpliwości przez Zamawiającego, co do prawdziwości oświadczeń potwierdzającego brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia lub potwierdzających spełniania warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów
6. Zamawiający w niniejszym postępowaniu na podstawie art. 24aa zastosuje „procedurę odwróconą” t.j. najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

DZIAŁ VII. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w języku polskim.
2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują faksem lub pocztą elektroniczną.

DZIAŁ VIII. OSOBY UPRAWNIONE DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

Osoba upoważniona ze strony Zamawiającego do kontaktowania się z wykonawcami:

[Bożena Sterczyńska inspektor ds. zamówień publicznych](#)

tel.: 94 34-88-104; fax.: 94 34-88-103; e-mail: bozena.sterczynska@swk.med.pl

UWAGA:

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

DZIAŁ IX. WADIUM

Wykonawca przystępując do przetargu nie wnosi wadium.

DZIAŁ X. OKRES ZWIĄZANIA OFERTĄ

Wykonawcy pozostają związani ofertą przez okres **30 dni** od upływu terminu do składania ofert.

DZIAŁ XI. OPIS PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Przygotowanie oferty:
 - 1) Oferta musi być sporządzona w języku polskim, pismem czytelnym.
 - 2) Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.
 - 3) Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi składający ofertę.
 - 4) Wykonawca może złożyć w prowadzonym postępowaniu wyłącznie jedną ofertę.
 - 5) Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
 - 6) Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne.

- 7) Zamawiający nie jest podmiotem wykonującym zadania z zakresu administracji publicznej i nie wymaga dokonania opłaty skarbowej, związanej z udzielonym pełnomocnictwem osoby do reprezentowania Wykonawcy.
- 8) Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia i załączniki, o których mowa w treści niniejszej SIWZ.
- 9) Dokumenty powinny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez Zamawiającego wzorcami - załącznikami, a w szczególności zawierać wszystkie informacje oraz dane.
- 10) Poprawki w ofercie muszą być naniesione czytelnie oraz opatrzone podpisem osoby podpisującej ofertę.
- 11) Zaleca się aby wszystkie strony oferty były ponumerowane oraz spięte (zszyte) w sposób trwały, zapobiegający możliwości dekompletacji zawartości oferty.

2. Oferta wspólna

- 1) W przypadku, kiedy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:
 - a) Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 - b) Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
 - c) Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
 - d) Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.
 - e) Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego zostanie wybrana, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

3. Inne wymagania dotyczące przygotowania oferty

Ofertę należy złożyć w nieprzejrystym opakowaniu / zamkniętej kopercie w siedzibie Zamawiającego oraz opisać według poniższego wzoru:

„NAZWA WYKONAWCY
NR POSTĘPOWANIA: TP.382.88.2019 BS

OFERTA NA SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DO ZABIEGÓW CHIRURGII
NACZYNIOWEJ CZĘŚĆ NR ...

SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. MIKOŁAJA KOPERNIKA
UL. T. CHAŁUBIŃSKIEGO 7, 75-581 KOSZALIN
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH”

NIE OTWIERAĆ PRZED(TERMIN OTWARCIA OFERT).....

DZIAŁ XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych do dnia 29.10.2019 r. do godz. 10.00
2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.10.2019 r. o godz. 10.15 w siedzibie Zamawiającego. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający przekaże zebrany wykonawcom informację o wysokości kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi bezpośrednio po odczytaniu ww. informacji. Po otwarciu ofert przekazane zostaną następujące informacje: nazwa i siedziba wykonawcy, którego oferta jest otwierana, cena, a także termin wykonania zamówienia, okres gwarancji, warunki płatności.

DZIAŁ XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena oferty musi uwzględniać wszystkie zobowiązania, musi być podana w PLN, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT.
2. Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.
3. Cena może być tylko jedna.
4. Cena (cena brutto) = ilość x cena jednostkowa netto + wartość VAT

DZIAŁ XIV. KRYTERIA OCENY OFERTY

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

DOTYCZY CZĘŚCI NR 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16

LP	KRYTERIUM	%	SPOSÓB OBLICZANIA
1	Cena	50%	Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- X 50 Cena badanej oferty
2	Jakość	50%	Maksymalna ilość punktów za jakość - 50, ocena zostanie dokonana przez komisję przetargową na podstawie złożonych wraz z ofertą próbek zgodnie z załącznikiem nr 3 do SIWZ

DOTYCZY CZĘŚCI NR 2 i 17

LP	KRYTERIUM	%	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 XV. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

DZIAŁ XVI. WARUNKI UMOWY

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

DZIAŁ XVII. INFORMACJA O MOŻLIWOŚCI ZMIANY POSTANOWIEŃ UMOWY

- Dopuszcza się możliwość wydłużenia okresu realizacji umowy, w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych.
- Dopuszcza się możliwość zmiany przedmiotu zamówienia wynikającego z oferty na podstawie, której zawarta została umowa, przy niższej lub niezwiększonej cenie, w przypadku, gdy:
 - Wykonawca zaproponuje nowszy technologicznie produkt spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - Wykonawca wstrzyma wprowadzanie przedmiotu umowy do obrotu handlowego i zaproponuje produkt równoważny, spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - wystąpi incydent medyczny związany z przedmiotem umowy i Wykonawca zaproponuje produkt równoważny, spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - producent przedmiotu umowy wstrzyma produkcję i Wykonawca zaproponuje produkt równoważny, spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - producent zmieni sposób konfekcjonowania przedmiotu umowy.
- Dopuszcza się możliwość zmiany numeru katalogowego, kodu produktu i nazwy własnej przedmiotu umowy, w przypadku, gdy wykonawca zaproponuje taką zmianę.
- Dopuszcza się możliwość obniżenia wielkości ceny, w przypadku, gdy Wykonawca w okresie realizacji umowy zaproponuje ten sam produkt w niższej cenie.
- Dopuszcza się możliwość zmiany stawki podatku VAT na towary sprzedawane w ramach rozstrzygniętego postępowania. Zmiana ceny następuje nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku VAT.

DZIAŁ XVIII. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ**1. Odwołanie**

- 1) Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
- 2) Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - a) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
 - b) określenia warunków udziału w postępowaniu;
 - c) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - d) odrzucenia oferty odwołującego;
 - e) opisu przedmiotu zamówienia;
 - f) wyboru najkorzystniejszej oferty.
- 3) Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 4) Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 5) Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 6) Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy.
- 7) W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.
- 8) Na czynności, o których mowa w pkt 6, nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy Pzp.
- 9) Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia.
- 10) Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu a także wobec postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia SIWZ na stronie internetowej.
- 11) Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 8 i 9 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

2. Skarga do sądu

- 1) Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 2) 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) Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.
- 4) Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.
- 5) Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego właściwemu sądowi w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.
- 6) W terminie 21 dni od dnia wydania orzeczenia skargę może wnieść także Prezes Urzędu. Prezes Urzędu może także przystąpić do toczącego się postępowania.
- 7) Do czynności podejmowanych przez Prezesa Urzędu stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o prokuratorze.
- 8) Skarga powinna czynić zadość wymoganiom przewidzianym dla pisma procesowego oraz zawierać oznaczenie zaskarżonego orzeczenia, przytoczenie zarzutów, zwięzłe ich uzasadnienie, wskazanie dowodów, a także wnioski o uchylenie orzeczenia lub o zmianę orzeczenia w całości lub w części.
- 9) W postępowaniu toczącym się na skutek wniesienia skargi nie można rozszerzyć żądania odwołania ani występować z nowymi żądaniami.

- 10) Sąd na posiedzeniu niejawnym odrzuca skargę wniesioną po upływie terminu lub niedopuszczalną z innych przyczyn, jak również skargę, której braków strona nie uzupełniła w terminie.
3. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale VI.

DZIAŁ XIX. 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, 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 „sprzętu medycznego jednorazowego użytku do zabiegów chirurgii naczyniowej”, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
 - 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 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 XX. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zasady udostępniania dokumentów
- 1) Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
 - 2) Udostępnienie protokołu zainteresowanym odbywać się będzie wg poniższych zasad:
 - a) udostępnienie protokołu w siedzibie Zamawiającego:
 - Zamawiający udostępnia protokół wraz z załącznikami po złożeniu pisemnego wniosku;
 - Zamawiający udostępnia protokół wraz z załącznikami w miejscu oraz czasie przez niego wskazanym;
 - bez zgody Zamawiającego, wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników nie może samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert,
 - b) przesłanie kopii protokołu:
 - Zamawiający przesyła protokół lub załączniki w wersji papierowej lub elektronicznej zgodnie z wyborem wnioskodawcy po złożeniu pisemnego wniosku;
 - cena kopii 1 strony wersji papierowej wynosi 79 gr brutto;
 - jeżeli przesłanie kopii protokołu lub załączników zgodnie z wyborem wnioskodawcy jest z przyczyn

technicznych znacząco utrudnione, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do przesłania dokumentów, zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp oraz Kodeksu Cywilnego.

DZIAŁ XXI. ZAŁĄCZNIKI

1. Formularz oferty.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Projekt umowy.
4. Oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy Pzp dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania.

FORMULARZ OFERTY

1. Dane Wykonawcy:

Nazwa i adres Wykonawcy:
Województwo:
KRS lub inny organ rejestrowy:
Wielkość przedsiębiorstwa	1. mikroprzedsiębiorstwo; 2. małe przedsiębiorstwo; 3. średnie przedsiębiorstwo; 4. żadne z powyższych. (właściwe podkreślić)
Osoby upoważniona do kontaktu	Imię i nazwisko; Tel./fax Adres e-mail:.....
Nr rachunku bankowego:

2. Oferuję dostawę, zgodnie z wymogami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

CZĘŚĆ NR 1 ZESTAWY DO WKŁUCIA										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Zestawy do wkłucia			szt.	60					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZĘŚĆ NR 2 NAKRĘTKA DO STEROWANIA PROWADNIKIEM										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Nakrętka do sterowania przewodnikiem			szt.	5					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZĘŚĆ NR 3 KOSZULKI DO ANGIOPLASTYKI										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Koszulki do angioplastyki 45 - 90 cm			szt.	5					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 4 PROWADNIKI NITINOŁOWE HYDROFILNE DIAGNOSTYCZNE STANDARD										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki nitinolowe hydrofilne diagnostyczne standard			szt.	60					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 5 PROWADNIKI NITINOŁOWE HYDROFILNE SZTYWNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki nitinolowe hydrofilne sztywne			szt.	10					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 6 PROWADNIKI DIAGNOSTYCZNO-INTERWENCYJNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki diagnostyczno-interwencyjne			szt.	5					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 7 CEWNIKI DIAGNOSTYCZNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki diagnostyczne 4-5 F			szt.	20					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 8 CEWNIKI DIAGNOSTYCZNE HYDROFILNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki diagnostyczne hydrofilne			szt.	20					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZĘŚĆ NR 9 CEWNIKI BALONOWE DO PTA										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe do PTA			szt.	30					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZĘŚĆ NR 10 CEWNIKI BALONOWE NYLONOWE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewnik balonowy nylonowy			szt.	10					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZĘŚĆ NR 11 STENTY SAMOROZPRĘŻALNE DO TĘTNIC UDOWYCH I PODKOLANOWYCH										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stent samorozprężalny do tętnic udowych i podkolanowych			szt.	30					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZĘŚĆ NR 12 STENTY SAMOROZPRĘŻALNE DO TĘTNIC BIODROWYCH										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stent samorozprężalny do tętnic biodrowych			szt.	10					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZĘŚĆ NR 13 INFLATORY WYSOKOCIŚNIENIOWE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Inflatory wysokociśnieniowe			szt.	50					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 14 CEWNIKI BALONOWE DO ANGIOPLASTYKI										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewnik balonowy (balon RX kompatybilny z 0,035")			szt.	80					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 15 CEWNIKI WSPOMAGAJĄCE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewnik wspomagający			szt.	5					
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 16 ZESTAW Z CEWNIKIEM PERMANENTNYM DWUKANAŁOWYM										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanałowym			szt.	45					
RAZEM										
..... Data i podpis wykonawcy										

CZEŚĆ NR 17 BUTLE I KATETERY TYPU REDONA, DRENY BRZUSZNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Butla do odsysania – od 200 ml do 300 ml			szt.	4200					
2	Butla do odsysania – od 400 ml do 600 ml			szt.	1500					
3	Dren Redona – od F10/70 cm do F18/70 cm			szt.	4000					
4	Dreny brzuszne – od F16/40 cm do F36/40 cm			szt.	1500					
RAZEM										
..... Data i podpis wykonawcy										

3. Oświadczam, że:

- 1) akceptuję w całości wszystkie warunki zawarte w SIWZ;
- 2) składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SIWZ, 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 SIWZ przedmiotowego postępowania;
- 5) jestem związany/a niniejszą ofertą przez okres 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert;
- 6) przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom realizacji zamówienia w części
- 7) zapoznałem/am się z postanowieniami umowy, określonymi w SIWZ i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SIWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
- 8) wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*
- 9) ofertę niniejszą składamy na _____ kolejno ponumerowanych stronach.

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

¹⁾ 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).

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

CZĘŚĆ NR 1 ZESTAWY DO WKŁUCIA			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Koszulka naczyniowa z poszerzaczem	długość 10 cm średnica 4- 9 Fr	
2	Miniprowadnik z prostą końcówką i J	średnica 0,035", 0,038" długość 45 cm	
3	Igła metalowa	18G (1.2 mm x 70 mm)	
4	Koszulka odporna na załamania z gładkim przejściem między koszulką a poszerzaczem	TAK	
5	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnego otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 2 NAKRĘTKA DO STEROWANIA PROWADNIKIEM			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Przeznaczona dla przewodników o średnicach:	0,010" – 0,038"	

CZĘŚĆ NR 3 KOSZULKI DO ANGIOPLASTYKI			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Długości	45, 65, 90 cm	
2	Średnica	5-8Fr	
3	Zbrojona oplotem stalowym, odporna na załamania	TAK	
4	Z hydrofilnym pokryciem 5,15,35 lub 60 cm w części dystalnej	TAK	
5	Ze złotym markerem na końcu 5mm	TAK	
6	Średnica wewnętrzna	0,076" dla 5Fr, 0,087" dla 6Fr, 0,100" dla 7 Fr, 0,114" dla 8Fr	
7	Kompatybilne z przewodnikiem	0,038"	
8	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnego otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 4 PROWADNIKI NITINOLOWE HYDROFILNE DIAGNOSTYCZNE STANDARD			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Średnice:	0,018", 0,025", 0,032", 0,035", 0,038"	
2	Długości:	50, 80, 120, 150, 180, 220, 260, 300 cm	
3	Długości elastycznej końcówki:	10, 30, 50 lub 80 mm	
4	Rdzeń nitinolowy zatopiony w poliuretanie, odporność na załamanie struktury podłużnej, rdzeń wykonany z jednego kawałka, kontrola trakcji 1:1	TAK	
5	W poliuretan zatopione nitki wolframowe	TAK	
6	Atraumatyczna końcówka, delikatna dla ściany naczynia	TAK	
7	Trwała powłoka hydrofilna	TAK	
8	Z prostą / zakrzywioną końcówką 45 stopni / końcówką zakrzywioną w kształcie litery J / krzywizna Bolia	TAK	
9	Dostępny w wersji z kształtowalną końcówką	TAK	
10	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 5 PROWADNIKI NITINOLOWE HYDROFILNE SZTYWNE			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Średnica:	0,020", 0,025", 0,035", 0,038"	
2	Długości:	80, 150, 180, 260, 300 cm	
3	Długości elastycznej końcówki	10, 30, 80 mm	
4	Rdzeń nitinolowy zatopiony w poliuretanie, odporność na załamanie struktury podłużnej, rdzeń wykonany z jednego kawałka, kontrola trakcji 1:1	TAK	
5	W poliuretan zatopione nitki wolframowe	TAK	
6	Atraumatyczna końcówka, delikatna dla ściany naczynia	TAK	
7	Trwała powłoka hydrofilna	TAK	
8	Z prostą / zakrzywioną końcówką 45 stopni / końcówką zakrzywioną w kształcie litery J	TAK	
9	Dostępny w wersji sztywnej lub półsztywnej	TAK	
10	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 6 PROWADNIKI DIAGNOSTYCZNO-INTERWENCYJNE			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Średnice:	0,014", 0,018", 0,035"	
2	Długość:	180 cm (dla wszystkich średnic), 260 cm (dla średnicy 0,035") lub 300 cm (dla średnic 0,014" i 0,018")	
3	Dystalne 25 cm o standardowej sztywności z trwałym pokryciem hydrofilnym, a pozostała część przewodnika extra sztywna pokryta spiralną powłoką PTFE (rdzeń nitinolowy wykonany z jednego kawałka na całej długości)	TAK	
4	Doskonała pamięć kształtu i odporność na załamanie	TAK	
5	Końcówka zagięta 45 stopni	TAK	
6	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 7 CEWNIKI DIAGNOSTYCZNE			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Cewnik diagnostyczny selektywny / flush o średnicach	4-6 Fr	
2	Długości:	65, 80, 90, 100 lub 110 cm	
3	Zbrojony opłotem stalowym, odporny na załamania, z kontrolą trójki 1:1	TAK	
4	Duże światło z dobrym przepływem kontrastu do 22 ml / sek, odporność na wysokie ciśnienia podania kontrastu do 1000 psi	TAK	
5	Atraumatyczna, miękka końcówka	TAK	
6	Duży wybór krzywizn trzewnych, mózgowych, pigtail, dostępne cewniki z otworami bocznymi	TAK	
7	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 8 CEWNIKI DIAGNOSTYCZNE HYDROFILNE			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Średnice:	4-5 Fr	

2	Długości:	40,65,80,100,110,120, 150 cm	
3	Kompatybilny z przewodnikiem	0,038", z średnicą wewnętrzną 0,041" dla 4Fr, 0,043" dla 5Fr	
4	Trwałe pokrycie hydrofilne na długości 15, 25 lub 45cm	TAK	
5	Zbrojony opłotem stalowym, odporny na załamania, z kontrolą trójki 1:1	TAK	
6	Atraumatyczna, miękka końcówka	TAK	
7	Duży wybór krzywizn mózgowych i trzewnych, w tym krzywizny z otworami bocznymi	TAK	
8	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru		Ocena komisji
1	Odporność na załamania i zniekształcenia		0-20 pkt.
2	Elastyczność		0-10 pkt.
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)		0-10 pkt.
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnych informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)		0-10 pkt.
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZEŚĆ NR 9 CEWNIKI BALONOWE DO PTA			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Średnice i długości balonu:	3mm (dł. 2,4,10 cm); 4mm (dł. 2, 4, 10, 12, 15, 17, 20 cm); 5, 6, 7mm (dł. 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 17, 20 cm); 8,9,10mm (dł. 2, 3, 4, 6, 8, 10 cm);	
2	Cztery długości systemu wprowadzającego:	40cm, 80cm, 120 cm, 135cm	
3	Kompatybilny z przewodnikiem	0.035"	
4	Zalecana koszulka:	5Fr dla balonów o średnicy 3,4,5mm, pozostałe: 6Fr, 7Fr	
5	Materiał balonu z włóknami kevlarowymi	TAK	
6	Balon - nominal pressure:	8atm, RBP: 24atm, 22atm, 20atm	
7	Trzon cewnika zawierający urządzenie do ponownego zwijania balonu	TAK	
8	Dystalny potrójny kanał i proksymalny kanał współosiowy	TAK	
9	Końcówka atraumatyczna o długości	4,5mm	
10	Rozmiar shaftu:	5, 6 Fr dla średnicy 3-10mm	
11	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru		Ocena komisji
1	Odporność na załamania i zniekształcenia		0-20 pkt.
2	Elastyczność		0-10 pkt.
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)		0-10 pkt.
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnych informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)		0-10 pkt.
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 10 CEWNIKI BALONOWE NYLONOWE			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Cewnik balonowy półpodatny, nylonowy, system OTW,	kompatybilny z przewodnikiem 0.035'	
2	Długość systemu wprowadzającego:	75cm i 130 cm	
3	Ciśnienie nominalne	8 atm. dla średnic 3mm – 7mm oraz 6 atm. dla średnic 8mm-12mm, RBP 9-21 atm.	
4	Średnice:	3, 4, 5, 6, 7mm w długościach: 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200, 250, 300mm oraz średnice 8mm w długościach: 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200mm i średnica 9, 10, 12mm w długościach: 20, 40, 60, 80, 100mm	
5	Koszulka	5-7F	
6	Niskoprofilowa końcówka	TAK	
7	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 11 STENTY SAMOROZPRĘŻALNE DO TĘTNIC UDOWYCH I PODKOLANOWYCH			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Stent samorozprężalny, nitinolowy, wycinany laserowo z jednego kawałka w budowie helikalnej. System OTW	kompatybilny z przewodnikiem 0.035'	
2	Średnice stentów:	5, 6, 7mm w długościach stentów: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 170mm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130cm. Stenty o średnicy 6mm i 7mm w długościach: 200mm i 250mm i systemie wprowadzającym o długości 100cm i 135cm. Stenty o średnicy 8, 9, 10mm w długościach: 20, 30, 40, 60, 80mm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130cm.	
3	Koszulka	6F	
4	Multifunkcyjny system uwalniania stentu, po sześć markerów tantalowych po obu stronach stentu dla uwidocznienia w promieniowaniu RTG	TAK	
5	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	

3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.
MAKSYMALNIE		50 pkt.

CZĘŚĆ NR 12 STENTY SAMOROZPRĘŻALNE DO TĘTNIC BIODROWYCH			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Stent nitinolowy otwartokomórkowy, rozszerzający się na obu końcach stentu (tworząc koronę)	TAK	
2	Długość stentu wprowadzającego:	80cm, 135 cm	
3	Kompatybilny z przewodnikiem	0.035'	
4	Średnice:	5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14mm	
5	Długości stentów:	20, 30, 40, 50, 60, 80, 100, 120mm	
6	Po obu stronach stentu po 4 znaczniki-markery z tantalu radioceniujące	TAK	
7	Koszulka: cewnik prowadzący:	6F 8F	
8	Cztery metody uwalniania stentu: konwencjonalna, spustowa, poślizgowa, kombinacyjna: spustowo-ślizgowa	TAK	
9	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 13 INFLATORY WYSOKOCIŚNIENIOWE				
PARAMETRY GRANICZNE				
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.	
1	Możliwość stosowania ciśnień w zakresie:	2 -30 atm.		
2	W zestawie kranik wysokociśnieniowy	TAK		
3	Fluorescencyjna skala pomiarowa	TAK		
4	Pojemność strzykawki	minimum 20ml		
5	System zabezpieczający przed niekontrolowaną deflacją	TAK		
8	Widoczne w polu RTG	TAK		
PARAMETRY OCENIANE				
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji		
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.		
2	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.		
3	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-20 pkt.		
MAKSYMALNIE			50 pkt.	

CZEŚĆ NR 14 CEWNIKI BALONOWE DO ANGIOPLASTYKI			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Balon RX kompatybilny z 0,035", wykonany z nylonu pokryty warstwą silikonową (silx)	TAK	
2	W odcinku dystalnym na długości 33 cm specjalne podwójne pokrycie warstwą silikonową silx	TAK	
3	Balon złożony 3-krotnie (dla średnic 4-6 mm) oraz 6-krotnie dla średnic 7-10 mm	TAK	
4	Długość użytkowa cewnika	135 cm	
5	Długości:	20, 40, 60, 80, 100 mm	
6	Zakres średnic	4-10 mm	
7	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZEŚĆ NR 15 CEWNIKI WSPOMAGAJĄCE			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Kompatybilny z przewodnikiem i koszulką	0,035" 4 Fr	
2	Długości	65, 90, 135, 150 cm	
3	Trwała powłoka hydrofilna na odcinku dystalnym	40 cm	
4	Shaft wzmocniony podwójnym oplotem stalowym odporny na załamanie struktury podłużnej	TAK	
5	Końcówka dystalna taperowana o długości 12 cm o stożkowatym kształcie	TAK	
6	Trzy markery: zatopiony marker 1 mm od końcówki widoczny pod skopią oraz dwa markery umieszczone 40 i 60 mm od końcówki dystalnej	TAK	
7	Kształt prosty lub zagięty pod kątem 30 stopni	TAK	
8	Widoczne w polu RTG	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZEŚĆ NR 16 ZESTAW Z CEWNIKIEM PERMANENTNYM DWUKANAŁOWYM			
PARAMETRY GRANICZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu	średnica 14,5 Fr	

2	Dwie wersje do wyboru: I wersja z ramionami prostymi o długości cewnika do mufy II wersja z ramionami zakrzywionymi	długość 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42, 50cm	
		długość 19, 24, 28 i 31cm	
3	Przepływ do 500ml/min.	TAK	
4	Symetryczna, taperowana końcówka cewnika w celu łatwiejszego wszczepienia	TAK	
5	Recykulacja przy normalnym i odwróconym przepływie w liniach tętniczej i żylniej	poniżej 1%	
6	Dookoła cewnika otwory wycięte w systemie 360° celem zmniejszenia ryzyka przyssania końcówki do ściany naczynia.	TAK	
7	Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach	TAK	
8	Wprowadzacz o średnicy 15Fr ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi, bezpieczny skalpel.	TAK	
9	Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera.	TAK	
PARAMETRY OCENIANE			
Lp.	Opis parametru	Ocena komisji	
1	Odporność na załamania i zniekształcenia	0-20 pkt.	
2	Elastyczność	0-10 pkt.	
3	Zdolność do sterowania i utrzymania toru wprowadzanego sprzętu (trakcyjność)	0-10 pkt.	
4	Funkcjonalność opakowania – bezpieczeństwo sterylnej otwarcia sprzętu, łatwość przygotowania sprzętu będącego w części sterylnej opakowania (płukanie, czytelność informacji na opakowaniu, dostępność sterylnej informacji do wykorzystania w polu operacyjnym)	0-10 pkt.	
MAKSYMALNIE			50 pkt.

CZĘŚĆ NR 17 BUTLE I KATETERY TYPU REDON, DRENY BRZUSZNE			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny	Producent, typ, nr kat.
1	Butla do odsysania ran typu REDON, sterylna wykonana z polietylenu z możliwością połączenia z drenami, o szerokiej gamie rozmiarów, końcówka dostosowana do różnych średnic drenów	od 200 ml do 300 ml oraz od 400 ml do 600 ml	
2	Dreny REDONA, sterylne, wykonane z PCV, elastyczne z otworami owalnymi na odcinku do 10 cm, pakowane w stanie nieskręconym - prosto	F10/70 cm, F12/70 cm, F14/70 cm, F16/70 cm, F18/70 cm	
3	Dreny brzuszne (do jamy otrzewnowej), sterylne, silikonowane, sprężyste, z otworami bocznymi na odcinku do 7 cm ze wskaźnikiem RTG	F16/40 cm, F18/40 cm, F20/40 cm, F22/40 cm, F24/40 cm, F26/40 cm, F28/40 cm, F30/40 cm, F32/40 cm, F34/40 cm, F36/40 cm	

PROJEKT UMOWY SPRZEDAŻY
NA ZASADZIE DEPOZYTU NRTP.382.88.2019 BS
zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych

dotyczy:	sprzętu medycznego jednorazowego użytku do zabiegów chirurgii naczyniowej, część nr 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16
----------	--

Umowa zawarta w dniu2019 roku w Koszalinie, pomiędzy:

Szpitałem Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin

NIP: 669-10-44-410, REGON: 330006292, KRS: 0000006505

reprezentowanym przez Andrzeja Kondaszewskiego – Dyrektora
zwanym dalej *Kupującym*

a

NIP:.....REGON:.....KRS:.....

reprezentowanym przez:

zwanym dalej *Sprzedawcą*

PRZEDMIOT I CENA UMOWY

§ 1

1. Sprzedawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostarczenia Kupującemu, w dalszej części umowy zwane „przedmiotem umowy”, w ilości i za cenę jak w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
2. Wartość umowy netto: zł, brutto: zł.

TERMIN REALIZACJI

§ 2

Umowa zostaje zawarta na czas określony – od2019 r. do2020 r.

WARUNKI DOSTAW

§ 3

1. Dostawy będą realizowane wg zamówień składanych przez uprawnionych pracowników Kupującego (lista pracowników stanowi załącznik nr 2 do umowy), sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Kupującego.
2. Kupujący określa wielkość dostawy przez złożenie u Sprzedawcy zamówienia za pomocą faksu lub drogą elektroniczną.
3. Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania przedmiotu umowy pokrywa Sprzedawca.
4. Kupujący zastrzega sobie prawo do zaniechania zamówienia pozostałej części przedmiotu umowy niezrealizowanego w okresie trwania umowy z uwagi na zmniejszone potrzeby własne.
5. Ilości podane w formularzu ofertowym, stanowią wielkości szacunkowe i mogą ulegać zmianie w trakcie realizacji umowy w granicach wartości maksymalnej umowy.
6. W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Sprzedawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Kupującego.
7. Sprzedawca ponosi w szczególności odpowiedzialność za szkodę Kupującego powstałą w wyniku konieczności zakupu od innego Sprzedawcy przedmiotu umowy, będącego przedmiotem niniejszej umowy lub równoważnego w okresie, na który umowa ta została zawarta, po cenie wyższej niż określona w niniejszej umowie – w wysokości różnicy pomiędzy tymi cenami.
8. W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Kupującemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia przedmiotu umowy. Sprzedawca jest zobowiązany do odbioru przedmiotu umowy w terminie wyznaczonym przez Kupującego.

§ 4

1. Przedmiot umowy dostarczany jest jako depozyt do banku szpitalnego.
2. Miejscem utworzenia banku szpitalnego jest Wielosalowy Zespół Operacyjny znajdujący się w Szpitalu Wojewódzkim im. M. Kopernika w Koszalinie.
3. Wyposażenie banku szpitalnego przez Sprzedawcę nastąpi nie później niż w ciągu 10 dni roboczych od dnia zawarcia umowy.
4. Przed wyposażeniem banku szpitalnego o którym mowa w ust. 3, Sprzedawca zobowiązany jest określić sposób oraz warunki depozytu przedmiotu umowy.

5. W banku szpitalnym musi znajdować się, co najmniej 2 szt. jednorazowych systemów do zabiegów chirurgii naczyniowej z obowiązkiem ich uzupełnienia w ciągu 1 dnia roboczego od dnia powiadomienia Sprzedawcy, o którym mowa w § 5 ust. 2.
6. Na czas trwania umowy Sprzedawca dostarczy nieodpłatnie instrumentarium (wszystkich rozmiarów) potrzebne do założenia przedmiotu umowy (jeżeli dotyczy).
7. Przeszkolenie personelu nastąpi w terminie dogodnym dla Kupującego, jednakże nie później niż do dnia r., z czego zostanie sporządzony protokół zawierający:
 - a) Listę przeszkolonych pracowników;
 - b) Odnotowanie przekazania instrukcji obsługi instrumentarium dla personelu obsługującego (jeżeli dotyczy).

§ 5

1. Przedmiot umowy znajdujący się w banku szpitalnym stanowi własność Sprzedawcy do czasu jego pobrania z banku szpitalnego przez upoważnionego pracownika Kupującego określonego w § 3 ust. 1.
2. W chwili pobrania przedmiotu umowy z banku szpitalnego, upoważniony pracownik Kupującego wpisuje w protokole zużycia przedmiotu umowy, ilość pobranego przedmiotu oraz jego właściwości (oznaczenie, nr seryjny itp.). O ilości i rodzaju pobranego przedmiotu umowy Kupujący niezwłocznie powiadamia Sprzedawcę. Z chwilą takiego powiadomienia strony uznają przedmiot umowy znajdujący się w banku szpitalnym za sprzedany. Jednocześnie na Sprzedawcy powstaje obowiązek niezwłocznego, nie później niż w ciągu 1 dnia roboczego, uzupełnienia zużytego przedmiotu umowy.

§ 6

Sprzedawca może dokonać spisu z natury przedmiotów przechowywanych w związku z niniejszą umową u Kupującego oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Kupującym terminie.

WARUNKI PŁATNOŚCI

§ 7

1. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy.
2. Ceny, o których mowa w ust. 1 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy.
3. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, na towary sprzedawane w ramach niniejszej umowy zmiana ceny następuje nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę, po zawarciu stosownego aneksu.
4. Nie dopuszcza się wzrostu ceny jednostkowej z powodu zmiany ceny producenta.
5. Zapłata za dostarczony przedmiot umowy nastąpi w formie przelewu bankowego na rachunek Sprzedawcy nr w terminie do 60 dni od dnia doręczenia faktury, wystawionej każdorazowo po zużyciu przedmiotu umowy na podstawie protokołu zużycia, o którym mowa w § 5 ust. 2.
6. Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Kupującego jest nieważna.

GWARANCJE

§ 8

1. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad.
2. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy posiada wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
3. Na pisemne żądanie Kupującego Sprzedawca dostarczy w terminie 7 dni wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
4. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczy przedmiot umowy o terminie przydatności do użytku nie krótszym niż 12 miesięcy, licząc od dnia dostarczenia go do banku szpitalnego.
5. Na każdej partii przedmiotu umowy muszą znajdować się etykiety umożliwiające jego identyfikację.
6. Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, termin przydatności do użycia.
7. Kupujący zastrzega sobie prawo do złożenia reklamacji w przypadku dostaw przedmiotu umowy niezgodnego z ofertą na podstawie, której została zawarta umowa oraz w przypadku ujawnienia wad ukrytych przedmiotu umowy.
8. Reklamacja wadliwego przedmiotu umowy składana będzie telefonicznie lub faksem oraz potwierdzana pisemnie.
9. W przypadku wystąpienia wad jakościowych Sprzedawca zobowiązany jest wymienić wadliwy przedmiot umowy na wolny od wad w ciągu 3 dni od dnia złożenia przez Kupującego reklamacji.
10. Sprzedawca na własny koszt i ryzyko wymienia przedmiot umowy, w którym stwierdzono wadę.

KARY UMOWNE

§ 9

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:
 - 1) nienależytego wykonywania umowy, a w szczególności:
 - a) nieterminowego wyposażenia banku szpitalnego w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy wchodzącego w skład banku szpitalnego za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy;
 - b) nieterminowej realizacji dostaw, o której mowa w § 4 ust. 4 w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy,
 - c) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,2% wartości brutto realizowanej dostawy,
 - d) wymiany na wolny od wad po upływie terminu, o którym mowa § 8 ust. 9, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,3% wartości brutto przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy.
 - 2) odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn zależnych od Sprzedawcy - w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 3) niedostarczenia w terminie 7 dni dokumentów o których mowa w § 8 ust. 3 w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Kupujący zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Sprzedawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
3. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Kupującego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
4. Kupujący zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Sprzedawcy.

§ 10

Odstąpienie jednej ze stron od umowy nie zwalnia drugiej strony od zapłaty kar umownych, o których mowa w § 9, o ile zaszyły okoliczności uzasadniające ich nałożenie.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

§ 11

Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.

§ 12

Kupujący zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie jej obowiązywania w przypadku odstąpienia lub zmiany warunków finansowania leczenia w/w produktami przez NFZ, albo następcą prawnego lub podmiot wyznaczony zgodnie ze zmianą powszechnie obowiązującego prawa.

§ 13

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 14

Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.

§ 15

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.

Załączniki do umowy:

1. Formularz oferty.
2. Lista uprawnionych pracowników do składania zamówień.

KUPUJĄCY:

SPRZEDAWCA:

PROJEKT UMOWY SPRZEDAŻY NRTZ.RĆ.TP.382.70.2019 BS

zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych

dotyczy: sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb bloków operacyjnych, część nr 2 i 17

Umowa zawarta w dniu2019 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

reprezentowanym przez Andrzeja Kondaszewskiego - Dyrektora

zwanym dalej *Kupującym*

a

..... Sp. z o.o.

ul.

NIP:, REGON:, KRS:

reprezentowanym przez:

zwanym dalej *Sprzedawcą***PRZEDMIOT I CENA UMOWY****§ 1**

1. Sprzedawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostarczenia Kupującemu w ilości i za cenę jak w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
2. Wartość umowy netto: zł, brutto: zł.

TERMIN REALIZACJI**§ 2**

Umowa zostaje zawarta na czas określony – od2019 r. do2020 r.

WARUNKI DOSTAW**§ 3**

1. Dostawy będą realizowane tylko wg zamówień składanych przez pracownika Działu Zaopatrzenia i Transportu, sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Kupującego.
2. Kupujący określa wielkość dostawy przez złożenie u Sprzedawcy zamówienia w formie pisemnej lub za pomocą faksu lub drogą elektroniczną.
3. Realizacja dostawy następuje do 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia do magazynu medycznego Kupującego.
4. Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania towaru w miejscach wskazanych przez Kupującego pokrywa Sprzedawca.
5. Kupujący zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50%.
6. Kupującemu bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia wartości umowy, określonej w § 1.
7. W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Sprzedawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Kupującego.
8. Sprzedawca ponosi w szczególności odpowiedzialność za szkodę Kupującego powstałą w wyniku konieczności zakupu od innego Sprzedawcy 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.
9. W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Kupującemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru. Sprzedawca jest zobowiązany do odbioru na własny koszt towaru w terminie wyznaczonym przez Kupującego.

WARUNKI PŁATNOŚCI**§ 4**

1. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy.
2. Ceny, o których mowa w ust. 1 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy z zastrzeżeniem ust. 3.

3. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, na towary sprzedawane w ramach niniejszej umowy zmiana ceny następuje nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę, po zawarciu stosownego aneksu.
4. Zapłata za dostarczony towar nastąpi w formie przelewu bankowego na rachunek Sprzedawcy nr w terminie do 60 dni od dnia doręczenia faktury, potwierdzającej dostawę towaru.
5. Kupujący zaleca aby faktura za dostarczony towar była opisana numerem realizowanej umowy.

§ 5

Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Kupującego jest nieważna.

GWARANCJE

§ 6

1. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczony towar jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad.
2. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczony towar posiada wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
3. Na pisemne żądanie Kupującego Sprzedawca dostarczy w terminie 7 dni wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
4. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczy towar o terminie przydatności do użytku nie krótszym niż 12 miesięcy, licząc od momentu dostawy.
5. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające oznaczenie towaru, co do tożsamości.
6. Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, termin przydatności do użycia.
7. Kupujący 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.
8. Reklamacja towaru wadliwego będzie składana telefonicznie lub faksem oraz potwierdzana pisemnie.
9. W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Sprzedawca 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.
10. Sprzedawca na własny koszt i ryzyko wymienia towar, w którym stwierdzono wadę jakościową i/lub ilościową.

KARY UMOWNE

§ 7

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:
 - 1) nienależytego wykonywania umowy, a w szczególności:
 - a) nieterminowej realizacji dostaw w wysokości 0,2% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy,
 - b) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,2% wartości brutto realizowanej dostawy,
 - c) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały braki ilościowe w wysokości 0,2% wartości brutto realizowanej dostawy,
 - d) wymiany po upływie terminu, o którym mowa § 6 ust. 9, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,3% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy.
 - e) wymiany po upływie terminu, o którym mowa § 6 ust. 9, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały braki ilościowe w wysokości 0,3% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy.
 - 2) odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn zależnych od Sprzedawcy - w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 3) niedostarczenia w terminie 7 dni dokumentów o których mowa w § 6 ust. 3 w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Kupujący zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Sprzedawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
3. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Kupującego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
4. Kupujący zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Sprzedawcy.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

§ 8

Kupujący zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie jej obowiązywania w przypadku odstąpienia lub zmiany warunków finansowania leczenia preparatami wymienionymi w § 1 przez NFZ, albo

następcę prawnego lub podmiot wyznaczony zgodnie ze zmianą powszechnie obowiązującego prawa.

§ 9

Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.

§ 10

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 11

Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.

§ 12

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.

Załączniki do umowy:

1. Formularz ofertowy

KUPUJĄCY:

SPRZEDAWCA:

ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SIWZ

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. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Sprzęt medyczny jednorazowego użytku do zabiegów chirurgii naczyniowej (*nazwa postępowania*), 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. 24 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. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy Pzp.

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (*podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp*). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....

.....

.....

.....

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

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

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)