

|  |  |
| --- | --- |
| SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  (SWZ) | |
|  | |
| TYTUŁ POSTĘPOWANIA:  RĘKAWICE JEDNORAZOWEGO UŻYTKU | |
|  | |
| NUMER POSTĘPOWANIA: | TP.382.073.2022 JK |
| PODSTAWA PRAWNA: | Ustawa z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 t.j.), zwana dalej ustawą Pzp |
|  | |
| Zatwierdziła, dnia 23.06.2022 r. 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

1. Osoba upoważniona ze strony Zamawiającego do kontaktowania się z wykonawcami:

Justyna Kałwińska-Kawa

tel.: 94 34-88-415; fax.: 94 34-88-103; e-mail: 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 |

Postępowanie prowadzone jest na platformie e-Zamowienia https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-f4203006-f2e7-11ec-9a86-f6f4c648a056

Dodatkowo Zamawiający zamieszcza informacje bezpośrednio związane z postępowaniem na stronie internetowej www.swk.med.pl.

|  |
| --- |
| DZIAŁ III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA |

Postępowanie prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp.

|  |
| --- |
| DZIAŁ IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA |

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa rękawic jednorazowego użytku.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - Rękawice chirurgiczne Kod CPV 33141420-0.
3. Zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w Załączniku nr 2 do SWZ.
4. Prawo opcji.

Podane w szczegółowym wykazie cen 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.

1. Zamawiający dopuszcza/nie dopuszcza składania ofert częściowych:
2. Część nr 1 – Nitrylowe rękawice diagnostyczne jednorazowego użytku, bezpudrowe;
3. Część nr 2 – Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, pudrowane;
4. Część nr 3 – Rękawice diagnostyczne, jednorazowego użytku, bezpudrowe;
5. Część nr 4 – Nitrylowe rękawice, jednorazowego użytku, bezpudrowe, do procedur wysokiego ryzyka zakażeń oraz do podawania cytostatyków;
6. Część nr 5 – Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe, do zabiegów ortopedycznych;
7. Część nr 6 – Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe;
8. Część nr 7 – Rękawice ochronne, syntetyczne, neoprenowe, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe, do przygotowywania cytostatyków;
9. Część nr 8 – Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, mikrochirurgiczne, sterylne, bezpudrowe;
10. Część nr 9 – Lateksowe rękawice, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe z warstwą bakteriobójczą;
11. Część nr 10 – Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe z taśmą adhezyjną;
12. Część nr 11 – Neoprenowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe;
13. Część nr 12 – Winylowe rękawice jednorazowego użytku bezpudrowe.
14. 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 lub/i opisie kryteriów oceny ofert, takich jak:
2. szczegółowy wykaz cen, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do SWZ;
3. poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
4. deklaracja zgodności z załącznikami;
5. Certyfikat CE;
6. badania na przenikalność cytostatyków min. 13, potwierdzone raportem badań – dotyczy części nr 4;
7. badania na przenikalność cytostatyków min. 15, potwierdzone raportem badań – dotyczy części nr 7;
8. dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (katalog, strony katalogu, foldery, ulotki informacyjne, prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części.

**Zamawiający wymaga aby Wykonawca opisał dokumenty (pkt 2 – 6) numerem części.**

1. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania.
2. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
3. 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.
4. 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. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA |

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp:

będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,

handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,

o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),

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,

o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,

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),

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,

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;

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;

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;

wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

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;

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.

1. Na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, zwanej dalej „ustawą” wyklucza się również:

wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

1. Na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022), wyklucza się również:
2. obywateli rosyjskich lub osoby fizyczne lub prawne, podmioty lub organy z siedzibą w Rosji;
3. osoby prawne, podmioty lub organy, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w punkcie 1 niniejszego ustępu; lub
4. osoby fizyczne lub prawne, podmioty lub organy działające w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w punkcie 1 lub 2 niniejszego ustępu,

- w tym podwykonawców, dostawców lub podmioty, na których zdolności polega Wykonawca w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

|  |
| --- |
| DZIAŁ VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU |

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

|  |
| --- |
| DZIAŁ IX. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH |

* 1. Do oferty wykonawca dołącza oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w Dziale VII SWZ.
  2. Oświadczenia, o którym mowa w ust. 1, składa się na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej "jednolitym dokumentem".
  3. Oświadczenia, o których mowa w ust. 1, stanowią dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, odpowiednio na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
  4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, składa każdy z wykonawców.
  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.
  6. Wykonawca może wykorzystać jednolity dokument złożony w odrębnym postępowaniu o udzielenie zamówienia, jeżeli potwierdzi, że informacje w nim zawarte pozostają prawidłowe.
  7. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:

1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:
2. art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp,
3. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,

- sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

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:
3. art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp,
4. art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
5. art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego,
6. art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022).

3.1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia 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 (dalej rozporządzenia) - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia;

3.2. Dokument, o którym mowa w ust. 2 pkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

3.3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 2, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Przepis ust. 3.2 stosuje się.

4.1. Zamawiający może żądać od wykonawcy, który polega na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy, przedstawienia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 i 7 rozporządzenia, dotyczących tych podmiotów, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia z postępowania. Przepis § 3 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.

4.2. Zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 i 7 rozporządzenia, dotyczących podwykonawców niebędących podmiotami udostępniającymi zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podwykonawców podstawy wykluczenia z postępowania. Przepis § 3 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.

4.3. Do podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy oraz podwykonawców niebędących podmiotami udostępniającymi zasoby na tych zasadach, mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przepis § 4 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.

5.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.

5.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenia 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.

1. 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.
2. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
3. Dokumenty, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
4. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
5. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej.
6. Zgodnie z art. 139 ustawy Pzp Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

|  |
| --- |
| DZIAŁ X. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ |

1. Informacje ogólne
2. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu formularza do komunikacji dostępnego na platformie e-Zamowienia lub poczty elektronicznej.
3. Za datę przekazania wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na platformę e-Zamowienia.
4. Sposób komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami (nie dotyczy składania ofert)
5. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformy e-Zamowienia*.*We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia TED lub numerem referencyjnym postępowania.
6. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email [justyna@swk.med.pl](mailto:justyna@swk.med.pl),
7. 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 zgody z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursieoraz 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 XI. 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:
2. próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia:
3. Część nr 1 – 1 opakowanie w rozmiarze M;
4. Część nr 2 – 1 opakowanie w rozmiarze 7,5;
5. Część nr 3 – 1 opakowanie w rozmiarze L;
6. Część nr 4 – 1 opakowanie w rozmiarze M;
7. Część nr 5 – 1 opakowanie w rozmiarze 7,5;
8. Część nr 6 – 1 opakowanie w rozmiarze 7;
9. Część nr 7 – 1 opakowanie w rozmiarze 7;
10. Część nr 8 – 1 opakowanie w rozmiarze 6,5;
11. Część nr 9 – 1 opakowanie w rozmiarze 6,5;
12. Część nr 10 – 1 opakowanie w rozmiarze 7,5;
13. Część nr 11 – 1 opakowanie w rozmiarze 8;
14. Część nr 12 – 1 opakowanie w rozmiarze L;
15. 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 XII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ |

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 26.10.2022 r.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY |

1. Przygotowanie oferty:
2. Wraz z ofertą wykonawca składa:
3. szczegółowy wykaz cen, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do SWZ;
   1. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, którego wzór stanowi załącznik nr 4 do SWZ;
   2. oświadczenie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022), którego wzór stanowi załącznik nr 5 do SWZ;
   3. poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
   4. próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia:
4. Część nr 1 – 1 opakowanie w rozmiarze M;
5. Część nr 2 – 1 opakowanie w rozmiarze 7,5;
6. Część nr 3 – 1 opakowanie w rozmiarze L;
7. Część nr 4 – 1 opakowanie w rozmiarze M;
8. Część nr 5 – 1 opakowanie w rozmiarze 7,5;
9. Część nr 6 – 1 opakowanie w rozmiarze 7;
10. Część nr 7 – 1 opakowanie w rozmiarze 7;
11. Część nr 8 – 1 opakowanie w rozmiarze 6,5;
12. Część nr 9 – 1 opakowanie w rozmiarze 6,5;
13. Część nr 10 – 1 opakowanie w rozmiarze 7,5;
14. Część nr 11 – 1 opakowanie w rozmiarze 8;
15. Część nr 12 – 1 opakowanie w rozmiarze L;
    1. deklaracja zgodności z załącznikami;
    2. Certyfikat CE;
    3. badania na przenikalność cytostatyków min. 13, potwierdzone raportem badań – dotyczy części nr 4;
    4. badania na przenikalność cytostatyków min. 15, potwierdzone raportem badań – dotyczy części nr 7;
    5. dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (katalog, strony katalogu, foldery, ulotki informacyjne, prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części.

**Zamawiający wymaga aby Wykonawca opisał dokumenty (pkt 1.5 – 1.10) numerem części.**

1. Oferta musi być sporządzona w języku polskim.
2. Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę, pod rygorem odrzucenia oferty.
3. Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi Wykonawca.
4. Wykonawca może złożyć w prowadzonym postępowaniu wyłącznie jedną ofertę.
5. Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają kwalifikowanego podpisu elektronicznego 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. Umocowanie prawne należy dołączyć w formie elektronicznej, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym.
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. Dokumenty powinny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez Zamawiającego wzorcami - załącznikami, a w szczególności zawierać wszystkie informacje oraz dane.
   1. Oferta wspólna. W przypadku, kiedy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:
9. Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
10. Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
11. Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
12. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokument ten potwierdza brak podstaw wykluczenia w którym każdy z wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia.
13. Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIV. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT |

1. Sposób złożenia oferty:
2. Wykonawca składa ofertę przy użyciu formularza oferty udostępnionego na platformie e-Zamowienia https://ezamowienia.gov.pl/.
3. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty udostępniony został pod adresem: https://www.uzp.gov.pl/strona-glowna/slider-aktualnosci/platforma-e-zamowienia-na-youtube/platforma-e-zamowienia-na-youtube.
4. 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 odpowiednio oznaczone i umieszczone w jednym odpowiednio nazwanym archiwum (ZIP).
5. Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia oraz oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022), których wzory stanowią załączniki nr 4 i 5 do SWZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
6. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
7. Oferty należy przesłać do dnia 29.07.2022 r. do godz. 10:00.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XV. TERMIN OTWARCIA OFERT |

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.07.2022 r., o godz. 10:30.
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, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
6. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
7. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XVI. SPOSOBU OBLICZENIA CENY |

1. Cena oferty musi uwzględniać wszystkie zobowiązania, musi być podana w PLN, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT, zgodnie ze szczegółowym wykazem cen, stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ.
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/wartość brutto) = ilość x cena jednostkowa netto + wartość VAT.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XVII. 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 |

1. 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 XVIII. 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:

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

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIX. 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 XX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY |

* + 1. Odwołanie przysługuje na:

1. 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;
2. 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;
3. zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
   * 1. Postępowanie skargowe
4. 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.
5. 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.
   * 1. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX.

|  |
| --- |
| 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 |

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 rękawic jednorazowego użytku prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
  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:
     1. na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
     2. na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
     3. 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;
     4. 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:
     1. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
     2. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
     3. 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. Szczegółowy wykaz cen.
2. Opis przedmiotu zamówienia.
3. Projekt umowy.
4. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia.
5. Oświadczenie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022).

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SWZ

**SZCZEGÓŁOWY WYKAZ CEN**

1. Dane Wykonawcy:

|  |  |
| --- | --- |
| Nazwa: | ............................................................................................................................... |
| Adres: | ............................................................................................................................... |
| Województwo: | ............................................................................................................................... |
| NIP: | ............................................................................................................................... |
| Wielkość przedsiębiorstwa: | 1. mikroprzedsiębiorstwo; 2. małe przedsiębiorstwo; 3. średnie przedsiębiorstwo; 4. jednoosobowa działalność gospodarcza; 5. osoba fizyczna nie prowadząca działalności gospodarczej; 6. 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: | ................................................................................................................................ |

1. Oświadczam, że:
2. akceptuję w całości wszystkie warunki zamówienia zawarte w SWZ;
3. składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SWZ, zgodnie z dokumentami zamówienia i projektem umowy;
4. cena oferty zawiera wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty;
5. akceptuję warunki płatności określone przez Zamawiającego w SWZ przedmiotowego postępowania;
6. jestem związany/a niniejszą ofertą do terminu wskazanego w Dziale XII SWZ;
7. przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom .................................................................... realizacji zamówienia w zakresie …………….;
8. zapoznałem/am się z postanowieniami projektu umowy 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;
9. że 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.\*
10. Oferuję dostawę, zgodnie z wymogami zawartymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 1 NITRYLOWE RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNE JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, BEZPUDROWE | | | | | | | | | | |
| 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 | Nitrylowe rękawice diagnostyczne jednorazowego użytku, bezpudrowe. Opakowanie po 100 szt. |  |  | 50 000 | op. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, PUDROWANE | | | | | | | | | | |
| 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 | Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, pudrowane. |  |  | 70 000 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 3 RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, BEZPUDROWE | | | | | | | | | | |
| 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 | Rękawice diagnostyczne, jednorazowego użytku, bezpudrowe. Opakowanie 50 szt. |  |  | 100 | op. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 4 NITRYLOWE RĘKAWICE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, BEZPUDROWE, DO PROCEDUR WYSOKIEGO RYZYKA ZAKAŻEŃ ORAZ DO PODAWANIA CYTOSTATYKÓW | | | | | | | | | | |
| 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 | Nitrylowe rękawice, jednorazowego użytku, bezpudrowe, do procedur wysokiego ryzyka zakażeń oraz do podawania cytostatyków. Opakowanie 100 szt. |  |  | 800 | op. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 5 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE, DO ZABIEGÓW ORTOPEDYCZNYCH | | | | | | | | | | |
| 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 | Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe, do zabiegów ortopedycznych |  |  | 2 900 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 6 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE | | | | | | | | | | |
| 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 | Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe |  |  | 7 000 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 7 RĘKAWICE OCHRONNE, SYNTETYCZNE, NEOPRENOWE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE, DO PRZYGOTOWYWANIA CYTOSTATYKÓW | | | | | | | | | | |
| 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 | Rękawice ochronne, syntetyczne, neoprenowe, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe, do przygotowywania cytostatyków |  |  | 1 500 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 8 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, MIKROCHIRURGICZNE, STERYLNE, BEZPUDROWE | | | | | | | | | | |
| 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 | Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, mikrochirurgiczne, sterylne, bezpudrowe |  |  | 10 000 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 LATEKSOWE RĘKAWICE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE Z WARSTWĄ BAKTERIOBÓJCZĄ | | | | | | | | | | |
| 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 | Lateksowe rękawice, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe z warstwą bakteriobójczą. Opakowanie po 25 par |  |  | 400 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 10 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE Z TAŚMĄ ADHEZYJNĄ | | | | | | | | | | |
| 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 | Lateksowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe z taśmą adhezyjną |  |  | 54 000 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 11 NEOPRENOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE | | | | | | | | | | |
| 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 | Neoprenowe rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe |  |  | 2 500 | para |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 12 WINYLOWE RĘKAWICE JEDNORAZOWEGO UŻYTKU BEZPUDROWE | | | | | | | | | | |
| 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 | Winylowe rękawice bezpudrowe jednorazowego użytku op. 100 szt. |  |  | 400 | op. |  |  |  |  |  |

dnia ………….……. r.

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 1 NITRYLOWE RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNE JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, BEZPUDROWE  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| I. PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | XS-XL |  |
| 2 | Mankiet rolowany lub zakończony pogrubionym brzegiem | Tak |  |
| 3 | Nitryl syntetyczny, obustronnie polimeryzowany | Tak |  |
| 4 | Wytrzymałe na rozciąganie i zrywanie, siła zrywu przed starzeniem min. 9N (badania producenta lub niezależne). | Tak |  |
| 5 | Powierzchnia zewnętrzna teksturowana (mikroteksturowana) z dodatkową teksturą (mikroteksturą) na końcach palców | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1,0 |  |
| 7 | Długość | min. 240 mm |  |
| 8 | Kształt | uniwersalny |  |
| 9 | Kolor rękawicy | niebieski lub fioletowy lub różowy |  |
| 10 | Grubość rękawicy - palec | min. 0,12 mm - max. 0,14 mm |  |
| 11 | Opakowanie po 100 szt. lub po 200 szt.(z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań) Opakowanie dające możliwość zastosowania w podajnikach zawieszanych na ścianie. Wymiary podajnika będącego na wyposażeniu Szpitala: Długość: 27 cm, Szerokość: 9 cm, Głębokość: 9 cm | Tak |  |
| 12 | Dające się łatwo zakładać i ściągać | Tak |  |
| 13 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta, Oznakowane podwójne:  - jako wyrób medyczny,  - jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III. | Tak |  |
| 14 | Rękawice chroniące przed substancjami chemicznymi i mikroorganizmami zgodnie z normą typu ASTM F 1671 lub równoważną | Tak |  |
| 15 | Rękawice przebadane zgodnie z normą ASTM D 6978 lub równoważną na przenikanie min. 15 cytostatyków | Tak |  |
| 16 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna  - typu ASTM F 1671 lub równoważna  - typu EN 420 lub równoważna  - typu EN 374 - 1 (z wyłączeniem pkt.5.3.2) -2 -3 lub równoważna |  |
| 17 | Przebadana zgodnie z normą typu EN 374-3 na 12 substancji chemicznych na min. 3 poziomie ochrony lub równoważną | Tak |  |
| 18 | Termin ważności | 2 lata od daty dostawy |  |
| 19 | Rękawice diagnostyczne ułożone w pudełku precyzyjnie, w sposób umożliwiający pobranie dokładnie jednej rękawicy za mankiet. | Tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, PUDROWANE  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | 6.0 - 9.0 |  |
| 2 | Mankiet rolowany | Tak |  |
| 3 | Wulkanizat kauczuk naturalny (lateks) | Tak |  |
| 4 | Zawartość białek lateksowych | max. 50 µg/g |  |
| 5 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1,0 |  |
| 7 | Długość | min. 285 mm |  |
| 8 | Pudrowane skrobią kukurydzianą | Tak |  |
| 9 | Anatomiczny kształt | Tak |  |
| 10 | Kolor rękawicy | naturalny |  |
| 11 | Grubość rękawicy - palec | min. 0,23 mm |  |
| 12 | Siły przy zerwaniu:  - przed starzeniem,  - po starzeniu. | min. 15 N  min. 13 N |  |
| 13 | Pakowane parami w ułożeniu prostym z wywiniętym mankietem | Tak |  |
| 14 | Oznakowanie rękawic | L P lub L R |  |
| 15 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta. | Tak |  |
| 16 | Oznakowane podwójne:  - jako wyrób medyczny klasa IIa,  - jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III. | Tak |  |
| 17 | Rękawice zgodne z normami | - typu ASTM F 1671 lub równoważna,  - typu EN 455(1-4) lub równoważna,  - typu EN 420 lub równoważna  - typu EN 374 -1 (z wyłączeniem pkt.5.3.2) -2 -3 lub równoważna |  |
| 18 | Termin ważności | 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 3 RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, BEZPUDROWE  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | S-XL |  |
| 2 | Mankiet rolowany | Tak |  |
| 3 | Powierzchnia zewnętrzna teksturowana (mikroteksturowana) | Tak |  |
| 4 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 5 | AQL | max. 1,5 |  |
| 6 | Zawartość białek lateksowych | poniżej 40µg/g |  |
| 7 | Długość | min. 290 mm |  |
| 8 | Uniwersalny kształt | Tak |  |
| 9 | Kolor rękawicy | odcień niebieskiego |  |
| 10 | Grubość rękawicy:  - palec  - na dłoni  - na mankiecie | min. 0,36mm  min. 0,30mm  min. 0,20mm |  |
| 11 | Siła przy zerwaniu:  -przed starzeniem,  -po starzeniu. | min.27 N  min.24 N |  |
| 12 | Opakowanie 50 szt. Opakowanie dające możliwość zastosowania w podajnikach zawieszanych na ścianie. Wymiary podajnika będącego na wyposażeniu Szpitala: Długość: 27 cm, Szerokość: 9 cm, Głębokość: 9 cm | Tak |  |
| 13 | Dające się łatwo zakładać i ściągać | Tak |  |
| 14 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta. | Tak |  |
| 15 | Oznakowanie podwójne:  - jako wyrób medyczny,  - jako środek ochrony indywidualnej kategorii III. | Tak |  |
| 16 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 374 lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna |  |
| 17 | Termin ważności | min. 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 4 NITRYLOWE RĘKAWICE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, BEZPUDROWE, DO PROCEDUR WYSOKIEGO RYZYKA ZAKAŻENIA ORAZ DO PODAWANIA CYTOSTATYKÓW  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | S - XL |  |
| 2 | Mankiet rolowany | Tak |  |
| 3 | Tekstura (mikrotekstura) na całej powierzchni lub na końcach palców | Tak |  |
| 4 | Powierzchnia wewnętrzna chlorowana | Tak |  |
| 5 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1,5 |  |
| 7 | Długość | min. 275 mm |  |
| 8 | Kolor rękawicy | pomarańczowy |  |
| 9 | Grubość rękawicy:  - palec  - na dłoni  - na mankiecie | 0,18mm – 0,20mm  0,12mm – 0,13mm  min. 0,09mm |  |
| 10 | Siła przy zerwaniu:  - przed starzeniem,  - po starzeniu. | min.12 N  min 11 N |  |
| 11 | Opakowanie 100 szt. Opakowanie dające możliwość zastosowania w podajnikach zawieszanych na ścianie. Wymiary podajnika będącego na wyposażeniu Szpitala: Długość: 27 cm, Szerokość: 9 cm, Głębokość: 9 cm | Tak |  |
| 12 | Dające się łatwo zakładać i ściągać | Tak |  |
| 13 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta | Tak |  |
| 14 | Oznakowanie podwójne:  - jako wyrób medyczny,  - jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III. | Tak |  |
| 15 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna;  - typu EN 374 -1 (z wyłączeniem pkt.5.3.2) -2 -3 lub równoważna;  - typu ASTM F 1671 lub równoważna;  - typu ASTM 6978 lub równoważna |  |
| 16 | Termin ważności | 2 lata od daty dostawy |  |
| 17 | Badania na przenikalność cytostatyków, min. 13, potwierdzone raportem badań | Tak |  |
| 18 | Poziom odporności na przenikanie cytostatyków | min. 4 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 5 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE, DO ZABIEGÓW ORTOPEDYCZNYCH  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | 6,0 – 9,0 |  |
| 2 | Mankiet rolowany z opaską adhezyjną | Tak |  |
| 3 | Wulkanizat kauczuk naturalny (lateks) | Tak |  |
| 4 | Zawartość białek lateksowych | max. 30 µg/g |  |
| 5 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1,0 |  |
| 7 | Długość | min. 295 mm |  |
| 8 | Bezpudrowe, obustronnie silikonowane z wewnętrzną warstwą poliuretanową | Tak |  |
| 9 | Anatomiczny kształt | Tak |  |
| 10 | Kolor rękawicy | odcień brązu – eliminujący refleksy świetlne |  |
| 11 | Grubość rękawicy - palec | min. 0,33 mm |  |
| 12 | Siły przy zerwaniu:  - przed starzeniem  - po starzeniu | min. 27N  min. 25N |  |
| 13 | Pakowane parami | Tak |  |
| 14 | Oznakowanie rękawic | L P lub L R |  |
| 15 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta | Tak |  |
| 16 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna;  - typu EN 374 lub równoważna. |  |
| 17 | Termin ważności | min. 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 6  LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | 6.0 – 9.0 |  |
| 2 | Mankiet rolowany | Tak |  |
| 3 | Wulkanizat kauczuk naturalny (lateks) | Tak |  |
| 4 | Zawartość białek lateksowych | max. 30 µg/g |  |
| 5 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1.0 |  |
| 7 | Długość | min. 285 mm |  |
| 8 | Bezpudrowe obustronnie polimeryzowane | Tak |  |
| 9 | Anatomiczny kształt | Tak |  |
| 10 | Kolor rękawicy | naturalny |  |
| 11 | Grubość rękawicy - palec | min. 0,23 mm |  |
| 12 | Siły przy zerwaniu:  - przed starzeniem  - po starzeniu | min. 15 N  min. 13 N |  |
| 13 | Pakowane parami | Tak |  |
| 14 | Oznakowanie rękawic | L, P lub L, R |  |
| 15 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta. | Tak |  |
| 16 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna;  - typu ASTM F 1671 lub równoważna;  - typu EN 374 -1 (z wyłączeniem pkt.5.3.2) -2 -3 lub równoważna |  |
| 17 | Termin ważności | min. 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 7 RĘKAWICE OCHRONNE, SYNTETYCZNE, NEOPRENOWE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE, DO PRZYGOTOWYWANIA CYTOSTATYKÓW  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Materiał | syntetyczny neopren |  |
| 2 | Rozmiar | 6,0 – 9,0 |  |
| 3 | Kształt | anatomiczny |  |
| 4 | Kolor | zielony |  |
| 5 | Mankiet | prosty |  |
| 6 | Pakowane parami w ułożeniu prostym z wywiniętym mankietem | Tak |  |
| 7 | Oznakowanie rękawic | L P lub L R |  |
| 8 | Sterylizowane radiacyjnie | Tak |  |
| 9 | Powierzchnia zewnętrzna | teksturowana (mikroteksturowana), silikonowana |  |
| 10 | Powierzchnia wewnętrzna | pokryta poliuretanem, silikonowana |  |
| 11 | Długość rękawicy | min. 305 mm |  |
| 12 | Grubość średnia na palcu | max. 0,185 mm |  |
| 13 | Siła zrywu:  - przed starzeniem  - po starzeniu | Min.13,0 N  Min.15,0 N |  |
| 14 | Bez protein lateksu | Tak |  |
| 15 | AQL | max. 1,0 |  |
| 16 | Zgodne z dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej | typu PPE 89/686/EEC w kategorii III lub równoważną |  |
| 17 | Zgodne z normami | - typu EN 374 lub równoważna,  - typu EN 420 lub równoważna,  - typu EN 455(1-3) lub równoważna |  |
| 18 | Przebadane na przenikanie min.15 cytostatyków (potwierdzone raportem badania wytwórcy) | zgodnie z normą typu EN 374-3 lub równoważną |  |
| 19 | Poziom odporności na przenikanie cytostatyków | min. 4 |  |
| 20 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta | Tak |  |
| 21 | Termin ważności | min. 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 8 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, MIKROCHIRURGICZNE, STERYLNE, BEZPUDROWE  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | 6.0 - 9.0 |  |
| 2 | Mankiet rolowany z opaską adhezyjną | Tak |  |
| 3 | Wulkanizat kauczuk naturalny (lateks) | Tak |  |
| 4 | Zawartość białek lateksowych | ≤ 30 µg/g |  |
| 5 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1,0 |  |
| 7 | Długość | min. 295 mm |  |
| 8 | Anatomiczny kształt | Tak |  |
| 9 | Kolor rękawicy | brąz – eliminujący refleksy świetlne |  |
| 10 | Grubość rękawicy - palec | min. 0,17 mm  max. 0,19 mm |  |
| 11 | Siły przy zerwaniu przed starzeniem i po starzeniu | min. 12 N |  |
| 12 | Taśma adhezyjna zapobiegająca zsuwaniu się rękawicy | Tak |  |
| 13 | Pakowane parami | Tak |  |
| 14 | Oznakowanie rękawic | L, P lub L, R |  |
| 15 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta | Tak |  |
| 16 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna;  - typu EN 374 lub równoważna. |  |
| 17 | Termin ważności | 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 LATEKSOWE RĘKAWICE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE Z WARSTWĄ BAKTERIOBÓJCZĄ  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | 6,0 – 9,0 |  |
| 2 | Mankiet prosty z taśmą adhezyjną | Tak |  |
| 3 | Powierzchnia zewnętrzna teksturowana (mikroteksturowana), chlorowana | Tak |  |
| 4 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 5 | AQL | max. 1,5 |  |
| 6 | Długość | min. 290 mm |  |
| 7 | Anatomiczny kształt | Tak |  |
| 8 | Kolor rękawicy | naturalny |  |
| 9 | Grubość rękawicy:  - palec,  - na dłoni,  - na mankiecie. | min. 0,22mm  min. 0,20mm  min. 0,20mm |  |
| 10 | Siła przy zerwaniu:  - przed starzeniem,  - po starzeniu. | min. 16 N  min. 15 N |  |
| 11 | Opakowanie po 25 par | Tak |  |
| 12 | Dające się łatwo zakładać i ściągać | Tak |  |
| 13 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta. | Tak |  |
| 14 | Wewnętrzna powierzchnia pokryta poliuretanem, polimerem, chlorheksydyną | Tak |  |
| 15 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna;  - typu EN 374 lub równoważna;  - typu ASTM F 1671 lub równoważna |  |
| 16 | Termin ważności | min. 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 10 LATEKSOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE Z TAŚMĄ ADHEZYJNĄ  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | 6,0 – 9,0 |  |
| 2 | Mankiet | rolowane |  |
| 3 | Wulkanizat kauczuk naturalny (lateks) | Tak |  |
| 4 | Zawartość białek lateksowych | poniżej 40 µg/g |  |
| 5 | Wytrzymałe na rozciąganie | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1,5 |  |
| 7 | Długość | min. 290 mm |  |
| 8 | Siła przy zerwaniu  - przed starzeniem,  - po starzeniu. | min. 18 N  min. 17 N |  |
| 9 | Anatomiczny kształt | Tak |  |
| 10 | Kolor rękawicy naturalny lub biały - rękawice nie mogą odbijać światła w polu operacyjnym oraz nie mogą utrudniać pracę operatora. | Tak |  |
| 11 | Grubość rękawicy – palec | min. 0,23 mm |  |
| 12 | Taśma adhezyjna zapobiegająca zsuwaniu się rękawicy | Tak |  |
| 13 | Silikonowanie warstwy zewnętrznej i wewnętrznej | Tak |  |
| 14 | Pakowane parami z wywiniętym mankietem ułatwiającym zakładanie | Tak |  |
| 15 | Oznakowanie rękawic | L, P lub L, R |  |
| 16 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta | Tak |  |
| 17 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna;  - typu EN 374 lub równoważna. |  |
| 18 | Termin ważności | min. 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 11 NEOPRENOWE RĘKAWICE CHIRURGICZNE, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, STERYLNE, BEZPUDROWE  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | 6.0 - 9,0 |  |
| 2 | Materiał | syntetyczny neopren |  |
| 3 | Kształt | anatomiczny |  |
| 4 | Kolor | dowolny |  |
| 5 | Powierzchnia zewnętrzna | Teksturowana (mikroteksturowana), chlorowana oraz silikonowana |  |
| 6 | Powierzchnia wewnętrzna | pokryta poliuretanem oraz silikonowana |  |
| 7 | Wytrzymałe na rozciąganie | tak |  |
| 8 | Grubość rękawicy:  - palec,  - na dłoni,  - na mankiecie. | min. 0,16 mm  min. 0,15 mm  min. 0,15 mm |  |
| 9 | Mankiet prosty | z taśmą adhezyjną |  |
| 10 | Długość | min. 300 mm |  |
| 11 | AQL | max. 1,0 |  |
| 12 | Siła przy zerwaniu:  - przed starzeniem  - po starzeniu | min. 10 N  min. 12 N |  |
| 13 | Pakowane parami z wywiniętym mankietem ułatwiającym zakładanie | Tak |  |
| 14 | Oznakowanie rękawic | L P lub L R |  |
| 15 | Dające się łatwo zakładać i ściągać | Tak |  |
| 16 | Rękawice zgodne z normami | - typu EN-455 (1-3) lub równoważna;  - typu EN-374 (1-3) lub równoważna;  - typu ASTM F-1671 lub równoważna |  |
| 17 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta, | Tak |  |
| 18 | Termin ważności | min. 2 lata od daty dostawy |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 12 WINYLOWE RĘKAWICE JEDNORAZOWEGO UŻYTKU BEZPUDROWE  PRODUCENT ……………………………………………..  NAZAWA/ NR KATALOGOWY …………………………. | | | |
| PARAMETRY GRANICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | XS-XL |  |
| 2 | Mankiet rolowany | Tak |  |
| 3 | Rękawic wykonane z polichlorku winylu | Tak |  |
| 4 | Bezpudrowe | Tak |  |
| 5 | Powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana | Tak |  |
| 6 | AQL | max. 1,5 |  |
| 7 | Długość | min. 240 mm |  |
| 8 | Kształt | uniwersalny |  |
| 9 | Kolor rękawicy | transparentny |  |
| 10 | Grubość rękawicy – palec (ścianka pojedyncza) | min. 0,10 mm  max. 0,11 mm |  |
| 11 | Opakowanie nie mniejsze niż 100 szt. Opakowanie dające możliwość zastosowania w podajnikach zawieszanych na ścianę. Wymiary podajnika będącego na wyposażeniu Szpitala: Długość: 27 cm, Szerokość: 9 cm, Głębokość: 9 cm | Tak |  |
| 12 | Rękawice dające się łatwo zakładać i ściągać | Tak |  |
| 13 | Fabryczne oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji lub data sterylizacji, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta.  Oznakowanie podwójne:  1) jako wyrób medyczny klasy I,  2) jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III. | Tak |  |
| 14 | Rękawice pozbawione ftalanów | Tak |  |
| 15 | Rękawice zgodne z normą | - typu EN 455 (1-4) lub równoważna;  - typu EN 420 lub równoważna;  - typu EN 374-1 (z wyłączeniem pkt 5.3.2) -2 -3 lub równoważna. |  |
| 16 | Dopuszczone do kontaktu z żywnością | Tak |  |
| 17 | Siła zrywu przed starzeniem | min. 4 N |  |
| 18 | Termin ważności | 2 lata od daty dostawy |  |

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SWZ

PROJEKT UMOWY NR ... TZ.AK.TP.382.073.2022 JK

zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 132 ustawy Prawo zamówień publicznych

|  |  |
| --- | --- |
| dotyczy: | część nr ……………. |

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, Stroną*

a

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

reprezentowanym przez: .................................................................................

zwanym dalej *Wykonawcą, Stroną*

Działając na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 t.j.) (dalej: „Ustawa PZP”) po wyczerpaniu procedury przewidzianej dla trybu przetargu nieograniczonego 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 wystarczające 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:
2. Cena brutto: ….;
3. Cena netto: …..
4. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy.
5. Ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy, z zastrzeżeniem § 8 ust. 1 pkt 4 Umowy.
6. 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.
7. Faktura zostanie wystawiona przez Wykonawcę o treści i formie zgodnej z przepisami obowiązującymi na dzień wystawiania faktury.
8. Wykonawcy wystawia Zamawiającemu każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Zamawiającego zamówienia, o którym mowa § 4 ust. 1 i 2.
9. 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
10. 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>.
11. Płatność nastąpi przelewem bankowym na konto bankowe Wykonawcy wskazane na fakturze.
12. 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.
2. 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

1. Dostawy będą realizowane wg zamówień składanych sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego.
2. Zamawiający określa wielkość dostawy przez złożenie u Wykonawcy zamówienia w postaci papierowej lub elektronicznej.
3. Realizacja dostawy następuje do 2 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.
4. Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania towaru w miejscach wskazanych przez Zamawiającego pokrywa Wykonawca.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50%.
6. 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.
7. W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Wykonawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Zamawiającego.
8. 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.
9. 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

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar posiada wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
3. Na pisemne żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy w terminie 2 dni roboczych wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
4. 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.
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. 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.
8. Reklamacja towaru wadliwego będzie składana telefonicznie lub faksem oraz potwierdzana pisemnie.
9. 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.
10. Wykonawca na własny koszt i ryzyko wymienia towar, w którym stwierdzono wadę jakościową i/lub ilościową.

§ 6 KARY UMOWNE

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:
2. za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto dostawy za każdy dzień zwłoki,
3. za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy,
4. za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto Umowy.
5. 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.
6. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Wykonawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
7. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Zamawiającego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Wykonawcy.

§ 7 ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od Umowy:
2. 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;
3. jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
4. dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 Ustawy PZP,
5. Wykonawca w chwili zawarcia Umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy PZP oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego,
6. Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążą 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.
7. Każda ze Stron może odstąpić od Umowy w przypadkach ustawowego prawa odstąpienia wynikających z przepisów Kodeksu cywilnego.
8. 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.
9. 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.
10. 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:
2. w przypadku:
3. wycofania z produkcji towaru po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
4. wstrzymania wprowadzania towaru do obrotu handlowego po terminie złożenia oferty Zamawiającemu;
5. wystąpienia incydentu medycznego związanego ze stosowaniem towaru po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,

- poprzez zastąpienie go towarem o cechach co najmniej takich, jakie cechowały pierwotny towar;

1. w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych, poprzez wydłużenie okresu jej realizacji,
2. w przypadku zmiany numeru katalogowego, kodu produktu lub nazwy własnej towaru,
3. 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: |

ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SWZ

**Zamawiający:**

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7

75-581 Koszalin

**Wykonawca:**

………………………………………………

……………………………

*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. Rękawice jednorazowego użytku przez Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7 w Koszalinie*,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022).

**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.

**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.

**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.

dnia ………….……. r.