

|  |  |
| --- | --- |
| SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  (SWZ) | |
|  | |
| TYTUŁ POSTĘPOWANIA:  PREPARATY DEZYNFEKCYJNE  DO POWIERZCHNI I NARZĘDZI | |
|  | |
| NUMER POSTĘPOWANIA: | TP.382.076.2022 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 26.08.2022 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 34-88-299; 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-148610-1eaca58a-245e-11ed-9071-8637ea33a6f9.

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

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

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

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

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa preparatów dezynfekcyjnych do powierzchni i narzędzi.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne 33631600-8.
3. Szczegółowy 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 składanie ofert częściowych:

Część nr 1 – Dezynfekcja wstępna wyrobów medycznych wielokrotnego użycia (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) i sprzętu anestezjologicznego.

Część nr 2 – Dezynfekcja wyrobów medycznych i sprzętu anestezjologicznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła).

Część nr 3 – Mycie i dezynfekcja termolabilnych wyrobów medycznych – w tym endoskopów;

Część nr 4 – Dezynfekcja powierzchni pomieszczeń i wyposażenia (ceramicznych, ze stali nierdzewnej, chromowanej, metalu, tworzyw sztucznych, szklanych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi.

Część nr 5 – Szybka dezynfekcja powierzchni urządzeń, wyposażenia i nieinwazyjnego sprzętu medycznego.

Część nr 6 – Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła).

Część nr 7 – Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego zanieczyszczonych substancjami organicznymi.

Część nr 8 – Gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych.

Część nr 9 – Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu.

Część nr 10 – Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych.

Część nr 11 – Dezynfekcja powierzchni i wyposażenia, w tym wyrobów medycznych (metalowych, z tworzyw sztucznych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi – zastosowanie w oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.

Część nr 12 – Emulsja o działaniu natłuszczającym.

Część nr 13 – Mydło w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk.

Część nr 14 – Mydło w piance do mycia ciała noworodków i niemowląt.

1. 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 i opisie kryteriów oceny ofert, takich jak:
2. poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
3. próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia:
4. Część nr 1 – Dezynfekcja wstępna wyrobów medycznych wielokrotnego użycia (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) i sprzętu anestezjologicznego - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
5. Część nr 2 – Dezynfekcja wyrobów medycznych i sprzętu anestezjologicznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
6. Część nr 3 – Mycie i dezynfekcja termolabilnych wyrobów medycznych – w tym endoskopów - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;

d) Część nr 4 - Dezynfekcja powierzchni pomieszczeń i wyposażenia (ceramicznych, ze stali nierdzewnej, chromowanej, metalu, tworzyw sztucznych, szklanych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie.

e) Część nr 5 – Szybka dezynfekcja powierzchni urządzeń, wyposażenia i nieinwazyjnego sprzętu medycznego - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;

f) Część nr 6 – Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;

g) Część nr 7 – Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego zanieczyszczonych substancjami organicznymi - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;

1. Część nr 8 – Gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
2. Część nr 9 – Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
3. Część nr 10 – Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
4. Część nr 11 – Dezynfekcja powierzchni i wyposażenia, w tym wyrobów medycznych (metalowych, z tworzyw sztucznych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi – zastosowanie w oddziałach dziecięcych i neonatologicznych - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
5. Część nr 12 – Emulsja o działaniu natłuszczającym - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
6. Część nr 13 – Mydło w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie do kompatybilnego systemu dozującego typu Nexa;
7. Część nr 14 – Mydło w piance do mycia ciała noworodków i niemowląt - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie.
8. w przypadku środków dezynfekcyjnych i detergentów do mycia, zarejestrowanych jako wyrób medyczny:
9. deklaracja zgodności wraz z załącznikami,
10. certyfikat CE;
11. w przypadku środków dezynfekcyjnych zarejestrowanych jako produkt biobójczy:
12. aktualny dokument potwierdzający wpis do rejestru produktu biobójczego i pozwolenie na obrót produktem wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (lub Ministra Zdrowia);
13. ulotkę informacyjną lub instrukcję stosowania, potwierdzające informacje zamieszczone na etykiecie opakowania, będące integralną częścią dokumentacji zgłoszenia do właściwego rejestru; ulotka informacyjna lub instrukcja stosowania powinny zawierać m. in. następujące informacje: podstawowe cechy preparatu, obszar zastosowania, skład preparatu, sposób przygotowania i użycia, rodzaj opakowań, skuteczność biobójczą, nazwę producenta i dystrybutora;
14. aktualna karta charakterystyki produktu biobójczego (w przypadku sklasyfikowania produktu jako preparat/substancja niebezpieczna) do oferty należy załączyć również kartę charakterystyki preparatu niebezpiecznego/substancji niebezpiecznej;
15. dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego - w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego do narzędzi i powierzchni (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt biobójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego.

Zastosowane w SWZ skróty spektrum działania oznaczają:

B – działanie bakteriobójcze,

Tbc – działanie prątkobójcze,

F – działanie grzybobójcze,

V – działanie wirusobójcze,

S – działanie sporobójcze.

1. w przypadku kosmetyków dotyczy części nr 12, 13, 14:
2. aktualny dokument potwierdzający wpis preparatu do Krajowego Rejestru Informowania o Kosmetykach;
3. ulotka informacyjna.
4. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania.
5. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
6. 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.
7. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

|  |
| --- |
| DZIAŁ VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA |

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

|  |
| --- |
| DZIAŁ VII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO |

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

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

1. Informacje ogólne
2. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu formularza do komunikacji dostępnego na platformie e-Zamówienia, <https://ezamowienia.gov.pl> 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. Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia BZP 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 27 czerwca 2017 r. *w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych* oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. *w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy.*

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

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, na mocy art. 65 ust 1 pkt 4 ustawy Pzp, Wykonawca przedstawi następujące próbki:
2. Część nr 1 – Dezynfekcja wstępna wyrobów medycznych wielokrotnego użycia (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) i sprzętu anestezjologicznego - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
3. Część nr 2 – Dezynfekcja wyrobów medycznych i sprzętu anestezjologicznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
4. Część nr 3 – Mycie i dezynfekcja termolabilnych wyrobów medycznych – w tym endoskopów - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
5. Część nr 4 - Dezynfekcja powierzchni pomieszczeń i wyposażenia (ceramicznych, ze stali nierdzewnej, chromowanej, metalu, tworzyw sztucznych, szklanych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie.
6. Część nr 5 – Szybka dezynfekcja powierzchni urządzeń, wyposażenia i nieinwazyjnego sprzętu medycznego - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
7. Część nr 6 – Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
8. Część nr 7 – Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego zanieczyszczonych substancjami organicznymi - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
9. Część nr 8 – Gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych- po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
10. Część nr 9 – Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
11. Część nr 10 – Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych- po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
12. Część nr 11 – Dezynfekcja powierzchni i wyposażenia, w tym wyrobów medycznych (metalowych, z tworzyw sztucznych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi – zastosowanie w oddziałach dziecięcych i neonatologicznych - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
13. Część nr 12 – Emulsja o działaniu natłuszczającym - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie;
14. Część nr 13 – Mydło w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie do kompatybilnego systemu dozującego typu Nexa;
15. Część nr 14 – Mydło w piance do mycia ciała noworodków i niemowląt - po jednym opakowaniu handlowym wskazanym w ofercie.
16. Próbki wskazane w ust 1 należy przesłać na adres siedziby Zamawiającego:

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7, 75-581 Koszalin

Dział Zamówień Publicznych, Budynek G, pokój 3.4

|  |
| --- |
| DZIAŁ X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ |

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 04.10.2022 r.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XI. 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;
4. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postepowania, którego wzór stanowi załącznik nr 4 do SWZ,
5. poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
6. próbki dostawy wskazane w Dziale V i IX SWZ;
7. w przypadku środków dezynfekcyjnych i detergentów do mycia, zarejestrowanych jako wyrób medyczny:

* deklaracja zgodności wraz z załącznikami,
* certyfikat CE;

1. w przypadku środków dezynfekcyjnych zarejestrowanych jako produkt biobójczy:

* aktualny dokument potwierdzający wpis do rejestru produktu biobójczego i pozwolenie na obrót produktem wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (lub Ministra Zdrowia);
* ulotkę informacyjną lub instrukcję stosowania, potwierdzające informacje zamieszczone na etykiecie opakowania, będące integralną częścią dokumentacji zgłoszenia do właściwego rejestru; ulotka informacyjna lub instrukcja stosowania powinny zawierać m. in. następujące informacje: podstawowe cechy preparatu, obszar zastosowania, skład preparatu, sposób przygotowania i użycia, rodzaj opakowań, skuteczność biobójczą, nazwę producenta i dystrybutora;
* aktualna karta charakterystyki produktu biobójczego (w przypadku sklasyfikowania produktu jako preparat/substancja niebezpieczna) do oferty należy załączyć również kartę charakterystyki preparatu niebezpiecznego/substancji niebezpiecznej;
* dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego - w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego do narzędzi i powierzchni (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt biobójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego.

Zastosowane w SWZ skróty spektrum działania oznaczają:

B – działanie bakteriobójcze,

Tbc – działanie prątkobójcze,

F – działanie grzybobójcze,

V – działanie wirusobójcze,

S – działanie sporobójcze.

1. w przypadku kosmetyków – dotyczy części nr 12, 13, 14:

* aktualny dokument potwierdzający wpis preparatu do Krajowego Rejestru Informowania o Kosmetykach,
* ulotka informacyjna.

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. Ofertę oraz wszystkie załączniki składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
6. Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne. Umocowanie prawne należy dołączyć w sposób określony w pkt 6.
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. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w SWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
13. Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XII. 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 opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. 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 oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
6. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
7. Oferty należy przesłać do dnia 05.09.2022 r. do godz. 10.00

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIII. TERMIN OTWARCIA OFERT |

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 05.09.2022 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 XIV. 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.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XV. SPOSÓB OBLICZENIA CENY |

1. Cena oferty musi uwzględniać wszystkie zobowiązania, musi być podana w PLN, zgodnie ze szczegółowym wykazem cen, stanowiącego 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 XVI. KRYTERIA OCENY OFERTY |

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

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

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

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

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 XVIII. 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 XIX. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU |

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

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

* 1. Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w Dziale XIV SWZ.
  2. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, Wykonawca składa na formularzach stanowiących załączniki nr 4 do SWZ.
  3. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, odpowiednio na dzień składania ofert.
  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.

1. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
2. 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;
3. 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 art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 3, 4, 6 ustawy Pzp oraz w 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.
4. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
5. Oświadczenia dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXI. WADIUM |

Zamawiający nie wymaga wniesienia 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 „preparatów dezynfekcyjnych do powierzchni i narzędzi”, prowadzonym w trybie podstawowym;
  4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy Pzp;
  5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, przez okres 5 lat kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji umowy;
  6. obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
  7. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
  8. posiada Pani/Pan:
     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. Wzór oświadczenia składanego na podstawie art. 125 ustawy Pzp. dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania.

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SWZ

**SZCZEGÓŁOWY WYKAZ CEN**

1. Dane Wykonawcy:

|  |  |
| --- | --- |
| Nazwa Wykonawcy: | ............................................................................................................................... |
| Adres Wykonawcy: | ............................................................................................................................... |
| Województwo: | ............................................................................................................................... |
| KRS lub inny organ rejestrowy: | ................................................................................................................................ |
| REGON, 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 zawarte w SWZ;
3. Składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SWZ, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i wzorem umowy;
4. cena 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 X SWZ;
7. przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom .................................................................... realizacji zamówienia w części …………….;
8. zapoznałem/am się z postanowieniami umowy, określonymi w SWZ i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
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 DEZYNFEKCJA WSTĘPNA WYROBÓW MEDYCZNYCH WIELOKROTNEGO UŻYCIA (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH, GUMY, SZKŁA) I SPRZĘTU ANESTEZJOLOGICZNEGO | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Dezynfekcja wstępna wyrobów medycznych wielokrotnego użycia (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła) i sprzętu anestezjologicznego  …........................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  ...........................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 48 750ml |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 DEZYNFEKCJA WYROBÓW MEDYCZNYCH I SPRZĘTU ANESTEZJOLOGICZNEGO (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH, GUMY, SZKŁA) | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość roztworu roboczego | Ilość proszku l/kg | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Dezynfekcja wyrobów medycznych i sprzętu anestezjologicznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła)  .........................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  ........................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 1 800 litrów r.r.  (dotyczy opakowania 1 kg) | 39 kg |  |  |  |  |  |  |
| 3 000 litrów r.r.  (dotyczy opakowania 5 kg) | 66 kg |  |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 3 MYCIE I DEZYNFEKCJA TERMOLABILNYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH – W TYM ENDOSKOPÓW | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Ilość koncentratu l/kg | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Mycie i dezynfekcja termolabilnych wyrobów medycznych – w tym endoskopów - preparat gotowy do użycia  …..................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .....................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 1000 litrów |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Mycie i dezynfekcja termolabilnych wyrobów medycznych – w tym endoskopów - detergent enzymatyczny w postaci koncentratu  …..................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .....................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 160 000 litrów r. r. | 800 L |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 4 - DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI POMIESZCZEŃ I WYPOSAŻENIA (CERAMICZNYCH, ZE STALI NIERDZEWNEJ, CHROMOWANEJ, METALU, TWORZYW SZTUCZNYCH, SZKLANYCH) W TYM ZANIECZYSZCZONYCH SUBSTANCJAMI ORGANICZNYMI | | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość roztworu roboczego | | Ilość koncentratu l/kg | | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Dezynfekcja powierzchni pomieszczeń i wyposażenia (ceramicznych, ze stali nierdzewnej, chromowanej, metalu, tworzyw sztucznych, szklanych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi  .....................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .....................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 620 000 litrów r.r. | | 1550 L | |  |  |  |  |  |  |
| URZĄDZENIE DOZUJĄCE PREPARAT | | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Producent, typ, nr kat. | | Jednostka miary | | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | urządzenie dozujące preparat |  |  | | szt. | | 45 |  |  |  |  |  |
| CZĘŚĆ NR 5 SZYBKA DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI URZĄDZEŃ, WYPOSAŻENIA I NIEINWAZYJNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO | | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | | | Klasa wyrobu medycznego | | Ilość | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Szybka dezynfekcja powierzchni urządzeń, wyposażenia i nieinwazyjnego sprzętu medycznego  ….......................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  ...........................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE | | |  | | 1 875 000 ml |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 6 DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI I SPRZĘTU MEDYCZNEGO (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH, GUMY, SZKŁA) | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość roztworu roboczego | Ilość koncentratu l/kg | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego (metalowych, z tworzyw sztucznych, gumy, szkła)  ........................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  ........................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 7 500 litrów r. r.  (dotyczy opakowania od 1,5 kg do 2 kg) | 150 kg |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 7 DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI I SPRZĘTU MEDYCZNEGO ZANIECZYSZCZONYCH SUBSTANCJAMI ORGANICZNYMI | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość roztworu roboczego | Ilość koncentratu l/kg | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego zanieczyszczonych substancjami organicznymi  .........................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .........................................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 135 000 litrów r.r. | 300 kg |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 8 GOTOWE DO UŻYCIA CHUSTECZKI DO SZYBKIEJ DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI WYROBÓW MEDYCZNYCH | | | | | | | | | |
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość chusteczek | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, również aparatury specjalistycznej.  …..................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .....................................................................  data ważności certyfikatu CE |  | 20000 |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 GOTOWE DO UŻYCIA CHUSTECZKI DO DEZYNFEKCJI I MYCIA POWIERZCHNI MEDYCZNYCH WRAŻLIWYCH NA DZIAŁANIE ALKOHOLU | | | | | | | | | |
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość chusteczek | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu …..................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .....................................................................  data ważności certyfikatu CE |  | 20000 |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 10 GOTOWE DO UŻYCIA CHUSTECZKI O DZIAŁANIU SPOROBÓJCZYM DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI WYROBÓW MEDYCZNYCH | | | | | | | | | |
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość chusteczek | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych, wysoka tolerancja materiałowa wyrobu.  …..................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .....................................................................  data ważności certyfikatu CE |  | 6000 |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 11 DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI I WYPOSAŻENIA, W TYM WYROBÓW MEDYCZNYCH (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH) W TYM ZANIECZYSZCZONYCH SUBSTANCJAMI ORGANICZNYMI – ZASTOSOWANIE W ODDZIAŁACH DZIECIĘCYCH I NEONATOLOGICZNYCH | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Dezynfekcja powierzchni i wyposażenia, w tym wyrobów medycznych (metalowych, z tworzyw sztucznych) w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi – zastosowanie w oddziałach dziecięcych i neonatologicznych  ........................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania  .......................................................  data ważności pozwolenia na obrót produktem biobójczym lub data ważności certyfikatu CE |  | 20 250 ml |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 12 EMULSJA O DZIAŁANIU NATŁUSZCZAJĄCYM | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Emulsja o działaniu natłuszczającym  ...........................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania |  | 175 000 ml |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 13 MYDŁO W PŁYNIE DO HIGIENICZNEGO I CHIRURGICZNEGO MYCIA SKÓRY RĄK | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Preparat/mydło w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia skóry rąk  ...........................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania |  | 2 700 000 ml |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 14 MYDŁO W PIANCE DO MYCIA CIAŁA NOWORODKÓW I NIEMOWLĄT | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Ilość opakowań handlowych | Dotyczy opakowań handlowych | | | | |
| Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Preparat/mydło w płynie do łagodnego mycia rąk i ciała  ...........................................................................  nazwa preparatu/producent, wielkość opakowania |  | 100 000 ml |  |  |  |  |  |  |

dnia ………….……. r.

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 1 – DEZYNFEKCJA WSTĘPNA WYROBÓW MEDYCZNYCH WIELOKROTNEGO UŻYCIA (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH, GUMY, SZKŁA) I SPRZĘTU ANESTEZJOLOGICZNEGO  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny/ | Potwierdzenie |
| 1 | Preparat gotowy do użycia, w postaci piany, posiadający właściwości myjąco-dezynfekujące, przeznaczony do dezynfekcji wstępnej zanieczyszczonych substancjami organicznymi narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych wielokrotnego użycia oaz zapobiegający zasychaniu zanieczyszczeń organicznych na powierzchniach narzędzi. Preparat powinien zawierać w składzie kompleks enzymów: amylaza, proteaza, lipaza, czynniki hamujące korozję oraz charakteryzować się wysoką kompatybilnością materiałową (w tym aluminium, stal nierdzewna). Preparat nie zawierający aldehydów, chloru, alkoholi, fenolu i jego pochodnych. | TAK |  |
| 2 | Spektrum działania | B, Tbc, F, V |  |
| 3 | Czas działania | B, F, V – do 15 minut, Tbc – do 60 minut |  |
| 4 | Możliwość pozostawienia piany preparatu na powierzchni wyrobów medycznych do 72 h | TAK |  |
| 5 | Opakowanie jednostkowe zaopatrzone w urządzenie dozujące (atomizer pianowy). Zamawiający nie dopuszcza opakowania z atomizerem pakowanym osobno lub przymocowanym do opakowania jednostkowego | TAK |  |
| 6 | Wielkość opakowania | do 1000 ml |  |
| 7 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 - DEZYNFEKCJA WYROBÓW MEDYCZNYCH I SPRZĘTU ANESTEZJOLOGICZNEGO (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH, GUMY, SZKŁA)  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny/ | Potwierdzenie |
| 1 | Preparat w granulacie lub proszku do dezynfekcji wyrobów medycznych (w tym narzędzi chirurgicznych, stomatologicznych, sprzętu anestezjologicznego i innej aparatury) wykonanych z metalu, tworzyw sztucznych, gumy, szkła; preparat na bazie związków nadtlenowych, z wyłączeniem aldehydów, alkoholi oraz związków: chloru i fenolu. Preparat bez aktywatora gotowy do użycia po rozpuszczeniu. Wymagana zawartość czynników hamujących korozję. | TAK |  |
| 2 | Spektrum działania | B, Tbc, F, V, S |  |
| 3 | Czas działania | do 30 minut |  |
| 4 | Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych | TAK |  |
| 5 | Przygotowanie roztworu roboczego przy użyciu wody wodociągowej bez konieczności używania dodatkowych przyrządów pomiarowych takich jak: termometr, paski do pomiaru twardości wody, paski do pomiaru innych parametrów wody, itp. | TAK |  |
| 6 | Preparat pakowany w plastikowych pojemnikach z możliwością wielokrotnego zamknięcia z odpowiednimi „miarkami” do dozowania preparatu, wtórnie zabezpieczony foliowym workiem | TAK |  |
| 7 | Wielkość opakowania | małe wiadro – 1 kg |  |
| duże wiadro – 5 kg |  |
| 8 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 3 - MYCIE I DEZYNFEKCJA TERMOLABILNYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH – W TYM ENDOSKOPÓW  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| * + - 1. PREPARAT GOTOWY DO UŻYCIA NA BAZIE KWASU NADOCTOWEGO PRZEZNACZONY DO DEZYNFEKCJI ENDOSKOPÓW I INNYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Preparat w płynie, gotowy do użycia , ze zintegrowanym aktywatorem, do wysokiego poziomu dezynfekcji manualnej i automatycznej wyrobów medycznych i endoskopów wyprodukowanych m.in. przez firmę Olympus. Preparat na bazie kwasu nadoctowego, bez zawartości kwasu octowego oraz aldehydów. Zawierający substancje antykorozyjne.  Aktywność preparatu - do 14 dni.  Czas działania do 5 minut. | TAK |  |
| 2 | Paski testowe do oznaczania zawartości środka aktywnego konfekcjonowane w opakowaniu, dołączone do każdego opakowania jednostkowego preparatu | nie mniej niż 25 pasków |  |
| 3 | Możliwość do zastosowania do dezynfekcji manualnej i automatycznej wyrobów medycznych i endoskopów wyprodukowanych przez m.in. Olympus | TAK |  |
| 4 | Spektrum działania | B,F,Tbc,V,S (C.difficile, C.sporogenes, B.subtilis.) |  |
| 5 | Czas działania | Do 5 minut |  |
| 6 | Preparat pakowany w plastikowych pojemnikach z możliwością wielokrotnego zamykania | TAK |  |
| 7 | Wielkość opakowania | do 5000 ml |  |
| 8 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym | TAK |  |
| * + - 1. DETERGENT ENZYMATYCZNY W POSTACI KONCENTRATU PRZEZNACZONY DO MYCIA ZANIECZYSZCZONYCH ENDOSKOPÓW I INNYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Pięcioenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza, mannaza) preparat do manualnego i maszynowego reprecesowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego i innych wyrobów medycznych, usuwający substancje organiczne (krew, śluz, białka), kompatybilny z preparatem od tego samego producenta do dezynfekcji endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych.  Preparat wydajny, o niskim stężeniu roboczym (do 0.5 %) i szybkim czasie działania (do 5 minut) | TAK |  |
| 2 | Przygotowanie z użyciem wody wodociągowej bez konieczności używania dodatkowych przyrządów pomiarowych takich jak: termometr, paski do pomiaru twardości wody, paski do pomiaru innych parametrów wody, itp. | TAK |  |
| 3 | Preparat kompatybilny z preparatem od tego samego producenta do dezynfekcji endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych. | TAK |  |
| 4 | Czas działania | do 5 minut |  |
| 5 | Preparat pakowany w plastikowych pojemnikach z możliwością wielokrotnego zamykania | TAK |  |
| 6 | Wielkość opakowania | do 5000 ml |  |
| 7 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 4 – DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI POMIESZCZEŃ I WYPOSAŻENIA (CERAMICZNYCH, ZE STALI NIERDZEWNEJ, CHROMOWANEJ, METALU, TWORZYW SZTUCZNYCH, SZKLANYCH) W TYM ZANIECZYSZCZONYCH SUBSTANCJAMI ORGANICZNYMI  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Preparat w formie koncentratu do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni zmywalnych oraz wyrobów medycznych, w tym zanieczyszczonych substancjami organicznymi.  Preparat o dużej kompatybilności materiałowej (potwierdzonej zapisem w ulotce lub oświadczeniu firmy) na stal, szkło, stal nierdzewną, aluminium, miedź, mosiądz, teflon, sylikon, chrom materiały pokryciowe.  Wydajny przy sporządzaniu roztworu roboczego.  Bez zawartości aldehydów, fenoli, alkoholi, polihexanidu.  Możliwość stosowania preparatu w blokach operacyjnych.  Możliwość dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, możliwość dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych substancjami organicznymi.  Możliwość stosowania w obecności pacjentów oraz w oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych, preparat nie pozostawiający smug na mytych powierzchniach | TAK |  |
| 2 | Możliwość dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością | TAK |  |
| 3 | Spektrum działania | B, F, V – ograniczone (HIV, HCV, HBV, Vaccina, Rota, Herpes, Corona) |  |
| 4 | Czas działania | do 15 minut |  |
| 5 | Możliwość dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych substancjami organicznymi | TAK |  |
| 6 | Możliwość stosowania w obecności pacjentów oraz w oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych | TAK |  |
| 7 | Preparat nie pozostawiający smug na mytych powierzchniach | TAK |  |
| 8 | Roztwór roboczy przygotowany z użyciem wody wodociągowej, bez konieczności używania dodatkowych przyrządów pomiarowych takich jak: termometr, paski do pomiaru twardości wody, paski do pomiaru innych parametrów wody, itp. | TAK |  |
| 9 | Możliwość przygotowania roztworu roboczego przy użyciu automatu dozującego | TAK |  |
| 10 | Preparat pakowany w plastikowych pojemnikach z możliwością wielokrotnego zamykania | TAK |  |
| 11 | Opary roztworu roboczego nie podrażniające błon śluzowych | TAK |  |
| 12 | Wielkość opakowania | do 5000 ml |  |
| 13 | Jeśli zaoferowany preparat nie będzie kompatybilny z zamontowanymi w Szpitalu urządzeniami dozującymi, wykonawca zobowiązuje się do przekazania wraz z montażem i szkoleniem personelu 50 szt. Automatu dozującego preparat na czas trwania umowy oraz serwis | TAK |  |
| 14 | Procedura jednoetapowa (po zastosowaniu środka nie jest konieczne ponowne zmycie lub spłukanie powierzchni) | TAK |  |
| 15 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym i/lub produktem biobójczym | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 5 - SZYBKA DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI URZĄDZEŃ, WYPOSAŻENIA I NIEINWAZYJNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji miejsc trudno dostępnych, wyrobów medycznych, foteli zabiegowych, stelaży łóżek i powierzchni nieodpornych na działanie alkoholi. Preparat bez zawartości aldehydów i fenolu. Nie pozostawiający smug i osadów. Dopuszczalna zawartość alkoholu w 100 g preparatu- 30 g alkoholu. | TAK |  |
| 2 | Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych zgodnie z jego przeznaczeniem | TAK |  |
| 3 | Spektrum działania | B, F, V |  |
| 4 | Czas działania | do 5 minut |  |
| 5 | Opakowanie jednostkowe zaopatrzone w urządzenie dozujące (atomizer pianowy). Zamawiający nie dopuszcza opakowania z atomizerem pakowanym osobno lub przymocowanym do opakowania jednostkowego | TAK |  |
| 6 | Wielkość opakowania | do 1000 ml |  |
| 7 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 6 DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI I SPRZĘTU MEDYCZNEGO (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH, GUMY, SZKŁA)  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Preparat w proszku do dezynfekcji powierzchni pomieszczeń, wyposażenia i sprzętu medycznego wykonanych z metalu, szkła, gumy, wrażliwych na działanie ciepła; preparat na bazie związków nadtlenowych, o szerokim spektrum działania. Wyłączenie aldehydów, alkoholi, związków: fenoli i chloru. Wymagana zawartość czynników hamujących korozję. Kompatybilność materiałowa na aluminium, stal nierdzewną. | TAK |  |
| 2 | Spektrum działania | B, Tbc, F, V, S |  |
| 3 | Czas działania | do 15 minut |  |
| 4 | Przygotowanie roztworu roboczego przy użyciu wody wodociągowej, bez konieczności używania dodatkowych przyrządów pomiarowych takich jak: termometr, paski do pomiaru twardości wody, paski do pomiaru innych parametrów wody, itp. | TAK |  |
| 5 | Preparat pakowany w plastikowych pojemnikach z możliwością wielokrotnego zamknięcia z odpowiednimi „miarkami” do dozowania preparatu | opakowanie od 1.5 kg  do 2 kg |  |
| 6 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym i/ lub produktem biobójczym | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 7 - DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI I SPRZĘTU MEDYCZNEGO ZANIECZYSZCZONYCH SUBSTANCJAMI ORGANICZNYMI  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Preparat na bazie chloru w tabletkach , z wyłączeniem aldehydów, fenoli, alkoholi, związków nadtlenowych, o szerokim spektrum działania. Preparat do dezynfekcji powierzchni i przedmiotów zanieczyszczonych organicznie, służący do dezaktywacji rozpryśniętej krwi i innych płynów ustrojowych, wydzielin i wydalin | TAK |  |
| 2 | Spektrum działania | B, Tbc, F, V, S |  |
| 3 | Czas działania | do 15 minut |  |
| 4 | Stężenie użytkowe roztworu roboczego odpowiadające 10 000 p.p.m. aktywnego chloru | TAK |  |
| 5 | Przygotowanie roztworu roboczego przy użyciu wody wodociągowej, bez konieczności używania dodatkowych przyrządów pomiarowych takich jak: termometr, paski do pomiaru twardości wody, paski do pomiaru innych parametrów wody, itp. | TAK |  |
| 6 | Możliwość dezynfekcji sanitariatów i naczyń higienicznych np. basenów, kaczek | TAK |  |
| 7 | Opary roztworu roboczego nie podrażniające błon śluzowych | TAK |  |
| 8 | Możliwość stosowania w obecności pacjentów | TAK |  |
| 9 | Preparat pakowany w plastikowych pojemnikach z możliwością wielokrotnego zamknięcia | TAK |  |
| 10 | Do preparatu powinny być dołączone miarki odmierzające ilość wody na odpowiednią ilość tabletek, aby osiągnąć wymagane stężenie roztworu roboczego | TAK |  |
| 11 | Wielkość opakowania | od 100 do 300 tabletek |  |
| 12 | Wymaga się, aby preparat był produktem biobójczym | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 8 - GOTOWE DO UŻYCIA CHUSTECZKI DO SZYBKIEJ DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI WYROBÓW MEDYCZNYCH  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, również aparatury specjalistycznej.  Produkt na bazie alkoholu lub mieszaniny alkoholi (15 g w 100g produktu), o wysokiej kompatybilności materiałowej, bez barwników oraz substancji zapachowych, posiadający dobre właściwości myjące.  Produkt o działaniu bakteriobójczym, drożdżakobójczym, bójczym wobec prądków gruźlicy, wirusobójczym (BVDV, Vaccina, adenowirusy, norowirusy, rotawirusy, palyoma SV 40).  Wymiary chusteczek min. 20x20 cm. W opakowaniu nie więcej niż 100 szt. Wyrób medyczny. | TAK |  |
| 2 | Czas działania | Od 15 sek do 5 minut |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 - GOTOWE DO UŻYCIA CHUSTECZKI DO DEZYNFEKCJI I MYCIA POWIERZCHNI MEDYCZNYCH WRAŻLIWYCH NA DZIAŁANIE ALKOHOLU  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu. Nie zawierające w swoim składzie alkoholu, fenolu, kwasu nadoctowego, aldehydów. Możliwość stosowania do dezynfekcji głowic USG, oraz wszystkich nieodpornych na działanie alkoholu wyrobów medycznych.  Chusteczki o działaniu bakteriobójczym, drożdżakobójczym, wirusobójczym (BVDV, vaccina, rotawirus, norowirus, palyoma SV40)  Produkt na bazie czwartorzędowych amin. Możliwość stosowania w oddziałach dziecięcych.  Wymiary chusteczek min. 20x20 cm. W opakowaniu nie więcej niż 100 szt. Wyrób medyczny. | TAK |  |
| 2 | Czas działania | Od 1-15 minut |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 10 - GOTOWE DO UŻYCIA CHUSTECZKI O DZIAŁANIU SPOROBÓJCZYM DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI WYROBÓW MEDYCZNYCH  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych, wysoka tolerancja materiałowa wyrobu.  Możliwość stosowania w oddziałach dziecięcych, na salach operacyjnych, w izolatkach.  Produkt nie zawierający alkoholu, aldehydów, fenoli.  Produkt na bazie kwasu nadoctowego oraz nadtlenku wodoru.  Chusteczki o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, sporobójczym (Clostridium difficile, Bacillus subtilis), wirusobójczym (anenowirus, poliowirus, norowirus).  Wymiary min. 20x20 cm. W opakowaniu nie więcej niż 100 szt. Wyrób medyczny. | TAK |  |
| 2 | Czas działania | Od 1-15 minut |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 11 - DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI I WYPOSAŻENIA, W TYM WYROBÓW MEDYCZNYCH (METALOWYCH, Z TWORZYW SZTUCZNYCH) W TYM ZANIECZYSZCZONYCH SUBSTANCJAMI ORGANICZNYMI – ZASTOSOWANIE W ODDZIAŁACH DZIECIĘCYCH I NEONATOLOGICZNYCH  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Bezalkoholowy gotowy do użycia preparat w postaci piany o właściwościach myjących do dezynfekcji inkubatorów i wyposażenia wrażliwego na alkohol. Bez zawartości nadtlenku wodoru. Nie pozostawiający smug i osadów. | TAK |  |
| 2 | Spektrum działania | B, Tbc, F, V |  |
| 3 | Czas działania | do 15 minut |  |
| 4 | Możliwość jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni | TAK |  |
| 5 | Formuła produktu pozwala na stosowanie w obecności pacjentów oraz na oddziale położniczym i neonatologicznym | TAK |  |
| 6 | Opakowanie jednostkowe zaopatrzone w urządzenie dozujące (atomizer pianowy). Zamawiający nie dopuszcza opakowania z atomizerem pakowanym osobno lub przymocowanym do opakowania jednostkowego | TAK |  |
| 7 | Wielkość opakowania | do 1000 ml |  |
| 8 | Wymaga się, aby preparat był wyrobem medycznym | TAK |  |

|  |  |
| --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 12 EMULSJA O DZIAŁANIU NATŁUSZCZAJĄCYM  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | |
| Opis przedmiotu zamówienia (wymogi graniczne) | Wymóg graniczny |
| Emulsja o działaniu natłuszczającym, nawilżającym, wygładzającym i ochronnym, zawierająca optymalnie dobrane składniki pielęgnujące, łatwo rozprowadzająca się, szybko wnikająca w głąb skóry, nie pozostawiająca tłustej warstwy, o neutralnym ph dla skóry. Przebadana dermatologicznie. Pompka dozująca do każdej butelki. Wielkość opakowania od 0,5l do 1l. | TAK |
| Wymaga się, aby preparat był kosmetykiem |

|  |  |
| --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 13 MYDŁO W PŁYNIE DO HIGIENICZNEGO I CHIRURGICZNEGO MYCIA RĄK  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | |
| Opis przedmiotu zamówienia (wymogi graniczne) | Wymóg graniczny |
| Mydło w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia skóry rąk przeznaczone do stosowania w obszarze medycznym, o pH od 5 do 6.  Preparat bez dodatku konserwantów i barwników, posiadający właściwości nawilżające, nie wysuszający skóry, bezpieczny dla skóry wrażliwej i skłonnej do alergii.  Przebadany dermatologicznie.  Preparat konfekcjonowany w zasysających butelkach (wkładach jednorazowego użycia), o pojemności 750 ml, kompatybilnych z dozownikami ściennymi typu łokciowego zamkniętego systemu dozowania Nexa, będącymi na wyposażeniu zamawiającego.  W razie uszkodzenia dozownika w trakcie użytkowania wymiana na nowy w ramach gwarancji. Preparat przeznaczony do wszystkich komórek szpitala, posiadających stanowiska do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk. | TAK |
| Wymaga się, aby preparat był kosmetykiem |  |

|  |  |
| --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 14 MYDŁO W PIANCE DO MYCIA CIAŁA NOWORODKÓW I NIEMOWLĄT  Nazwa preparatu ……………………………………………………………………………………………………  Producent ……………………………………………………………………………………………………………  Wielkość opakowania handlowego ……………………………………………………………………………… | |
| Opis przedmiotu zamówienia (wymogi graniczne) | Wymóg graniczny |
| Delikatny, pielęgnujący preparat w piance, do mycia skóry zawierający odpowiednio dobrane łagodne składniki myjące zapobiegające wysuszaniu skóry, dzięki czemu doskonale nadaje się do bardzo delikatnej skóry.  Zalecany dla osób o wrażliwej skórze oraz do mycia dzieci i niemowląt.  Produkt o pH ok. 5.0, nie zawierający barwników oraz substancji zapachowych, nie wywołujący alergii, nie podrażniający skóry, możliwość mycia noworodków od 1-go dnia życia. Preparat pakowany w butelki o pojemności 0.5 litra do 1.0 litra. | TAK |
| Wymaga się, aby preparat był kosmetykiem |

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SWZ

PROJEKT UMOWY NR ... TZ.KS.TP.382.076.2022 JK

zamówienie w trybie podstawowym art. 275 ustawy Prawo zamówień publicznych

|  |  |
| --- | --- |
| dotyczy: | …………………………………………. |

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, BDO: 000008455, KRS: 0000006505

reprezentowanym przez Dyrektora – Andrzeja Kondaszewskiego

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 podstawowego zawarto umowę następującej treści:

§ 1 PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem Umowy jest dostawa do siedziby Zamawiającego …………………….. (w dalszej części umowy zwanego „towarem”) na zasadach określonych w Umowie oraz ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że jest profesjonalnym podmiotem, który w ramach prowadzonej działalności spełnia warunki niezbędne do wykonania przedmiotu Umowy oraz posiada 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 ust. 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 niezrealizowanej części 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,
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. 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 innym 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 4 DO SWZ

**Zamawiający:**

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7

75-581 Koszalin

**Wykonawca:**

………………………………………………

……………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………

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

**Oświadczenie wykonawcy**

**składane na podstawie art. 125 ustawy z dnia 11 września 2019 r.**

**Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Preparaty dezynfekcyjne do powierzchni i narzędzi oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 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.

**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.