

|  |  |
| --- | --- |
| SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  (SWZ) | |
|  | |
| TYTUŁ POSTĘPOWANIA:  MATERIAŁY EKSPLOATACYJNE NA POTRZEBY CENTRALNEJ STERYLIZATORNI | |
|  | |
| NUMER POSTĘPOWANIA: | TP.382.102.2022 EK |
| PODSTAWA PRAWNA: | Ustawa z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 t.j.), zwana dalej ustawą Pzp |
|  | |
| Zatwierdził, dnia 14.09.2022 r. | |

|  |
| --- |
| 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:

Ewelina Kopaczewska

tel.: 94 34-88-109; fax.: 94 34-88-103; e-mail: ewelina@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-148610-851b083c-3407-11ed-8832-4e4740e186ac

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 materiałów eksploatacyjnych na potrzeby Centralnej Sterylizatorni.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne Kod CPV 33141000-0.
3. Zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w Załączniku nr 1 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:
2. Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna;
3. Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych;
4. Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych;
5. Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie – Dick;
6. Część nr 5 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi rurowych;
7. Część nr 6 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych;
8. Część nr 7 – Wkładki absorpcyjne;
9. Część nr 8 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek;
10. Część nr 9 – Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych;
11. Część nr 10 – Rękawy papierowo foliowe;
12. Część nr 11 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej;
13. Część nr 12 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji t-doc;
14. Część nr 13 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej;
15. Część nr 14 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji;
16. Część nr 15 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych;
17. Część nr 16 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji;
18. Część nr 17 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach;
19. Część nr 18 – Papier krepowy do sterylizacji;
20. Część nr 19 – Kaseta do sterylizatora plazmowego 100 NX;
21. Część nr 20 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlenkiem wodoru;
22. Część nr 21 – Czyściki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych.
23. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie części zamówienia.

|  |
| --- |
| DZIAŁ V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH |

1. Zamawiający żąda złożenia, wraz z ofertą, przedmiotowych środków dowodowych – na potwierdzenie zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia takich jak:

* poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
* próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia:

1. Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
2. Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych - po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego i 1 szt. taśmy samoprzylepnej;
3. Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych – 1 sztuka;
4. Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie –Dick – 1 sztuka;
5. Część nr 5 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi – 1 sztuka;
6. Część nr 6 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych - 1 sztuka;
7. Część nr 7 – Wkładki absorpcyjne – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
8. Część nr 8 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek - po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
9. Część nr 9 - Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych – karta katalogowa;
10. Część nr 10 – Rękawy papierowo – foliowe – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
11. Część nr 11 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej – 1 sztuka;
12. Część nr 12 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji T-DOC – 1 sztuka - poz. 1., 1 rolka - poz. 2;
13. Część nr 13 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej – po 1 rolce z każdej pozycji formularza ofertowego;
14. Część nr 14 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji parowej – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
15. Część nr 15 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych – 1 sztuka;
16. Część nr 16 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji – 1 sztuka;
17. Część nr 17 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach – 1 op. – poz.10 formularza ofertowego, po 1 sztuce z poz. 11,12 formularza ofertowego;
18. Część nr 18 – Papier krepowy do sterylizacji – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
19. Część nr 19 – Kaseta do sterylizatora plazmowego 100 NX – karta katalogowa;
20. Część nr 20 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlenkiem wodoru – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
21. Część nr 21 – karta katalogowa

* deklaracja zgodności z załącznikami;
* certyfikat CE – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylnej;
* dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (strony katalogu lub foldery lub ulotki informacyjne lub prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części;
* dokument potwierdzający spełnienie normy PN EN 868-5 lub równoważnej – dotyczy części nr 20;
* karta charakterystyki;
* ulotki informacyjne producenta;
* dokument potwierdzający, iż oferowane detergenty są kompatybilne, były przetestowane w myjniach dezynfektorach firmy Getinge;
* 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);
* dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego - w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt biobójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SIWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego.

Zastosowane w SWZ skróty spektrum działania oznaczają:

B – działanie bakteriobójcze,

Tbc – działanie prątkobójcze,

F – działanie grzybobójcze,

V – działanie wirusobójcze,

S – działanie sporobójcze

**Uwaga:**

* dokumenty wymienione w punkcie 3, 4, 5 dotyczą wszystkich wyrobów medycznych;
* dokumenty wymienione w punkcie 7, 8, 9,10 dotyczą części nr 17;
* dokumenty wymienione w punkcie 11 dotyczą części nr 17 pkt 3, 4, 6, 7.

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 oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w Dziale VII i VIII 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 oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, 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. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
  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 oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
  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

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.

1. Sposób komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami (nie dotyczy składania ofert)
2. 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*.*
3. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email [ewelina@swk.med.pl](mailto:ewelina@swk.med.pl). We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia TED lub numerem referencyjnym postępowania.
4. 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:

* Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych - po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego i 1 szt. taśmy samoprzylepnej;
* Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych – 1 sztuka;
* Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie –Dick – 1 sztuka;
* Część nr 5 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi – 1 sztuka;
* Część nr 6 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych - 1 sztuka;
* Część nr 7 – Wkładki absorpcyjne – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 8 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek - po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 9 – Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych – karta katalogowa;
* Część nr 10 – Rękawy papierowo – foliowe – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 11 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej – 1 sztuka;
* Część nr 12 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji T-DOC – 1 sztuka - poz. 1., 1 rolka - poz. 2;
* Część nr 13 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej – po 1 rolce z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 14 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji parowej – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 15 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych – 1 sztuka;
* Część nr 16 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji – 1 sztuka;
* Część nr 17 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach – 1 op. – poz.10 formularza ofertowego, po 1 sztuce z poz. 11,12 formularza ofertowego;
* Część nr 18 – Papier krepowy do sterylizacji – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 19 – Kaseta do sterylizatora plazmowego 100 NX – karta katalogowa;
* Część nr 20 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlenkiem wodoru – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;
* Część nr 21 – karta katalogowa

1. 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 17.01.2023 r.

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

1. Przygotowanie oferty:
2. Wraz z ofertą której wzór stanowi załącznik nr 1 do SWZ wykonawca składa:

* Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, którego wzór stanowi załącznik nr 4 do SWZ;
* 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;
* poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
* próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia:

Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 2 – Włóknina sterylizacyjna do ciężkich zestawów narzędziowych - po 1 arkuszu z poz.1,2,pozycji formularza,1 szt. taśmy samoprzylepnej – poz. 3, po 1 mb z poz. 4,5;

Część nr 3 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych – 1 sztuka;

Część nr 4 – Testy symulacyjne Bowie –Dick – 1 sztuka;

Część nr 5 – Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi – 1 sztuka;

Część nr 6 – Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych - 1 sztuka;

Część nr 7 – Wkładki absorpcyjne – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 8 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek - po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 9 - Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych – karta katalogowa;

Część nr 10 – Rękawy papierowo – foliowe – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 11 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parowej – 1 sztuka;

Część nr 12 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji T-DOC – 1 sztuka - poz. 1., 1 rolka - poz. 2;

Część nr 13 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej – po 1 rolce z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 14 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji parowej – po 1 sztuce z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 15 – Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych – 1 sztuka;

Część nr 16 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji – 1 sztuka;

Część nr 17 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach – 1 op. – poz.10, po 1 sztuce z poz. 11,12 formularza ofertowego;

Część nr 18 – Papier krepowy do sterylizacji – po 1 arkuszu z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 19 – Kaseta do sterylizatora plazmowego 100 NX – karta katalogowa;

Część nr 20 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlenkiem wodoru – po 1 mb z każdej pozycji formularza ofertowego;

Część nr 21 – karta katalogowa

* deklaracja zgodności z załącznikami;
* certyfikat CE – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylnej;
* dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (strony katalogu lub foldery lub ulotki informacyjne lub prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części;
* dokument potwierdzający spełnienie normy PN EN 868-5 lub równoważnej – dotyczy części nr 23;
* karta charakterystyki;
* ulotki informacyjne producenta;
* dokument potwierdzający, iż oferowane detergenty są kompatybilne, były przetestowane w myjniach dezynfektorach firmy Getinge;
* 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);
* dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego - w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt biobójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SIWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego.

Zastosowane w SWZ skróty spektrum działania oznaczają:

B – działanie bakteriobójcze,

Tbc – działanie prątkobójcze,

F – działanie grzybobójcze,

V – działanie wirusobójcze,

S – działanie sporobójcze

**Uwaga:**

* dokumenty wymienione w punkcie 3, 4, 5 dotyczą wszystkich wyrobów medycznych;
* dokumenty wymienione w punkcie 7, 8, 9,10 dotyczą części nr 17;
* dokumenty wymienione w punkcie 11 dotyczą części nr 17 pkt 3, 4, 6, 7.

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 spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz 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 będącego załącznikiem nr 1 do SWZ.
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 20.10.2022 r. do godz. 10:00.

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

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 20.10.2022 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 2 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 materiałów eksploatacyjnych na potrzeby Centralnej Sterylizatorni 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. Formularz oferty.
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

**FORMULARZ OFERTY**

1. Dane Wykonawcy:

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

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 WŁÓKNINA STERYLIZACYJNA DO CIĘŻKICH ZESTAWÓW NARZĘDZIOWYCH | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona | 100cm X100cm |  |  | 8000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona | 120cm X120cm |  |  | 2000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 3 | Taśma samoprzylepna do sterylizacji o wysokiej przylepności | - |  |  | 500 | szt. |  |  |  |  |  |
| 4 | Opakowania włókninowo - foliowe | 200 mm |  |  | 300 | mb |  |  |  |  |  |
| 5 | Opakowania włókninowo - foliowe | 420 mm |  |  | 600 | mb |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 3 OSŁONKI NA NAROŻA TAC STERYLIZACYJNYCH | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Kartonowa osłonka na naroża tac sterylizacyjnych |  |  | 20 000 | szt. |  |  |  |  |  |

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

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 5 ZESTAW WSKAŹNIKOWY DO MONITOROWANIA SKUTECZNOŚCI MYCIA SZTYWNYCH NARZĘDZI RUROWYCH | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi rurowych (zestaw 25 szt.) |  |  | 8 | zestaw |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 6 PLOMBY DO ZABEZPIECZANIA KONTENERÓW STERYLIZACYJNYCH | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Plomby do zabezpieczania kontenerów sterylizacyjnych |  |  | 7 000 | szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 7 WKŁADKI ABSORPCYJNE | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych | 250mm x 300mm |  |  | 6 000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych | 300mm x 500mm |  |  | 2 000 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 8 TESTY DO KONTROLI POPRAWNEJ PRACY ZGRZEWAREK | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek odwzorowujący typowy rękaw papierowo – foliowy |  |  | 1 300 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek odwzorowujący opakowanie rękawów papierowo foliowych bez celulozy |  |  | 350 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 SZCZOTKI DO CZYSZCZENIA NARZEDZI CHIRURGICZNYCH | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Szczotka do diatermii |  |  | 8 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Szczotka do czyszczenia uporczywych zanieczyszczeń |  |  | 12 | szt. |  |  |  |  |  |
| 3 | Dwustronna szczotka do czyszczenia narzędzi |  |  | 6 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 10 RĘKAWY PAPIEROWO - FOLIOWE | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 50mm |  |  | 3 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 2 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 75mm |  |  | 6 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 3 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 100mm |  |  | 6 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 4 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 125mm |  |  | 6 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 5 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 150mm |  |  | 5 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 6 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 200mm |  |  | 5 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 7 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 250mm |  |  | 2 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 8 | Rękaw do sterylizacji bez fałdy | 300mm - 320mm |  |  | 400 | mb |  |  |  |  |  |
| 9 | Rękaw do sterylizacji z fałdą | 75mm |  |  | 5 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 10 | Rękaw do sterylizacji z fałdą | 100mm |  |  | 5 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 11 | Rękaw do sterylizacji z fałdą | 150mm |  |  | 6 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 12 | Rękaw do sterylizacji z fałdą | 200mm |  |  | 3 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 13 | Rękaw do sterylizacji z fałdą | 250mm |  |  | 2 000 | mb |  |  |  |  |  |
| 14 | Rękaw do sterylizacji z fałdą | 300mm - 320mm |  |  | 500 | mb |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 11 WSKAZNIKI CHEMICZNE DO KONTROLI WSADU W PROCESIE STERYLIZACJI PAROWEJ | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Zintegrowany wskaźnik do kontroli wsadów |  |  | 4 000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Przyrząd testowy kontroli wsadów |  |  | 2 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 12 MATERIAŁY EKSPLOATACYJNE DO SYSTEMU DOKUMENTACJI T-DOC | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Etykiety do systemu T\_DOC do drukarek etykiet model Zebra S4M typu Sandwich | - |  |  | 200 000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Termotransferowa kalka woskowo żywiczna do drukarek etykiet model Zebra S4M | 450m x110mm |  |  | 22 | szt. |  |  |  |  |  |
| 3 | Taśma do drukarki Brother P touch 9700 lub równoważna | 24mm x 8m |  |  | 3 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 13 TAŚMA SAMOPRZYLEPNA DO STERYLIZACJI PAROWEJ | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Taśma wskaźnikowa do pary wodnej | Szer.1,8 cm -1,90 cm  Dł. 50 m - 55 m |  |  | 500 | rolka |  |  |  |  |  |
| 2 | Taśma do zamykania pakietów | Szer.1,8 cm -1,90 cm  Dł. 50 m - 55 m |  |  | 300 | rolka |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 14 WSKAŹNIKI DO MONITOROWANIA PROCESÓW STERYLIZACJI | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do pary wodnej - odczyt po 24 minutach inkubacji |  |  | 8 100 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Fiolkowy wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do pary wodnej -odczyt po 3 godzinach inkubacji |  |  | 200 | szt. |  |  |  |  |  |
| 3 | Pakiet jednorazowego użytku typu Bowie – Dick, 134 C w czasie 3,5 minut symulujący pakiet porowaty |  |  | 300 | szt. |  |  |  |  |  |
| 4 | Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do sterylizacji nadtlenkiem wodoru -odczyt po 24 minutach |  |  | 370 | szt. |  |  |  |  |  |
| 5 | Wewnętrzny wskaźnik chemiczny do sterylizacji nadtlenkiem wodoru |  |  | 500 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 15 TESTY DO WYKRYWANIA POZOSTAŁOŚCI ZANIECZYSZCZEŃ BIAŁKOWYCH | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych |  |  | 600 | szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 16 WSKAZNIKI DO KONTROLI STERYLIZACJI | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Wskaźniki do kontroli sterylizacji |  |  | 6 000 | szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 17 SRODKI DO MYCIA I DEZYNFEKCJI W MYJNACH DEZYNFEKTORACH | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Płynny zasadowy detergent do usuwania silnych zanieczyszczeń z wyrobów medycznych | op. 20 l |  |  | 10 | op. |  |  |  |  |  |
| 2 | Płynny środek płuczący na bazie środków powierzchniowo – czynnych | op. 20 l |  |  | 2 | op. |  |  |  |  |  |
| 3 | Płynny środek dezynfekcyjny do użycia w myjniach -dezynfektorach | op. 20 l |  |  | 12 | op. |  |  |  |  |  |
| 4 | Płynny środek myjąco – dezynfekcyjny umożliwiający dekontaminacje prionów | op. 25 kg |  |  | 8 | op. |  |  |  |  |  |
| 5 | Płynny środek enzymatyczny do mycia w myjniach ultradźwiękowych | op. 5 l |  |  | 22 | op. |  |  |  |  |  |
| 6 | Płynny środek do wstępnego mycia i dezynfekcji narzędzi | op. 5 l |  |  | 5 | op. |  |  |  |  |  |
| 7 | Preparat o działaniu myjąco-dezynfekcyjnym do zastosowania w myjni dezynfektorze do kontenerów i wózków | op. 20 l |  |  | 16 | op. |  |  |  |  |  |
| 8 | Preparat płuczący do zastosowania w myjni dezynfektorze do kontenerów i wózków | op. 20 l |  |  | 9 | op. |  |  |  |  |  |
| 9 | Preparat czyszcząco -konserwujący | - |  |  | 4 | op. |  |  |  |  |  |
| 10 | Preparat do konserwacji narzędzi chirurgicznych | - |  |  | 30 | op. |  |  |  |  |  |
| 11 | Testy do kontroli skuteczności mycia w myjniach dezynfektorach i myjniach ultradźwiękowych | - |  |  | 4 800 | szt. |  |  |  |  |  |
| 12 | Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach | - |  |  | 1 400 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 18 PAPIER KREPOWY DO STERYLIZACJI | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Papier krepowy biały | 1200mm x 1200mm |  |  | 500 | arkusz |  |  |  |  |  |
| 2 | Papier krepowy zielony | 1200mm x 1200mm |  |  | 500 | arkusz |  |  |  |  |  |
| 3 | Papier krepowy biały | 1000mm x 1000mm |  |  | 17 500 | arkusz |  |  |  |  |  |
| 4 | Papier krepowy zielony | 1000mm x 1000mm |  |  | 10 000 | arkusz |  |  |  |  |  |
| 5 | Papier krepowy biały | 750mm x 750mm |  |  | 1 500 | arkusz |  |  |  |  |  |
| 6 | Papier krepowy zielony | 750mm x 750mm |  |  | 1 500 | arkusz |  |  |  |  |  |
| 7 | Papier krepowy biały | 600mm x 600mm |  |  | 1 500 | arkusz |  |  |  |  |  |
| 8 | Papier krepowy zielony | 600mm x 600mm |  |  | 1 500 | arkusz |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 19 KASETA DO STERYLIZATORA PLAZMOWEGO 100 NX | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Kaseta do sterylizatora plazmowego 100 nx |  |  | 75 | szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 20 RĘKAWY BEZ CELULOZY DO STERYLIZACJI NADTLENKIEM WODORU | | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Rozmiar | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Rękaw | 75 mm |  |  | 180 | mb |  |  |  |  |  |
| 2 | Rękaw | 100 mm |  |  | 300 | mb |  |  |  |  |  |
| 3 | Rękaw | 150 mm |  |  | 360 | mb |  |  |  |  |  |
| 4 | Rękaw | 200 mm |  |  | 300 | mb |  |  |  |  |  |
| 5 | Rękaw | 250 mm |  |  | 300 | mb |  |  |  |  |  |
| 6 | Rękaw | 350 mm |  |  | 210 | mb |  |  |  |  |  |
| 7 | Rękaw | 500 mm |  |  | 100 | mb |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 21 CZYSCIKI DO CZYSZCZENIA NARZEDZI CHIRURGICZNYCH | | | | | | | | | | |
| Lp | Przedmiot zamówienia | Producent, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Ilość | Jednostka miary | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Giętkie czyściki do narzędzi i kanałów o bardzo małym przekroju |  |  | 5 | op. |  |  |  |  |  |
| 2 | Giętkie czyściki do narzędzi o bardzo małych średnicach |  |  | 5 | op. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 1 WŁÓKNINA STERYLIZACYJNA | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Włóknina sterylizacyjna mikro krepowana zielona 60cm x 60cm; 75cmx75cm; | | |  |
| włókno celulozy wzmocnione włóknami syntetycznymi | gramatura min 57g/m² |  |
| Wytrzymałość na przedarcie w kierunku walcowania nie mniej niż 1100 mN, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1550 mN | tak |  |
| Wytrzymałość na przepuklenie na sucho nie mniej niż 190 kPa, na mokro nie mniej niż 150 kPa | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,5 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,0 kN/m | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,4 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m | tak |  |
| Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 oraz PN EN ISO 11607-1 lub równoważnymi | tak |  |
| wymagany znak CE widoczny na każdym kartonie | tak |  |
| 2 | Włóknina sterylizacyjna mikro krepowana niebieska 60cm x 60cm; 75cmx75cm; | | |  |
| włókno celulozy wzmocnione włóknami syntetycznymi | gramatura min 60 g/m² |  |
| Wytrzymałość na przedarcie w kierunku walcowania nie mniej niż 1100 mN, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1600 mN | tak |  |
| Wytrzymałość na przepuklenie na sucho nie mniej niż 220 kPa, na mokro nie mniej niż 190 kPa | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,2 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,9 kN/m | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,8 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m | tak |  |
| Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 oraz PN EN ISO 11607-1 lub równoważnymi | tak |  |
| wymagany znak CE widoczny na każdym kartonie | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 WŁÓKNINA STERYLIZACYJNA DO CIĘŻKICH ZESTAWÓW NARZĘDZIOWYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, typ, |
| 1 | Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona 100 cm x100 cm, 120 cm x120 cm | | |  |
| Arkusz zielonej włókniny z włókien celulozowych i tworzywa sztucznego | Min.67g/m² |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 2,30 k/N/m, na mokro min. 1,19 kN/m | tak |  |
| Ciśnienie rozrywające na sucho 320 kPa, na mokro min 115 kPa | tak |  |
| Arkusz niebieskiej włókniny polipropylenowe z włókien ze sztucznego tworzywa | Min. 60g/m² |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 2,70 k/N/m, na mokro min 0,75 kN/m | tak |  |
| Ciśnienie rozrywające na sucho min 130 kPa, na mokro min 90 kPa | tak |  |
| Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 oraz PN EN ISO 11607-1 lub równoważną | tak |  |
| wymagany znak CE widoczny na każdym kartonie | tak |  |
| 2 | Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej o wysokiej przylepności | | |  |
| Wzmocniona taśma do zamykania pakietów, bez wskaźnika, koloru niebieskiego, o wysokiej przylepności, wytrzymała na warunki sterylizacji parą wodną szerokość 1,8 cm do 1,9 cm x 50 m | tak |  |
| 3 | Opakowania włókninowo – foliowe do ciężkich instrumentów medycznych | | |  |
| Szerokość rolki | 200mm i  420 mm |  |
| Długość rolki | min 100 m |  |
| Jednorazowe opakowania składające się z włókniny o gramaturze 56 g/m² połączony z folią. Włóknina- wytrzymałość na rozciąganie wzdłuż na sucho 55N/15 mm, wytrzymałość na rozciąganie w poprzek na sucho 35 N/15 mm, odporność na przebijanie na sucho 200 kPa. Folia – gramatura 54g/m², wydłużenie podczas pęknięcia CD >70 %, siła zrywająca CD >30 N/15 mm | tak |  |
| Włóknina, zgrzewalna w temperaturze 170°C – 210°C | tak |  |
| Wszystkie napisy i wskaźniki umieszczone poza przestrzenią przeznaczoną do pakowania | tak |  |
| Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 oraz PN EN ISO 11607-1 lub równoważnymi | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 3 OSŁONKI NA NAROŻA TAC STERYLIZACYJNYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Kartonowa osłonka na naroża tac sterylizacyjnych,  Jednorazowa, niepyląca, niepowodująca korozji narzędzi. Wilgotność podczas procesu nie może spowodować zniszczenia opakowania. Karton odporny na temperaturę do 140°C | tak |  |  |

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

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 5 ZESTAW WSKAŹNIKOWY DO MONITOROWANIA SKUTECZNOŚCI MYCIA SZTYWNYCH NARZĘDZI RUROWYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Zestaw wskaźnikowy do monitorowania skuteczności mycia sztywnych narzędzi rurowych w myjniach dezynfektorach | | |  |
| 2 | Wskaźnik zgodny ze specyfikacją techniczną ISO /TS15883-5 lub równoważną | tak |  |
| 3 | Substancja testowa wskaźnika w postaci syntetycznego zabrudzenia testowego imitującego ludzką krew i tkankę naniesioną na cienką blaszkę metalową pozwalającą na łatwą archiwizację | tak |  |
| 4 | Wskaźniki kompatybilne z posiadanym przez Szpital przyrządem Holder H imitującym sztywne narzędzie rurowe do mocowania wskaźnika | tak |  |
| 5 | Informacja dotyczącą użytkowania i interpretacji wyników w języku polskim | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 6 PLOMBY DO ZABEZPIECZANIA KONTENERÓW STERYLIZACYJNYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Plomby z tworzywa sztucznego jednorazowe ze wskaźnikiem procesu sterylizacji, dające pewność, że kontener sterylizacyjny nie został otworzony przed dostarczeniem do użytkownika | tak |  |  |
| Odporne na proces sterylizacji parowej | tak |  |
| Temperatura zmiękczenia surowca powyżej 150oC | tak |  |
| Plomby zgodne z normą PN EN 868-8 lub równoważną | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 7 WKŁADKI ABSORPCYJNE | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych, rozmiar 250 mm x 300 mm | | |  |
| nie pylące, nie powodujące korozji narzędzi | tak |  |
| absorbujące nadmiar wilgoci | tak |  |
| nie nacinane na krawędziach | tak |  |
| 2 | Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych, rozmiar 300 mm x 500 mm | | |  |
| nie pylące, nie powodujące korozji narzędzi | tak |  |
| absorbujące nadmiar wilgoci | tak |  |
| nie nacinane na krawędziach | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 8 TESTY DO KONTROLI POPRAWNEJ PRACY ZGRZEWAREK | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek z polami do protokołu, tzn. daty, numeru zgrzewarki, parametru zgrzewu, wyniku. Test odwzorowujący typowy rękaw papierowo – foliowy (instrukcja oraz opisy wyniku testu w języku polskim ) | tak |  |  |
| 2 | Test do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek z polami do protokołu, tzn. daty, numeru zgrzewarki, parametru zgrzewu, wyniku, test odwzorowujący opakowanie rękawów papierowo foliowych bez celulozy (instrukcja oraz opisy wyniku testu w języku polskim ) | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 SZCZOTKI DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Szczotka do czyszczenia diatermii. | |  |  |
| 1)nie powodująca zadrapań czyszczonych powierzchni | tak |  |  |
| 2) odporna na temperaturę do 134°C i warunki oczyszczania w myjni - dezynfektorze | tak |  |  |
| 2 | Szczotki do czyszczenia uporczywych zanieczyszczeń | | |  |
| 1) miękkie syntetyczne włosie | tak |  |  |
| 2) twarde syntetyczne włosie | tak |  |  |
| 3) mocne syntetyczne włosie | tak |  |  |
| 4) odporne na temperaturę do 134°C i warunki oczyszczania w myjni - dezynfektorze | tak |  |  |
| 3 | Dwustronna szczotka do czyszczenia narzędzi | | |  |
| 1) szczotka z nylonowym włosiem | tak |  |  |
| 2) odporna na temperaturę do 134°C i warunki oczyszczania w myjni - dezynfektorze | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 10 RĘKAWY PAPIEROWO FOLIOWE | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Szerokość bez fałdy | 50mm, 75mm, 100mm, 125mm, 150mm, 200mm, 250mm, 300 -320 mm |  |  |
| 2 | Szerokość z fałdą | 75mm, 100mm, 150mm, 200mm, 250mm, 300-320mm |  |
| 3 | Długość rolki | min. 100m |  |
| 4 | Jednorazowe opakowania w formie rękawów z fałdą i bez fałdy zapewniające bardzo wysoką wytrzymałość na rozerwanie i przepuklinie | tak |  |
|  | Papier medyczny 70g/m², folia min pięciowarstwowa łącznie z klejem, zgrzewalna w temperaturze 170° C – 210° C | tak |  |
| 5 | Wszystkie napisy i wskaźniki umieszczone poza obszarem pakowania, na papierze od strony folii w obrębie zgrzewu fabrycznego | tak |  |
| 6 | Odstęp pomiędzy powtarzającym się nadrukiem na rękawie | Max. 155mm |  |
| 7 | Powierzchnia pojedynczego wskaźnika sterylizacji | Min. 10 mm² |  |
| 8 | Na rękawie nadrukowany czytelny numer LOT, rozmiar, nazwa wytwórcy, znak handlowy, kierunek otwierania w postaci piktogramu oraz znak jednokrotnego użycia Znak CE na opakowaniu jednostkowym tj na etykiecie wewnątrz rolki oraz na opakowaniu zbiorczym. | tak |  |
| 9 | Opisy dotyczące prawidłowego przebarwienia wskaźnika po procesie na każdym rękawie | tak |  |
| 10 | Łatwa do zidentyfikowania data ważności na rękawie | tak |  |
| 11 | Łatwe i bezpyłowe oddzielanie folii od papieru | tak |  |  |
| 12 | Ważność przydatności do użytku – co najmniej 3 lata od daty produkcji | tak |  |  |
| 13 | W celu potwierdzenia zgodności z normami PN EN 868-3 i 5 oraz PN EN ISO 11607-1 i 2 lub równoważnymi, załączyć do oferty oświadczenie niezależnej jednostki notyfikowanej lub producenta | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 11 WSKAŹNIKI CHEMICZNE DO KONTROLI WSADU W PROCESIE STERYLIZACJI PAROWEJ | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Zintegrowany wskaźnik do kontroli wsadów w parze wodnej. Możliwość zastosowania testu dla programów w zakresie temperatur: | 134°C – 5 min,  121°C – 20 min |  |  |
| Wskaźniki paskowe samoprzylepne umożliwiające jego przyklejenie do dokumentacji. Pokryte polimerem z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową na długości testu | tak |  |
| Jednoznaczna zmiana koloru z barwy jasnej na ciemną | tak |  |
| Wskaźniki kompatybilne i walidowane z posiadanym przyrządem testowym procesu zgodnym z normą PN EN 285 oraz PN EN 867-5 lub równoważnymi z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej, w obudowie z tworzywa sztucznego otwartego z jednej strony na całej średnicy przyrządu, symulacja wsadów kanałowych, porowatych i narzędzi litych. Zakrętka i obudowa wykonana z tworzywa sztucznego chroniąca przed oparzeniem. Wolna przestrzeń w kapsule przyrządu po umieszczeniu testu nie przekracza 6% (+1% -1%) | tak |  |
| W celu potwierdzenia zgodności z normami PN EN 867-1 oraz PN EN ISO 11140-1 lub równoważnymi, załączyć do oferty oświadczenie niezależnej jednostki notyfikowanej lub producenta | tak |  |
| Informacja dotyczącą użytkowania i interpretacji wyników w języku polskim | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 12 MATERIAŁY EKSPLOATACYJNE DO SYSTEMU DOKUMENTACJI T-DOC | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Etykiety do systemu T-DOC do drukarek etykiet model Zebra S4M typu Sandwich. Wykonane z papieru pół błysk białego o grubości 70 mikronów, wg ustalonego wzoru druku kodów kreskowych. Dwuwarstwowa warstwa spodnia z klejem akrylowym do zastosowań medycznych. Odporna na wilgoć, działanie skondensowanej pary wodnej oraz temperatury min.134°C | tak |  |  |
| 2 | Termotransferowa kalka woskowo żywiczna, roz. 450m x110mm do drukarek etykiet Zebra S4M. Przeznaczona do wydruku na wielu rodzajach etykiet papierowych i syntetycznych. Odporna na środki chemiczne i na działanie substancji rozpuszczających. Musi nadawać się do wydruku małych czcionek i znaków graficznych. Każda rolka pakowana osobno w zgrzaną folię, na każdej rolce naniesiona data ważności i data produkcji. | tak |  |  |
| 3 | Taśma do drukarki Brother P- touch 9700, 24mm x 8m, biała, nadruk czarny | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 13 TAŚMA SAMOPRZYLEPNA DO STERYLIZACJI PAROWEJ | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Taśma wskaźnikowa do pary wodnej nie odklejająca się od papieru krepowego podczas sterylizacji. Zmiana zabarwienia jednoznaczna i łatwa w interpretacji | Szerokość 1,8 – 1,9 cm  Długość 50 – 55 m |  |  |
| 2 | Taśma do zamykania pakietów o wysokiej przylepności wytrzymała na warunki sterylizacji parą wodną | Szerokość 1,8 – 1,9 cm  Długość 50 – 55 m |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 14 WSKAZNIKI DO MONITOROWANIA PROCESÓW STERYLIZACJI | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do sterylizacji parą wodną, zawierający wewnętrzny system kruszenia | tak |  |  |
| Ostateczny odczyt wyniku negatywnego /zabicie bakterii maksymalnie po 24 minutach inkubacji/ | tak |  |
| Na fiolce każdego wskaźnika repozycjonowalna nierwąca się naklejka z miejscem do opisu oraz wskaźnik chemicznym, | tak |  |
| Wykrycie przez odczyt automatyczny w auto- czytniku | tak |  |
| Wskaźniki biologiczne o super szybkim odczycie kompatybilne z autoczytnikiem, będącym na wyposażeniu zamawiającego Attest 3M Auto Reader 490, kompatybilność potwierdzona przez producenta autoczytnika. | tak |  |
| 2 | Fiolkowy wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do sterylizacji parą wodną | tak |  |  |
| Ostateczny odczyt wyniku negatywnego /zabicie bakterii maksymalnie po 3 godzinach inkubacji/ | tak |  |
| Na fiolce repozycjonowalna nierwąca się naklejka ze wskaźnikiem chemicznym i miejscem do opisu | tak |  |
| Wykrycie przez odczyt automatyczny w auto- czytniku | tak |  |
| Wskaźniki biologiczne o szybkim odczycie kompatybilne z autoczytnikiem będącym na wyposażeniu zamawiającego, 3M Attest 290 G Auto Reader, kompatybilność potwierdzona przez producenta autoczytnika. | tak |  |
| 3 | Pakiet jednokrotnego użytku typu Bowie-Dick, zgodne z normami PN EN 285 i PN EN ISO 11140-4 lub równoważnymi symulujący pakiet porowaty, zawierający arkusz testowy, 134°C w czasie 3,5 minut | tak |  |  |
| Dodatkowy wewnętrzny osobny arkusz wczesnego ostrzeżenia zawierający referencyjne pole zmiany koloru | tak |  |
| Łatwa interpretacja zmiany koloru, | tak |  |
| Informacja dotycząca użytkowania i interpretacji wyników w języku polskim | tak |  |
| 4 | Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do sterylizacji nadtlenkiem wodoru, zawierającym wewnętrzny system kruszenia | tak |  |  |
| Ostateczny odczyt wyniku negatywnego /zabicie bakterii maksymalnie po 24 minutach inkubacji/ | tak |  |
| Na fiolce każdego wskaźnika repozycjonowalna nierwąca się naklejka z miejscem do opisu oraz wskaźnik chemicznym, | tak |  |
| Wykrycie przez odczyt automatyczny w auto- czytniku | tak |  |
| Wskaźniki biologiczne o super szybkim odczycie kompatybilne z auto czytnikiem, będącym na wyposażeniu zamawiającego Attest 3M Auto Reader 490 | tak |  |
| 5 | Wewnętrzny wskaźnik chemiczny do sterylizacji nadtlenkiem wodoru | tak |  |  |
| Zmiana zabarwienia łatwa w interpretacji | tak |  |
| Wskaźnik nie blaknie pod wpływem działania światła | tak |  |
| Bez zawartości ołowiu, metali ciężkich i substancji toksycznych | tak |  |
| Nieszkodliwy dla zdrowia, typ 4 | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 15 TESTY DO WYKRYWANIA POZOSTAŁOŚCI ZANIECZYSZCZEŃ BIAŁKOWYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych | | |  |
| Test jednorazowego użytku, wykrywający pozostałości białka na umytych/lub dezynfekowanych wyrobach medycznych i innych powierzchniach, odczyt wyniku za pomocą reakcji barwnych | tak |  |
| Zasada działania oparta na reakcji biuretowej | tak |  |
| Wynik równoważny z testem nihydrynowym, wynik oparty według normy PN EN ISO 15883-1 lub równoważnej | tak |  |
| Odczyt wyniku po inkubacji w kontrolowanych warunkach temperatury 55 °C. wynik otrzymany po15 minutach / 55°C | tak |  |
| Testy - wymazówki składające się z przeźroczystego pojemnika z naklejką informacyjną produktu i miejscem do opisu wyniku, oraz przyrządu zakończonego wacikiem do pobierania próbek, bez konieczności przechowywania w lodówce | tak |  |
| Do opakowania dołączona butelka płynu nawilżającego | tak |  |
| Testy kompatybilne z posiadanym przez szpital cyfrowym blokiem grzejnym | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 16 WSKAZNIKI DO KONTROLI STERYLIZACJI | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Samoprzylepny wskaźnik chemiczny do kontroli procesu sterylizacji parowej typu 6 wg PN EN ISO 11140-1 lub równoważnej | 134°C – 7 min,  121°C -20 min |  |  |
| Na wskaźniku nadrukowany kolor kontrastowy przebarwienia, umożliwiający jednoznaczny odczyt | tak |  |
| Wskaźnik kompatybilny ze spiralnym przyrządem PCD tj. nie większy niż 19 x 100 mm | tak |  |
| Zgodność wskaźnika z wymaganiami normy PN EN ISO 11140-1 lub równoważnej potwierdzona certyfikatem wydanym przez niezależną jednostkę notyfikowaną | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 17 ŚRODKI DO MYCIA I DEZYNFEKCJI W MYJNACH DEZYNFEKTORACH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Płynny zasadowy detergent do użycia w automatycznych myjniach – dezynfektorach do usuwania silnych zanieczyszczeń z wyrobów medycznych | | |  |
| Płynny, alkaliczny środek do mycia w myjniach-dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego, także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych. Działający już w stężeniu od 1 ml/l w temp. do 60°C. Maksymalne dozowanie środka w procesie maszynowym nie większe niż 3 ml/l. Spełniający wymagania Instytutu Roberta Kocha w zakresie minimalizowania ryzyka przeniesienia nowego wariantu choroby Creuzfeldta Jacoba, oraz redukowania biofilmów, potwierdzony badaniami zgodnymi z ISO/TS 15883-5. Produkt słabo pieniący, pozwalający na dozowanie środka bezpośrednio po zakończeniu napełniania wodą w fazie mycia (woda zimna <30°C). Cechujący się wysoką efektywnością w usuwaniu matowych przebarwień, nadający połysk narzędziom. Niewymagający neutralizacji, pH 10,5-10,7. Posiadający w swoim składzie: 5-15% fosfoniany, <5% niejonowe i anionowe środki powierzchniowo czynne, enzymy. Dodatkowo zawierający w zakresie 1-10% 1-aminopropan-2-ol; trioctan trisodowy (2-hydroksyetylo)etylenodiaminy, propano-1,2-diol. Opakowanie - 20l. | tak |  |
| 2 | Płynny środek płuczący na bazie środków powierzchniowo – czynnych do użycia w myjniach – dezynfektorach dla łatwego suszenia oraz uzyskania po płukaniu czystych powierzchni wyrobów medycznych | | |  |
| Środek odpowiedni do stali nierdzewnej, ceramiki, szkła, plastiku oraz odpornych metali miękkich. Do szybkiego bezzaciekowego płukania, znacznie przyspieszający suszenie po maszynowym myciu i dezynfekcji. Dozowanie 0,3-1,0ml/l. Składniki aktywne:<25% alkliloetoksylowany-n-butyloeter, N- acylo-Lglutamin sodu,chlorek cis-1-(3-chloroalilo)-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantanu.  Nie zawiera: oleju parafinowego oraz alkoholu i związków alkoholowych.  Opakowanie 20l | tak |  |
| 3 | Płynny środek dezynfekcyjny do użycia w myjniach - dezynfektorach | | |  |
| Płynny, słabo pieniący, neutralny środek dezynfekcyjny o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym i prątkobójczym w temperaturze 55° C w czasie 5 minut, na bazie aldehydu glutarowego – w stężeniu nie przekraczającym 11%. Stężenie robocze 1%.Nie zawiera: aldehydu mrówkowego oraz czwartorzędowych związków amoniowych.  Opakowanie - 20l | tak |  |
| 4 | Płynny środek myjąco – dezynfekcyjny do użycia w myjniach dezynfektorach umożliwiający dekontaminacje prionów | | |  |
| Płynny alkaliczny środek do mycia oraz dezynfekcji w myjniach dezynfektorach (w osobnych fazach mycia i dezynfekcji) sprzętu medycznego w tym termolabilnego. Środek pozwalający na pracę w programach neutralizacji. O działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym. Stężenie 1% temp 55°C w czasie 5 min  Opakowanie - 25 kg | tak |  |
| 5 | Płynny środek enzymatyczny do mycia w myjniach ultradźwiękowych | | |  |
| Płynny środek do mycia termo stabilnych i termo labilnych instrumentów włącznie z instrumentami mikrochirurgicznymi, endoskopami oraz instrumentarium stomatologicznym. Środek posiadający możliwość usuwania biofilmu (zgodnie z PN EN ISO 15883-4 lub równoważną).Środek zachowujący właściwości myjące w każdej twardości wody. pH roztworu roboczego na poziomie 8,4-8,6. Działający już w stężeniu od 1mi/l.  Składniki aktywne: amylaza, lipaza, proteaza, związki powierzchniowo czynne.  Opakowanie - 5l | tak |  |
| 6 | Płynny środek do wstępnego mycia i dezynfekcji narzędzi | | |  |
| Płynny w postaci koncentratu środek do wstępnego mycia i wstępnej dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi chirurgicznych przed maszynową dekontaminacją a także mokrego transportu narzędzi chirurgicznych oraz do zastosowania w myjniach ultradźwiękowych. Nie zawiera aldehydów oraz czwartorzędowych związków amoniowych. Zawierający do 8g laurylpropylendiaminę oraz kwas mlekowy i alkoksylowany alkohol tłuszczowy. Środek nie powoduje utwardzania białek. Narzędzia mogą pozostać w roztworze do 72h. Środek zachowujący działanie w wodzie do 20°dh. Działanie bakteriobójcze (wg EN 13727, 14561, VAH lub równoważnych) 0,5%, 15 min., działanie drożdżakobójcze (wg EN 13624, 14562, VAH lub równoważnych) 0,5%, 15 min., działanie na wirusy osłonkowe (włącznie z HIV, HBV, HCV) (wg RKI, DVV) 1%, 15 min. Zalecane zastosowanie 1,0%, 15 min. Opakowanie - 5l. | tak |  |
| 7 | Preparat o działaniu myjąco – dezynfekcyjnym do zastosowania w myjni dezynfektorze do kontenerów i wózków | | |  |
| Środek do jednoczesnego mycia i dezynfekcji pojemników transportowych, wózków i butów operacyjnych z potwierdzonym bakteriobójczym, drożdżakobójczym oraz bójczym w kierunku wirusów osłonkowych w stężeniu 5- 10 ml/l, temperatura do 60°C, w czasie do 5 minut. PH roztworu roboczego w wodzie demi 6,3 – 5,4.  składniki aktywne chlorek alkilobenzenodimetyioamoniowy oraz Propionian N, N-didecylo – N-metylo-poi(oksyetyleno)amoniowy. Nie zawiera: związków aldehydowych i fenyksopropanolu.  Opakowanie – 20 l | tak |  |
| 8 | Preparat płuczący do zastosowania w myjni – dezynfektorze do kontenerów i wózków | | |  |
| Środek do płukania w procesie maszynowej dekontaminacji pojemników transportowych, wózków i butów operacyjnych. Dozowanie 0,1-0,8ml/l. Środek kompatybilny ze środkiem myjąco – dezynfekcyjnym z pozycji 7.  Składniki aktywne: fosfoniany, polikarboksylany oraz niejonowe związki powierzchniowo czynne, środki konserwujące.  Opakowanie - 20l | tak |  |
| 9 | Preparat czyszcząco – konserwujący | | |  |
| Gotowy preparat do usuwania zanieczyszczeń ze stali nierdzewnej. Łatwy i skuteczny do usuwania smug, plam, ograniczający powstawanie nowych zabrudzeń. | tak |  |
| 10 | Preparat do konserwacji narzędzi chirurgicznych | | |  |
| Preparat do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych do stosowania przed sterylizacją, bezpieczny toksykologicznie, rozpuszczalny w wodzie, na bazie oleju parafinowego i niejonowych środków powierzchniowo czynnych. Opakowanie 400 ml z przedłużeniem umożliwiającym punktową aplikację | tak |  |  |
| 11 | Testy do kontroli skuteczności mycia w myjniach – dezynfektorach oraz myjniach ultradźwiękowych | | | |
| Test przeznaczony do rutynowej kontroli mycia w myjniach – dezynfektorach oraz myjniach ultradźwiękowych, zgodny ze specyfikacją techniczną ISO/TS 15883 – 5 lub równoważną. Substancja testowa wskaźnika w postaci syntetycznego zabrudzenia testowego, symulującego zanieczyszczenia organiczne (w składzie białka, tłuszcze, cukry) naniesionego na arkusz testowy wykonany z tworzywa sztucznego, pozwalający na łatwą archiwizacje. Brak we wskaźniku związków krwi ani jej pochodnych. Substancja testowa naniesiona na arkusz w 4 punktach w sposób nierównomierny w celu wiarygodnego odwzorowania zanieczyszczeń | tak |  |  |
| 12 | Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach - dezynfektorach | | | |
| Wskaźnik chemiczny monitorujący parametry cyklu dezynfekcji termicznej w myjni dezynfektorze w parametrach 90°C w ciągu 5 minut. Wskaźniki pokryte laminatem z naniesioną substancją testową. Jednoznaczna zmiana przebarwienia substancji wskaźnikowej w polu testowym i łatwa interpretacja wyniku. Test zgodny z wymaganiami normy EN ISO 11140-1 lub równoważnej w tych punktach, które dotyczą jak tolerancja na zmienne krytyczne procesu (czas i temp.). Na każdym opakowaniu lub wskaźniku oznaczenie typu wskaźnika i parametrów procesu. | tak |  |  |
| 13 | Potwierdzenie, że oferowane detergenty są kompatybilne i były przetestowane w myjniach – dezynfektorach firmy Getinge | tak |  |  |
| 14 | Zamawiający wymaga serwisowania posiadanego Centralnego Systemu Dozowania firmy Dr. Weigert na czas trwania umowy. Układ przystosowany do dozowania środków z kanistrów 20 – 30 l. Układ nieingerujący w pracujące w obiekcie myjnie dezynfektory. Sygnalizujący zaburzenia pracy pomp dozujących oraz brak środków chemii procesowej. Wykonawca nie pobiera jakichkolwiek dodatkowych opłat związanych z serwisowaniem systemu.  Wykonawca zapewnia bezpłatną interwencje nie później niż 24 godziny od zgłoszenia usterki, co oznacza konsultacje bądź pomoc telefoniczną dotyczącą awarii lub przystąpienia do naprawy, ocenę uszkodzenia i niezbędnych części do usunięcia awarii. | tak |  |  |
| 15 | Zamawiający wymaga wykonania raz w roku nieodpłatnie analizy poprawności procesu mycia i dezynfekcji zgodnie z zapisami wskazanymi przez normę PN -EN ISO 15883-1:2010 oraz PN-EN ISO 15883-2: 2010 lub równoważne. Przeprowadzona analiza udokumentowana raportem. | tak |  |  |
| 16 | Zamawiający wymaga nieodpłatnie wykonania minimum raz na kwartał badania parametrów fizykochemicznych wody demineralizowanej w odniesieniu do normy EN PN 285 lub równoważnej. Przeprowadzona analiza udokumentowana raportem. | tak |  |  |
| 17 | Zamawiający wymaga serwisowania posiadanego urządzenia weigomatic ZMW i ewentualnej wymiany nieodpłatnie na czas trwania umowy automatycznego urządzenia dozującego środek zaoferowany w pozycji 5 przygotowujący roztwór roboczy. | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 18 PAPIER KREPOWY DO STERYLIZACJI | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Papier krepowy przeznaczony jako opakowanie do sterylizacji parą wodną, | tak |  |  |
| kolor | biały i zielony |  |
| gramatura | min. 60g/m2 |  |
| rozmiar | 1200mm x1200mm,  1000mm x1000mm; 750 mm x 750mm  600 mm x 600 mm |  |
| ilość arkuszy w opakowaniu | min. 100, max. 250 |  |
| 2 | Potwierdzenie szczelności mikrobiologicznej certyfikatem producenta, odnoszącym się do normy PN EN ISO 868 -2 lub równoważnej | tak |  |  |
| 3 | Na opakowaniu zbiorczym opis produktu, liczba arkuszy, numer partii, numer serii produkcji, termin przydatności, wskazówki dotyczące przechowywania, znak CE | tak |  |  |
| 4 | Odporny na mechaniczne uszkodzenia (przekłucia, przerwanie), nietoksyczny, niepalny | tak |  |  |
| 5 | Ważność przydatności do użytku – co najmniej 3 lata od daty produkcji i dostarczenia do zamawiającego | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 19 KASETA DO STERYLIZATORA PLAZMOWEGO 100 NX | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Kaseta do sterylizatora STERRAD 100NX na 5 cykli, | tak |  |  |
| 2 | Kaseta zawierająca czynnik sterylizujący 58-59% roztworu nadtlenku wodoru, zgodnie z normą PN-EN ISO 14937 lub równoważną | tak |  |  |
| 3 | Opakowanie zbiorcze 2 szt. | tak |  |  |
| 4 | Kaseta zabezpieczona wskaźnikiem chemicznym obrazującym ewentualną ekspozycję nadtlenku wodoru | tak |  |  |
| 5 | Kasety muszą być w pełni kompatybilne z posiadanym przez szpital sterylizatorem STERRAD 100NX | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 20 RĘKAWY BEZ CELULOZY DO STERYLIZACJI NADTLENKIEM WODORU | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Szerokość rękawa | 75 mm, 100mm, 150 mm, 200 mm, 250 mm, 350 mm, 500 mm |  |  |
| 2 | Długość rolki | min 70 m |  |  |
| 3 | Rękaw do sterylizacji nadtlenkiem wodoru (plazma) kompatybilny z systemem STERRAD | tak |  |  |
| 4 | Warstwa nieprzezroczysta wykonana z tworzywa bez celulozy wytworzonego z włókien polietylenowych o wysokiej gęstości oraz folii z tworzywa sztucznego zgrzana na równoległych krawędziach. Folia bez rozwarstwień, wolna od substancji obcych i toksycznych | tak |  |  |
| 5 | Rękawy bez celulozy zgrzewalny w temperaturze | 120 °C -130° C |  |  |
| 6 | Gramatura materiału | min 70g/m² |  |  |
| 7 | Wszystkie napisy i wskaźnik chemiczny sterylizacji umieszczony w obrębie fabrycznego zgrzewu, poza obszarem pakowania | tak |  |  |
| 8 | Odstęp pomiędzy powtarzającym się nadrukiem na rękawie | max.155 mm |  |  |
| 9 | Powierzchnia pojedynczego wskaźnika | min 10 mm² |  |  |
| 10 | Na rękawie umieszczony czytelny numer LOT, rozmiar, nazwa wytwórcy lub znak handlowy, kierunek otwierania w postaci piktogramu, znak jednokrotnego użycia.  Na opakowaniu zbiorczym data ważności i znak CE | tak |  |  |
| 11 | Wyrób spełniający wymagania normy PN EN 868-5 lub równoważnej | tak |  |  |
| 12 | Ważność przydatności do użytku – co najmniej 3 lata od daty produkcji | tak |  |  |
| 13 | W celu potwierdzenia zgodności z normami PN EN 868-3 i 5 oraz PN EN ISO 11607-1 i 2 lub równoważnymi, załączyć do oferty oświadczenie niezależnej jednostki notyfikowanej lub producenta | tak |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 21 CZYSCIKI DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Giętkie czyściki do narzędzi i kanałów o bardzo małym przekroju | tak |  |  |
| 2 | Giętki czyściki do narzędzi o bardzo małych średnicach | tak |  |  |

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SWZ

PROJEKT UMOWY NR ... TZ.DK.TP.382.102.2022 EK

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.
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 leku 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 5 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 leków, 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 lekami 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 wprowadzanie towaru do obrotu handlowego po terminie złożenia oferty Zamawiającemu;
5. wystąpienia incydentu medycznego związanego ze stosowaniem towaru po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
6. w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych, poprzez wydłużenie okresu jej realizacji,
7. w przypadku zmiany numeru katalogowego, kodu produktu.
8. 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:**

………………………………………………

……………………………

**Oświadczenie wykonawcy**

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

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

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Materiały eksploatacyjne na potrzeby Centralnej Sterylizatorni*,* 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.