

|  |  |
| --- | --- |
| SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  (SWZ) | |
|  | |
| TYTUŁ POSTĘPOWANIA:  MATERIAŁY EKSPLOATACYJNE NA POTRZEBY CENTRALNEJ STERYLIZATORNI I ODDZIAŁU OKULISTYKI | |
|  | |
| NUMER POSTĘPOWANIA: | TP.382.008.2024 EK |
| PODSTAWA PRAWNA: | Ustawa z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j.), zwana dalej ustawą Pzp |
|  | |
| Zatwierdził dnia 10.01.2024 r. Piotr Sołtysiński - Dyrektor | |

|  |
| --- |
| DZIAŁ I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO |

Szpital Wojewódzki Im. Mikołaja Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin

NIP: 669-10-44-410; REGON:330006292; BDO: 000008455

Reprezentowany przez Piotra Sołtysińskiego – Dyrektora

|  |
| --- |
| DZIAŁ II. STRONA INTERNETOWA PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA |

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania (link prowadzący bezpośrednio do widoku postępowania na Platformie e-Zamówienia):

https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-78fcc71b-af8f-11ee-a66a-5e0e9a75a9a0

Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).

Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia:

ocds-148610-78fcc71b-af8f-11ee-a66a-5e0e9a75a9a0

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

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

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

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

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów eksploatacyjnych na potrzeby Centralnej Sterylizatornii i Oddziału Okulistyki.
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. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w załączniku nr 2 do SWZ.
4. Prawo opcji.

Podane w szczegółowym wykazie cen ilości służą tylko do celów porównania ofert. Ostateczna wartość przedmiotu umowy zostanie określona na podstawie faktycznej ilości zamówienia, wynikającej z faktycznego zapotrzebowania zamawiającego, pomnożonej przez cenę jednostkową z zastrzeżeniem, że minimalny poziom realizacji umowy nie będzie mniejszy niż 50% jej maksymalnej wartości.

Jednocześnie Zamawiający, w ramach zastosowanego prawa opcji, zastrzega sobie prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych pozycji, będących przedmiotem umowy o udzielenie zamówienia, pod warunkiem nie przekroczenia jej maksymalnej wartości.

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych:

Część nr 1 – Włóknina sterylizacyjna;

Część nr 2 – Osłonki na naroża tac sterylizacyjnych;

Część nr 3 – Testy symulacyjne Bowie – Dick;

Część nr 4 – Wskaźniki chemiczne do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parą wodną;

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

Część nr 6 – Wkładki absorpcyjne;

Część nr 7 – Testy do kontroli poprawnej pracy zgrzewarek;

Część nr 8 – Szczotki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych;

Część nr 9 – Rękawy papierowo foliowe;

Część nr 10 – Materiały eksploatacyjne do systemu dokumentacji t-doc;

Część nr 11 – Taśma samoprzylepna do sterylizacji parowej;

Część nr 12 – Wskaźniki do monitorowania procesów sterylizacji;

Część nr 13 – Testy do kontroli procesów dekontaminacji wyrobów medycznych;

Część nr 14 – Wskaźniki do kontroli sterylizacji;

Część nr 15 – Środki do mycia i dezynfekcji w myjniach dezynfektorach;

Część nr 16 – Papier krepowy do sterylizacji;

Część nr 17 – Kaseta do sterylizatora plazmowego 100 NX;

Część nr 18 – Rękawy bez celulozy do sterylizacji nadtlenkiem wodoru;

Część nr 19 – Czyściki do czyszczenia narzędzi chirurgicznych

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

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

1. Zamawiający wymaga złożenia, wraz z ofertą, przedmiotowych środków dowodowych – na potwierdzenie zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia takich jak:
2. poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ;
3. próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia:

* Część nr 1 – poz. 1 – szt., poz. 5 – 1 szt.;
* Część nr 2 – 1 szt.;
* Część nr 3 – poz. 1 – 1szt.;
* Część nr 4 – poz. 1 – 1 szt.;
* Część nr 5 – 1 szt.;
* Część nr 6 – po 1 sztuce z poz. 1 i 2;
* Część nr 7 – po 1 sztuce z poz. 1 i 2;
* Część nr 9 – poz. 3 - 1 mb, poz. 6 – 1 mb, poz. 9- 1 mb, poz. 12- 1mb;
* Część nr 10 – poz. 1 - 1 sztuka;
* Część nr 11 – po 1 sztuce z poz. 1 i 2;
* Część nr 12 – po 1 sztuce z poz.1,2,3,4;
* Część nr 13 – po 1 sztuce z poz. 1,2,3;
* Część nr 14 – poz. 1 sztuce z poz. 1,2;
* Część nr 15 – poz. 11 - 1szt., poz.12 - 1 szt.;
* Część nr 16 – poz.1 - 1 szt., poz.2 - 1 szt.;
* Część nr 18 – poz.2 – 1 mb, poz.6 – 1 mb;

1. dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (strony katalogu lub foldery lub ulotki informacyjne lub prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części;
2. oświadczenie o posiadaniu wszystkich wymaganych (zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych) dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na terenie RP (deklaracja zgodności, certyfikat CE oraz zgłoszenie/ powiadomienie/ przeniesienie danych do rejestru wyrobów medycznych) oraz Oświadczenie o niezwłocznym przedłożeniu ww. dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego zarówno w trakcie trwania postępowania jak i po jego zakończeniu (dotyczy wyrobów medycznych
3. dokument potwierdzający spełnienie normy PN EN 868-5 lub równoważnej – dotyczy części nr 18;
4. karta charakterystyki;
5. ulotki informacyjne producenta;
6. dokument potwierdzający, iż oferowane detergenty są kompatybilne, były przetestowane w myjniach dezynfektorach firmy Getinge;
7. 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);
8. 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 dotyczą wszystkich wyrobów medycznych;
* dokumenty wymienione w punkcie 6,7,8,9 dotyczą części nr 15;
* dokumenty wymienione w punkcie 10 dotyczą części nr 15 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. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO |

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

|  |
| --- |
| DZIAŁ VIII. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI ORAZ WYMAGANIA TECHNICZNE DLA DOKUMENTÓW ELEKTRONICZNYCH ORAZ ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ |

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja między Zamawiającym a wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem https://ezamowienia.gov.pl.

Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.

Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z wykonawcami:

Pani Ewelina Kopaczewska,

tel. 94 34 88 109,

e-mail:ewelina@swk.med.pl

Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*, dostępny na stronie internetowej https://ezamowienia.gov.pl oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”.

Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.

Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych.

Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki.

W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy Pzp, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.

Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:

w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (i przekazuje się jako załącznik), lub

jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści wiadomości e-mail lub w treści „Formularza do komunikacji”).

Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913 oraz z 2021 r. poz. 1655) wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.

Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert, odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”). Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi. Formularze do komunikacji umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).

W przypadku załączników, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być opatrzone, zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby, podpisem zewnętrznym lub wewnętrznym. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się do przesyłanej wiadomości uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

Możliwość korzystania w postępowaniu z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści dokumentów zamówienia wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.

Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.

Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).

Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*.

W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu 22 458 77 99 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.

Zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres e-mail: ewelina@swk.med.pl (nie dotyczy składania ofert).

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

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, na mocy art. 65 ust 1 pkt 4 ustawy Pzp, Wykonawca przedstawi następujące próbki:
2. Część nr 1 – poz. 1 – szt., poz. 5 – 1 szt.;
3. Część nr 2 – 1 szt.;
4. Część nr 3 – poz. 1 – 1szt.;
5. Część nr 4 – poz. 1 – 1 szt.;
6. Część nr 5 – 1 szt.;
7. Część nr 6 – po 1 sztuce z poz. 1 i 2;
8. Część nr 7 – po 1 sztuce z poz. 1 i 2;
9. Część nr 9 – poz. 3 - 1 mb, poz. 6 – 1 mb, poz. 9 - 1 mb, poz. 12 - 1mb;
10. Część nr 10 – poz. 1 - 1 sztuka;
11. Część nr 11 – po 1 sztuce z poz. 1 i 2;
12. Część nr 12 – po 1 sztuce z poz.1,2,3,4;
13. Część nr 13 – po 1 sztuce z poz. 1,2,3;
14. Część nr 14 – poz. 1 sztuce z poz. 1,2;
15. Część nr 15 – poz. 11 - 1 szt., poz.12 - 1 szt.;
16. Część nr 16 – poz.1 - 1 szt., poz.2 - 1 szt.;
17. Część nr 18 – poz.2 – 1 mb, poz.6 – 1 mb;
18. Próbki wskazane w ust 1 należy przesłać na adres siedziby Zamawiającego:

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7, 75-581 Koszalin

Dział Zamówień Publicznych, Budynek G, pokój 3.4

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

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 17.02.2024 r.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XI. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY |

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

* poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ;
* oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postepowania, którego wzór stanowi załącznik nr 4 do SWZ,
* próbki dostawy wskazane w Dziale V i IX SWZ;
* dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (strony katalogu lub foldery lub ulotki informacyjne lub prospekty, itp.) – dotyczy wszystkich części;
* oświadczenie o posiadaniu wszystkich wymaganych (zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych) dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na terenie RP (deklaracja zgodności, certyfikat CE oraz zgłoszenie/ powiadomienie/ przeniesienie danych do rejestru wyrobów medycznych) oraz Oświadczenie o niezwłocznym przedłożeniu ww. dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego zarówno w trakcie trwania postępowania jak i po jego zakończeniu (dotyczy wyrobów medycznych
* dokument potwierdzający spełnienie normy PN EN 868-5 lub równoważnej – dotyczy części nr 18;
* 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 dotyczą wszystkich wyrobów medycznych;
* dokumenty wymienione w punkcie 6,7,8,9 dotyczą części nr 15;
* dokumenty wymienione w punkcie 10 dotyczą części nr 15 pkt 3, 4, 6, 7.
* pełnomocnictwo osoby lub osób podpisujących ofertę - jeżeli uprawnienie do podpisu nie wynika bezpośrednio z dokumentów rejestrowych; pełnomocnictwo udzielone liderowi/wspólnikowi w przypadku złożenia oferty wspólnej (konsorcjum) lub przez spółki cywilne. Pełnomocnictwo powinno być złożone w formie oryginału w takiej samej formie jak składana oferta tj. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 § 2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym bądź też opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upełnomocnionego.

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. Ofertę oraz wszystkie załączniki składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
5. Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne. Umocowanie prawne należy dołączyć w sposób określony w pkt 5.
6. Zamawiający nie jest podmiotem wykonującym zadania z zakresu administracji publicznej i nie wymaga dokonania opłaty skarbowej, związanej z udzielonym pełnomocnictwem osoby do reprezentowania Wykonawcy.
7. 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:
8. Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
9. Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
10. Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
11. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w SWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
12. Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XII. SPOSÓB SKŁADANIA OFERT |

1. Wykonawca przygotowuje ofertę przy pomocy „Formularza ofertowego”, stanowiącego załącznik nr 1 SWZ udostępnionego przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczonego w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”.
2. Następnie wykonawca powinien pobrać „Formularz ofertowy”, zapisać go na dysku komputera użytkownika, uzupełnić danymi wymaganymi przez Zamawiającego i ponownie zapisać na dysku komputera użytkownika oraz podpisać odpowiednim rodzajem podpisu elektronicznego, zgodnie z pkt 6.
3. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski”, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola drag&drop („przeciągnij” i „upuść”) służące do dodawania plików.
4. Wykonawca dodaje wybrany z dysku i uprzednio podpisany „Formularz oferty” w pierwszym polu („Wypełniony formularz oferty”). W kolejnym polu („Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”) wykonawca dodaje pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą.
5. Jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
6. Formularz ofertowy podpisuje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (elektronicznym). Rekomendowanym wariantem podpisu jest typ wewnętrzny. Podpis formularza ofertowego wariantem podpisu w typie zewnętrznym również jest możliwy, tylko w tym przypadku, powstały oddzielny plik podpisu dla tego formularza należy załączyć w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.

Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodne z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę” dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

W przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

1. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
2. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
3. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
4. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.
5. 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.

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

1. Termin składania ofert

Oferty należy przesłać do dnia **19.01.2024 r. do godz. 10:00**

1. Termin otwarcia ofert
2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **19.01.2024 r., o godz. 10:30**
3. Otwarcie ofert nie jest jawne. Zamawiający nie przewiduje uczestnictwa przedstawicieli wykonawcy oraz innych osób w sesji otwarcia ofert.
4. W przypadku awarii systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
5. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
6. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
7. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
8. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIV. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA |

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

będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

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

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

o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2022 r. poz. 1599 i 2185) 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 2023 r. poz. 826),

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 lub oferty częściowe, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty niezależnie od siebie;

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

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

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

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

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

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

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

|  |
| --- |
| DZIAŁ XVI. KRYTERIA OCENY OFERTY |

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

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

1. Wynik:

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

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

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

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

|  |
| --- |
| DZIAŁ XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY |

* + 1. Odwołanie przysługuje na:

1. niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
2. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
3. zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
   * 1. Postępowanie skargowe
4. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
5. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
   * 1. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX.

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

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

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

* 1. Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w Dziale XIV SWZ.
  2. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1.1., Wykonawca składa na formularzach stanowiących załączniki nr 4 do SWZ.
  3. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1.1., stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, odpowiednio na dzień składania ofert.
  4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w ust. 1.1., składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia 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. 1.1., także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.

1. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
2. oświadczenie 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, 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 zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ;
3. oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 3, 4, 6 ustawy Pzp oraz w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego zgodnie z załącznikiem nr 6 do SWZ.
4. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
5. Oświadczenia dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXI. WADIUM |

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXII. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY |

Zamawiający nie wymaga wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXIII. INFORMACJA I DOSTĘP DO DANYCH OSOBOWYCH |

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

* 1. administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Mikołaja Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin;
  2. inspektorem ochrony danych osobowych w Szpitalu Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika jest Pani Anna Kobusińska, adres e-mail: [sekretariat@swk.med.pl](mailto:sekretariat@swk.med.pl), telefon: 94 34 88 545;
  3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego p.t..: „Materiały eksploatacyjne na potrzeby Centralnej Sterylizatornii i Oddziału Okulistyki”;
  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 związanych z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. - Kodeks pracy (Dz. U. z 2022 r. poz. 1510, 1700 i 2140 oraz z 2023 r. poz. 240 i 641).

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXV. ZAŁĄCZNIKI |

1. Formularz ofertowy.
2. Opis przedmiotu zamówienia.
3. Projekt umowy.
4. Wzór oświadczenia składanego na podstawie art. 125 ustawy Pzp. dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania.
5. Wzór oświadczenia w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.
6. Wzór oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp.

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SWZ

**FORMULARZ OFERTOWY**

1. Dane Wykonawcy:

|  |  |
| --- | --- |
| Nazwa: | ............................................................................................................................... |
| Adres: | ............................................................................................................................... |
| Województwo: | ............................................................................................................................... |
| KRS lub inny organ rejestrowy: | ................................................................................................................................ |
| REGON, NIP: | ............................................................................................................................... |
| Wielkość przedsiębiorstwa | 1. mikroprzedsiębiorstwo; 2. małe przedsiębiorstwo; 3. średnie przedsiębiorstwo; 4. jednoosobowa działalność gospodarcza; 5. osoba fizyczna nie prowadząca działalności gospodarczej; 6. żadne z powyższych. (właściwe podkreślić) |
| Osoby upoważniona do kontaktu | Imię i nazwisko …......................................; Tel. ....................................... Adres e-mail:....................... |
| Osoba/komórka odpowiedzialna za realizację umowy | Tel. ............................... Adres e-mail:....................... |
| Nr rachunku bankowego: | ................................................................................................................................ |

1. Oświadczam, że:
2. Akceptuję w całości wszystkie warunki zawarte w SWZ;
3. Składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SWZ, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i projektem umowy;
4. cena zawiera wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty;
5. akceptuję warunki płatności określone przez Zamawiającego w SWZ przedmiotowego postępowania;
6. jestem związany/a niniejszą ofertą do terminu wskazanego w Dziale X SWZ;
7. przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom .................................................................... realizacji zamówienia w części …………….;
8. zapoznałem/am się z postanowieniami umowy, określonymi w SWZ i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
9. że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.
10. Oferuję dostawę, zgodnie z wymogami zawartymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 1 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 |  |  | 200 | szt. |  |  |  |  |  |
| 5 | Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona | 100cm X100cm |  |  | 9000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 6 | Włóknina w arkuszach naprzemiennie pakowana niebieska/zielona | 120cm X120cm |  |  | 2000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 7 | Taśma samoprzylepna do sterylizacji o wysokiej przylepności | - |  |  | 500 | szt. |  |  |  |  |  |
| 8 | Opakowania włókninowo - foliowe | 200 mm |  |  | 300 | mb |  |  |  |  |  |
| 9 | Opakowania włókninowo - foliowe | 420 mm |  |  | 600 | mb |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 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 3 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 4 WSKAZNIKI CHEMICZNE DO KONTROLI WSADU W PROCESIE STERYLIZACJI PARĄ WODNĄ | | | | | | | | | | |
| 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 test do kontroli wsadu |  |  | 4 500 | 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 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 7 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 8 SZCZOTKI DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI 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 9 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 10 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 11 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 12 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 |  |  | 500 | szt. |  |  |  |  |  |
| 4 | Fiolkowy wskaźnik biologiczny o super szybkim odczycie do sterylizacji nadtlenkiem wodoru -odczyt po 24 minutach |  |  | 370 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 13 TESTY DO KONTROLI PROCESÓW DEKONTAMINACJI WYROBÓW MEDYCZNYCH | | | | | | | | | | |
| 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. |  |  |  |  |  |
| 2 | Wewnętrzny wskaźnik chemiczny do sterylizacji nadtlenkiem wodoru |  |  | 3000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 3 | Intergator chemiczny do sterylizacji para wodną typ 5 |  |  | 10000 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 14 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 |  |  | 10 000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 2 | Plomby z tworzywa sztucznego jednorazowe do kontenerów ze wskaźnikiem procesu sterylizacji parą wodną |  |  | 8 000 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 15 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 |  |  | 15 | op. |  |  |  |  |  |
| 2 | Płynny środek płuczący na bazie środków powierzchniowo – czynnych | op. 20 l |  |  | 3 | op. |  |  |  |  |  |
| 3 | Płynny środek dezynfekcyjny do użycia w myjniach -dezynfektorach | op. 20 l |  |  | 14 | op. |  |  |  |  |  |
| 4 | Płynny środek myjąco – dezynfekcyjny umożliwiający dekontaminacje prionów | op. 25 kg |  |  | 10 | op. |  |  |  |  |  |
| 5 | Płynny środek enzymatyczny do mycia w myjniach ultradźwiękowych | op. 5 l |  |  | 28 | 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 |  |  | 15 | 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 | - |  |  | 48 | op. |  |  |  |  |  |
| 11 | Testy do kontroli skuteczności mycia w myjniach dezynfektorach i myjniach ultradźwiękowych | - |  |  | 6 000 | szt. |  |  |  |  |  |
| 12 | Testy do kontroli procesów dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach | - |  |  | 1 500 | szt. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 16 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 17 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 |  |  | 95 | szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 18 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 19 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 | | | | | | | | |  |  |

dnia ………….……. r.

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 52g/m² |  |
| Wydłużanie przy zerwaniu w kierunku walcowania nie mniej niż 8% w kierunku poprzecznym nie mniej niż 12% | tak |  |
| Wytrzymałość na przepuklenie na sucho nie mniej niż 175 kPa, na mokro nie mniej niż 130 kPa | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 0,95 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 1,5 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,1 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 59 g/m² |  |
| Wydłużanie przy zerwaniu w kierunku walcowania nie mniej niż 11% w kierunku poprzecznym nie mniej niż 10% | tak |  |
| Wytrzymałość na przepuklenie na sucho nie mniej niż 260 kPa, na mokro nie mniej niż 90 kPa | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 1,67 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,31 kN/m | tak |  |
| Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,15 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,93 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 |  |
| 3 | 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 liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,3 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,58 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 liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,7 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,7 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 |  |
| 4 | 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 |  |  |
| 5 | Opakowania włókninowo – foliowe do ciężkich instrumentów medycznych | | |  |
| Szerokość rolki | 200 mm  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 >35 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 2 OSŁONKI NA NAROŻA TAC STERYLIZACYJNYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, typ, |
| 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 3 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 4 WSKAZNIKI CHEMICZNE DO KONTROLI WSADU W PROCESIE STERYLIZACJI PARĄ WODNĄ | | | | |
| 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 temperatury | 134 C – 5 min  121 C - 15 min |  |  |
| 2 | Wskaźniki paskowe samoprzylepne umożliwiające jego przyklejenie do dokumentacji. Pokryte polimerem z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową na długości testu | tak |  |
| 3 | Kompatybilne i walidowane z posiadanym przyrządem procesu zgodnie z normą PN EN 867-5 lub równoważną z rurką i kapsułą ze stali kwas odpornej, 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 |  |
| 4 | 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 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 7 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 8 SZCZOTKI DO CZYSZCZENIA NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, nr kat. |
| 1 | Szczotka do czyszczenia diatermii | | |  |
| nie powodująca zadrapań czyszczonych powierzchni | tak |  |
| odporna na temperaturę do 134°C i warunki oczyszczania w myjni - dezynfektorze | tak |  |
| 2 | Szczotki do czyszczenia uporczywych zanieczyszczeń | | |  |
| miękkie syntetyczne włosie | tak |  |
| twarde syntetyczne włosie | tak |  |
| mocne syntetyczne włosie | tak |  |
| odporne na temperaturę do 134°C i warunki oczyszczania w myjni - dezynfektorze | tak |  |
| 3 | Dwustronna szczotka do czyszczenia narzędzi | | |  |
| szczotka z nylonowym włosiem | tak |  |
| odporna na temperaturę do 134°C i warunki oczyszczania w myjni - dezynfektorze | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 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 |  |
| 5 | Papier medyczny 70g/m², folia min pięciowarstwowa łącznie z klejem, zgrzewalna w temperaturze 170° C – 210° C | tak |  |
| 6 | Wszystkie napisy i wskaźniki umieszczone poza obszarem pakowania, na papierze od strony folii w obrębie zgrzewu fabrycznego | tak |  |
| 7 | Odstęp pomiędzy powtarzającym się nadrukiem na rękawie | Max. 155mm |  |
| 8 | Powierzchnia pojedynczego wskaźnika sterylizacji | Min. 10 mm² |  |
| 9 | 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 |  |
| 10 | Opisy dotyczące prawidłowego przebarwienia wskaźnika po procesie na każdym rękawie | tak |  |
| 11 | Łatwa do zidentyfikowania data ważności na rękawie | tak |  |
| 12 | Łatwe i bezpyłowe oddzielanie folii od papieru | tak |  |
| 13 | Ważność przydatności do użytku – co najmniej 3 lata od daty produkcji | tak |  |
| 14 | 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 10 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 11 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 12 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 | | |  |
| 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 | | |  |
| 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 | tak |  |  |
| 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 | | |  |
| 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 |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 13 TESTY DO KONTROLI PROCESÓW DEKONTAMINACJI WYROBÓW MEDYCZNYCH | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, typ,nr kat |
| 1 | Testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych | | | |
| Test jednorazowego użytku, wykrywający pozostałości białka na umytych/lub dezynfekowanych wyrobach medycznych i innych powierzchniach, odczyt wyniku za pomocą reakcji barwnych | tak |  |  |
| Zasada działania oparta na reakcji biuretowej | tak |  |
| Wynik równoważny z testem nihydrynowym, wynik oparty według normy PN EN ISO 15883-1 lub równoważnej | tak |  |
| Odczyt wyniku po inkubacji w kontrolowanych warunkach temperatury 55 °C. wynik otrzymany 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 |  |
| 2 | Wewnętrzny wskaźnik chemiczny do sterylizacji nadtlenkiem wodoru | | |  |
| 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 |  |
| 3 | Integrator chemiczny do sterylizacji parą wodną typ 5 | | |  |
| Nie wymagający interpretacji zmiany koloru | tak |  |
| Parametry punktu końcowego w 3 temperaturach badane dla każdej serii i podane na opakowaniu | tak |  |
| Pola odczytu prawidłowe/nieprawidłowe zróżnicowane kolorami | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 14 WSKAZNIKI DO KONTROLI STERYLIZACJI | | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat |
| 1 | Samoprzylepny wskaźnik chemiczny do kontroli procesu sterylizacji parowej typu 6 wg PN EN ISO 11140-1 lub równoważnej | 134°C – 5 min,  121°C – 15 min |  |  |
| Samoprzylepny wskaźnik chemiczny do kontroli procesu sterylizacji parowej typu 6 wg PN EN ISO 11140-1 lub równoważnej | tak |  |
| 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 |  |
| Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny oznaczony znakiem CE. | tak |  |
| 2 | Plomby z tworzywa sztucznego jednorazowe do kontenerów ze wskaźnikiem procesu sterylizacji parą wodną | | | |
| Odporne na proces sterylizacji parowej | tak |  |  |
| Temperatura zmiękczenia surowca powyżej 150oC | tak |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 15 ŚRODKI DO MYCIA I DEZYNFEKCJI W MYJNACH DEZYNFEKTORACH | | | | |
| Lp | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie | Producent, typ,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 16 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 17 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 18 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 19 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.382.008.2024 EK

zamówienie w trybie podstawowym art. 275 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, BDO: 000008455, KRS: 0000006505

reprezentowanym przez ………

zwanym dalej *Zamawiającym, Stroną*

a

…………..

ul. ……… .., ..-… …………..

NIP: ……………….., REGON: ……………, KRS: ………………

reprezentowaną przez: .................................................................................

zwaną dalej *Wykonawcą, Stroną*

Działając na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j.) (dalej: „ustawa Pzp”) po wyczerpaniu procedury przewidzianej dla trybu podstawowego zawarto umowę następującej treści:

§ 1 PRZEDMIOT UMOWY

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

§ 2 CENA I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy następujące wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu Umowy:
2. Cena netto: …..
3. Cena brutto: ….;
4. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy.
5. Ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy z zastrzeżeniem ust. 4, § 3 oraz § 9 ust. 1 pkt 4 Umowy.
6. W przypadku zmiany stawki VAT na dzień wystawiania faktury, cena netto Umowy pozostaje bez zmian, natomiast cena brutto Umowy ulega automatycznej zmianie. Zmiana ta nie wymaga sporządzenia przez Strony aneksu do Umowy.
7. Faktura zostanie wystawiona przez Wykonawcę o treści i formie zgodnej z przepisami obowiązującymi na dzień wystawiania faktury.
8. Wykonawcy wystawia Zamawiającemu każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Zamawiającego zamówienia, o którym mowa § 5 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: [faktury@swk.med.pl](mailto:faktury@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](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 KLAUZULA WALORYZACYJNA

W przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu Umowy dopuszcza się zmianę (wzrost/spadek) wynagrodzenia, wg następujących zasad:

1. podstawą do wnioskowania zmiany wynagrodzenia Wykonawcy z uwagi na zmianę (wzrost/spadek) ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia będzie zmiana wzrost/spadek o co najmniej 15% wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych opublikowanego przez Główny Urząd Statystyczny za kwartał poprzedzający kwartał w którym wystąpi podstawa wnioskowania, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie,
2. zmiana wynagrodzenia Wykonawcy dokonana zostanie z użyciem odesłania do wskaźnika zmiany cen materiałów lub kosztów ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, o którym mowa w pkt 1 powyżej,
3. zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może następować nie częściej niż raz w roku przy czym pierwsza nie wcześniej niż po 6 miesiącach realizacji Umowy,
4. zmiana wynagrodzenia będzie możliwa, po wykazaniu przez Strony Umowy bezpośredniego wpływu wzrostu/spadku cen materiałów i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie, na koszt wykonania przedmiotu Umowy. Wykazanie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Strony Umowy zobowiązane są przedkładać drugiej stronie Umowy nie później niż 30 dni przed zmianą wynagrodzenia,
5. zmiana wynagrodzenia Wykonawcy w okresie trwania Umowy nie może przekroczyć 5% pierwotnej wartości wynagrodzenia,
6. zmiana wynagrodzenia dotyczy zarówno wzrostu odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenia, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie,
7. zmiana wynagrodzenia nastąpi od daty złożenia pisemnego wniosku przez Stronę Umowy, zawierającego uzasadnienie proponowanych zmian i dotyczy części zamówienia pozostałej do wykonania.

§ 4 TERMIN WYKONANIA UMOWY

1. Przedmiot Umowy zostanie wykonany w terminie 12 miesięcy od zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem § 9 ust. 1 pkt 2. Przez wykonanie przedmiotu Umowy Strony uznają dostawę towaru zgodnie z Umową, przepisami prawa i wymogami producenta.
2. Umowa wygasa po upływie terminu określonego w ust. 1 lub w przypadku wykorzystania maksymalnej kwoty zobowiązania umownego, określonego w § 2 ust. 1.

§ 5 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 towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia ceny brutto 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.

§ 6 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. W przypadku dostarczenia towaru niezgodnego z ofertą, Wykonawca jest zobowiązany do odbioru towaru w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
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.

§ 7 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 § 6 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. b.
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.

§ 8 ODSTĄPIENIE OD UMOWY

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

§ 9 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,

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

1. w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych, poprzez wydłużenie okresu jej realizacji,
2. w przypadku zmiany numeru katalogowego, kodu produktu lub nazwy własnej towaru,
3. w przypadku obniżenia ceny przez Wykonawcę.
4. Zmiana postanowień Umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności, o ile postanowienia Umowy nie stanowią inaczej.

§ 10 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.

|  |  |
| --- | --- |
| WYKONAWCA: | ZAMAWIAJĄCY: |

ZAŁĄCZNIK NR 4 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. Sprzęt medyczny jednorazowego użytku na potrzeby Centralnej Sterylizatornii i Oddziału Okulistykioświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 ustawy Pzp oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

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

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

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

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

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

dnia ………….……. r.

ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SWZ

**Zamawiający:**

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7

75-581 Koszalin

**Wykonawca:**

………………………………………………

……………………………

**Oświadczenie wykonawcy**

**o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1**

**ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Sprzęt medyczny jednorazowego użytku na potrzeby Centralnej Sterylizatornii i Oddziału Okulistyki”oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu składanym na podstawie art. 125 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych dotyczącym braku przesłanek wykluczenia z postępowania złożonym wraz z ofertą w przedmiotowym postępowaniu, są nadal aktualne.

dnia ………….……. r.

ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SWZ

**Zamawiający:**

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7

75-581 Koszalin

**Wykonawca:**

………………………………………………

……………………………

**Oświadczenie wykonawcy**

**o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej składane na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Sprzęt medyczny jednorazowego użytku na potrzeby Centralnej Sterylizatornii i Oddziału Okulistyki”oświadczam, że Wykonawca ……………………………… (*podać pełną nazwę/firmę)* **nie należy/należy**\* do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów, z innym Wykonawcą lub Wykonawcami, którzy w terminie złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu.

\*niepotrzebne skreślić

dnia ………….……. r.