



# SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o.

ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec



SOSNOWIECKI SZPITAL  
MIEJSKI  
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY  
W SĄDZIE REJONOWYM  
KATOWICE - WSCHÓD  
W KATOWICACH  
WYDZIAŁ VIII GOSPODARCY  
KRAJOWEGO REJESTRU  
SĄDOWEGO POD NUMEREM  
1000470320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY  
66 347 000,00 ZŁ

## SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

### MODYFIKACJA

do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu  
nieograniczonego  
o wartości szacunkowej poniżej 209 000 euro

na

## DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH

Oznaczenie wg Wspólnego Słownika Zamówień:

Kod CPV: 33.63.16.00-8 – Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

Numer sprawy: ZP-2200-6/17

### SPIS ZAŁĄCZNIKÓW:

1. Załącznik nr 1 - Formularz oferty,
2. Załącznik nr 2 - Formularz oświadczeń,
3. Załącznik nr 3.1÷3.8 - Formularz asortymentowo – cenowy,
4. Załącznik nr 4 - Wzór umowy,

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia składa się z 38 ponumerowanych stron.

Zmodyfikowaną SIWZ  
zatwierdził Zarząd

## **I. Nazwa i adres zamawiającego**

Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec ul. Szpitalna 1

Regon: 240837054; NIP: 644-35-04-464

Tel. (032) 41 30 125, Fax (032) 41 30 131

[www.szpital.sosnowiec.pl](http://www.szpital.sosnowiec.pl); [zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl](mailto:zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl)

## **II. Opis przedmiotu zamówienia i warunki realizacji przedmiotu zamówienia.**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa preparatów do mycia, dezynfekcji skóry, błon śluzowych, powierzchni i wyrobów medycznych oraz preparatów pielęgnujących skórę. Zamówienie składa się z 8 części tzw. pakietów, z których każdy stanowi oddzielny przedmiot zamówienia.  
Pakiet nr 1 – Preparaty do dezynfekcji i pielęgnacji ran, skóry i błon śluzowych,  
Pakiet nr 2 – Preparaty do mycia i dezynfekcji skóry oraz błon śluzowych,  
Pakiet nr 3 – Preparaty do mycia i dezynfekcji narzędzi i wyrobów medycznych,  
Pakiet nr 4 – Preparaty do dezynfekcji powierzchni,  
Pakiet nr 5 – Preparaty do dezynfekcji i pielęgnacji skóry rąk, mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych i dużych powierzchni,  
Pakiet nr 6 – Preparaty do oczyszczania oraz dezynfekcji wysokiego stopnia powierzchni i wyrobów medycznych,  
Pakiet nr 7 - Gaziki i chusteczki dezynfekcyjne,  
Pakiet nr 8 – Preparaty do dezynfekcji maszynowej oraz konserwacji narzędzi chirurgicznych.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, asortyment i ilości znajduje się w załącznikach nr 3.1 ÷ 3.8 do SIWZ.
3. Składane oferty muszą zawierać pełny zakres przedmiotu zamówienia w zakresie danego pakietu.
4. Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia:
  - 4.1. Środki dezynfekcyjne zawarte w pakietach to kosmetyki, produkty lecznicze, wyroby medyczne oraz produkty biobójcze. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiednio:
    - a) produkty kwalifikowane jako wyrób medyczny- Pakiet 1 poz. 3, 4, 5; Pakiet 3 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6; Pakiet nr 4 poz. 2, 3, 4, 5; Pakiet nr 5 poz. 5, 7, 8; Pakiet nr 6 poz. 1, 2; Pakiet nr 7 poz. 1, 2, 3, 4, 5; Pakiet nr 8 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6.
    - b) produkty kwalifikowane jako produkty biobójcze - Pakiet 4 poz. 1 i Pakiet 5 poz 2 i 4.
    - c) produkty kwalifikowane jako produkty lecznicze - Pakiet 1 poz. 1, 2, 6 ; Pakiet 2 poz. 3, 4, 5, 6, 7, 8:
    - d) Kosmetyki w rozumieniu ustawy z dnia 30 marca 2001 r. o Kosmetykach (j.t. Dz. U. z 2013r. poz. 475 z późn.zm.) - Pakiet 2 poz 1, 2 ; Pakiet 5 poz 1,.
  - 4.2. Środki kwalifikowane jako mieszanina niebezpieczna zaproponowane przez wykonawców muszą posiadać aktualne karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej, które zostaną dostarczone Zamawiającemu w formie elektronicznej po podpisaniu umowy (najpóźniej w dniu pierwszej dostawy) przez Wykonawcę, którego oferta została uznana za najkorzystniejszą. W przypadku jakiegokolwiek zmiany/aktualizacji w/w dokumentów wykonawca zobowiązany jest do przesłania aktualnej wersji dokumentu w formie elektronicznej na adres e-mailowy kierownika Działu Epidemiologii: [kskibinska@szpital.sosnowiec.pl](mailto:kskibinska@szpital.sosnowiec.pl).
5. Termin płatności do 30 dni od daty dostawy zamówionej partii przedmiotu umowy i otrzymania oryginału faktury.
6. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić nie krótszy niż 12 miesięczny okres przydatności do użycia przedmiotu zamówienia od daty dostawy do Szpitala (w Pakiecie nr 2 poz. 4 Zamawiający dopuszcza minimalny termin przydatności do użycia do 6 miesięcy od daty dostawy do Szpitala).

## **III. Termin i miejsce realizacji zamówienia**

1. Przedmiot zamówienia będzie realizowany w terminie od dnia zawarcia umowy do 24 miesięcy lub do wyczerpania wartości umowy w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.
2. Sukcesywne dostawy z rozładunkiem odbywać się będą w miejscach i w ilościach wskazanych w zamówieniu złożonym przez Zamawiającego, w terminie do 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia telefonicznego, e-mailem lub faxem. W trybie tzw. „CITO” (pilnym) do 24 godzin roboczych od dnia złożenia zamówienia.
3. Miejsce dostawy: magazyny aptek Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o., Sosnowiec przy ul. Zegadłowicza 3 oraz przy ul. Szpitalnej 1 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego.

#### IV. Warunki udziału w postępowaniu

##### 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

a) nie podlegają wykluczeniu,

##### 2. Warunki udziału w postępowaniu:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:

a) **kompetencji lub uprawnień** do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – *Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie;*

b) **zdolności technicznej lub zawodowej** - *Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie;*

c) **sytuacji ekonomicznej i finansowej** - *Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie.*

2.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia, na zasadach określonych w art. 23 ustawy Pzp.

##### 3. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania

3.1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w okolicznościach wskazanych w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp. oraz art. 24 ust. 11 Pzp – w przypadku braku złożenia oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp.

3.2. Zamawiający nie wprowadza fakultatywnych przesłanek wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.

#### IV.A Sposób wyboru najkorzystniejszej oferty

Postępowanie jest prowadzone na zasadach określonych w art. 24aa ustawy Pzp. Zamawiający dokona oceny ofert, a następnie zbada czy Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona zgodnie z kryteriami oceny ofert, określonymi w SIWZ, nie podlega wykluczeniu.

#### V. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia.

##### 1. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, należy złożyć:

a) **oświadczenie** według załącznika nr 2 do SIWZ oraz jeżeli nie przynależy do żadnej grupy kapitałowej oświadczenie według załącznika nr 2.1,

b) **aktualny odpis z właściwego rejestru**, lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji (na wezwanie).

Zgodnie z § 10 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego (Dz. U. z 2016 r. poz. 1126) Wykonawca może **wskazać** Zamawiającemu na ogólnie dostępne, i elektronicznie prowadzone bazy z których zamawiający bezpłatnie może pozyskać określone dokumenty potwierdzające sytuację podmiotową wykonawcy poprzez np. podanie linka we wskazanym miejscu załącznika nr 1.

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio § 7 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. poz. 1126).

##### 2. dokumenty dotyczące przedmiotu zamówienia:

2.1. oświadczenie według załącznika nr 1 do SIWZ (oświadczenie, że oferowany asortyment posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu na rynku polskim zgodne z polskim ustawodawstwem)

2.2 dokumenty potwierdzające posiadanie przez oferowane preparaty skuteczności mikrobójczej – tj. protokoły (raporty) badań potwierdzających wymagane spektrum bójcze - w formie papierowej.

2.3. ulotki dla każdego zaoferowanego przedmiotu zamówienia zawierające szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

2.4. CHPL – dla produktu będącego produktem leczniczym

2.5. oświadczenie producenta oferowanego produktu lub oświadczenie Wykonawcy przedkładane, jeżeli w ulotce lub karcie charakterystyki nie ma potwierdzenia parametru ocenianego w kryterium „jakość”.

2.6. karta charakterystyki substancji niebezpiecznej przedkładana, jeżeli w ulotce lub oświadczeniu producenta lub Wykonawcy nie ma potwierdzenia parametru ocenianego w kryterium „jakość”.

2.7. **Zaleca się opisanie przedstawionych dokumentów numerem Pakietu i pozycji, których dotyczą.**

- 2.8. Wszystkie w/w dokumenty powinny być przedstawione w formie oryginałów lub kserokopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez osoby(ę) uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy.
- 2.9. Dokumenty wymienione w pkt. 2.1 – 2.4. są traktowane jako dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego (dotyczą wszystkich pozycji we wszystkich pakietach).
- 2.10. W niniejszym postępowaniu w zakresie wskazanym w tabelach w pkt. XII SIWZ, dokumenty (tj. dokumenty wskazane w pkt. 2.2., 2.3., 2.5. oraz 2.6.) występują w charakterze dokumentu stanowiącego podstawę oceny i wymagane są celem dokonania na ich podstawie oceny złożonej oferty w ramach kryterium jakościowego. W związku z tym stanowią one treść oferty w ocenianym zakresie i nie będzie miał zastosowania w stosunku do nich art. 26 ust. 3 ustawy Pzp.**
3. Dla Wykonawców występujących wspólnie (spółka cywilna, konsorcjum) ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Oferta winna zawierać dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego (forma pełnomocnictwa: oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza).
- 3.1. Dokumenty związane z brakiem podstaw do wykluczenia z przetargu wspólnicy spółki cywilnej i konsorcjanci muszą złożyć oddzielnie, tj. każdy ze współników/konsorcjantów musi przedłożyć **oddzielne oświadczenie, dotyczące wyłącznie jego osoby.**
4. Pełnomocnictwo – jeśli Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik.  
Forma pełnomocnictwa: oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza.
5. Wykonawca składa również wypełnione czytelnie, podpisane i opieczętowane przez osobę/osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy:
- formularz ofertowy wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ,
  - formularz oświadczeń wg wzoru stanowiącego załącznik nr 2 / 2.1. do SIWZ,
  - formularz/e asortymentowo-cenowe wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3.1 ÷ 3.8 do SIWZ (dla pakietów, do których wykonawca przystępuje).
6. Zamawiający wymaga, aby dokumenty określone w pkt. 1 i 5 sporządzone były zgodnie z załącznikami w pełnym brzmieniu. Tym samym zaleca się wypełnienie załączników nr 1, 2, 2.1, 3.1÷3.8 (odpowiednio) na drukach stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ.
7. Zgodnie z art. 24aa ust. 1 Pzp zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wzywa wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia dokumentów **określonych w pkt. 1b** potwierdzających brak podstaw wykluczenia.

## **VI. Wymagania dotyczące wadium**

1. Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości:
- Dla Pakietu nr 1 – 2 900,00 zł
  - Dla Pakietu nr 2 – 3 300,00 zł
  - Dla Pakietu nr 3 – 1 600,00 zł
  - Dla Pakietu nr 4 – 2 400,00 zł
  - Dla Pakietu nr 5 – 6 000,00 zł
  - Dla Pakietu nr 6 – 600,00 zł
  - Dla Pakietu nr 7 – 1 100,00 zł
  - Dla Pakietu nr 8 – 800,00 zł
2. Wadium należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy:  
**Bank PKO BP S.A. o/Sosnowiec, numer konta: 59 1020 2498 0000 8402 0025 7089**  
z oznaczeniem:  
**ZP-2200-6/17 DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH**
3. Wadium musi być wniesione do Zamawiającego przed terminem składania oferty.
4. Wadium może być wnoszone w formie:
- a) pieniądza (przelew),
  - b) poręczeń bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
  - c) gwarancji bankowych,
  - d) gwarancji ubezpieczeniowych,
  - e) poręczeń udzielanych przez podmioty, o których mowy w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada

2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2014r., poz. 1804 oraz z 2015r. poz. 978 i 1240).

4.1 Wadium w formie ww. poręczeń i gwarancji należy wnieść do kasy Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o. w Sosnowcu, ul. Szpitalna 1. Zaleca się, aby kserokopia gwarancji lub poręczenia była dołączona do oferty.

4.2. W przypadku wnoszenia wadium w **formie pieniężnej**, Wykonawca z zachowaniem właściwej staranności winien dokonać **przelewu pieniężnego** z odpowiednim wyprzedzeniem, gdyż za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej przyjmuje się termin uznania kwoty wadium na podanym wyżej rachunku bankowym Zamawiającego.

5. Zamawiający zwróci wadium na zasadach określonych w ustawie Pzp.

6. Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w ustawie Pzp.

## **VII. Informacja o sposobie porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów, wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami**

1. Zamawiający dopuszcza elektroniczną formę porozumiewania się z Wykonawcami za pomocą e-maila oraz faxu. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faxem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej potwierdza fakt ich otrzymania.

2. Zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, nie później jednak niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

4. Zgodnie z art. 38 ust. 1a ustawy Prawo zamówień publicznych, jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosków, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.

5. Zgodnie z art. 38 ust. 1b ustawy Prawo zamówień publicznych przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 2.

Do kontaktu z Wykonawcami w sprawach jw. upoważniony jest Dział Zamówień Publicznych, e – mail: [zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl](mailto:zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl)  
Tel.: (32) 41 30 125, 130 fax. 41 30 131

## **VIII. Opis sposobu przygotowania oferty**

1. Wykonawca winien zapoznać się ze wszystkimi rozdziałami oraz załącznikami składającymi się na Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę, zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na dowolną część zamówienia lub wszystkie części.

3. Formularz ofertowy należy wypełnić według warunków i postanowień SIWZ. W przypadku, gdy jakkolwiek część z tych dokumentów nie dotyczy Wykonawcy Zamawiający zaleca wpisanie: „nie dotyczy”.

4. Ofertę należy sporządzić czytelnie w języku polskim w formie pisemnej.

5. Oferta, wszelkie składane dokumenty i oświadczenia muszą być podpisane przez osobę lub osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy. Podpisy powinny być czytelne lub opatrzone imienną pieczęcią.

6. Wszystkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy dostarczyć przetłumaczone na język polski.

7. Oferta wraz z wszystkimi załączonymi dokumentami i oświadczeniami powinna stanowić jedną całość. Wszystkie strony należy połączyć z sobą (zszyć, spiąć, zbindować lub w inny sposób).

8. Wszelkie poprawki lub zmiany dokonane w treści oferty muszą być parafowane przez osoby wskazane w pkt. 5. Brak parafy powoduje uznanie poprawki za nieistniejącą.

9. W sytuacji, gdy oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. 2003r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.), Wykonawca winien **wraz z uzasadnieniem** w sposób nie budzący wątpliwości zastrzec, które spośród zawartych w ofercie informacji stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania. Informacje te winny być umieszczone odrębnie od pozostałych informacji zawartych w ofercie, w osobnej wewnętrznej kopercie, oznaczonej klauzulą o treści: „**DOKUMENT**

10. Ofertę należy umieścić w zamkniętej kopercie, opisanej w następujący sposób:

Nazwa, adres Wykonawcy:.....  
Oferta do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:  
**DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH**  
**ZP-2200-6/17**  
**Nie otwierać przed ~~23.02.2017r.~~, 28.02.2017r. godz. 10<sup>30</sup>”**

11. Wycofanie oferty lub jej zmiany:

- a) Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty bądź wycofać ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian bądź wycofaniu oferty przed upływem terminu składania ofert
- b) Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone na takich samych zasadach jak składana oferta – w zamkniętej kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „zmiana”.
- c) Koperty oznaczone napisem „zmiana” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmianę i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonania zmian zostaną dołączone do oferty.
- d) Oferta wycofana zostanie zwrócona Wykonawcy na jego koszt.

## IX. Termin związania ofertą

1. Termin związania ofertą wynosi 30 dni, licząc od upływu terminu składania ofert.

## X. Miejsce i termin składania i otwarcia ofert

1. Oferty należy złożyć w Sosnowieckim Szpitalu Miejskim sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, Sekretariat III piętro do dnia ~~23.02.2017r.~~ 28.02.2017r. do godz. 10<sup>00</sup>.
2. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Zamawiający otworzy oferty w dniu ~~23.02.2017r.~~ 28.02.2017r. o godz. 10<sup>30</sup> w Dziale Zamówień Publicznych Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, budynek przy portierni głównej. Otwarcie ofert jest jawne.

## XI. Opis sposobu obliczenia ceny

1. Wykonawca podaje cenę ofertową na formularzu ofertowym (załącznik nr 1).  
Sposób obliczenia ceny (odpowiednio w Załącznikach 3.1 ÷ 3.8):  
wartość poszczególnego asortymentu: cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto,  
**WARTOŚĆ OGÓŁEM:**  
**netto:** zsumowane wartości netto (w kolumnie),  
**brutto:** zsumowane wartości brutto (w kolumnie).
2. Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków.
3. Cena oferty powinna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmujący wartość oferty, koszty dostawy do Zamawiającego, ubezpieczenia na czas transportu.
4. Ceny jednostkowe, cena łączna, podatek VAT należy podać do dwóch miejsc po przecinku.
5. Cena ma być wyrażona w złotych polskich.
6. Cena winna być obliczona na podstawie cen jednostkowych wg asortymentu określonego w załączniku 3.1 ÷ 3.8 do SIWZ.
7. ***W przypadku, gdy Wykonawca oferuje asortyment w opakowaniach zawierających inną ilość niż wskazana w formularzu asortymentowo - cenowym należy to zaznaczyć w formularzu asortymentowo – cenowym, a ilość jednostek przeliczyć na wymaganą przez Zamawiającego do dwóch miejsc po przecinku.***

## UWAGA!

1. Wszystkie kwoty wskazane w formularzu ofertowym i formularzu asortymentowo-cenowym należy podać w zaokrągleniu do pełnych groszy (do dwóch miejsc po przecinku) zgodnie z zasadą określoną

w §5 ust. 6 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 listopada 2008 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, (...) (Dz. U. Nr 212, poz. 1337)- "końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza".

2. Jeżeli zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrz wspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

## **XII. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny ofert:**

### **Dla Pakietu nr 1:**

Cena – 97%

jakość – 3%

### **dla Pakietów od 2 do 8:**

cena – 95%

jakość – 5%

### **Sposób obliczania liczby punktów w kryterium „cena”:**

**Dla Pakietu nr 1:**

$$Pc = (C_{\min} / C_n) \times 100 \times 97\%$$

**Dla Pakietów nr 2 - 8:**

$$Pc = (C_{\min} / C_n) \times 100 \times 95\%$$

Gdzie:

$C_{\min}$  – cena najniższa spośród badanych ofert,  $C_n$  – cena badanej oferty

100 – stały współczynnik, Pc – liczba punktów w kryterium „cena” przyznana danej ofercie

### **Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty w kryterium jakość :**

**Dla Pakietu nr 1:**

$$J = (J_n / J_{\max}) \times 100 \times 3\%$$

**Dla Pakietu nr 2 - 8:**

$$J = (J_n / J_{\max}) \times 100 \times 5\%$$

Gdzie:

$J_n$  – ilość podpunktów w badanej ofercie

$J_{\max}$  – maksymalna możliwa ilość podpunktów do uzyskania w kryterium „jakość” w zakresie poszczególnych pakietów

100 – stały współczynnik, J – liczba punktów w kryterium „jakość” przyznana danej ofercie

Ocena kryterium „jakość” zostanie dokonana na podstawie informacji zamieszczonych w wymaganych dokumentach (wskazanych w tabelach poniżej) załączonych do oferty. Jeżeli z załączonych dokumentów nie będzie wynikało spełnienie przez zaoferowany produkt ocenianego warunku – Zamawiający przyzna 0 punktów w kryterium „jakość” w tym zakresie.

Ocenić będą produkty oferowane w zakresie każdego pakietu w wymienionych pozycjach.

Zamawiający przyzna podpunkty w kryterium „jakość” zgodnie z następującym systemem:

### **Pakiet nr 1**

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
Poz. nr 5	Produkt na bazie octenidyny	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt na bazie innej substancji	0	

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 1 wynosi 10 punktów

### **Pakiet nr 2**

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
Poz. 1	Produkt bez zawartości mydła	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością mydła	0	
	Produkt bez zawartości dioksanu	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością dioksanu	0	
	Produkt bez zawartości triclosanu	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością triclosanu	0	

	Produkt testowany dermatologicznie	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie testowany dermatologicznie	0	
Poz. 2	Produkt bez zawartości mydła	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością mydła	0	
	Produkt bez zawartości dioksanu	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością dioksanu	0	
	Produkt testowany dermatologicznie	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie testowany dermatologicznie	0	
	Produkt bez zawartości triclosanu	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością triclosanu	0	

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 2 wynosi 30 punktów

### Pakiet nr 3

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
Poz. 1	Produkt z dodatkiem chlorheksydyny	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt na bazie innej substancji	0	
Poz. 2	Brak aktywatora	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt posiada aktywator	0	
Poz. 3	Brak aktywatora	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt posiada aktywator	0	
Poz. 4	Produkt posiada pozytywną opinię producenta endoskopów sztywnych R. Wolf	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie posiada pozytywnej opinii producenta endoskopów sztywnych R. Wolf	0	
Poz. 5	Produkt posiada pozytywną opinię producenta endoskopów Olympus	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie posiada pozytywnej opinii producenta endoskopów Olympus	0	
Poz. 6	Produkt posiada pozytywną opinię producenta endoskopów R. Wolf	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie posiada pozytywnej opinii producenta endoskopów R. Wolf	0	

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 3 wynosi 100 punktów

### Pakiet nr 4

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
Poz. 1	Produkt można łączyć z preparatami myjącymi	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produktu nie można łączyć z preparatami myjącymi	0	
Poz. 2	Możliwość rozszerzenia spektrum bójczego o S, w zachowanym stężeniu roboczym max. 0,5% i w czasie działania max. do/ lub równym 30 min	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Brak możliwości rozszerzenia spektrum bójczego o S, w zachowanym stężeniu roboczym max. 0,5% i w czasie działania max. do/ lub równym 30 min	0	
	Dopuszczenie do powierzchni mających kontakt z żywnością	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Brak dopuszczenia do powierzchni mających kontakt z żywnością	0	
Poz. 3	Skrócony czas działania do 30 sek.	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji

	Brak możliwości skróconego czasu działania do 30 sek.	0	niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
Poz. 4	Zastosowanie do dezynfekcji powierzchni	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Brak zastosowania do dezynfekcji powierzchni	0	
Poz. 5	opakowanie typu tuba z możliwością wielokrotnego otwarcia i zamknięcia	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Inne opakowanie	0	

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 4 wynosi 70 punktów

#### Pakiet nr 5

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
Poz. 1	Produkt z zawartością kwasu hialuronowego	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt bez zawartości kwasu hialuronowego	0	
	Produkt z zawartością kolagenu i elastyny	10	
	Produkt bez zawartości kolagenu i elastyny	0	
Poz. 2	Produkt w postaci żelu	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt w innej postaci	0	
	<del>kompatybilność z dozownikiem typu Sterisol potwierdzona przez producenta dozowników</del>	<del>10</del>	<del>ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy</del>
	<del>Brak kompatybilności z dozownikiem typu Sterisol</del>	<del>0</del>	
	Podane spektrum osiągane w 30 sek.	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Podane spektrum osiągane w czasie powyżej 30 sek.	0	
Poz. 4	Produkt w postaci żelu	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt w innej postaci	0	
	<del>Kompatybilny z dozownikiem typu Dermados</del>	<del>5</del>	<del>ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy</del>
	<del>Brak kompatybilności z dozownikiem typu Dermados</del>	<del>0</del>	
	Podane spektrum osiągane w 30 sek.	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Podane spektrum osiągane w czasie powyżej 30 sek.	0	
Poz. 5	Produkt w postaci płynnej	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt w innej postaci	0	
Poz. 7	Produkt z zawartością 3 enzymów: proteazy, lipazy i amylazy	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt bez zawartości 3 enzymów: proteazy, lipazy i amylazy	0	
	Kompatybilność z produktem zaferowanym w poz. 5	10	
	Produkt nie kompatybilny z produktem z poz. 5	0	
Poz. 8	Produkt bez zawartości pochodnych guanidyny	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością pochodnych guanidyny	0	
	Produkt bez zawartości glutaprotamin	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt z zawartością glutaprotamin	0	
	<del>Produkt dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością</del>	<del>5</del>	<del>ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy</del>
	<del>Brak dopuszczenia do powierzchni mających kontakt z żywnością</del>	<del>0</del>	
	pH silnie zasadowe*	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Ph inne niż silnie zasadowe *	0	

\* pH: 1-3 silnie kwaśne, 4-6 słabo kwaśne, 7 obojętne, 8-10 słabo zasadowe, 11-13 silnie zasadowe

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 5 wynosi 60 punktów

#### Pakiet nr 6

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
---------	-----------------------------	----------------	----------

Poz. 1	Produkt w postaci płynnej	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt w innej postaci	0	
	Aktywność roztworu roboczego min. 8 h	10	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Aktywność roztworu roboczego krótsza niż 8 h	0	
Poz. 2	na bazie naturalnych terpenów	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	na innej bazie	0	

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 6 wynosi 30 punktów

#### Pakiet nr 7

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
Poz. 1	Gaziki złożone min. 3-krotnie, posiadające min. 6 warstw włókniny	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Gaziki nie spełniające wyżej wskazanego wymagania	0	
Poz. 2	Gramatura 55-60 g/m <sup>2</sup>	5	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Gramatura powyżej 60 g/m <sup>2</sup>	15	
Poz. 4	opakowanie typu tuba z możliwością wielokrotnego otwarcia i zamknięcia	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Inne opakowanie	0	

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 7 wynosi 60 punktów

#### Pakiet nr 8

pozycja	Rodzaj parametru ocenianego	Liczba punktów	dokument
Poz. 1	Produkt kompatybilny z pozycją 2, 3, 4	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie kompatybilny z pozycją 2, 3, 4	0	
Poz. 2	Produkt kompatybilny z pozycją 1, 3, 4	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie kompatybilny z pozycją 1, 3, 4	0	
Poz. 3	Produkt kompatybilny z pozycją 1, 2, 4	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie kompatybilny z pozycją 1, 2, 4	0	
Poz. 4	Produkt kompatybilny z pozycją 1, 2, 3	20	ulotka lub karta charakterystyki substancji niebezpiecznej lub oświadczenie producenta lub Wykonawcy
	Produkt nie kompatybilny z pozycją 1, 2, 3	0	

Maksymalna ilość punktów możliwa do uzyskania w ocenie jakości w Pakiecie nr 8 wynosi 80 punktów

Oferta Wykonawcy, który zaoferuje przedmiot zamówienia o cechach wskazanych w tabeli otrzyma odpowiednią ilość podpunktów.

#### Szczegółowy opis zasady dokonywania oceny oferty dla kryterium jakości:

- Jeżeli w określonym kryterium – parametrze wszystkie przedstawione do oceny produkty są jednakowe i nie można wskazać produktów lepszych i gorszych, to wszystkim wykonawcom przyznawana jest maksymalna liczba punktów,
- Jeżeli możliwe jest zróżnicowanie przedstawionych do oceny produktów w zakresie określonego kryterium – parametru, wskazuje się produkt najlepszy, któremu przyznaje się wskazaną maksymalną ilość punktów, zaś produktom nie posiadającym ocenianego parametru przyznaje się liczbę punktów „0”,
- Suma punktów poszczególnych podkryteriów stanowi liczbę punktów przyznaną danemu wykonawcy za kryterium jakość w zakresie ocenianego Pakietu,
- Wyliczenie punktów zostanie dokonane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku,
- Z przeprowadzonej oceny jakości komisja sporządza protokół zawierający zestawienie wszystkich produktów przedstawionych do oceny z podaniem nazwy handlowej, rodzaju i wielkości opakowania oraz nazwy producenta,
- Punktacją przyznana przez komisję stanowi podstawę do dokonania oceny ofert

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z największą liczbą punktów za oba kryteria.

Każda część – Pakiet będzie rozpatrywany oddzielnie.

### **XIII. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

### **XIV. Pozostałe reguły postępowania**

1. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1, pkt.7 ustawy Pzp.
4. Zamawiający nie wskazuje części kluczowych zamówienia i nie wymaga osobistego ich wykonania.
5. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
  - 5.1.. Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale podwykonawcy, musi wyraźnie w ofercie wskazać, jaką część (zakres zamówienia) **wykonywać będzie rzeczywiście w jego imieniu podwykonawca oraz podać firmę podwykonawcy**. Należy w tym celu wypełnić odpowiednio oświadczenie według pkt. 7 załącznika nr 1 – Formularz oferty. Jeżeli Wykonawca zostawi punkt 7 w formularzu niewypełniony, zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi wykonawcy, bez udziału podwykonawców.
  - 5.2.. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, o ile są już znane, podał nazwy albo imiona i nazwiska oraz dane kontaktowe podwykonawców i osób do kontaktu z nimi, zaangażowanych w wykonaniu zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia Zamawiającego o wszelkich zmianach danych, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.
  - 5.3. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.
6. Zamawiający nie określa liczby części zamówienia, na którą Wykonawca może złożyć ofertę, ani maksymalnej liczby części, na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy.
7. Zgodnie z Księgą Jakości Zarządzania Środowiskowego oraz Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy – pkt. 7.4.2 Zamawiający dokona oceny dostawców/Wykonawców.

### **XV. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego**

Wzór umowy stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.

### **XVI. Informacje o formalnościach, jakie powinny być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.**

1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia (faksem lub drogą elektroniczną) o wyborze najkorzystniejszej oferty.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę przed terminem 5 dni od dnia przekazania informacji o wyborze oferty, jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta.
3. Miejsce i termin podpisania umowy Zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania Wykonawcy.
4. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez Wykonawców, o których mowa w art. 23 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

### **XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia**

W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

### Formularz oferty

Nazwa Wykonawcy: .....

siedziba/adres: .....

Regon: ..... NIP: ..... KRS: .....

telefon:.....fax: .....

e-mail:.....

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem<sup>1</sup>? **TAK / NIE**

Jeżeli dokumentacja wymagana w pkt. V. 1 b) SIWZ jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji: .....

1. Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na: **DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH**, oferuję wykonanie przedmiotowego zamówienia na warunkach określonych w SIWZ za cenę:

#### Pakiet nr .....\*

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

\* wpisać właściwy nr Pakietu i powielić **tabelę** tyle razy, do ilu pakietów Wykonawca przystępuje

#### 2. Warunki płatności:

Oferujemy płatność w terminie do 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego faktury wystawionej po dostawie zamówionej części przedmiotu zamówienia.

#### 3. Termin wykonania zamówienia:

Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą w terminie do 24 miesięcy lub do wyczerpania wartości umowy w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.

#### 4. Oświadczam, że:

1. Projekt umowy został przeze mnie zaakceptowany.
2. Zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
3. Jestem związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ.

#### 5. Oświadczam, że oferowane produkty posiadają:

- a) dla produktów kwalifikowanych jako **wyrób medyczny** - oświadczenie, że oferowany asortyment posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu na rynku polskim zgodne z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2015r., poz. 879 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie, o ile oferowany przedmiot jest wyrobem medycznym: Pakiet 1 poz. 3,4,5; Pakiet 3 poz. 1,2, 3,4 ,5, 6; Pakiet 4 poz. 2,3,4,5; Pakiet 5 poz. 5,7,8; Pakiet 6 poz. 1,2; Pakiet 7 poz. 1, 2,3,4,5; Pakiet 8 poz. 1,2,3,4,5,6.

<sup>1</sup> Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

**Mikroprzedsiębiorstwo:** przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

**Małe przedsiębiorstwo:** przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

**Średnie przedsiębiorstwa:** przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

- b) dla produktów kwalifikowanych jako **produkty biobójcze** - pozwolenie na obrót produktami biobójczymi, o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych (Dz.U.z 2002r. Nr 175 poz. 1433) tj.: dla Pakietu 4 poz. 1 i Pakietu 5 poz 2 i 4.
- c) dla produktów kwalifikowanych jako **produkty lecznicze** - pozwolenie na obrót produktami leczniczymi, o którym mowa w ustawie Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008 r. nr 45, poz. 271 z późn. zm.). Pakiet 1 poz. 1, 2, 6 ; Pakiet 2 poz. 3, 4, 5, 6, 7, 8.
- d) dla **kosmetyków** w rozumieniu ustawy z dnia 30 marca 2001 r. o Kosmetykach (j.t. Dz. U. z 2013r. poz. 475) - potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP) zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. Pakiet 2 poz. 1, 2 ; Pakiet 5 poz. 1,.

**6. Oświadczam, że** wybór mojej/naszej oferty:

- a) nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług;
- b) będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie i wartości:

.....  
 (należy wskazać nazwę/rodzaj towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania oraz ich wartość bez kwoty podatku od towarów i usług)

**7. Podwykonawstwo:**

<b>Podwykonawstwo:</b>	<b>Odpowiedź:</b>								
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie								
	Jeżeli <b>tak i o ile jest to wiadome</b> , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców:								
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Podwykonawca (nazwa/adres):</td> <td>Zakres:</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>	Podwykonawca (nazwa/adres):	Zakres:						
	Podwykonawca (nazwa/adres):	Zakres:							
.....									

Data: .....

.....  
 (podpis i pieczętka osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Załącznik nr 2

ZP-2200-6/17

Wykonawca: (dla wspólników spółki cywilnej wypełnić odrębnie dla każdej osoby)

.....

.....

*(pełna nazwa/firma lub imię i nazwisko*

*Adres, w zależności od podmiotu:*

*NIP/PESEL)*

**Oświadczenie wykonawcy**

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Pzp

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.

Data: .....

.....

Podpisy i pieczęć imienna osób uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy, w przypadku oferty wspólnej – podpis każdego z Wykonawców składających ofertę wspólną

**Załącznik nr 2.1 - UWAGA! Załącznik przedłożyć w terminie do 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Szpitala informacji dotyczących kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie, cen ofert.**  
**(dla wspólników spółki cywilnej wypełnić odrębnie dla każdej osoby)**  
**Załącznik powinien być złożony w formie pisemnej**

ZP-2200-6/17

## OŚWIADCZENIE O PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ

Ja, niżej podpisany .....  
(imię i nazwisko składającego oświadczenie)

Będąc upoważnionym do reprezentowania Wykonawcy:

.....  
(nazwa Wykonawcy)

.....  
(adres siedziby Wykonawcy)

Niniejszym oświadczam, że\*:

- Wykonawca nie przynależy do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331 z późn. zm.), z Wykonawcami, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

- Wykonawca przynależy do tej samej grupy kapitałowej łącznie z nw. Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.\*\*:

Nazwa Wykonawcy (który złożył ofertę w postępowaniu)	Siedziba

UWAGA:

Jeżeli Wykonawca nie przynależy do żadnej grupy kapitałowej może złożyć **wraz z ofertą** oświadczenie o treści:

Oświadczam, że Wykonawca nie przynależy do **żadnej grupy kapitałowej**, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331 z późn. zm.),

Data: .....

.....  
Podpisy i pieczęć imienna osób uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy,  
w przypadku oferty wspólnej – podpis każdego z Wykonawców składających ofertę wspólną

\* **niepotrzebne skreślić**

\*\* Wraz ze złożeniem oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej z Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty, Wykonawca może przedstawić dowody wskazujące, że istniejące powiązania z ww. Wykonawcami nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

**Załącznik nr 4**  
**ZP-2200-6/17**

UMOWA NR ..... - wzór

zawarta w dniu ..... pomiędzy:

**Sosnowieckim Szpitalem Miejskim sp. z o.o.,**

41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym w Katowicach, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000476320

posiadającym NIP: 644-35-04-464, Regon 240837054, będącego płatnikiem VAT,

wysokość kapitału zakładowego: 68 347 000,00 zł

reprezentowanym przez **Zarząd:**

.....

.....

zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”

a

firmą ..... z siedzibą w ....., zarejestrowaną w / wpisaną do .....

pod nr .....

posiadającą NIP: ....., Regon nr .....

reprezentowaną przez:

.....

zwaną w dalszej części umowy „Wykonawcą”.

W rezultacie przeprowadzenia przez Zamawiającego – zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (t.j. Dz.U. z 2015r. poz. 2164 z późn. zm.), przetargu nieograniczonego znak **ZP-2200-6/17** została zawarta umowa o następującej treści:

**§1**

**PRZEDMIOT UMOWY**

1. Przedmiotem umowy jest dostawa preparatów do mycia, dezynfekcji skóry, błon śluzowych, powierzchni i wyrobów medycznych oraz preparatów pielęgnujących skórę (Pakiet nr ...), zwanych w dalszej części umowy przedmiotem umowy, w asortymencie, ilościach i cenach określonych w załączniku do niniejszej umowy.
2. Zaoferowany przedmiot zamówienia:
  - 2.1. posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu i stosowania, tj.:
    - a) dla produktów kwalifikowanych jako **wyrób medyczny** - oświadczenie, że oferowany asortyment posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2015r., poz. 879 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie, o ile oferowany przedmiot jest wyrobem medycznym: Pakiet 1 poz. 3,4,5; Pakiet 3 poz. 1,2, 3,4 ,5, 6; Pakiet 4 poz. 2,3,4,5; Pakiet 5 poz. 5,7,8; Pakiet 6 poz. 1,2; Pakiet 7 poz. 1, 2,3,4,5; Pakiet 8 poz. 1,2,3,4,5,6.
    - b) dla produktów kwalifikowanych jako **produkty biobójcze** - pozwolenie na obrót produktami biobójczymi, o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych (Dz.U.z 2002r. Nr 175 poz. 1433) tj.: dla Pakietu 4 poz. 1 i Pakietu 5 poz 2 i 4.
    - c) dla produktów kwalifikowanych jako **produkty lecznicze** - pozwolenie na obrót produktami leczniczymi, o którym mowa w ustawie Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008 r. nr 45, poz. 271 z późn. zm.). Pakiet 1 poz. 1, 2, 6 ; Pakiet 2 poz. 3, 4, 5, 6, 7, 8.
    - d) dla **kosmetyków** w rozumieniu ustawy z dnia 30 marca 2001 r. o Kosmetykach (j.t. Dz. U. z 2013r. poz. 475) - potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP) zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. Pakiet 2 poz. 1, 2 ; Pakiet 5 poz. 1,.
  - 2.2. posiada karty charakterystyki produktu niebezpiecznego dla zaoferowanych produktów kwalifikowanych jako produkty niebezpieczne.
  - 2.3. posiada karty charakterystyki produktu leczniczego dla zaoferowanych produktów leczniczych,
  - 2.4. Dokumenty wymienione w pkt. 2.2. zostaną dostarczone Zamawiającemu w formie elektronicznej po podpisaniu umowy (najpóźniej w dniu pierwszej dostawy). W przypadku jakiegokolwiek zmiany/aktualizacji w/w dokumentów wykonawca zobowiązany jest do przesłania aktualnej wersji

dokumentu w formie elektronicznej na adres e-mailowy kierownika Działu Epidemiologii:  
[kskibinska@szpital.sosnowiec.pl](mailto:kskibinska@szpital.sosnowiec.pl)

- 2.5. Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstąpieniem od umowy nawet w części.

## §2

### WYNAGRODZENIE

1. Całkowitą wartość przedmiotu umowy ustala się w oparciu o przedstawiony do przetargu formularz oferty oraz formularz asortymentowo - cenowy na łączną kwotę w wysokości:  
Pakiet nr ... netto ..... tj. ....zł brutto  
słownie ..... zł
2. Wartość brutto przedmiotu umowy zawiera koszt przedmiotu umowy oraz wszelkie koszty związane z dostarczeniem i rozładunkiem przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego, zakładany zysk, należne podatki, koszt ubezpieczenia obowiązkowego i inne koszty, które występują.

## § 2A

### ZMIANY WYNAGRODZENIA

1. W przypadku, gdy w okresie obowiązywania umowy nastąpi zmiana:
  - 1.1 wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę uregulowanego w ustawie z dnia 10 października 2002 roku o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. Nr 200, poz. 1679 ze zmianami);
  - 1.2 zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,oraz gdy zmiana ta lub zmiany będą miały wpływ na koszty wykonania umowy przez Wykonawcę – zastosowanie mają zasady wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, określone w ust. 2-8.
2. Zmiana wysokości wynagrodzenia wymaga zmiany umowy w drodze pisemnego aneksu.
3. Wykonawca może przekazać Zamawiającemu pisemny wniosek o dokonanie zmiany umowy najwcześniej w dniu wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1. Wniosek powinien zawierać propozycję zmiany umowy w zakresie wysokości wynagrodzenia wraz z jej uzasadnieniem oraz dokumenty niezbędne do oceny przez Zamawiającego, czy zmiany, o których mowa w ust. 1, mają lub będą miały wpływ na koszty wykonania umowy przez Wykonawcę oraz w jakim stopniu zmiany tych kosztów uzasadniają zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy określonego w umowie, a w szczególności:
  - a) przyjęte przez Wykonawcę zasady kalkulacji wysokości kosztów wykonania umowy oraz założenia co do wysokości dotychczasowych oraz przyszłych kosztów wykonania umowy, wraz z dokumentami potwierdzającymi prawidłowość przyjętych założeń – takimi jak umowy o pracę lub dokumenty potwierdzające zgłoszenie pracowników do ubezpieczeń,
  - b) wykazanie wpływu zmian, o których mowa w ust. 1, na wysokość kosztów wykonania umowy przez Wykonawcę,
  - c) szczegółową kalkulację proponowanej zmienionej wysokości wynagrodzenia Wykonawcy oraz wykazanie adekwatności propozycji do zmiany wysokości kosztów wykonania umowy przez Wykonawcę.
4. W terminie 1 miesiąca od otrzymania wniosku, o którym mowa w ust. 3, Zamawiający może zwrócić się do Wykonawcy o jego uzupełnienie, poprzez przekazanie dodatkowych wyjaśnień, informacji lub dokumentów (oryginałów do wglądu lub kopii potwierdzonych za zgodność z oryginałami).
5. Zamawiający zajmie pisemne stanowisko wobec wniosku Wykonawcy, w terminie 1 miesiąca od dnia otrzymania kompletnego – w jego ocenie – wniosku. Za dzień przekazania stanowiska uznaje się dzień jego wysłania na adres właściwy dla doręczeń pism dla Wykonawcy.
6. W przypadku uwzględnienia wniosku Wykonawcy przez Zamawiającego, Strony podejmą działania w celu uzgodnienia treści aneksu do umowy oraz jego podpisania. Zmiana wysokości wynagrodzenia Wykonawcy dotyczyć będzie części przedmiotu umowy wykonanego po dniu zawarcia aneksu.
7. Zamawiający może przekazać Wykonawcy pisemny wniosek o dokonanie zmiany umowy, w przypadku wydania przepisów wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1. Wniosek powinien zawierać co najmniej propozycję zmiany umowy w zakresie wysokości wynagrodzenia oraz powołanie zmian przepisów.
8. Przed przekazaniem wniosku, o którym mowa w ust. 7, Zamawiający może zwrócić się do Wykonawcy o udzielenie informacji lub przekazanie wyjaśnień lub dokumentów (oryginałów do wglądu lub kopii potwierdzonych za zgodność z oryginałem) niezbędnych do oceny przez Zamawiającego, czy zmiany, o których mowa w ust. 1, mają lub będą miały wpływ na koszty wykonania umowy przez Wykonawcę oraz

w jakim stopniu zmiany tych kosztów uzasadniają zmianę wysokości wynagrodzenia. Rodzaj i zakres tych informacji określi Zamawiający. Postanowienia ust. 4-6 stosuje się odpowiednio, z tym, że Wykonawca jest zobowiązany w każdym przypadku do zajęcia pisemnego stanowiska w terminie do 1 miesiąca od dnia otrzymania wniosku od Zamawiającego.

9. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę postanowień ust. 8, Zamawiający jest uprawniony do wypowiedzenia umowy, z zachowaniem 1 miesięcznego okresu wypowiedzenia.
10. Wartość umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 może ulec zmianie w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT lub w przypadku zmian cenowych korzystnych dla Zamawiającego.
11. Ceny brutto wynikające ze zmiany obowiązującej stawki VAT ulegną zmianie, przy zachowaniu cen netto podanych w ofercie.
12. Wynagrodzenie należne Wykonawcy podlega automatycznej waloryzacji (bez obowiązku wprowadzenia aneksem) odpowiednio o kwotę podatku VAT, wynikającą ze stawki tego podatku, obowiązującą w chwili powstania obowiązku podatkowego.
13. Zmiana będzie dotyczyć wyłącznie tej części wynagrodzenia Wykonawcy, do której zgodnie z przepisami prawa powinna być stosowana zmieniona stawka podatku.
14. Strony zastrzegają prawo do negocjacji cen jednostkowych w przypadku konieczności zapłaty Wykonawcy ceny wyższej, powstałej w wyniku zmiany stawki podatku VAT

### **§ 3**

#### **SPOSÓB PŁATNOŚCI**

1. Należność za zrealizowaną dostawę płatna będzie w złotych polskich na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT (opisanej numerem umowy).
2. Zapłata należności przez Zamawiającego za dostarczoną partię przedmiotu umowy nastąpi w terminie do 30 dni od daty otrzymania oryginału prawidłowo wystawionej faktury. Datę otrzymania faktury dokumentuje umieszczona na niej prezentata Zamawiającego.
3. Zapłata należności przez Zamawiającego za dostarczoną partię przedmiotu umowy nastąpi przelewem na rachunek Wykonawcy:  
Nazwa banku:..... Nr konta bankowego.....
4. Zmiana konta bankowego będzie wprowadzona aneksem do umowy.
5. Za datę zapłaty strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

### **§ 4**

#### **TERMINY I SPOSÓB REALIZACJI**

1. Niniejsza umowa będzie realizowana w terminie do 24 miesięcy lub do wyczerpania wartości umowy w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do Zamawiającego i rozładować przedmiot umowy na własny koszt i ryzyko w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia telefonicznego, e-mailem lub faxem. W trybie tzw. „CITO” (pilnym) do 24 godzin roboczych od złożenia zamówienia.
3. Miejsce dostawy wraz z rozładunkiem: magazyny Apteki Szpitalnej Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego Sp. z o.o., Sosnowiec ul. Szpitalna 1, ul. Zegadłowicza 3 – według wskazania Zamawiającego.
4. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw.
5. Data i miejsce dostawy zostaną udokumentowane potwierdzeniem odbioru przedmiotu zamówienia przez osobę upoważnioną przez Zamawiającego.
6. Okres przydatności do użycia przedmiotu umowy nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Szpitala (w Pakiecie nr 2 poz. 4 Zamawiający dopuszcza minimalny termin przydatności do użycia do 6 miesięcy od daty dostawy do Szpitala).
7. Wykonawca gwarantuje, że przedmiot zamówienia jest wolny od wad
8. Wykonawca zobowiązuje się:
  - a) uzupełnić braki ilościowe – jeżeli takie zostaną stwierdzone przez Zamawiającego – w otrzymanym towarze w terminie do 2 dni roboczych, a w przypadku dostaw CITO w terminie do 1 dnia roboczego, od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego, na swój koszt.
  - b) wymienić wadliwy przedmiot umowy na wolny od wad w terminie do 2 dni roboczych, a w przypadku dostaw CITO w terminie do 1 dnia roboczego, od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego, na swój koszt. Jeżeli Wykonawca nie zamieni towaru na wolny od wad we wskazanym wyżej terminie, Zamawiający może wykonać swoje uprawnienia zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego (nabycie zastępcze zgodnie z ust.14),
  - c) dostarczyć oryginał faktury, na której będzie numer serii oraz data ważności każdego asortymentu wraz z dostawą przedmiotu umowy. Zamawiający dopuszcza, by inny dokument niż faktura zawierał numer

serii oraz datę ważności każdego asortymentu, jednakże zarówno faktura jak i ten dokument muszą być dostarczone wraz z dostawą przedmiotu umowy.

9. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy może odmówić przyjęcia dostawy jeżeli:
- a. jakiegokolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami,
  - b. opakowanie będzie naruszone;
  - c. dostarczony asortyment nie będzie zgodny z przedmiotem zamówienia.
10. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, a w szczególności dotyczą:
- a) obniżenia cen w stosunku do cen ofertowych przez Wykonawcę,
  - b) zmiany numeru katalogowego produktu lub jego nazwy przy zachowaniu tożsamości dostarczanego produktu,
  - c) zmiany oferowanego produktu w sytuacji obiektywnego braku możliwości spełnienia świadczenia dostawy. W takim przypadku Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia produktu równoważnego, tj. o cechach i parametrach nie gorszych od produktu oferowanego w postępowaniu przetargowym wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz przekazania Zamawiającemu odpowiednich, aktualnych dokumentów wymaganych w SIWZ co do przedmiotu zamówienia.
  - d) zmiany sposobu konfekcjonowania,
  - e) zmiany danych Stron ( np. zmiana siedziby, adresu, nazwy, formy organizacyjno prawnej),
  - f) zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe,
- 10.1. W wyjątkowych sytuacjach opisanych w pkt. b) oraz c) ust.10 Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć asortyment w cenie nie wyższej niż cena asortymentu oferowanego.
- 10.2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem cen jednostkowych i być niekorzystne dla Zamawiającego.
11. Zmiany określone w ust. 10 pkt. b) i c) są dopuszczalne w przypadku jeżeli towar dotychczas dostarczany zostanie wstrzymany, producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofa się z produkcji, zakup przedmiotu zamówienia na rynku będzie znacząco utrudniony lub niemożliwy albo wprowadzony zostanie nowy towar ulepszony w stosunku do pierwotnie zaoferowanego.
12. Zmiany określone w ust. 10 a) do d) wymagają uzyskania zgody Zamawiającego.
13. Zmiany określone w ust. 10 pkt d) i e) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 10 pkt a), b), c), f) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
14. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionego towaru w terminie określonym w ust. 2 lub 10 niniejszego paragrafu Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu preparatu równoważnego (tzw. nabycie zastępcze) bez obowiązku powiadomiania go o takim zakupie, oraz bez obowiązku nabycia od Wykonawcy asortymentu dostarczonego po terminie. W przypadku dokonania tzw. nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, tj. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczyłby zamówiony asortyment w terminie, a ceną towarów i kosztem dostawy, które Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, powiększoną o kwotę zryczałtowanej opłaty administracyjnej, w wysokości 30,00 zł z tytułu poniesionych przez Zamawiającego kosztów związanych z realizacją nabycia zastępczego i powiadomień Wykonawcy. Kwota ta będzie płatna na podstawie noty obciążeniowej, w terminie 7 dni od daty doręczenia noty Wykonawcy. Zamawiający ma prawo dokonać potrącenia z należności wobec Wykonawcy. Zamawiający zobowiązany jest udokumentować Wykonawcy koszt poniesiony na zakup towaru.
15. Ze strony Zamawiającego nadzór nad prawidłową realizacją umowy pełni:
- Kierownik Apteki Szpitalnej – tel. 32/41 30 290,
- który upoważniony jest także do podpisania dokumentu potwierdzającego dostawę.
- Ze strony Wykonawcy nadzór nad prawidłową realizacją umowy pełni:
- .....; tel. ....

## § 5

## **KARY UMOWNE**

1. W przypadku nie wykonania dostawy przez Wykonawcę, nie uzupełnienia przez Wykonawcę braków ilościowych, powstania zwłoki w realizacji zamówienia, zgodnie z terminami określonymi w § 4 ust. 2, i 8 niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 1% wartości netto nie dostarczonej zamówionej części przedmiotu umowy - za każdy dzień zwłoki. Po 14 dniach przysługuje Zamawiającemu uprawnienie do odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy u w następujących przypadkach:
  - a. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy – odstąpienie w tym przypadku może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
  - b. Gdy Wykonawca nie wywiązuje się ze świadczonych dostaw, zgodnie z umową lub też nienależycie wykonuje swoje zobowiązania umowne – odstąpienie od umowy w tym przypadku może nastąpić w trybie natychmiastowym po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do realizacji zamówienia. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, bądź przez Wykonawcę z przyczyn nie dotyczących Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 15% wartość netto niezrealizowanej części umowy.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wartości wskazanych wyżej kar umownych na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego.
5. Kary umowne naliczone, zgodnie z postanowieniami niniejszego paragrafu i powiększone o kwotę zryczałtowanej opłaty administracyjnej w wysokości 30,00 zł z tytułu poniesionych przez Zamawiającego kosztów powiadomień Wykonawcy, są płatne na podstawie noty obciążeniowej, w terminie 7 dni od daty doręczenia noty stronie zobowiązanej. Zamawiający ma prawo potrącić kwoty kar umownych z należności wobec Wykonawcy.
6. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z umowy niniejszej na osoby trzecie, ani rozporządzać nimi w jakiegokolwiek prawem przewidzianej formie. W szczególności wierzytelność nie może być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki). Wykonawca nie może również zawrzeć umowy z osobą trzecią o podstawienie w prawa wierzyciela (art. 518 Kodeksu cywilnego), umowy poręczenia, przekazu.
7. Za naruszenie zobowiązania określonego w ust. 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości wierzytelności objętej czynnością prawną, pociągającą za sobą skutki wskazane w ust.6.
8. Wszystkie punkty niniejszego paragrafu stosuje się odpowiednio do Pakietów, z których każdy jest odrębnym zamówieniem.

## **§ 6**

### **SPORY**

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się zapisy SIWZ, przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i Kodeksu cywilnego.
2. Spory, mogące wynikać przy wykonywaniu niniejszej umowy, strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie. W razie braku możliwości polubownego załatwienia sporów, będą one rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. W przypadku podjęcia rokowań w celu wyjaśnienia kwestii spornych lub zawarcia ugody strona kierująca rozstrzygnięcie sporu na drogę sądową zobowiązuje się do pisemnego powiadomienia drugiej strony wraz z dokładnym określeniem warunków, od których spełnienia uzależnia odstąpienie od wniesienia pozwu.

## **§ 7**

### **ZASADY ŚRODOWISKOWE DLA WYKONAWCÓW**

1. Wykonawca jest zobowiązany przestrzegać wymagań określonych w systemie zarządzania środowiskowego ISO14001, a w szczególności:
  - A. przestrzegać wymagań prawnych w zakresie podpisanej ze Szpitalem umowy
  - B. zmniejszyć dla otoczenia uciążliwość swojej działalności związanej z wykonywaniem prac zleconych przez Szpital a w szczególności:
    1. minimalizować ilość powstających odpadów,
    2. zabierać z terenu Szpitala wszelkie odpady powstałe w czasie świadczenia usług,

## 2. Wykonawcy nie wolno:

C. wwozić na teren Szpitala jakichkolwiek odpadów,

D. składować żadnych substancji mogących zanieczyścić powietrze atmosferyczne, wodę, glebę, a w przypadku gdy substancje te służą do wykonywania usług dla firmy szczegóły ich składowania i stosowania należy uzgodnić z Koordynatorem ds. Technicznych,

E. myć pojazdów na terenie szpitala,

F. spalać odpadów na terenie szpitala,

G. wylewać jakichkolwiek substancji niebezpiecznych do gleby lub kanalizacji

3. Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić szkolenie wśród podległych pracowników wykonujących usługę w zakresie obowiązującej w firmie polityki środowiskowej i systemu zarządzania środowiskowego wg ISO 14001 dostępnych na stronie internetowej [www.szpital.sosnowiec.pl](http://www.szpital.sosnowiec.pl)

4. W sytuacjach wątpliwych i nieokreślonych w powyższych zasadach środowiskowych należy zwracać się do Pełnomocnika Dyrektora ds. Zintegrowanego Systemu Zarządzania.

### **§ 8**

#### **ZASADY BHP DLA WYKONAWCÓW**

1. Wykonawca jest zobowiązany przestrzegać wymagań określonych w Systemie Zarządzania Bezpieczeństwa i Higieny Pracy wg PN- N 18001:2004, a w szczególności:

- przestrzegać wymagań prawnych w zakresie podpisanej ze Szpitalem umowy,

- rejestrować wypadki przy pracy, choroby zawodowe i zdarzenia potencjalnie wypadkowe wśród swoich pracowników pracujących na terenie szpitala,

- wyposażyć swoich pracowników w środki bezpieczeństwa.

2. Wykonawca jest zobowiązany:

- organizować pracę swoich pracowników w sposób spełniający zasady bezpieczeństwa i higieny pracy,

- powiadamiać swoich pracowników o możliwych zagrożeniach związanych wykonywaniem przez nich prac,

- powiadamiać Specjalistę ds. BHP o zaistniałych wypadkach przy pracy.

3. Wykonawca jest zobowiązany przeprowadzić szkolenie wśród podległych pracowników wykonujących usługę w zakresie obowiązującej w firmie polityki bezpieczeństwa i higieny pracy i systemu zarządzania.

4. Wykonawca jest zobowiązany dopuścić Specjalistę ds. BHP do kontroli postępowania na zgodność z przyjętymi zasadami BHP.

5. W sytuacjach wątpliwych i nieokreślonych w powyższych zasadach BHP należy zwracać się do Pełnomocnika ds. Zintegrowanego Systemu Zarządzania.

### **§ 9**

#### **POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą być dokonywane wyłącznie w formie pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności i będą dopuszczalne w granicach unormowania ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 niniejszej umowy.

2. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie zmiany danych Stron np. zmiana siedziby, adresu, nazwy, formy organizacyjno – prawnej.

3. Umowa została sporządzona w 3-ch jednobrzmiących egzemplarzach: 2 egzemplarze dla Zamawiającego i 1 egzemplarz dla Wykonawcy.

**ZAMAWIAJĄCY:**

**WYKONAWCA:**

Załączniki: Formularz asortymentowo – cenowy.

**Załącznik nr 4.1**  
**ZP-2200-6/17**

**FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY**

**Pakiet nr 1 - Preparaty do dezynfekcji i pielęgnacji ran, skóry i błon śluzowych**

<b>l.p.</b>	<b>Opis przedmiotu zamówienia</b>	<b>Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy</b>	<b>Jedn. miary</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jedn. netto</b>	<b>Cena jedn. brutto</b>	<b>VAT w %</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Wartość brutto</b>
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Gotowy preparat o działaniu dezynfekcyjnym i leczniczym, przeznaczony do skóry, ran czystych i skażonych oraz błon śluzowych, zawierający w swoim składzie dichlorowoderek octenidyny, nie zawierający jodu, bezbarwny. Spektrum bójcze: B, V, F, w czasie 1-5 min. Spektrum bójcze potwierdzone zapisem w CHPL. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Pojemnik 1l. <i>Do 50% zamówienia należy dołączyć pompkę spryskującą.</i>		opak.	1 400					
2	Gotowy preparat o działaniu dezynfekcyjnym i leczniczym, przeznaczony do skóry, ran czystych i skażonych oraz błon śluzowych, zawierający w swoim składzie dichlorowoderek octenidyny, nie zawierający jodu, bezbarwny. Spektrum bójcze: B, V, F, w czasie 1-5 min. Spektrum bójcze potwierdzone zapisem w CHPL. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 250 ml z atomizerem.		opak.	400					
3	Preparat leczniczy w postaci żelu do zastosowania na rany w celu utrzymania ich wilgotnego środowiska, zawierający dichlorowoderek octenidyny, nie zawierający barwników oraz alkoholu.		opak.	150					

	Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 20 ml.								
4	Preparat leczniczy do irygacji ran zawierający dichlorowoderek octenidyny, nie zawierający barwników oraz alkoholu. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 350 ml.		opak.	160					
5	Płyn do pielęgnacji jamy ustnej, bez zawartości alkoholu, o właściwościach przeciwwgrzybiczych i antybakteryjnych, nie powodujący przebarwienia szkliwa zębów. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 250 ml		opak.	300					
6	Preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry przed wkluciami centralnymi, bezbarwny, z dodatkiem dichlorowodorku octenidyny o spektrum B, F, V, o przedłużonym czasie działania (min. 24 h). Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 250 ml z atomizerem.		opak.	20					
<b>RAZEM:</b>									

Data: .....

.....  
(podpis i pieczęć imienna  
osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet nr 2 - Preparaty do mycia i dezynfekcji skóry oraz błon śluzowych

I.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	VAT w %	Wartość netto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk o pH 5,0-5,5. Opakowanie 500 ml, kompatybilne z dozownikiem typu Dermados. Produkt bez zawartości mydła. Produkt testowany dermatologicznie. Do 25% zamówienia pompki dozujące na życzenie zamawiającego.		opak.	3 100					
2	Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk w pianie, pH 5,0-5,5. Opakowanie 400 ml, kompatybilne z pianowym dozownikiem typu Dermados. Produkt bez zawartości mydła. Produkt testowany dermatologicznie. Do 25% zamówienia spieniające pompki dozujące do dozownika typu Dermados na życzenie zamawiającego		opak.	3300					
3	Antyseptyczny środek do mycia rąk i skóry przed operacjami, zawierający chlorheksydynę oraz alkohol etylowy, o spektrum B, F, V. Opakowanie 500 ml. Zarejestrowany jako produkt leczniczy.		opak.	700					
4	Preparat odkażający do antyseptycznych zabiegów na powierzchni błon śluzowych oraz graniczącego z nimi obszaru genitalnego (w tym do zabiegów urologicznych, ginekologicznych),		opak.	100					

	<p>bezbarwny, nie zawierający jodu i jego związków, o pH dostosowanym do biotopu śluzówki (4,5-5,0), Spektrum bójcze: B, F (Candida albicans), V (HBV, HIV, Herpes), o działaniu pierwotniakobójczym, z dodatkiem kwasu mlekowego oraz chlorheksydyny. Produkt autosterylny. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Czas działania – 1 min. (w przypadku nosicielstwa HBV czas wydłużony). Opakowanie 1l. Produkt w momencie dostarczenia winien posiadać min. 6 - miesięczny termin przydatności do użycia.</p>								
5	<p>Preparat do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji skóry rąk, na bazie alkoholu lub ich mieszaniny (min. 80 g w 100 g produktu), o spektrum B, F, Tbc, V (<i>Polio, Adeno, Herpes, Rota</i>). Ph 5,0-5,5. Produkt spełniający normę EN PN 14476. Opakowanie 500 ml.</p>		opak.	700					
6	<p>Preparat do dezynfekcji skóry przed zabiegami, na bazie alkoholi, bez dodatkowych substancji czynnych, bezbarwny, skuteczny wobec B, V (<i>Polio</i>), F, prątków, w czasie 15 sek.- 5 min., dopuszczony do stosowania u noworodków (potwierdzone zapisem w CHPL). Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 1 l. <i>Do 30% zamówienia pompki dozujące na życzenie zamawiającego.</i></p>		opak.	360					
7	<p>Preparat do dezynfekcji skóry przed zabiegami, na bazie alkoholi, bez dodatkowych substancji czynnych, bezbarwny, skuteczny wobec B, V (<i>Polio</i>), F, prątków, w czasie 15 sek.- 5 min., dopuszczony do stosowania u noworodków (potwierdzone zapisem w CHPL). Zarejestrowany jako</p>		opak.	1400					

	produkt leczniczy. Opakowanie 250 ml z końcówką dozującą.								
8	Preparat do dezynfekcji skóry przed zabiegami( w tym operacyjnymi) , na bazie alkoholi, barwiony, skuteczny wobec B, V ( <i>Polio</i> ), F, prątków, w czasie 15 sek.- 5 min., dopuszczony do stosowania u noworodków (potwierdzone zapisem w CHPL). Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 1 l.		oak.	480					
<b>RAZEM:</b>									

Data: .....

.....  
 (podpis i pieczęć imienna  
 osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Załącznik nr 4.3  
ZP-2200-6/17

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet nr 3 – Preparaty do mycia i dezynfekcji narzędzi i wyrobów medycznych

I.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	VAT w %	Wartość netto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Preparat do dezynfekcji zewnętrznych, drobnych elementów medycznych, takich jak np. końcówki cewników naczyniowych, o spektrum bójczym: B, F ( <i>Candida albicans</i> ), prątki, V ( <i>HBV, HCV, HIV, Rota</i> ) w czasie 15 sek.- 1 min. Produkt z zawartością chlorheksydyny. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 250 ml.		opak.	55					
2	Preparat do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, urządzeń anestetycznych, rotacyjnych oraz endoskopów, do dezynfekcji manualnej, w obiegu zamkniętym oraz w myjkach ultradźwiękowych, posiadający właściwości myjące i rozpuszczające zaschnięte pozostałości organiczne takie jak krew, białko, wydzieliny, na bazie nadwęglanu sodu, inhibitory korozji, o spektrum bójczym: B ( <i>Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae</i> ), F ( <i>Candida albicans, Aspergillus Brasiliensis</i> ), prątki ( <i>M. terrae, M. avium</i> ), V ( <i>Polio, Adeno i Noro</i> ) oraz S ( <i>Bacillus subtilis</i> ) w czasie 5-10 min., w stężeniu nie przekraczającym 2%. Z możliwością użycia do dezynfekcji inkubatorów. Każde opakowanie musi zawierać miarkę do przygotowywania roztworów		opak.	28					

	roboczych. Zarejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie 5 kg.								
3	Preparat do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, urządzeń anestetycznych, rotacyjnych oraz endoskopów, do dezynfekcji manualnej, w obiegu zamkniętym oraz w myjkach ultradźwiękowych, posiadający właściwości myjące i rozpuszczające zaschnięte pozostałości organiczne takie jak krew, białko, wydzieliny, na bazie nadwęglanu sodu, inhibitory korozji, o spektrum bójcym: B ( <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Enterococcus hirae</i> ), F ( <i>Candida albicans</i> , <i>Aspergillus Brasiliensis</i> ), prątki ( <i>M. terrae</i> , <i>M. avium</i> ), V ( <i>Polio</i> , <i>Adeno</i> i <i>Noro</i> ) oraz S ( <i>Bacillus subtilis</i> ) w czasie 5-10 min., w stężeniu nie przekraczającym 2%. Z możliwością użycia do dezynfekcji inkubatorów. Każde opakowanie musi zawierać miarkę do przygotowywania roztworów roboczych. Zarejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie 1 kg.		opak.	72					
4	Preparat enzymatyczny o neutralnym pH do manualnego mycia endoskopów sztywnych i giętkich wraz z oprzyrządowaniem (optyka) oraz instrumentów chirurgicznych, zawierający w swoim składzie enzymy, niejonowe substancje powierzchniowo-czynne, substancje zwiększające rozpuszczalność związków organicznych, inhibitory korozji, niskopieniący. . Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 2 l.		opak.	30					

5	Aktywnie myjący preparat dezynfekcyjny do narzędzi, endoskopów i instrumentów medycznych, spektrum bójcze: B, prątki, F, V ( w tym <i>Polio</i> ), S ( <i>Clostridium perfringens</i> , <i>Clostridium difficile</i> ), w czasie max. 15 min. Na bazie aktywnego tlenu, bez aldehydów, jednoskładnikowy, nie wymagający aktywatora. Przygotowanie roztworu powinno być możliwe w zimnej wodzie wodociągowej. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 6 kg.		opak.	9					
6	Preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia w postaci płynnej, do dezynfekcji endoskopów, narzędzi chirurgicznych i sprzętu medycznego, o spektrum bójczym: B, F, V ( <i>Polio</i> ), prątki, w czasie 1-15 min., S w czasie 15-45 min., na bazie kwasu nadoctowego i nadtlenu wodoru, z aktywatorem w płynie, kontrolowany przy użyciu pasków testujących, zachowujący aktywność przez 1 dzień. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie preparatu 225 ml + 1 op. aktywatora- 210 ml		opak.	1100					
7	Paski testowe do sprawdzania aktywności roztworu roboczego. Paski testowe kompatybilne z produktem jak w pozycji 5 i 6. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta. Op = 100 szt		opak.	32					
<b>RAZEM:</b>									

Data: .....

.....  
 (podpis i pieczęć imienna  
 osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Załącznik nr 4.4  
ZP-2200-6/17

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet nr 4 – Preparaty do dezynfekcji powierzchni

I.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	VAT w %	Wartość netto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Preparat chlorowy w tabletkach, oparty o dichloroizocjanouran sodu, pH 4,0 – 7,5, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni zmywalnych, również obciążonych materiałem organicznym. Spektrum działania obejmujące B,prątki,F,V ( <i>Adeno, Polio</i> ) Czas działania max.15min. Opakowanie 300 tabletek.		opak.	360					
2	Skoncentrowany preparat do dezynfekcji dużych powierzchni i sprzętu medycznego, posiadający właściwości myjące, z możliwością zastosowania do szkła akrylowego, na bazie QAC, amin, alkoholu, bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków nadtlennych, nie wymagający spłukiwania. Aktywność roztworu roboczego do 14 dni, o spektrum bólczym: B ( <i>Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae</i> ), F ( <i>Candida albicans, Aspergillus niger</i> ), prątki ( <i>M. Terrae lub m. Terrae i M. avium</i> ), V ( <i>Adeno i Polio</i> ), w czasie 5-15 min. w stężeniu nie przekraczającym 0,5%. Dopuszczony do stosowania na oddziale noworodków. Dopuszczenie do powierzchni mających kontakt z żywnością. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 5 l.		opak.	40					
3	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni na bazie alkoholi, nie zawierający aldehydów, fenoli, o spektrum działania: B ( <i>Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae</i> ), F		opak.	2100					

	( <i>Candida albicans</i> , <i>Aspergillus Niger</i> ), prątki ( <i>M. Terrae</i> lub <i>M. terrae</i> , <i>M. avium</i> ), V ( <i>Adeno</i> , <i>Polio</i> , <i>Rota</i> ) w czasie max.1 min., dopuszczony do stosowania na oddziale noworodków. <i>Do każdej butelki dołączony spryskiwacz</i> . Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 1 l.								
4	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji narzędzi chirurgicznych zanieczyszczonych organicznie, w rozprysku lub w postaci piany, bez zawartości alkoholu i aldehydów, zawierający QAC, działający na B, F, V, prątki, w czasie max.15 min. Opakowanie 1 l. dopuszczony do stosowania na oddziale noworodków. Zastosowanie do dezynfekcji powierzchni. <i>Do każdej butelki dołączony spryskiwacz/końcówka spieniąca</i> .		opak.	1200					
5	Bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych i powierzchni nie wykazujących odporności na działanie alkoholi, bez zawartości fenoli i aldehydów, wykazujące działanie bójcze o spektrum: B ( <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Enterococcus hirae</i> ), F ( <i>Candida albicans</i> , <i>Aspergillus niger</i> ), V ( <i>HBV</i> , <i>HCV</i> , <i>HIV</i> ) w czasie max.15 min. Zarejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie min. 200 chusteczek.		opak.	250					
<b>RAZEM:</b>									

Data: .....

.....  
(podpis i pieczęć imienna  
osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

**Załącznik nr 4.5**  
**ZP-2200-6/17**

**FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY**

**Pakiet nr 5 – Preparaty do dezynfekcji i pielęgnacji skóry rąk, mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych i dużych powierzchni**

<b>I.p.</b>	<b>Opis przedmiotu zamówienia</b>	<b>Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy</b>	<b>Jedn. miary</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jedn. netto</b>	<b>Cena jedn. brutto</b>	<b>VAT w %</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Wartość brutto</b>
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Emulsja typu olej w wodzie do pielęgnacji skóry rąk i ciała z zawartością wosku pszczelego oraz wit. C,E,F. Przebadany dermatologicznie. Opakowanie 500 ml. Pompka dozująca do 30% zamówienia na życzenie zamawiającego.		opak.	480					
2	Alkoholowy preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, działający na B, prątki, F i V (Polio i Adeno, Noro). Opakowanie 700 ml, kompatybilne z systemem dozującym Sterisol. Zarejestrowany jako produkt biobójczy. Kompatybilny z dozownikiem typu Sterisol.		opak.	2 200					
3	Dozowniki do poz. nr 2		szt.	20					
4	Alkoholowy preparat dezynfekcyjny w żelu, przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, działający na B, prątki, F i V (Polio i Adeno, Noro). Opakowanie 500 ml, kompatybilne z dozownikiem typu Dermados. Zarejestrowany jako produkt biobójczy. Pompka dozująca do 30% zamówienia na życzenie zamawiającego. Kompatybilny z dozownikiem typu Dermados		szt.	7500					
5	Preparat do dezynfekcji endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych, usuwający biofilm, na bazie kwasu nadoctowego, działanie		opak.	200					

	bójcze obejmujące: B, V (Polio i Adeno), F, prątki, spory (Bacillus subtilis, Bacillus cereus) w czasie max. 5 min.; aktywność używanego produktu do 14 dni. Produkt w postaci płynnej. Opakowanie 5 litrów. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.								
6	Walidowane testy paskowe do kontroli aktywności preparatu z pozycji 5. Opakowanie 50 szt. pasków.		opak.	30					
7	Preparat myjąco-dezynfekujący do mycia endoskopów, zawierający kompleks trzech enzymów, potwierdzona badaniami skuteczność usuwania i zapobiegania powstawaniu biofilmu. Działanie bójcze obejmujące B, F, prątki, V (HBV, HCV, HIV, Herpes, Vaccinia) w stężeniu max. 0,5 % w czasie max. 5 min. Kompatybilny z poz. 5; zawierający trzy enzymy: proteazę, amylazę i lipazę. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 5 l.		opak.	72					
8	Preparat myjąco-dezynfekujący do powierzchni i wyrobów medycznych, nie zawierający aldehydów, glikosalu, związków tlenowych, zawierający substancje chelatujące, o spektrum działania obejmującym B, F (Candida albicans), V (HBV, HCV, HIV) w stężeniu max. 0,25% w czasie max. 15 min. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 5 l		opak.	340					
<b>RAZEM:</b>									

Data: .....

.....  
 (podpis i pieczęć imienna  
 osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Załącznik nr 4.6  
ZP-2200-6/17

**FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY**

**Pakiet nr 6** – Preparaty do oczyszczania oraz dezynfekcji wysokiego stopnia powierzchni i wyrobów medycznych

I.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	VAT w %	Wartość netto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Preparat do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego na bazie dwutlenku chloru, o działaniu bójczym: B ( <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Enterococcus hirae</i> ), F ( <i>Candida albicans</i> , <i>Aspergillus niger</i> ), prątki ( <i>M. terrae</i> lub <i>M. terrae</i> i <i>M. avium</i> ), V ( <i>Adeno</i> i <i>Polio</i> ), S ( <i>Bacillus subtilis</i> ) w czasie max. 5 min., dopuszczony do stosowania na oddziałach położniczych oraz do inkubatorów, wydajność opakowania przy podanym spektrum min. 5 l roztworu roboczego. Produkt w postaci płynnej. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie – saszetka porcjowana.		opak.	3 872					
2	Naturalny olej do mycia skóry, narzędzi i powierzchni, który usuwa resztki gipsu, opatrunków, klejów, plamy jodu, ślady po markerach i pisakach. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 250 ml.		opak.	60					
<b>RAZEM:</b>									

Data: .....

.....  
(podpis i pieczęć imienna  
osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

**Załącznik nr 4.7**  
**ZP-2200-6/17**

**FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY**

**Pakiet nr 7 – Gaziki i chusteczki dezynfekcyjne**

<b>I.p.</b>	<b>Opis przedmiotu zamówienia</b>	<b>Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy</b>	<b>Jedn. miary</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jedn. netto</b>	<b>Cena jedn. brutto</b>	<b>VAT w %</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Wartość brutto</b>
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Gaziki do dezynfekcji skóry przed iniekcjami i zabezpieczenia miejsca wkłucia, opakowanie dwuelementowe – pozwalające na zachowanie sterylności każdego gazika (gazik mokry + suchy), gazik mokry nasączony 70% alkoholem, wielkość gazika po rozłożeniu 8-9,5 cm x 11-12 cm, wykonany z włókniny min. 70 g. Pakowane po 50 zestawów w opakowaniu (suchy + mokry). Zarejestrowany jako wyrób medyczny.		opak.	1000					
2	Chusteczki z włókniny do nasączania preparatem dezynfekcyjnym o gramaturze min. 50 g / m2 o wymiarach min. 18 x min.25 cm w sztywnym opakowaniu z pokrywą (wiaderko), z możliwością wielokrotnego otwierania, z systemem do poboru pojedynczych chusteczek. Opakowanie z wkładem 300 chusteczek.		opak.	80					
3	Chusteczki z włókniny do nasączania preparatem dezynfekcyjnym (wkład uzupełniający do poz. 2) o gramaturze min. 65 g/ m2, o wymiarach min. 18 x min. 25 cm. Opakowanie 300 chusteczek.		opak.	580					
4	Chusteczki do oczyszczania i dezynfekcji rąk, nasączone alkoholem z dodatkiem chlorheksydyny, o wymiarach min.12 x min. 18 cm.		opak.	6					

	Opakowanie 200 chusteczek.								
5	Chusteczki do czyszczenia i dezynfekcji rąk, nasączone alkoholem z dodatkiem chlorheksydyny o wymiarach min. 12 x min.18 cm (wkład uzupełniający do poz. 4). Opakowanie 200 chusteczek.		opak.	16					
<b>RAZEM:</b>									

Zamawiający dopuszcza w poz. 1 gaziki pakowane po 100 szt. W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje asortyment w opakowaniach zawierających inną ilość niż wskazana w formularzu asortymentowo - cenowym, należy to zaznaczyć w formularzu asortymentowo - cenowym a ilość jednostek przeliczyć na wymaganą przez Zamawiającego do dwóch miejsc po przecinku.

Data: .....

.....  
(podpis i pieczęć imienna  
osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

**Załącznik nr 4.8**  
**ZP-2200-6/17**

**FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY**

**Pakiet nr 8 – Preparaty do dezynfekcji maszynowej oraz konserwacji narzędzi chirurgicznych**

<b>I.p.</b>	<b>Opis przedmiotu zamówienia</b>	<b>Nazwa handlowa/ Wytwórca/ Nr katalogowy</b>	<b>Jedn. miary</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jedn. netto</b>	<b>Cena jedn. brutto</b>	<b>VAT w %</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Wartość brutto</b>
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Preparat do maszynowego mycia narzędzi medycznych, sprzętu anestetycznego i endoskopów. Preparat kompatybilny z anodowanym aluminium i metalami kolorowymi, zawierający kompleks enzymów, anionowe i niejonowe środki powierzchniowo-czynne o pH w roztworze 10,5. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 10 l.		opak.	36					
2	Preparat do dezynfekcji chemiczno-termicznej w temp. do 60°C, bez formaldehydu, gliksalu oraz kwasów organicznych, o spektrum B (włącznie z TBC), F, V ( <i>Adeno i Polio</i> ), S, jaja glisty, w czasie max. 5 min. Roztwór 1% pH 7. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 5 l.		opak.	20					
3	Płyn stosowany do ostatniego płukania w maszynowej obróbce narzędzi. Umożliwia wysychania bez pozostawiania plam. Preparat na bazie niejonowych związków powierzchniowo-czynnych, pH roztworu roboczego ok. 5. Stężenie roztworu roboczego 0,1-0,2%. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 5 l.		opak.	14					
4	Płynny preparat do mycia narzędzi litych i endoskopowych na bazie enzymów i niejonowych tenzydów, nadający się do mycia w myjni		opak.	32					

	ultradźwiękowej. Spektrum B (EN 14561), F (EN 14562), V (HBV, HCV, HIV), w stężeniu 1% w czasie max. 15 min. Opakowanie 5 l								
5	Płynny preparat do ręcznej konserwacji narzędzi, zawierający w składzie olej parafinowy, z końcówką rozpylającą. Opakowanie 400 ml.		opak.	48					
6	Preparat do mycia i konserwacji stali nierdzewnej. Opakowanie 750 ml.		opak.	48					
<b>RAZEM:</b>									

Data: .....

.....  
 (podpis i pieczęć imienna  
 osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)