



Samodzielny Publiczny
SZPITAL MIEJSKI W SOSNOWCU

ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

O udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości szacunkowej poniżej 207 000 euro
(art. 39 i 46 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych
(Dz.U. z 2010r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.)

NA DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH

Oznaczenie wg Wspólnego Słownika Zamówień:

Kod CPV: 33.63.16.00-8 – Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

Numer sprawy: ZP-2200- 40/15

SPIS TREŚCI:

- I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO.
- II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, WARUNKI DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU I REALIZACJI ZAMÓWIENIA.
- III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.
- IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW.
- V. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ WYMAGANYCH WARUNKÓW DOTYCZĄCYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I REALIZACJI ZAMÓWIENIA. ZAWARTOŚĆ OFERTY.
- VI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.
- VII. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.
- VIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY.
- IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.
- X. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT.
- XI. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY.
- XII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT.
- XIII. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.
- XIV. POZOSTAŁE REGULY POSTĘPOWANIA.
- XV. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.
- XVI. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY BYĆ DOPELNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.
- XVII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSLUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.

SPIS ZAŁĄCZNIKÓW:

1. Załącznik nr 1 - Formularz oferty,
2. Załącznik nr 2 - Formularz oświadczeń,
3. Załącznik nr 3 - Wzór umowy,
4. Załącznik nr 4 - Formularz asortymentowo – cenowy,
5. Załącznik nr 5 – Formularz oświadczeń.

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia składa się z 36 ponumerowanych stron.

Specyfikację istotnych warunków zamówienia
Zatwierdził Zarząd

DYREKTOR
DS. FINANSOWO-GOSPODARSTWA
CZŁONEK ZARZĄDU
mgr Robert Mędrata

DYREKTOR
DS. ROZWOJU I JAKOŚCI
CZŁONEK ZARZĄDU
mgr inż. Włodzisław Danilowicz

I. Nazwa i adres zamawiającego

Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o., ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec
Regon: 240837054, NIP: 644-350-44-64,
Tel. (032) 41 30 125, 131, Fax (032) 41 30 131
www.szpital.sosnowiec.pl; zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl

II. Opis przedmiotu zamówienia, warunki dotyczące przedmiotu i realizacji zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa środków dezynfekcyjnych**. Zamówienie składa się z 8 części tzw. pakietów, z których każdy stanowi oddzielny przedmiot zamówienia.
 - Pakiet nr 1 – Środki do dezynfekcji skóry, błon śluzowych, ran
 - Pakiet nr 2 - Środki do mycia i dezynfekcji skóry oraz błon śluzowych
 - Pakiet nr 3 - Środki do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego i narzędzi
 - Pakiet nr 4 - Preparaty do dezynfekcji skóry oraz do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych
 - Pakiet nr 5 – Środki do oczyszczania oraz dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych
 - Pakiet nr 6 – Preparaty do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego
 - Pakiet nr 7 – Gaziki do dezynfekcji skóry;
 - Pakiet nr 8 – Preparaty do dezynfekcji maszynowej oraz konserwacji narzędzi chirurgicznych
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załącznikach 4.1 ÷ 4.8 do SIWZ.
3. Składane oferty muszą zawierać pełny zakres przedmiotu zamówienia w zakresie danego pakietu.
4. Wykonawca oświadczy, że:
 - 4.1. oferowane produkty posiadają aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu i stosowania, tj.:
 - a) dla produktów kwalifikowanych jako wyrób medyczny- deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE i - o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami - certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego.
 - b) dla produktów kwalifikowanych jako produkty biobójcze - pozwolenie o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych (Dz.U.z 2002r. Nr 175 poz. 1433).
 - c) dla antyseptyków kwalifikowanych jako produkty lecznicze - pozwolenie o którym mowa w ustawie Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008 r. nr 45, poz. 271 z późn. zm.).
 - d) dla kosmetyków dokumenty potwierdzające zgłoszenie do krajowego systemu informowania o kosmetykach zgodnie z ustawą z dnia 30.03.2001r. o kosmetykach (Dz.U. z 2013r. poz. 475).
 - 4.2. zobowiązuje się dostarczać preparaty dezynfekcyjne, posiadające skuteczność mikrobójczą, potwierdzoną badaniami wobec określonych czynników biologicznych w obszarze medycznym (wymagane badania co najmniej fazy II etap I), wykonane w akredytowanym laboratorium zgodnie z normą PN-EN 14885 lub wykonane w uznanych, opiniotwórczych laboratoriach zgodnie z normami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (np. DGHM/VAH, RKI/DVV), na co posiada wszystkie aktualne dokumenty, które załączy do oferty.
 - 4.3. posiada karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej proponowanych preparatów dezynfekcyjnych oraz karty charakterystyki produktu leczniczego dla zaoferowanych produktów leczniczych.
 - 4.4 Produkt oferowany w:
 - Pakiecie 3 poz. 4 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów sztywnych przez producenta endoskopów R. Wolf i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów.
 - Pakiecie nr 3 poz 5 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów przez producenta endoskopów- firmę Olympus- i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów.
 - Pakiecie 3 poz. 6 – został dopuszczony do stosowania do endoskopów sztywnych przez producenta endoskopów R. Wolf i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów
 - Pakiecie 4 poz. 1 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów przez producenta endoskopów- firmę Olympus oraz w myjniach Choyang Cyw 100, 201, 501 Cyw duo, firmy Fujinon Fujifilm- i znajduje się na listach preparatów producentów w/w endoskopów i myjni.
5. Sukcesywne dostawy z rozładunkiem odbywać się będą w ilościach wskazanych w zamówieniu złożonym przez Zamawiającego, w terminie do 2 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia telefonicznego, faksem lub e-mailem.
6. Termin płatności do 60 dni od daty dostawy zamówionej partii przedmiotu umowy i otrzymania oryginału faktury.

7. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić nie krótszy niż 12 miesięczny okres przydatności do użycia przedmiotu zamówienia od daty dostawy do Szpitala.
8. Miejsce dostawy wraz z rozładunkiem w miejscu wskazanym przez Zamawiającego: magazyny aptek Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o. Sosnowiec ul. Szpitalna 1 oraz ul. Zegadłowicza 3.

III. Termin realizacji zamówienia

Przedmiot zamówienia będzie realizowany w terminie do 18 miesięcy od podpisania umowy lub do wyczerpania wartości umowy.

IV. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

a. spełniają warunki dotyczące posiadania wiedzy i doświadczenia:

Warunek posiadania wiedzy i doświadczenia niezbędnego do realizacji przedmiotu zamówienia, będzie uważany za spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży oświadczenie iż wykonał lub wykonuje dostawę środków dezynfekcyjnych na kwotę co najmniej:

- Pakiet nr 1 - 30 000,00 zł (słownie: trzydzieścitisięczyłotych);
- Pakiet nr 2 – 30 000,00 zł (słownie: trzydzieścitisięczyłotych);
- Pakiet nr 3 – 16 000,00 zł (słownie: szesnaścitisięczyłotych);
- Pakiet nr 4 – 46 000,00 zł (słownie: czterdzieściszęścitisięczyłotych);
- Pakiet nr 5 – 12 000,00 zł (słownie: dwanaścitisięczyłotych);
- Pakiet nr 6 – 33 000,00 zł (słownie: trzdziesięcitrzytysięczyłotych);
- Pakiet nr 7 – 2 800,00 zł (słownie: dwatysiąceosiemsetzłotych);
- Pakiet nr 8 – 11 500,00 zł (słownie: jedenaścitisięcypięćsetzłotych).

z należytą starannością w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy w tym okresie.

b. nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

2. Spełnienie przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający będzie ocenił na podstawie dokumentów i oświadczeń przedłożonych w ofercie.

V. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz wymaganych warunków dotyczących przedmiotu zamówienia i realizacji zamówienia. Zawartość oferty.

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 oraz 2.1.do SIWZ,
- b) aktualny odpis z właściwego rejestru, lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert,
- c) listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej).

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio § 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz.U. poz. 231).

2. W celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający żąda dokumentów:

2.1. W celu potwierdzenia, posiadania wiedzy i doświadczenia należy złożyć:

- oświadczenie według załącznika nr 2 do SIWZ.

2.2. W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego należy złożyć:

- a) katalog, folder, instrukcje użytkowania preparatu lub inny dokument w języku polskim dla każdego zaferowanego przedmiotu zamówienia zawierający szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
- b) dokumenty potwierdzające posiadanie przez oferowane preparaty skuteczności mikrobójczej – badania określone w pkt. II.4.2 SIWZ.
- c) oświadczenie według załącznika nr 5 do SIWZ (o spełnieniu warunków dotyczących przedmiotu zamówienia).
- d) przedłożyć próbki oferowanego asortymentu – w zakresie:
Pakiet nr 1 poz. 2, poz. 3;
Pakiet nr 4 poz. 4;
Pakiet nr 4 poz. 7.

Wykonawca winien dołączyć do oferty próbki oferowanych produktów w ilości 1 szt. wymaganej jednostki miary.

3. Zgodnie z art. 26 ust. 2b, Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych lub ekonomicznych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie (w oryginale) tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia.

3.1 Treść zobowiązania podmiotu trzeciego powinna określać: podmiot trzeci udostępniający swoje zasoby, wykonawcę na rzecz którego udostępniane są zasoby, nazwę zamówienia dla realizacji którego udostępniane są zasoby, zasoby, które podmiot trzeci udostępnia (czego konkretnie dotyczy zobowiązanie oraz w jaki sposób będzie ono wykonane), czas na jaki zasoby te są udostępnione, formę w jakiej podmiot trzeci będzie uczestniczył w wykonywaniu zamówienia, jeżeli udostępnienie dotyczy zasobów wiedzy i doświadczenia (w sytuacji gdy przedmiotem udzielenia są zasoby nierozzerwalnie związane z podmiotem ich udzielającym, niemożliwe do samodzielnego obrotu i dalszego udzielenia ich bez zaangażowania tego podmiotu w wykonanie zamówienia, taki dokument powinien zawierać wyraźne nawiązanie do uczestnictwa tego podmiotu w wykonaniu zamówienia).

Zobowiązanie podmiotu trzeciego powinno być podpisane przez osobę/osoby posiadające prawo reprezentowania podmiotu trzeciego zgodnie z zasadą reprezentacji określoną we właściwym rejestrze lub innym dokumencie właściwym dla formy organizacyjnej tego podmiotu lub osobę/osoby posiadające prawo reprezentowania podmiotu trzeciego na podstawie odrębnego umocowania (pełnomocnictwa). Pełnomocnictwo to, w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę lub dany podmiot trzeci, musi zostać załączone do oferty. Zobowiązanie podmiotów trzecich do udostępnienia zasobów winno zostać złożone w oryginale.

3.2 Jeżeli wykonawca, wykazując spełnienie warunków, o których mowa w art. 22 ust.1 ustawy Pzp polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda od wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów określonych w pkt: V.1.b) SIWZ.

4. 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). Warunki określone w art. 22 ust. 1 pkt 2, 3, 4 Prawa zamówień publicznych mogą być spełnione przez jednego z Wykonawców lub Wykonawców łącznie. Pozostałe warunki dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców.

4.1. 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.

5. Pełnomocnictwo – jeśli Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik.
Forma pełnomocnictwa: oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza.
6. Wykonawca składa wypełnione czytelnie, podpisane i opieczetowane 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 oraz 2.1. do SIWZ,
 - lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacja o tym, że nie należy do grupy kapitałowej.
 - formularz asortymentowo–cenowy wg wzoru stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ (odpowiednio do Pakietów, do których Wykonawca przystępuje),
 - formularz oświadczenia dotyczący przedmiotu zamówienia wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.

Dokumenty, o których mowa w pkt.1 mogą być przedstawione w formie oryginału albo kserokopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez osobę/osoby uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy i opatrzone pieczęcią imienną.

Zamawiający wymaga, aby dokumenty określone w pkt.6 sporządzone były zgodnie z załącznikami w pełnym brzmieniu. Tym samym zaleca się wypełnienie załączników nr 1, 2, 2.1., 4.1 – 4.8, 5 na drukach stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ.

VI. Wymagania dotyczące wadium

1. W zakresie Pakietów nr 7 oraz 8 Zamawiający nie przewiduje obowiązku wniesienia wadium.
2. W zakresie Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 5, 6 Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości:
 - Pakiet nr 1 – 1 800,00 zł;
 - Pakiet nr 2 – 1 800,00 zł;
 - Pakiet nr 3 – 950,00 zł;
 - Pakiet nr 4 – 2 800,00 zł;
 - Pakiet nr 5 – 750,00 zł;
 - Pakiet nr 6 – 700,00 zł.
3. Wadium w formie pieniężnej należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy:
Bank PKO BP S.A. o/Sosnowiec, numer konta: 59 1020 2498 0000 8402 0025 7089
z oznaczeniem:

Przetarg znak: **ZP-2200-28/15 na DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH**

- 3.1. 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) poręczeniach 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 2007r. Nr 42, poz. 275).

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.

5. Zgodnie z art. 46 ustawy Prawo zamówień publicznych:

1. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana, jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem ust. 4a.
2. Wykonawcy, którego oferta została wybrana, jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

3. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek Wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
4. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie ust. 1, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana, jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
5. Jeżeli wadium wniesiono w pieniądzu, Zamawiający zwraca je wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszty prowadzenia rachunku bankowego oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez wykonawcę.
6. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP, lub pełnomocnictw, listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, lub informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co powodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.
7. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - 1) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
 - 2) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

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 wpłynię 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
tel: (32) 41 30 130, 125, 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 dowolne części zamówienia lub na całość przedmiotu zamówienia z podziałem na części.
3. Formularz ofertowy należy wypełnić według warunków i postanowień SIWZ. W przypadku, gdy jakakolwiek 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, a także wszelkie składane oświadczenia muszą być podpisane przez osobę lub osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy. Każda strona oferty powinna być parafowana przez osobę podpisującą ofertę. 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 ze 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 STANOWI TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA W ROZUMIENIU ART. 11 ust. 4 USTAWY O ZWALCZANIU NIEUCZCIWEJ KONKURENCJI (Dz. U. z 2003r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.)*”.

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

Nazwa, adres Wykonawcy:.....
Oferta do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:
DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH
ZP-2200- 40 /15
Nie otwierać przed: 10.08.2015r., godz. 10³⁰

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

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 10.08.2015r. do godz. 10⁰⁰.

2. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy zgodnie z art. 84 ust.2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

3. Zamawiający otworzy oferty **w dniu 10.08.2015r. o godz. 10³⁰** w Dziale Zamówień Publicznych Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1. Otwarcie ofert jest jawne.

XI. Opis sposobu obliczenia ceny

1. Wykonawca podaje cenę ofertową na formularzu ofertowym (załącznik nr 1).

Zamawiający wymaga, żeby Wykonawcy dokonali obliczeń ceny w formularzach asortymentowo-cenowych - załączniki nr 4.1 – 4.8 wg poniższego schematu:

cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto.

Cenę jednostkową brutto należy podać do celów informacyjnych.

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. Wpisanie w pozycji formularza asortymentowo-cenowego „zera”, jako wartości pozycji traktowane będzie, jako upust kupiecki.
5. Ceny jednostkowe, cena łączna, podatek VAT należy podać do dwóch miejsc po przecinku.
6. Cena ma być wyrażona w złotych polskich.
7. Cena winna być obliczona na podstawie cen jednostkowych wg asortymentu określonego w załączniku 4.1- 4.8.

UWAGA! 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 zaokrągliła się do 1 grosza".

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

Cena – 95%

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę :

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

100 – stały współczynnik, P – liczba punktów

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

Termin dostawy – 5%

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty w kryterium odbiór w trybie pilnym:

T_{\min} – Termin najkrótszy spośród badanych ofert, T_b – termin badanej oferty

100 – stały współczynnik, P – liczba punktów

$$P = (T_{\min} / T_b) \times 100 \times 5\%$$

Maksymalną liczbę punktów za termin dostawy uzyska oferta, która zawiera najkrótszy termin dostawy. Wymagany termin dostawy nie dłuższy niż 4 dni.

Przy ocenie ofert wartość wagowa wyrażona w procentach będzie wyrażona w punktach (1% = 1 pkt).

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z największą liczbą punktów za dwa w/w kryteria.

Każda część (pakiet) stanowi oddzielny przedmiot zamówienia i będzie rozpatrywana oddzielnie.

XIII. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga 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 uzupełniających określonych w art. 67 ust. 1, pkt.7 ustawy Pzp.
4. 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 3.

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:
 - a) do postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta,
 - b) nie zostanie odrzucona żadna oferta,
 - c) nie zostanie wykluczony żaden Wykonawca.
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 będzie żądał 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

1. W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2010r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.).
2. Informacje ogólne.
 - a) środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp,
 - b) środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt. 5 ustawy Pzp,
 - c) środkami ochrony prawnej w niniejszym postępowaniu są:
 - przekazanie informacji o nieprawidłowościach zamawiającemu w oparciu o art. 181 ustawy Pzp,
 - wniesienie odwołania na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy Pzp,
 - skarga do sądu.

.....
(pieczęć firmowa)

Formularz oferty

Nazwa i adres Wykonawcy:

siedziba/adres:

Regon: NIP:

telefon:.....fax:

e-mail:.....

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: **WYPEŁNIĆ TABELĘ WG. WZORU PODANEGO NIŻEJ (powielić tabelę tyle razy, do ilu pakietów wykonawca przystępuje):**

Pakiet nr			
Wartość zamówienia bez podatku VAT (netto)	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia z podatkiem VAT (brutto)	Oferowany termin dostawy (podać ilość dni roboczych w przedziale 1 ÷ 4 dni)

2. Warunki płatności:

Oferujemy płatność w terminie do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury.

3. Termin wykonania zamówienia :

Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą sukcesywnie w terminie do 18 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości umowy w zależności, które zdarzenie wystąpi 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.
4. Zapewniam nie krótszy niż 12 miesięczny okres przydatności do użycia przedmiotu zamówienia od dnia dostawy do Szpitala.

Data:

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

Załącznik nr 2
ZP-2200- 40 /15

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu**

Zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2013r. poz. 907 z późn. zm.) oświadczam, że spełniam warunki dotyczące:

- 1.1 posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności,
- 1.2 posiadania wiedzy i doświadczenia – oświadczamy, że wykonaliśmy/wykonujemy główne dostawy z należytą starannością w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy w tym okresie, w zakresie i na kwotę, co najmniej*:

Pakiet nr 1 - 30 000,00 zł;
Pakiet nr 2 – 30 000,00 zł;
Pakiet nr 3 – 16 000,00 zł;
Pakiet nr 4 – 46 000,00 zł;
Pakiet nr 5 – 12 000,00 zł;
Pakiet nr 6 – 33 000,00 zł;
Pakiet nr 7 – 2 800,00 zł;
Pakiet nr 8 – 11 500,00 zł.

*** oznaczyć właściwy pakiet**

Przez główne dostawy Zamawiający rozumie dostawy środków dezynfekcyjnych.

- 1.3 dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
- 1.4 sytuacji ekonomicznej i finansowej

Data:

.....
Podpis i pieczęć imienna osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy
w przypadku oferty wspólnej – podpis
pełnomocnika Wykonawców

Załącznik nr 2.1
ZP-2200-40/15

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie niniejszego zamówienia na podstawie przesłanek zawartych w art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2013r. poz. 907 z późn. zm.).

OŚWIADCZENIE O PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ

Oświadczam, że zgodnie z art. 26 ust. 2 pkt 2d ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2013r. poz. 907 z późn. zm.)

nie należymy /należymy (*niepotrzebne skreślić*)

do 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.), o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp

dołączam do oferty listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej (w przypadku przynależności do grupy)

Data:

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

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: 6443504464, Regon 240837054, będącego płatnikiem VAT,

wysokość kapitału zakładowego: 59 347 000,00 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 2013r., poz. 907) przetargu nieograniczonego znak **ZP-2200- 40/15** została zawarta umowa o następującej treści:

§1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa (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.:
 - d) dla produktów kwalifikowanych jako wyrób medyczny- deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE i - o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami - certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego.
 - e) dla produktów kwalifikowanych jako produkty biobójcze - pozwolenie o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych (Dz.U.z 2002r. Nr 175 poz. 1433).
 - f) dla antyseptyków kwalifikowanych jako produkty lecznicze - pozwolenie o którym mowa w ustawie Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008 r. nr 45, poz. 271 z późn. zm.).
 - d) dla kosmetyków dokumenty potwierdzające zgłoszenie do krajowego systemu informowania o kosmetykach zgodnie z ustawą z dnia 30.03.2001r. o kosmetykach (Dz.U. z 2013r. poz. 475).
 - 2.2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać preparaty dezynfekcyjne, posiadające skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wobec określonych czynników biologicznych w obszarze medycznym (wymagane badania co najmniej fazy II etap I), wykonane w akredytowanym laboratorium zgodnie z normą PN-EN 14885 lub wykonane w uznanych, opiniotwórczych laboratoriach zgodnie z normami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (np. DGHM/VAH, RKI/DVV), na co posiada wszystkie aktualne dokumenty.
 - 2.3. posiada karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej proponowanych preparatów dezynfekcyjnych oraz karty charakterystyki produktu leczniczego dla zaoferowanych produktów leczniczych,
 - 2.4. Wykonawca dostarczy dokumenty określone w pkt. 2.1 i karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej proponowanych preparatów dezynfekcyjnych najpóźniej wraz z pierwszą dostawą.
3. Wykonawca oświadcza, że produkt zaoferowany w:

Pakiecie 3 poz. 4 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów sztywnych przez producenta endoskopów R. Wolf i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów.
Pakiecie nr 3 poz 5 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów przez producenta endoskopów- firmę Olympus- i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów.
Pakiecie 3 poz. 6 – został dopuszczony do stosowania do endoskopów sztywnych przez producenta endoskopów R. Wolf i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów
Pakiecie 4 poz. 1 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów przez producenta endoskopów- firmę Olympus oraz w myjniach Choyang Cyw 100, 201, 501 Cyw duo, firmy Fujinon Fujifilm- i znajduje się na listach preparatów producentów w/w endoskopów i myjni.
- odpowiednio do Pakietów, do których Wykonawca przystąpił.

4. 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 odstępniem od umowy nawet w części, przy czym wykorzystanie umowy będzie w minimum 75% wartości umowy

§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 zł 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 przelewem na rachunek Wykonawcy wskazany na fakturze, w terminie do 60 dni od daty otrzymania oryginału prawidłowo wystawionej faktury. Datę otrzymania faktury dokumentuje umieszczona na niej prezentata Zamawiającego.
3. Za datę zapłaty strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§4

TERMINY I SPOSÓB REALIZACJI

1. Niniejsza umowa będzie realizowana w terminie do 18 miesięcy od dnia jej zawarcia lub do wyczerpania wartości umowy (w zakresie poszczególnych pakietów) w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i rozładować przedmiot umowy w siedzibach Zamawiającego przy ul. Szpitalnej 1 oraz ul. Zegadłowicza 3, na własny koszt i ryzyko w terminie do dni roboczych od dnia złożenia zamówienia telefonicznego, faksem lub e-mailem (zgodnie z ofertą Wykonawcy). Wykonawca nie może odmówić dostawy powołując się na jego małą wartość.
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.

4. Okres przydatności do użycia przedmiotu umowy nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostawy do Zamawiającego – dotyczy produktów jednorazowego użytku.
5. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw.
6. Data i miejsce dostawy zostaną udokumentowane potwierdzeniem odbioru przedmiotu zamówienia przez osobę upoważnioną przez Zamawiającego.
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 24 godzin,
 - b) wymienić wadliwy przedmiot umowy na wolny od wad w terminie do 24 godzin 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,
 - c) dostarczyć oryginał faktury wraz z dostawą przedmiotu umowy.
9. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy może odmówić przyjęcia dostawy, jeżeli:
 - jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami,
 - opakowanie będzie naruszone;
 - 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 i jego cech jakościowych opisanych w SIWZ, nie gorszych niż produkt zaoferowany w ofercie, w szczególności, gdy Wykonawca nie ma możliwości dostarczania produktu wskazanego w formularzu cenowym albo wprowadza produkt ulepszony,
 - c) zmiany danych Stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy, formy organizacyjno prawnej),
 - d) zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe,
- 10.1. W wyjątkowych sytuacjach opisanych w pkt. b 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, o których mowa w ust. 10 i 10.1 będą dopuszczone za zgodą Zamawiającego.
12. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionego towaru w terminie określonym w ust. 2 i 8 niniejszego paragrafu Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu produktu równoważnego (tzw. nabycie zastępcze) bez obowiązku powiadomienia 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. 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. Wykonanie zastępcze nie wyłącza uprawnienia do naliczania kar umownych określonych w § 5.
17. Ze strony Zamawiającego nadzór na prawidłową realizacją umowy pełni:
 - Kierownik Apteki – Kazimiera Klementys; tel. 32/41 30 290,który upoważniony jest także do podpisania dokumentu potwierdzającego dostawę.
18. 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 rozwiązania 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. 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% niezrealizowanej części umowy netto.
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, przekaz.
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

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

15. 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 artykułu 144 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 niniejszej umowy.

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

17. Każdy pakiet określony w § 1 niniejszej umowy stanowi oddzielny przedmiot umowy.

Wszystkie zapisy umowy stosowane są odpowiednio i odrębnie do poszczególnych pakietów.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

Załączniki:

Formularz asortymentowo-cenowy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 1 środki do dezynfekcji skóry, błon śluzowych, ran

Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto
1	Gotowy preparat o działaniu dezynfekcyjnym i leczniczym 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. Pojemnik 1l. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Do 50% zamówienia należy dołączyć pompkę spryskującą.		op	950					
2	Gotowy preparat o działaniu dezynfekcyjnym i leczniczym 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. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 250 ml z atomizerem.		op.	200					
3	Hydrożel leczniczy, do zastosowania na rany, zawierający chlorowoderek octenidyny, nie zawierający barwników oraz alkoholu, z możliwością pozostawienia na ranie do 5 dni. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 20 ml.		op	60					

4	Preparat leczniczy do irygacji ran zawierający chlorowoderek octenidyny i oxydermol, nie zawierający barwników oraz alkoholu, sterylny. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 350 ml.		op	25						
5	Płyn do pielęgnacji jamy ustnej, zawierający chlorowoderek octenidyny, bez zawartości alkoholu i chlorheksydyny, o właściwościach przeciwgrzybiczych i antybakteryjnych (w tym do eradykacji MRSA z jamy ustnej). Opakowanie 250 ml		op	30						
6	Emulsja na bazie chloheksydyny, działająca na B (<i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Enterococcus hirae</i>), V (HBV, HCV, HIV), F (<i>Candida albicans</i> , <i>Aspergillus niger</i>), do mycia pacjentów przed zabiegami operacyjnymi oraz skolonizowanych MRSA. Opakowanie 500 ml.		op	230						
suma:										

Data:

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

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 2 środki do mycia i dezynfekcji skóry ora błon śluzowych

Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto	Cena jedn. brutto	VAT w %	Wartość netto	Wartość brutto
1	Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, bez zawartości mydła, dioksanu, triclosanu, nie powodujący wysuszenia skóry rąk, o pH 5,0- 5,5, testowany dermatologicznie. Iop.- 500 ml – kompatybilne z dozownikiem typu Dermados. Do 25% zamówienia pompki dozujące na życzenie zamawiającego.		op	1 200					
2	Nie zawierający mydła, nie powodujący wysuszenia skóry rąk preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk w pianie, również do mycia ciała, na bazie APG (alkilopoliglikozydy), substancji natłuszczających, przetestowany dermatologicznie, pH 5,0-5,5. Antyalergiczny. Opakowanie 400 ml, kompatybilne z pianowym dozownikiem typu Dermados. Do 25% zamówienia spieniające pompki dozujące do dozownika typu Dermados na życzenie zamawiającego		op	2 500					

3	<p>Preparat odkażający do antyseptycznych zabiegów na powierzchni błon śluzowych oraz graniczącego z nimi obszaru genitalnego (w tym do zabiegów urologicznych, ginekologicznych), bezbarwny, nie zawierający jodu i jego związków, o pH dostosowanym do biotypu śluzówki (4,5-5,0), zawierający w składzie etanol, chlorheksydyne. Spektrum bójcze: B,F (<i>Candida albicans</i>), V (HBV, HIV,<i>Herpes</i>), o działaniu pierwotniakobójczym, Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Czas działania – 1 min. HBV – czas działania przedłużony do 30 min. Opakowanie 1l.</p>		op	35					
4	<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.- 3 min., dopuszczony do stosowania u noworodków (potwierdzone zapisem w ChPL). Opakowanie 1 l.</p>		op.	400					
5	<p>Pompka spryskująca do pojemników z poz. 4</p>		op.	100					
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.- 3 min., dopuszczony do stosowania u noworodków (potwierdzone zapisem w ChPL). Opakowanie 250 ml z końcówką dozującą.</p>		op	800					

7	Preparat do dezynfekcji skóry przed zabiegami(w tym operacyjnymi) , na bazie alkoholu, barwiony, skuteczny wobec B, V (<i>Polio</i>), F, prątków, w czasie 15 sek.- 3 min., dopuszczony do stosowania u noworodków (potwierdzone zapisem w ChPL). Opakowanie 1 l.		op	260					
8	Chusteczki dezynfekcyjne o właściwościach myjących, bez zawartości alkoholu i aldehydów, bez zawartości substancji zapachowych, opakowanie Flow-pack, plastikowa pokrywa pozwalająca na bezpieczne wyjęcie chusteczki, po otwarciu można używać przez 3 miesiące, możliwość stosowania do endoskopów oraz głowic USG. Chusteczki o działaniu B, F, V (HBV, HIV, HCV, NORO, <i>polyoma</i> , ROTA) do 1 minuty, wymiar min. 25 x 38 cm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny.1 op.- 40 sztuk chusteczek		op	15					
suma:									

Data:

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

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 3 środki do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego i narzędzi

Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto	Cena jed. brutto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto
1	Preparat do dezynfekcji zewnętrznych, drobnych elementów medycznych, takich jak np. cewniki naczyniowe o spektrum bójczym: B, F (<i>Candida albicans</i>), prątki, V (HBV, HCV, HIV, <i>Rota</i>) w czasie 15 sek.- 1 min., na bazie chlorheksydydy . Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 250 ml.		op	120					
2	Preparat do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, rotacyjnych oraz endoskopów, do dezynfekcji manualnej , w obiegu zamkniętym oraz w myjkach ultradźwiękowych, posiadający właściwości myjące i rozpuszczające zaschnięte pozostałości organiczne takie jak krew, wydzieliny, na bazie nadwęglanu sodu, o spektrum 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>M. avium</i>), V (<i>Polio</i> i <i>Adeno</i>) oraz S (<i>Bacillus subtilis</i> , <i>Bacillus cereus</i>) w czasie 5-10 min., w stężeniu nie przekraczającym 2%. Nie wymagający użycia aktywatora. Z możliwością użycia do dezynfekcji inkubatorów. Każde opakowanie musi zawierać miarkę do przygotowywania		op	28					

	roztworów roboczych. Zarejestrowane jako wyrób medyczny. 1 op.- 6 kg.							
3	Preparat do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, rotacyjnych oraz endoskopów, do dezynfekcji manualnej, w obiegu zamkniętym oraz w myjkach ultradźwiękowych, posiadający właściwości myjące i rozpuszczające zaschnięte pozostałości organiczne takie jak krew, wydzieliny, na bazie nadwęglanu sodu, o spektrum bólczym: 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>M. avium</i>), V (<i>Polio</i> i <i>Adeno</i>) oraz S (<i>Bacillus subtilis</i> , <i>Bacillus cereus</i>) w czasie 5-10 min., w stężeniu nie przekraczającym 2%. Nie wymagający użycia aktywatora. Z możliwością użycia do dezynfekcji inkubatorów. Każde opakowanie musi zawierać miarkę do przygotowywania roztworów roboczych. Zarejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie 1 kg.		op	36				
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. Produkt dopuszczony do stosowania do endoskopów sztywnych przez producenta endoskopów R. Wolf. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 2 l.		op	24				
5	Aktywnie myjący preparat dezynfekcyjny do narzędzi, endoskopów i instrumentów medycznych, spektrum bólcze: B, prątki, F, V (w tym <i>Polio</i>), S w czasie do 15 min. Na		op	5				

	bazie aktywnego tlenu, bez aldehydów, jednoskładnikowy, nie wymagający aktywatora, przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych Wymagane paski testowe sprawdzające aktywność roztworu roboczego. Wymagana pozytywna opinia Olympusa oraz deklaracja CE. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 6 kg.								
6	Preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia w postaci płynnej, do dezynfekcji endoskopów, narzędzi chirurgicznych i sprzętu medycznego, o spektrum bójącym: 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. Pozytywna opinia R. Wolf oraz deklaracja zgodności CE. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie preparatu 225 ml + 1 op. aktywatora- 210 ml		op	460					
7	Paski testowe do sprawdzania aktywności roztworu roboczego. Paski testowe kompatybilne z produktem jak w pozycji 6. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta. Op = 100 szt		op	30					
suma:									

Data:

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

Załącznik nr 4.4
ZP-2200-40/15

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 4 Preparaty do dezynfekcji skóry oraz do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych

Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto	Cena jedn. brutto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto
1	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji endoskopów, narzędzi i termolabilnych wyrobów medycznych, posiadający pozytywną opinię producenta endoskopów firmy Olympus oraz producenta myjni Choyang Cyw 100, 201, 501 Cyw duo, firmy Fujinon Fujifilm, na bazie aldehydu glutarowego, o stężeniu max. 2%, o spektrum bójczym obejmującym B, prątki, F, V (w czasie do/ lub równym 10 min.), S (w czasie nie dłuższym niż 60 min.), zachowujący aktywność biobójczą do 30 dni. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Aktywność kontrolowana przy pomocy walidowanych pasków testowych. 1 op. - 5 l.		op	85					
2	Walidowane testy paskowe do kontroli aktywności preparatu z pozycji 1. 1 op. - 100 szt. pasków.		op	8					
3	Preparat myjąco- dezynfekujący do mycia endoskopów, zawierający kompleks trzech enzymów- proteazę, lipazę, amylazę. Działanie bójcze obejmujące B, F, prątki, V (HBV, HCV, HIV). Stężenie max. 0,5 %. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. 1 op.- 5 l.		op	40					

4	Emulsja typu olej w wodzie do pielęgnacji skóry rąk i ciała z zawartością kwasu hialuronowego, kolagenu, elastyny, wosku pszczelego oraz wit. C,E,F, zalecana szczególnie dla personelu medycznego i osób, które muszą często dezynfekować ręce. Przebadany dermatologicznie. 1 op.- 500 ml. Pompka dozująca do 30% zamówienia na życzenie zamawiającego.		op	220					
5	Alkoholowy preparat dezynfekcyjny przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry oraz pola zabiegowego, działający na B, prątki, F i V, zawierający substancje natłuszczające, zapobiegające wysuszeniu skóry. Opakowanie 700 ml kompatybilne z systemem dozującym Sterisol. Zarejestrowany jako produkt leczniczy		op	1 200					
6	Dozowniki do poz. nr 5.		op	50					
7	Wodno-alkoholowy preparat żelowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający 70 % etanol oraz bisabolol, posiadający właściwości tiksotropowe, o spektrum bójcym: B, F, prątki, V. 1 op.-500 ml- kompatybilne z dozownikiem typu Dermados. Pompka dozująca do 30% zamówienia na życzenie zamawiającego.		op	4 000					
8	Chusteczki z włókniny do nasączania preparatem dezynfekcyjnym o gramaturze min. 50 g/ m2 o wymiarach min. 18 x 38 cm.1 op.- min. 256 chusteczek. Kompatybilne z pozycją 8		op	500					
9	wiadra z systemem do poboru pojedynczych chusteczek, kompatybilne z poz 7.		op	50					
suma:									

Data:

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

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 5 środki do oczyszczania oraz dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych

Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto	Cena jedn. brutto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto
1	Płynny preparat do dezynfekcji w formie koncentratu, do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w saszetkach, 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 1-5 min. Aktywność roztworu roboczego- do 12 godzin., dopuszczony do stosowania na oddziałach położniczych, w tym do inkubatorów, wydajność opakowania przy podanym spektrum- 5 l roztworu roboczego. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. 1 opakowanie – saszetka porcjowana, dwuskładnikowa, z której można sporządzić 5 l roztworu roboczego.		op	2 100					
2	Naturalny olej do mycia skóry, narzędzi i powierzchni, oparty o olej pomarańczowy, który usuwa resztki gipsu, opatrunków, klejów. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. 1 op.- 250 ml		op	25					

3	Preparat na bazie aktywnego chloru, w tabletkach, o działaniu B, F, V, Tbc w czasie do 15 min, 1 tbl.- 1000 ppm. (0,1% aktywnego chloru), działanie na <i>Clostridium difficile</i> przy 2000 ppm., również do dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych organicznie. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. 1 op. - 300 tbl.		op	250									
suma:													

Data:

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

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 6 Preparaty do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego

Lp	Nazwa międzynarodowa	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa
1	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 nadtlenowych, dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością, nie wymagający spłukiwania. Aktywność roztworu roboczego do 14 dni, o spektrum 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>), w czasie 5-15 min. w stężeniu nie przekraczającym 0,5%. Możliwość rozszerzenia spektrum bójczego o S, w zachowanym stężeniu roboczym max. 0,5% i w czasie działania max. do/ lub równym 30 min. Z możliwością stosowania na oddziale noworodków. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. 1 op.- 5 l.	op	6						
2	Preparat do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w saszetkach, na bazie dwutlenku chloru, o spektrum 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>),	op	420						

	działający w czasie max.15 min., usuwający biofilm, wydajność opakowania przy podanym spektrum- co najmniej 5 l roztworu roboczego. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. 1 op. - saszetka porcjowana, z której można sporządzić 5 l roztworu roboczego.								
3	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni na bazie alkoholu, nie zawierający aldehydów, fenoli, o spektrum działania: 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. Terraе lub M terraе</i> , <i>M. avium</i>), V (<i>Adeno i Polio</i>) w czasie 30 sek.- 1 min., dopuszczony do stosowania na oddziale noworodków. Do każdej butelki dołączony spryskiwacz. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 1 l.	op	800						
4	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni oraz 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 1-15 min., dopuszczony do stosowania na oddziale noworodków, do każdej butelki dołączony spryskiwacz/końcówka spieniająca. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.1 op. – 1 l.	op	800						
5	Bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych i powierzchni nie wykazujących odporności na działanie alkoholu, 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</i>	op	200						

	niger), V (HBV, HCV, HIV) w czasie 1-15 min. Zarejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie - tuba o zawartości min. 200 chusteczek.									
6	Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych o spektrum działania wobec: B, F (<i>Candida albicans</i>) Tbc (<i>M.Avium i M.Terrae</i>), V (HIV, HBV,HCV) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,25%, z możliwością poszerzenia o wirusy <i>Polio i Adeno</i> . Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa, nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, bez zawartości związków fenolowych i aldehydów. Może być stosowany w obecności pacjentów, w oddziale neonatologii oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością, nie pozostawiający plam, smug i osadów oraz nie powodujący efektu klejenia się. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. 1 op.- 5 l.	op	200							
suma:										

Data:

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

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 7 Gaziki do dezynfekcji skóry

Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto
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, gaziki złożone min. 3-krotnie, posiadające minimum 6 warstw włókniny, 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)		op	400					

Zamawiający dopuszcza inne opakowania przedmiotu zamówienia. 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.

Data:

.....

(podpis i pieczęć imienna
osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 8 Preparaty do dezynfekcji maszynowej oraz konserwacji narzędzi chirurgicznych

Lp	Nazwa międzynarodowa	Wymaga na ilość	Jednostka a miary	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa
1	Preparat do maszynowego mycia narzędzi medycznych, sprzętu anestezjologicznego 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. Kompatybilny z pozycją 2, 3, 4. 1 op. - 10 l.		op	24						
2	Preparat do dezynfekcji chemiczno-termicznej w temp. 60°C, bez formaldehydu, glioksalu oraz kwasów organicznych, o spektrum B, F, V (Adeno i Polio), Tbc, S, jaja glisty, w czasie max. 5 min. Roztwór 1% pH 7. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Kompatybilny z pozycją 1, 3, 4. 1 op. - 5 l.		op	24						
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 5. Stężenie roztworu roboczego 0,1-0,2%. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Kompatybilny z pozycją 1, 2, 4. 1 op.- 5 l		op	24						

4	Płynny preparat do mycia narzędzi litych i endoskopowych na bazie enzymów i niejonowych tenzydów, nadający się do mycia w myjni ultradźwiękowej. Spektrum B (EN 14561), F (EN 14562), V (HBV, HCV, HIV), w stężeniu 1% w czasie max. 15 min. Kompatybilny z pozycją 1, 2, 3. 1 op. - 5 l		op	24						
5	Płynny preparat do ręcznej konserwacji narzędzi, zawierający w składzie olej parafinowy, z końcówką rozpylającą. 1 op.- 250 ml.		op	24						
6	Preparat do mycia i konserwacji stali nierdzewnej. 1 op.- 750 ml.		op	24						
suma:										

Data:

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

Oświadczenie

dotyczące warunków przedmiotu i realizacji zamówienia
(w treści oświadczenia wykreślić niedotyczące)

1. Niniejszym oświadczam, że przedstawiony w naszej ofercie asortyment:

1.1 posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu i stosowania, tj.:

- a) dla produktów kwalifikowanych jako wyrób medyczny- deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE i – o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami - certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego.
- b) dla produktów kwalifikowanych jako produkty biobójcze - pozwolenie o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych (Dz.U.z 2002r. Nr 175 poz. 1433).
- c) dla antyseptyków kwalifikowanych jako produkty lecznicze - pozwolenie o którym mowa w ustawie Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008 r. nr 45, poz. 271 z późn. zm.).
- d) dla kosmetyków dokumenty potwierdzające zgłoszenie do krajowego systemu informowania o kosmetykach zgodnie z ustawą z dnia 30.03.2001r. o kosmetykach (Dz.U. z 2013r. poz. 475).

1.2. posiada karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej proponowanych preparatów dezynfekcyjnych oraz karty charakterystyki produktu leczniczego dla zaoferowanych produktów leczniczych,

2. Oświadczam, że produkt oferowany w:

Pakiecie 3 poz. 4 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów sztywnych przez producenta endoskopów R. Wolf i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów.

Pakiecie nr 3 poz. 5 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów przez producenta endoskopów- firmę Olympus- i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów.

Pakiecie 3 poz. 6 – został dopuszczony do stosowania do endoskopów sztywnych przez producenta endoskopów R. Wolf i znajduje się na liście preparatów producenta endoskopów

Pakiecie 4 poz. 1 - został dopuszczony do stosowania do endoskopów przez producenta endoskopów- firmę Olympus oraz w myjniach Choyang Cyw 100, 201, 501 Cyw duo, firmy Fujinon Fujifilm- i znajduje się na listach preparatów producentów w/w endoskopów i myjni.

3. Asortyment dostarczany do Zamawiającego będzie posiadał nie krótszy niż 12 miesięczny okres przydatności do użycia przedmiotu zamówienia od daty dostawy do Szpitala.

4. Zobowiązuję się do przekazania Zamawiającemu aktualnych kart charakterystyk mieszaniny niebezpiecznej zaoferowanych preparatów dezynfekcyjnych najpóźniej z pierwszą dostawą, w formie papierowej i elektronicznej.

5. Zobowiązuję się dostarczać preparaty dezynfekcyjne, posiadające skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wobec określonych czynników biologicznych w obszarze medycznym (wymagane badania co najmniej fazy II etap I), wykonane w akredytowanym laboratorium zgodnie z normą PN-EN 14885 lub wykonane w uznanych, opiniotwórczych laboratoriach zgodnie z normami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (np. DGHM/VAH, RKI/DVV), na co posiadam aktualne dokumenty i przedkładam je w ofercie.

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