



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY CHOROBY PŁUC „ODRODZENIE”  
im. Klary Jelskiej**

UL. GŁADKIE 1, 34-500 ZAKOPANE

tel. 18/ 20 150 45,

fax. 18/ 20 146 32

e-mail: [administracja@szpitalodrodzenie.pl](mailto:administracja@szpitalodrodzenie.pl)

[www.szpitalodrodzenie.pl](http://www.szpitalodrodzenie.pl)

NIP: 736-14-54-134

REGON 0295171

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**PRZETARG NIEOGRANICZONY**

***Sukcesywna dostawa preparatów dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem.***

**znak postępowania: A.ZP-271-7/20**

**Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019r. poz.1843), zwanej dalej ustawą PZP**

**SPIS TREŚCI**

|  |           |
|--|-----------|
| <b>1) NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO</b>   | <b>4</b>  |
| <b>2) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA</b>   | <b>4</b>  |
| <b>3) OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA</b>   | <b>4</b>  |
| <b>4) INFORMACJA O OFERTACH CZĘŚCIOWYCH</b>  | <b>5</b>  |
| <b>5) INFORMACJA O ZAMÓWIENIACH O KTÓRYCH MOWA W ART. 67 UST. 1 PKT 6 USTAWY PZP</b>   | <b>5</b>  |
| <b>6) INFORMACJA O OFERTACH WARIANTOWYCH</b>   | <b>5</b>  |
| <b>7) WYMAGANY TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA</b>   | <b>5</b>  |
| <b>8) WADIUM PRZETARGOWE</b>   | <b>5</b>  |
| <b>9) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW</b>  | <b>5</b>  |
| <b>10) OFERTA SKŁADANA PRZEZ WIĘCEJ NIŻ JEDNEGO WYKONAWCĘ</b>  | <b>6</b>  |
| <b>11) WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY</b>  | <b>6</b>  |
| <b>12) SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW</b>  | <b>9</b>  |
| <b>13) WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA</b>   | <b>10</b> |
| <b>14) TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ</b>   | <b>10</b> |
| <b>15) OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY</b>   | <b>11</b> |
| <b>OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY</b>   | <b>11</b> |
| <b>16) TERMIN I MIEJSCE SKŁADANIA OFERT</b>  | <b>12</b> |
| <b>17) TERMIN OTWARCIA OFERT</b>   | <b>13</b> |
| <b>18) OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY</b>   | <b>14</b> |
| <b>19) OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT</b> | <b>14</b> |

|  |           |
|--|-----------|
| <b>20) WZÓR UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO</b> .....   | <b>15</b> |
| <b>21) INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO</b> ..... | <b>15</b> |
| <b>22) ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY</b> .   | <b>15</b> |
| <b>23) INFORMACJA O KORZYSTANIU Z PODWYKONAWCÓW.</b>   | <b>15</b> |
| <b>24) OBOWIĄZEK INFORMACYJNY Z ART. 13 RODO</b> .....   | <b>15</b> |
| <b>25) POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.</b> .....                           | <b>16</b> |
| <b>KALKULACJA CENOWA DO OFERTY PRZETARGOWEJ</b> .....  | <b>18</b> |
| <b>FORMULARZ OFERTY</b> .....  | <b>44</b> |
| <b>DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA</b> .....   | <b>48</b> |
| <b>DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU</b> .....  | <b>50</b> |
| <b>INFORMACJA DOTYCZĄCA PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ</b> .....  | <b>52</b> |
| <b>ZAŁĄCZNIK NR 6</b> .....  | <b>53</b> |
| <b>PROJEKT UMOWY</b> .....   | <b>53</b> |

**1) Nazwa oraz adres Zamawiającego.**

Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie”  
im. Klary Jelskiej  
ul. Gładkie 1  
34-500 Zakopane  
tel.: 18/20 150 45  
fax: 18/20 146 32  
e-mail: [administracja@szpitalodrozenie.pl](mailto:administracja@szpitalodrozenie.pl)

**2) Tryb udzielenia zamówienia.**

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego w oparciu o przepisy ustawy PZP, w szczególności przepisy art. 39-46 oraz aktów wykonawczych wydanych na jej podstawie.

**3) Opis przedmiotu zamówienia.**

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa preparatów dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w zał. nr 1 do niniejszej specyfikacji (kalkulacja cenowa oferty).
2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: przepisami ustawy z dnia 9 października 2015r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 2231), ustawy z 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U. z 2019 poz.1225), ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2020r poz. 186), ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2017 r poz. 2211)
3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta.
4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne ma zawierać nazwę towaru, nr serii, datę produkcji i datę ważności, jeżeli dotyczy.
5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów **min. 8 miesięcy, a dla preparatu pakiet nr 1 poz.3 min. 6 miesięcy**, liczony od dnia dostawy.
6. Zamawiający zastrzega, że podane w opisie przedmiotu zamówienia (zał. nr 1 do siwz) przewidywane ilości dostaw służą do obliczenia wartości zamówienia. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia. Jednakże zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w umowie, odpowiednio w danym pakiecie.
7. Zakupy dokonywane w trakcie obowiązywania umowy mogą dla poszczególnych pozycji różnić się ilościowo od ilości podanych w kalkulacji oferty, jednakże łączna wartość dostaw nie przekroczy całkowitej wartości oferty wybranego Wykonawcy w danym pakiecie.
8. Zamawiający informuje, że ilekroć przedmiot zamówienia określony w załączniku nr 1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia opisany jest przez wskazanie znaku towarowego, patentu lub pochodzenia dopuszcza się rozwiązania równoważne tzn. posiadające cechy, parametry, zastosowanie, trwałość, wytrzymałość nie gorsze niż opisane w przedmiocie zamówienia. Jeżeli w danej pozycji Wykonawca proponuje odpowiednik, to musi wyraźnie to zaznaczyć. Wykonawca zobowiązany jest przedstawić próbkę oraz dokumenty potwierdzające taką samą lub lepszą jakość oferowanych odpowiedników np. specyfikację jakościową, świadectwo kontroli, jakości, certyfikat, lub inny równoważny dokument, z którego w sposób nie budzący wątpliwości musi wynikać, iż oferowany przedmiot zamówienia jest o takich samych parametrach jakościowych. Wykazanie równoważności zaoferowanego przedmiotu spoczywa na Wykonawcy.

**Nomenklatura Wspólnego Słownika Zamówień (CPV): 33.63.16.00-8- Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne**

**4) Informacja o ofertach częściowych.**

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, ilość części: 6.

**5) Informacja o zamówieniach o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP.**

Zamawiający nie przewiduje ww. zamówień.

**6) Informacja o ofertach wariantowych.**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

**7) Wymagany termin wykonania zamówienia.**

**12 miesięcy od podpisania umowy.**

**8) WADIUM PRZETARGOWE**

Zamawiający nie żąda wadium.

**9) Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków.****1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:**

1.1. nie podlegają wykluczeniu

1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

a) **Kompetencji lub uprawnień** do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku.

b) **Sytuacji ekonomicznej i finansowej;**

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku.

c) **Zdolności technicznej i zawodowej:**

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku.

2. Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

3. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w pkt 9.1.2, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.

4. Zamawiający żąda od Wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt 11.3.2 siwz.

5. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek niedostępności tych zasobów, chyba że za niedostępność zasobów nie ponosi winy.

6. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:

– zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub  
– zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych.

7. Zamawiający jednocześnie informuje, iż „stosowna sytuacja” o której mowa w pkt 3 wystąpi wyłącznie w przypadku kiedy:

a) wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów udowodni zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia;

b) zamawiający oceni, czy udostępniane wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz zbada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13–22 i ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy PZP;

c) w odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, wykonawcy mogą polegać na zdolnościach innych podmiotów, jeśli podmioty te zrealizują roboty, do realizacji których te zdolności są wymagane;

d) z zobowiązania lub innych dokumentów potwierdzających udostępnienie zasobów przez inne podmioty musi bezspornie i jednoznacznie wynikać w szczególności:

- zakres dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu;
- sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia;
- zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego;

8. Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawców:

1) którzy nie wykazali, spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w pkt 1.2 ,

2) którzy nie wykażą, że nie zachodzą wobec nich przesłanki określone w art. 24 ust. 1 pkt 13-23 ustawy PZP

3) wobec których zachodzą przesłanki określone w art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy.

9. Zamawiający działając w oparciu o przepis art. 24 aa ustawy PZP **najpierw dokona oceny ofert**, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

#### **10) Oferta składana przez więcej niż jednego wykonawcę.**

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.

2. Wykonawcy występujący wspólnie ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument pełnomocnictwa powinien być podpisany przez wszystkich wykonawców. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty.

3. Wykonawcy, składający ofertę wspólnie, ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

4. W zakresie warunków określonych w pkt 9) ppkt.1.2 siwz, wykonawcy **wspólnie** (co najmniej jeden z nich) mają udowodnić, iż spełniają te warunki.

5. Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich wykonawców występujących wspólnie,

6. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z wykonawcą występującym jako pełnomocnik pozostałych .

#### **11) Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy.**

1. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych w pkt 9.1 siwz oraz wykazania braku podstaw do wykluczenia, **wykonawcy muszą złożyć wraz z ofertą** następujące oświadczenia i dokumenty:

1.1 aktualne na dzień składania ofert oświadczenia w zakresie wskazanym w załączniku nr 3 i 4 do siwz. Informacje zawarte w oświadczeniach będą stanowić wstępne

- potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Oświadczenia te wykonawca składa zgodnie ze wzorami stanowiącymi załącznik nr 3 i 4 do siwz.
- 1.2 W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenia, o którym mowa w pkt 1.1 składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te, mają potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
  - 1.3 Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniach, o których mowa w pkt 1.1.
  - 1.4. zobowiązanie podmiotu trzeciego, o którym mowa w pkt 9.7 lit a) lit. d) siwz – jeżeli wykonawca polega na zasobach lub sytuacji podmiotu trzeciego.
  - 1.5 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oświadczeń w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym wyłącznie w przypadku składania ofert składanych w postaci elektronicznej. Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
- 2. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, jest zobowiązany do przekazania zamawiającemu oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej,** o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 5 do siwz.
- 3. Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego.** Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie, aktualnych na dzień złożenia, następujących oświadczeń lub dokumentów:
- 3.1. **W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu:**
    - a) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP;
  - 3.2. dokumentów dotyczących podmiotu trzeciego, w celu wykazania braku istnienia wobec niego podstaw wykluczenia oraz spełnienia, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby, warunków udziału w postępowaniu – jeżeli wykonawca polega na zasobach podmiotu trzeciego;
  - 3.3. **W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego:**
    - a) **oświadczenie Wykonawcy,** że dysponuje kompletem dokumentów dopuszczających przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terytorium RP ( odpowiednio: pozwolenie lub wpis do Rejestru Produktów Biobójczych, wpis lub zgłoszenie do Rejestru wyrobów medycznych, wystawioną dla nich deklarację zgodności i oznaczenie znakiem zgodności CE, pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez ministra właściwego do spraw zdrowia, wpis do Rejestru Produktów Leczniczych etc.) oraz, że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów;
    - b) **katalogi/prospekty produktów,** odnoszące się do numerów katalogowych oferowanego przedmiotu zamówienia (tylko strony katalogu z wyraźnie zaznaczonym produktem, który jest oferowany) **lub/i karty charakterystyki** oferowanych produktów, potwierdzające odpowiednio stawiane wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia tj. załączniku nr 1 do siwz - kalkulacja



- cenowa do oferty kol.2 , których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego.
4. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 3.1 lit. a) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
  5. Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 4 zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Terminy określone w pkt 4 stosuje się.
  6. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczeń, o których mowa w 1.1, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielenia wyjaśnień w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
  7. Jeżeli wykonawca nie złoży wymaganych pełnomocnictw albo złożył wadliwe pełnomocnictwa, zamawiający wezwie do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
  8. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy PZP lub kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów, mogą być poświadczane za zgodność z oryginałem przez wykonawcę albo te podmioty albo wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego - odpowiednio, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
  9. Oświadczenia dotyczące wykonawcy/wykonawców występujących wspólnie i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy PZP składane są w oryginale. Dokumenty inne niż oświadczenia składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem. Zobowiązanie, o którym mowa w pkt 9) 4 lit. a-d siwz należy złożyć w formie oryginału.
  10. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniami na język polski.
  11. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 570). W sytuacji posiadania dokumentów i oświadczeń przez Zamawiającego, Wykonawca zobligowany jest do wskazania Zamawiającemu sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują. Jeżeli oświadczenia i dokumenty, o których mowa w zdaniu pierwszym są sporządzone w języku obcym wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia ich tłumaczenia na język polski.



12. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j.Dz.U. z 2019 r. poz. 700). W sytuacji posiadania dokumentów i oświadczeń przez Zamawiającego, Wykonawca zobligowany jest do wskazania Zamawiającemu sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują. Jeżeli oświadczenia i dokumenty, o których mowa w zdaniu pierwszym są sporządzone w języku obcym wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia ich tłumaczenia na język polski.

**13. Inne dokumenty, które należy złożyć wraz z ofertą:**

13.1. **oryginał pełnomocnictwa** (pełnomocnictw) lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez notariusza, jeżeli oferta będzie podpisana przez pełnomocnika;

13.2. **wypełniony formularz oferty** stanowiący załącznik nr 2 do specyfikacji (wykonawca może złożyć ofertę na własnym formularzu, lecz jej treść musi być zgodna z treścią formularza załączonego do specyfikacji) wraz z **kalkulacją cenową do oferty**, stanowiącą zał. nr 1 do siwz.

**12) Sposób porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów.**

1. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje mają być przekazywane za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r.- Prawo pocztowe (t.j.Dz.U. z 2018 poz. 2188), faksem lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (t.j.Dz.U. z 2019 poz. 123).

2. W przypadku przekazania oświadczeń, wniosków zawiadomień oraz informacji za pomocą faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej każda ze stron na żądanie drugiej **niezwłocznie** potwierdza fakt ich otrzymania.

3. Z uwagi na ogłoszony stan epidemii na terenie RP w zw. z art. 18a pkt 4 ustawy z dnia 22 czerwca 2016 o zmianie ustawy Prawo zamówień publicznych oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2016 r. poz. 1020 ze zm.), zwanej dalej PZP, Zamawiający **dopuszcza również komunikację przy użyciu miniPortalu** <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal>, z zastrzeżeniem poniższych punktów :

3.1. Wykonawca zamierzający skorzystać ze sposobu komunikacji przez miniportal, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do formularza do komunikacji.

Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu (warunki usług – link na dole strony miniportalu) oraz Regulaminie ePUAP. Zainteresowany złożeniem oferty wykonawca winien zapoznać się z aktualnymi wytycznymi technicznymi zawartymi w Regulaminach. Przystąpienie do postępowania jest równoznaczne z akceptacją warunków korzystania z miniportalu i ePUAP i w/w Regulaminów.

3.2. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.

3.3. Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia dostępny jest na Liście wszystkich postępowań na miniPortalu oraz na stronie internetowej Zamawiającego w zakładce Zamówienia

- publiczne Przetargi nieograniczone – Poniżej progów unijnych *Dostawa preparatów dezynfekcyjnych*.
- 3.4. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie pytań do treści siwz, oświadczeń, wniosków (innych niż wskazanych w pkt 16 siwz), zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem poczty elektronicznej, na adres email: [b.kreft@szpitalodrodzenie.pl](mailto:b.kreft@szpitalodrodzenie.pl). We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia BZP lub ID postępowania lub numerem referencyjnym (znakiem postępowania).
- 3.5. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę jako załączniki do poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 3.4 adres email lub za pośrednictwem *Formularza do komunikacji* jako załączniki. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2017 r. poz. 1320 ze zm.).

### **13) Wyjaśnienia dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
2. Prośbę o wyjaśnienia należy przesłać na adres:  
**Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „ODRODZENIE”**  
**im. Klary Jelskiej**  
**ul. Gładkie 1**  
**34-500 Zakopane**  
**nr faksu : 18/20 146 32**  
**e-mail: [b.kreft@szpitalodrodzenie.pl](mailto:b.kreft@szpitalodrodzenie.pl)**  
**znak sprawy: A.ZP-271-7/20**

3. Zamawiający obowiązany jest udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później 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. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o którym mowa w ppkt 1.

5. Zamawiający przesyła treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wykonawcom, którym doręczono specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania.

6. Zamawiający treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamieszcza na stronie internetowej [www.szpitalodrodzenie.pl](http://www.szpitalodrodzenie.pl)

**7. Osoba uprawniona do porozumiewania się z wykonawcami:  
w zakresie przedmiotu zamówienia:**

**Pan Michał Trzebniak - tel. 18/20 150 45 wew. 136;**

**w zakresie formalno-prawnym:**

**Pani Barbara Kreft- Specjalista ds. zamówień publicznych i administracji- tel:  
18/20 150 45 wew. 188**

### **14) Termin związania ofertą.**

Wykonawca jest związany ofertą licząc 30 dni od daty upływu terminu składania ofert.

**15) Opis sposobu przygotowania oferty.****Opis sposobu przygotowania oferty.**

1. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę obejmującą jeden lub więcej pakietów.

2. W ofercie wykonawca winien skalkulować cenę obejmującą jeden lub więcej pakietów.

3. Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną częścią załącznikami musi być sporządzona przez wykonawcę ściśle według postanowień niniejszej specyfikacji.

3.1. Do oferty wykonawca musi dołączyć komplet dokumentów i oświadczeń oraz wszelkich informacji wymaganych postanowieniami niniejszej specyfikacji.

3.2. Oferta musi być napisana w języku polskim, na komputerze lub maszynie do pisania albo czytelnym pismem odręcznym. Wszelkie dokumenty i oświadczenia załączone do oferty mają być sporządzone w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym mają być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

**3.3. Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty, w tym oświadczeń wstępnych oraz zobowiązania podmiotu trzeciego, o których mowa w pkt 11.1.1 -11.1.4 siwz, w postaci elektronicznej i opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, z zastrzeżeniem iż Wykonawca może złożyć ofertę tylko w jednej formie tj. albo papierowa ( w oryginale z własnoręcznym podpisem) albo w postaci elektronicznej.**

3.4. Oferta wraz z załącznikami winna być podpisana przez osobę (osoby) uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy. Za osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawców uznaje się:

- 1) osoby wykazane w prowadzonych przez sądy rejestrach handlowych,
- 2) osoby wykazane w zaświadczeniach o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej;
- 3) osoby legitymujące się odpowiednim pełnomocnictwem udzielonym przez osoby, o których mowa powyżej; w przypadku podpisania oferty przez pełnomocnika wykonawcy, pełnomocnictwo musi być dołączone do oferty;
- 4) w przypadku składania ofert wspólnych, wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty odpowiednie pełnomocnictwa, o których mowa w pkt. 10 ppkt 2 siwz, przy czym **pełnomocnictwo (pełnomocnictwa) w postaci elektronicznej** (wyłącznie w przypadku składania oferty w postaci elektronicznej), jeżeli oferta będzie podpisana przez pełnomocnika, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnione do reprezentacji wskazane we właściwym rejestrze. Dopuszczalne jest złożenie elektronicznej kopii pełnomocnictwa poświadczonej elektronicznym podpisem przez notariusza.

3.5 Zaleca się, by wszystkie strony były spięte / zszyte/ we właściwej kolejności w sposób zabezpieczający przed dekompletacją oferty, a każda strona oferty była ponumerowana kolejnymi numerami. Zaleca się, by na wstępie oferty znajdował się spis treści.

3.6. Wszelkie poprawki w ofercie powinny być naniesione czytelnie oraz zaparafowane przez uprawnioną osobę.

4. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art.96 ust. 3 w zw. z art. 8 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych wszystkie oferty składane w postępowaniu są jawne od chwili ich otwarcia, za wyjątkiem informacji stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane **oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.**

4.1. Zgodnie z art.11 ust.2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji ( t.j. Dz. U. z 2018 poz. 419) – **przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się:** nie ujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, **co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.**

4.2. W przypadku, gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą: „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2018 poz. 419)” i dołączone do oferty, zaleca się, aby były trwale, oddzielnie spięte.

W przypadku składania oferty **w postaci elektronicznej informacje** zawarte w ofercie stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa powinny zostać złożone **w osobnym pliku** wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.

4.3 Brak takiego zastrzeżenia spowoduje, że cała oferta może zostać ogólnie udostępniona.

4.4. Wykonawca nie może zastrzec informacji takich jak: jego nazwa (firma) oraz adres, a także informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

5. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.

#### **16) Termin i miejsce składania ofert.**

1. Oferty w formie pisemnej należy złożyć w nieprzejrzystych, zamkniętych kopertach **w Sekretariacie Szpitala, ul. Gładkie 1, Zakopane, pok. nr 03 (niski parter budynku) w terminie do dnia 20.04.2020 r. do godz. 9.30, z zastrzeżeniem pkt.4**

1.1. Koperta powinna być zaadresowana do zamawiającego opatrzona pieczęcią wykonawcy lub dokładnym adresem do korespondencji i oznaczona hasłem jak poniżej:

|  |   |
|--|---|
| <p><b>Nazwa (firma)</b><br/><b>adres Wykonawcy</b></p>   | <p><b>Szpital Specjalistyczny<br/>Chorób Płuc „Odrodzenie”<br/>im. Klary Jelskiej<br/>ul. Gładkie 1<br/>34-500 Zakopane</b></p> |
| <p><b>OFERTA</b></p>   |   |
| <p><b>Przetarg nieograniczony - dostawa preparatów dezynfekcyjnych. Nie otwierać przed 20.04.2020 r. godzina 09.45</b></p> |   |

1.2. W przypadku braku tej informacji zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z tego braku, np. przypadkowe otwarcie oferty przed wyznaczonym otwarciem, a w przypadku składania ofert pocztą lub pocztą kurierską za jej nieotwarcie w trakcie sesji otwarcia.

2. Oferty, które wpłyną po terminie składania ofert, zostaną niezwłocznie zwrócone.

3. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę pod warunkiem, że zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty przed upływem terminu składania ofert.

3.1. Wykonawca nie może wycofać oferty ani wprowadzić jakichkolwiek zmian w jej treści po upływie terminu składania ofert

**4. Zamawiający wyraża zgodę na składanie oferty w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w następujący sposób:**

4.1. Wykonawca składa ofertę, za pośrednictwem **Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku** dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Klucz publiczny i Identyfikator postępowania niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla wykonawców na miniPortalu. Uwaga! Pobrany klucz publiczny do zaszyfrowania oferty nie może zostać zmieniony. Aby prawidłowo zaszyfrować ofertę należy użyć klucza publicznego w formacie pobranym z miniportaluz/ze strony Zamawiającego. W formularzu oferty

- Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem. Numer ogłoszenia wymagany jest przy przesyłaniu oferty za pomocą ePuap.
- 4.2. Oferta powinna sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych doc. docx i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. **Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu. Ofertę należy złożyć w oryginale.** W przypadku wypełnienia formularza oferty odręcznie (tj. oferty pierwotnie wytworzonej w formie papierowej), **niezbędne** jest, aby tak wytworzony formularz ofertowy został zeskanowany i opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym wykonawcy.
  - 4.3. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
  - 4.4. Do oferty należy dołączyć **oświadczenia wstępne, o których mowa w pkt 11. 1 siwz** w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
  - 4.5. Po załączeniu oferty **na ePUAP pojawi się komunikat na dole formularza:** podpisz i wyślij lub wyślij bez podpisu. Podpisanie w tym miejscu profilem zaufanym bądź podpisem kwalifikowanym **NIE OZNACZA** podpisania oferty. Oferta i dokumenty wraz z nią składane muszą zostać najpierw podpisane (każdy plik osobno), następnie skompresowane do formatu ZIP i zaszyfrowane aplikacją. Podpisanie formularza wysyłkowego ePUAP nie oznacza prawidłowego opatrzenia oferty podpisem. Wykonawca może więc wysłać za pomocą: wyślij bez podpisu.
  - 4.6. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
  - 4.7. Oferty należy składać w nieprzekraczalnym terminie o którym mowa w pkt 1 tj. 20.04.2020 do godz. 9,30
  - 4.8. Za datę przekazania oferty przyjmuje się **datę jej przekazania na ePUAP. Potwierdzeniem przekazania jest Urzędowe Potwierdzenie wygenerowane przez ePUAP.**
  - 4.9. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu. Oświadczenie o wycofaniu / zmianie oferty musi pochodzić od osoby umocowanej do reprezentowania wykonawcy- w razie potrzeby do oświadczenia należy dołączyć pełnomocnictwo.
  - 4.10. Postanowienie punktu 3.1 stosuje się odpowiednio.

### **17) Termin otwarcia ofert:**

1. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi **w dniu 20.04.2020 r. o godzinie 9.45 w sali konsultacyjnej Szpitala, ul. Gładkie 1, Zakopane, z zastrzeżeniem, iż otwarcie ofert złożonych w postaci elektronicznej** następuje poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.
2. Do wiadomości obecnych zostanie podana:
  - 2.1. kwota, jaką zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
  - 2.2. imię i nazwisko lub firma (nazwa) i adres wykonawcy;
  - 2.3. cena netto i brutto podana w ofercie;
  - 2.4. termin zamówienia;
  - 2.5. termin płatności faktury;
3. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące:
  - 3.1 kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;



- 3.2 firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
- 3.3 ceny, terminu wykonania zamówienia i warunków płatności zawartych w ofertach.
4. W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
- 4.1 Zamawiający poprawi w ofercie:
- 4.1.1. oczywiste omyłki pisarskie,
  - 4.1.2. oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
  - 4.1.3. inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
- Jeżeli wykonawca nie wyrazi zgody na poprawienie omyłek, o których mowa w pkt 4.1.3 jego oferta zostanie odrzucona.

#### **18) Opis sposobu obliczenia ceny oferty.**

1. Cenę oferty należy podać w złotych polskich i wyliczyć na podstawie kalkulacji stanowiącej zał. nr 1 do niniejszej SIWZ dla oferowanego lub oferowanych pakietów, gdzie należy uwzględnić wszelkie koszty dostawy, cła, podatki oraz rabaty, opusty itp., których wykonawca zamierza udzielić. Oferty, w których nie wypełniono wszystkich wierszy (nie pełne) nie będą rozpatrywane - zostaną odrzucone.
2. Całkowita cena wyliczona na podstawie kalkulacji stanowiącej zał. nr 1 winna odpowiadać cenie podanej przez Wykonawcę w formularzu oferty.
3. Kalkulując cenę oferty dla oferowanego lub oferowanych pakietów należy podać cenę jednostkową netto każdej pozycji, następnie obliczyć wartość netto każdej pozycji mnożąc podaną cenę jednostkową netto przez przewidywaną ilość. Wskazać w nagłówku tabeli zastosowaną stawkę podatku (w %) i obliczyć wartość podatku VAT, po czym obliczyć wartość brutto każdej pozycji, poprzez zsumowanie wartości netto i wartości podatku VAT.
4. Rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą będą prowadzone w PLN.

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

1. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę, spośród ważnych ofert złożonych w postępowaniu, na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w siwz.
2. Kryteria oceny ofert i ich znaczenie:

##### **2.1. Cena brutto za całość dostawy – 100%.**

$$C = \frac{C_n}{C_b} \times 100 \times 100\%$$

gdzie:

C - wartość punktowa kryterium „cena”

C<sub>n</sub> – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert

C<sub>b</sub> – cena badanej oferty.

3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najniższą ceną w danym pakiecie.
4. Wszystkie obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Zamawiający w celu wyboru najkorzystniejszej oferty **nie przewiduje** zastosowania aukcji elektronicznej.
6. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z obowiązującymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę



(rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

#### **20) Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego**

Zamawiający zawrze z Wykonawcą umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych we wzorze umowy załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

#### **21) Informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego**

1. Zawarcie umowy z Wykonawcą, którego oferta została uznana za najkorzystniejszą nastąpi w terminie podanym w zawiadomieniu o wyborze oferty najkorzystniejszej, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP.

#### **22) Zabezpieczenie należytego wykonania umowy .**

Zamawiający nie przewiduje konieczności wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

#### **23) Informacja o korzystaniu z podwykonawców.**

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
2. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom i podania firm podwykonawców.
3. W przypadku braku wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom, Zamawiający uzna, że Wykonawca nie powierzy podwykonawcom wykonania żadnej części zamówienia.

#### **24) Obowiązek informacyjny z art. 13 RODO**

Na podstawie artykułu 13 ust. 1 i ust. 2 oraz art. 6 ust. 1 lit. c Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego I Rady (EU) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólnego rozporządzenia o ochronie danych tj. RODO), informujemy, że

1. **Administratorem Pani/Pana danych osobowych** jest Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” im. Klary Jelskiej w Zakopanem z siedzibą: 34 – 500 Zakopane, ul. Gładkie 1, wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000007565, wpisany przez Wojewodę Małopolskiego do Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą pod numerem 000000006064, posiadający numer NIP 736-14-54-134, REGON 000295171, tel. 18 20 016 26, fax.18 20 146 32, e-mail: [administracja@szpitalodrozenie.pl](mailto:administracja@szpitalodrozenie.pl), [www.szpitalodrozenie.pl](http://www.szpitalodrozenie.pl)
2. **Kontakt z Inspektorem Ochrony Danych** – e-mail: [iod@szpitalodrozenie.pl](mailto:iod@szpitalodrozenie.pl)
3. **Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę preparatów dezynfekcyjnych** znak referencyjny A.ZP-271-7/20, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego.
4. **Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych** będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych.
5. **Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane**, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
6. **Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych** bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Prawo zamówień publicznych, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie

- zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
7. **Pani/Pana dane osobowe nie są przekazywane do odbiorców w państwach trzecich**, tj. poza Europejski Obszar Gospodarczy (EOG) lub do organizacji międzynarodowych.
  8. **W związku z przetwarzaniem Pani/Pana danych osobowych przysługuje Pani/Panu prawo do:**
    - żądania od Administratora Danych Osobowych dostępu do swoich danych osobowych, ich sprawdzenia, sprostowania<sup>1</sup>, zgodnie z art. 15, 16 RODO,
    - ograniczenia ich przetwarzania<sup>2</sup>, zgodnie z art. 18 ust. 2 RODO,
    - wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.
  9. **Nie przysługuje Pani/Panu:**
    - prawo do usunięcia danych osobowych, w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO,
    - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
    - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**
  10. Obowiązek informacyjny określony przepisami RODO spoczywa także na wykonawcach, którzy pozyskują dane osobowe osób trzecich w celu przekazania ich zamawiającemu w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. W przypadku pozyskania przez wykonawcę danych osobowych od osób trzecich dla niniejszego postępowania, wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych zgodnie z treścią, wskazaną w formularzu oferty.
  11. **Administrator Danych Osobowych** nie podejmuje w oparciu o Pani/Pana dane osobowe zautomatyzowanych decyzji, w tym nie będzie dokonywać profilowania, o którym mowa w art. 22 ust. 1 i 4 RODO.
  12. **Administrator Danych Osobowych** dokłada wszelkich starań, aby zapewnić wszelkie środki fizycznej, technicznej i organizacyjnej ochrony danych osobowych przed ich przypadkowym, czy umyślnym, zniszczeniem, przypadkową utratą, zmianą, nieuprawnionym ujawnieniem, wykorzystaniem czy dostępem, zgodnie ze wszystkimi obowiązującymi przepisami.

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

1. 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.
2. Odwołanie przysługuje **wyłącznie** wobec czynności:
  - określenia warunków udziału w postępowaniu;
  - wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
  - odrzucenia oferty odwołującego;
  - opisu przedmiotu zamówienia;
  - wyboru najkorzystniejszej oferty.

<sup>1</sup> Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Prawo zamówień publicznych oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

<sup>2</sup> Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

- 2.1. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przytoczenie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
  - 2.2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
  - 2.3. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
  - 2.4. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie.
  - 2.5. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia- jeżeli zostały przesłane sposobem określony w pkt 2.3. zdanie drugie., albo w terminie 10 dni jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
  - 2.6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień siwz wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub siwz na stronie internetowej.
  - 2.7. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ppkt. 2.5 i 2.6 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
3. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale VI ustawy PZP.

Załączniki:

- nr 1 - kalkulacja cenowa do oferty;
- nr 2 - wzór formularza oferty;
- nr 3- oświadczenie wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia;
- nr 4 – oświadczenie wykonawcy dotyczące spełniania warunków udziału;
- nr 5 – informacja dotycząca przynależności do grupy kapitałowej;
- nr 6- projekt umowy;

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz z załącznikami

**zatwierdzam: 09.04.2020r Dyrektor**  
**prof. dr hab. med. Marcin Zieliński**  
**(data i podpis)**

## KALKULACJA CENOWA DO OFERTY PRZETARGOWEJ

## Pakiet nr 1

| Lp. | Przedmiot zamówienia  | j. m.         | ilość | Cena jedn. netto(zł) | Cena netto za całość asortymentu | VAT %<br>stawka i kwota | Cena brutto za całość asortymentu | Nazwa handlowa, nazwa producenta, nr katalogu |
|-----|---|---------------|-------|----------------------|----------------------------------|-------------------------|-----------------------------------|---|
| 1   | Chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych ( w tym sond USG) na bazie nadtlenu wodoru ( max.1%). Brak czynnych pozostałości na powierzchni po dezynfekcji. Spełniają wymogi normy EN 16615 i EN14476. Bez zawartości alkoholu, QAV. Spektrum działania V (HIV,HBV,HCV,ROTA,ADENO,Polyoma SV40) - 1 min.,B,F (a. NIger) - 5 min. Opakowanie zawiera 100szt. chusteczek o wymiarach min. 20x20cm. | op. 100 szt.  | 5     |                      |                                  |                         |                                   |   |
| 2   | Alkoholowy preparat do dezynfekcji błon śluzowych jamy ustnej, zawierający etanol, chlorheksydyne, o pH ok. 6, bez zawartości jodu, o smaku miętowym. Spektrum działania: B (Gram +, Gram -) F,V ( HIV i Herpes simplex).   | butelka 300ml | 40    |                      |                                  |                         |                                   |   |
| 3   | Alkoholowy preparat do dezynfekcji błon śluzowych obszaru genitalnego, zawierający etanol , chlorheksydyne , nadtlenu wodoru oraz poliwidon jako substancję zagęszczającą, o pH 4,5-5,0. Bez zawartości jodu. Spektrum działania: B,F,V(HIV,HBV,HSV), pierwotniaki.   | butelka 500ml | 5     |                      |                                  |                         |                                   |   |

|   |  |  |      |  |  |  |  |  |
|---|--|--|------|--|--|--|--|--|
| 4 | Preparat do mycia i dezynfekcji skóry rąk oraz mycia całego ciała przed zabiegami chirurgicznymi o przedłużonym czasie działania do 24 godzin. Preparat nie zawiera dodatków zapachowych oraz barwników, nie wymaga spłukiwania. Zawierający w swoim składzie duglukonian chlorheksydyny oraz chlorek didecyloдимetyloamonowy. Przebadany zgodnie z normą EN 1499. Spektrum działania: B (łącznie z MRSA), F, V (HBV, HCV, HIV) – do 60 sek.   | butelka<br>500ml                           | 600  |  |  |  |  |  |
| 5 | Preparat alkoholowy oparty o izopropanol, zawierający chlorheksydynę i nadtlenek wodoru, przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego odkażania rąk o pH 6,5-7,5. Spektrum działania: B,F,V,Tbc .  | butelka<br>500ml                           | 300  |  |  |  |  |  |
| 6 | Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%) oraz alkoholu mirystylowego bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B, F, Tbc,V (HBV,HCV, HIV,Rota, Noro (mysi) do 20 s.), Adeno, Polio 30 sek. | butelka<br>500ml                           | 1300 |  |  |  |  |  |
| 7 | Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%) oraz alkoholu mirystylowego bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające,   | pojemnik<br>750 ml do<br>dozownika<br>nexa | 50   |  |  |  |  |  |

|           |   |                             |     |  |  |  |  |  |
|-----------|---|-----------------------------|-----|--|--|--|--|--|
|           | pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B, F, Tbc,V (HBV,HCV, HIV,Rota, Noro (mysi) do 20 s.), Adeno, Polio 30 sek.   |                             |     |  |  |  |  |  |
| <b>8</b>  | Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%) oraz alkoholu mirystylowego bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B, F, Tbc,V (HBV,HCV, HIV,Rota, Noro (mysi) do 20 s.), Adeno, Polio 30 sek | pojemnik 5l                 | 20  |  |  |  |  |  |
| <b>9</b>  | Preparat barwiony do odkażania, odtłuszczania , zabarwiania skóry, oparty o alkohol etylowy, izopropylowy, benzyłowy i nadtlenek wodoru, bez zawartości pochodnych fenolowych, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, HBV, HIV)  | butelka 1000 ml             | 100 |  |  |  |  |  |
| <b>10</b> | Preparat barwiony do odkażania, odtłuszczania , zabarwiania skóry, oparty o alkohol etylowy, izopropylowy, benzyłowy i nadtlenek wodoru, bez zawartości pochodnych fenolowych, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, HBV, HIV)  | butelka z atomizerem 350 ml | 5   |  |  |  |  |  |
| <b>11</b> | Preparat bezbarwny do odkażania i odtłuszczania skóry, oparty o alkohol etylowy, izopropylowy, benzyłowy i  | butelka 1000ml              | 70  |  |  |  |  |  |



|           |   |                             |     |  |  |  |  |  |
|-----------|---|-----------------------------|-----|--|--|--|--|--|
|           | nadtlenek wodoru, bez zawartości pochodnych fenolowych, jodu i jego związków. Możliwość stosowania u dzieci i noworodków. Pozytywna opinia IMiDz. Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, HBV, HIV).  |                             |     |  |  |  |  |  |
| <b>12</b> | Preparat bezbarwny do odkażania i odtłuszczania skóry, oparty o alkohol etylowy, izopropylowy, benzyłowy i nadtlenek wodoru, bez zawartości pochodnych fenolowych, jodu i jego związków. Możliwość stosowania u dzieci i noworodków. Pozytywna opinia IMiDz. Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, HBV, HIV). | butelka z atomizerem 350 ml | 50  |  |  |  |  |  |
| <b>13</b> | Emulsja oleju w wodzie przeznaczona do wrażliwej i narażonej na zniszczenie skóry o działaniu nawilżającym i ochronnym. Zawiera wosk pszczełli i olejki pielęgnujące, które regulują stopień wilgotności skóry oraz jej natłuszczenie.  | butelka 500ml               | 100 |  |  |  |  |  |
| <b>14</b> | Emulsja wody w oleju o działaniu natłuszczającym, ochronnym i regenerującym skórę. Zawiera witaminę E i glicerynę.  | butelka 500ml               | 60  |  |  |  |  |  |
| <b>15</b> | Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk na bazie syntetycznych składników, bez zawartości mydła, posiadający doskonałe właściwości myjące, łagodny dla skóry na bazie nowoczesnego tenzydu APG (alkilopoliglikozyd). Wartość pH ok. 5,0.   | butelka 500ml               | 900 |  |  |  |  |  |
| <b>16</b> | Alkoholowy preparat do dezynfekcji skóry (również bogatej w gruczoły łojowe) przed iniekcjami, pobraniem krwi, szczepieniami itp. oraz higienicznej dezynfekcji rąk. Zawierający w swoim składzie alkohol etylowy, duglukonian chlorheksydyny,  | pojemnik 1000ml             | 30  |  |  |  |  |  |

|           |   |                         |     |  |  |  |  |  |
|-----------|---|-------------------------|-----|--|--|--|--|--|
|           | glicerynę. Przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 14348, EN 14561, EN 14562, EN 14563, RKI – V (HBV, HCV, HIV).   |                         |     |  |  |  |  |  |
| <b>17</b> | Alkoholowy preparat do dezynfekcji wyrobów medycznych takich jak: elementy centralnych i obwodowych cewników dożylnych (części kanałów, korki), zawierający w swoim składzie alkohol izopropylowy oraz diglukonian chlorheksydyny. Przebadany zgodnie z normami EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476 oraz spełniający metodykę DGHM i RKI.  | pojemnik 250 ml         | 10  |  |  |  |  |  |
| <b>18</b> | Gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych, niezanieczyszczonych substancją organiczną, na bazie 1-propanolu, 2-propanolu i amfotenydów. Nie zawiera etanolu, aldehydów, QAC, chloru, pochodnych fenolowych i biguanidyny. Spektrum i czas działania: B,F,V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, BVDV) - 1 minuta; B (włącznie z MRSA i Tbc), F,V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, BVDV, Adeno) - 5 minut. B (włącznie z MRSA i Tbc),F,V (HIV, HBV, HCV,Rota, Vaccinia, BVDV, Adeno, Papova, SV40) - 10 minut. | butelka 1l z atomizerem | 100 |  |  |  |  |  |
| <b>19</b> | Preparat bezaldehydowy oparty o aktywny tlen do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów, wymagający codziennej zmiany; jednoskładnikowy, bez aktywatora; działający na B,F,V (Polio,Adeno, Herpes),Tbc - 15min, S - 3h. Wymagane paski testowe sprawdzające aktywność roztworu roboczego. Możliwość użycia w myjniach ultradźwiękowych. Wymagana pozytywna opinia firmy Olympus oraz deklaracja zgodności   | pojemnik 1,5kg          | 10  |  |  |  |  |  |

|              |   |                  |     |  |  |  |  |  |
|--------------|---|------------------|-----|--|--|--|--|--|
|              | CE.   |                  |     |  |  |  |  |  |
| 20           | Preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w postaci żelu na bazie etanolu min. 85%. Zawierający w swoim składzie przynajmniej 7 substancji nawilżających i natłuszczających skórę takich jak: gliceryna, aloes, pantenol. Preparat nie może zawierać pochodnych fenolowych, jodu oraz jego związków. Spektrum działania: B,F,Tbc,V (HBV,HCV,HIV , Rota,Noro, Adeno, Polio) | butelka<br>500ml | 150 |  |  |  |  |  |
| <b>RAZEM</b> |   |                  |     |  |  |  |  |  |

**Wszystkie środki dezynfekcyjne muszą być dopuszczone do obszaru medycznego zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

.....  
(podpis wykonawcy)

## Pakiet nr 2

| Lp. | Przedmiot zamówienia   | j. m.          | ilość | Cena jedn. netto (zł) | Cena netto za całość asortymentu | VAT % stawka i kwota | Cena brutto za całość asortymentu | Nazwa handlowa, nazwa producenta, nr katalogu |
|-----|--|----------------|-------|-----------------------|----------------------------------|----------------------|-----------------------------------|---|
| 1   | Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę). Spektrum działania: B,F,Tbc (M,avium, M.terrae, M.tuberculosis), V (HBV,HIV,HCV,Polio,Adeno), S w czasie do 5 minut, przy stężeniu 5%. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen,kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Bazę chemiczną środka stanowi wiele składników aktywnych w tym: poliaminy, tenztdy,aminoetanol. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych | kanister<br>5l | 70    |                       |                                  |                      |                                   |   |

|          |   |                         |     |  |  |  |  |  |
|----------|---|-------------------------|-----|--|--|--|--|--|
|          | podczas wielokrotnego użycia. Roztwór do dezynfekcji narzędzi można stosować maksymalnie do 14 dni. Koncentrat zmieszany z wodą (niezanieczyszczony), zachowuje aktywność, tak samo jak termin ważności koncentratu, z którego został przygotowany. Możliwość kontroli aktywności paskami testowymi.  |                         |     |  |  |  |  |  |
| <b>2</b> | pompka (dozownik) krótka do kanistra 5l, kompatybilna z pozycją nr 1  | dozownik                | 10  |  |  |  |  |  |
| <b>3</b> | Gotowy do użycia preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym wrażliwych na działanie alkoholu i wysoką temperaturę). Spektrum działania: B,F,Tbc (M,avium, M.terrae, M.tuberculosis), V (HBV,HIV,HCV,Polio,Adeno), S w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen,kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Bazę chemiczną środka stanowi wiele składników aktywnych w tym: poliaminy, tenztdy,aminoetanol. Możliwość kontroli aktywności paskami testowymi. Butelka ze spryskiwaczem 750 ml. | op.<br>750ml            | 200 |  |  |  |  |  |
| <b>4</b> | Preparat w formie nasączonych chusteczek gotowych do użycia, do mycia i dezynfekcji głowic USG i powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholu i wysoką temperaturę). Spektrum działania: B,F,Tbc (M,avium, M.terrae, M.tuberculosis), V (HBV,HIV,HCV,Polio,Adeno), S w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2   | op.<br>wiadro<br>450szt | 50  |  |  |  |  |  |

|              |  |     |    |  |  |  |  |
|--------------|--|-----|----|--|--|--|--|
|              | Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Bazę chemiczną środka stanowi wiele składników aktywnych w tym: poliaminy, tenztdy, aminoetanol. Wiaderko 450 listków. |     |    |  |  |  |  |
| 5            | Paski testowe przeznaczone do kontroli aktywności roztworu roboczego x 100 pasków. (Dotyczy pozycji 1 i 3)   | op. | 20 |  |  |  |  |
| <b>RAZEM</b> |  |     |    |  |  |  |  |

**Wszystkie środki dezynfekcyjne muszą być dopuszczone do obszaru medycznego zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

.....  
**(podpis wykonawcy)**



## Pakiet nr 3

| Lp. | Przedmiot zamówienia  | j. m.            | ilość | Cena jedn. netto(zł) | Cena netto za całość asortymentu | VAT % stawka i kwota | Cena brutto za całość asortymentu | Nazwa handlowa, nazwa producenta, nr katalogu |
|-----|---|------------------|-------|----------------------|----------------------------------|----------------------|-----------------------------------|---|
| 1   | Detergentowy preparat myjący do myjni endoskopowej ETD-3. Skład: niejonowe środki powierzchniowo-czynne, glikol. Przeznaczenie: mycie maszynowe w myjniach Olympus ETD. Dozowanie: 6 ml/l. Deklaracja zgodności CE. Opakowanie 5 litrów preparatu.                                    | kanister<br>5l   | 18    |                      |                                  |                      |                                   |   |
| 2   | Preparat dezynfekcyjny do myjni endoskopowej ETD-3. Skład: kwas octowy, kwas nadoctowy, nadtlenek wodoru. Spektrum działania: B, F, Tbc, V. Przeznaczenie: dezynfekcja chemiczno-termiczna w myjniach Olympus ETD. Dozowanie: 12ml/l. Deklaracja zgodności CE. Opakowanie: 2,8 litra. | kanister<br>2,8l | 60    |                      |                                  |                      |                                   |   |
| 3   | Aktywator do preparatu dezynfekcyjnego (dotyczy poz.2). Dozowanie: 12ml/l. Neutralne pH. Deklaracja zgodności CE. Opakowanie: 5 litrów preparatu.   | kanister<br>5l   | 30    |                      |                                  |                      |                                   |   |
| 4   | Preparat dezynfekcyjny do myjni endoskopowej ETD-4. Do chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów i oprzyrządowania w myjniach-dezynfektorach ETD firmy Olympus. Zawiera aldehyd glutarowy, inhibitory korozji, alkohol. Działanie: bakteriobójcze,                                  | kanister<br>5l   | 66    |                      |                                  |                      |                                   |   |

|              |  |             |    |  |  |  |  |  |
|--------------|--|-------------|----|--|--|--|--|--|
|              | grzybobójcze, wirusobójcze ,mycobactericidal. Koncentrat. Opakowanie: 5 litrów.  |             |    |  |  |  |  |  |
| 5            | Preparat myjący do myjni endoskopowej ETD-4 firmy Olympus. Detergent enzymatyczny o neutralnym pH. Opakowanie: 5 litrów. Wymaga się produktu kompatybilnego ze środkiem dezynfekcyjnym oferowanym w pozycji 4 pakietu 3. | kanister 5l | 42 |  |  |  |  |  |
| <b>RAZEM</b> |  |             |    |  |  |  |  |  |

**Wszystkie środki dezynfekcyjne muszą być dopuszczone do obszaru medycznego zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

.....  
**(podpis wykonawcy)**

## Pakiet nr 4

| Lp. | Przedmiot zamówienia   | j. m.                      | ilość | Cena jedn. netto (zł) | Cena netto za całość asortymentu | VAT % stawka i kwota | Cena brutto za całość asortymentu | Nazwa handlowa, nazwa producenta, nr katalogu |
|-----|--|----------------------------|-------|-----------------------|----------------------------------|----------------------|-----------------------------------|---|
| 1   | Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i graniczącej z nimi skóry, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatry, wenerologii, położnictwie, stomatologii i itp. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny. Z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, opracowywaniu ran oparzeniowych, owrzodzeń żylnych, płukaniu otwartych ropni, pielęgnacji szwów pooperacyjnych, przed badaniami dopochwowymi, w pediatrii. Nie wpływający negatywnie na gojenie się ran. Spektrum działania: B(Chlamydia, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (HIV, HBV, HCV), pierwotniaki (Trichomonas). Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy. | butelka 1000ml             | 200   |                       |                                  |                      |                                   |   |
| 2   | Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i graniczącej z nimi skóry, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatry, wenerologii, położnictwie, stomatologii i itp. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny.. Z możliwością  | butelka z atomizerem 250ml | 30    |                       |                                  |                      |                                   |   |

|          |   |        |    |  |  |  |  |
|----------|---|--------|----|--|--|--|--|
|          | zastosowania przy cewnikowaniu, opracowywaniu ran oparzeniowych, owrzodzeń żylnych, płukaniu otwartych ropni, pielęgnacji szwów pooperacyjnych, przed badaniami dopochwowymi, w pediatrii. Nie wpływający negatywnie na gojenie się ran. Spektrum działania: B(Chlamyidium, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (HIV, HBV, HCV), pierwotniaki (Trichomonas). Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy. |        |    |  |  |  |  |
| <b>3</b> | Bezbarwny preparat w płynie do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę, bez polihexanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwa skutecznie biofilm bakteryjny. Spektrum działania: B, F w czasie 1 minuty. Wyrób medyczny IIb. Opakowanie 350ml   | 350 ml | 10 |  |  |  |  |
| <b>4</b> | Bezbarwny preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę, bez polihexanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwa skutecznie biofilm bakteryjny. Spektrum działania: B, F w czasie 1 minuty. Wyrób medyczny IIb. Opakowanie 20ml.   | 20 ml  | 10 |  |  |  |  |
| <b>5</b> | Preparat antybakteryjny do mycia i dezynfekcji skóry rąk oraz ciała pacjentów. Zawierający octenidynę, bez pochodnych guanidyny i triclosanu. Możliwość zastosowania u dzieci. Gotowy do użycia. Kosmetyk. Opakowanie 500ml.  | 500 ml | 5  |  |  |  |  |
| <b>6</b> | Bezbarwny i bezwonny preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania przedsionków nosa z zawartością octenidyny. Wyrób Medyczny. Opakowanie 6ml.   | 6 ml   | 5  |  |  |  |  |
| <b>7</b> | Gotowe do użycia czepki przeznaczone do mycia włosów, skóry głowy, bez użycia wody oraz dekontaminacji MDRO u pacjentów unieruchomionych. Zawierające jako substancję czynną octenidynę, bez  | szt    | 5  |  |  |  |  |

|           |   |                            |    |  |  |  |  |  |
|-----------|---|----------------------------|----|--|--|--|--|--|
|           | barwników i substancji zapachowych. Pakowane pojedynczo. Kosmetyk.  |                            |    |  |  |  |  |  |
| <b>8</b>  | Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów. Płynny, w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymatycznym (enzymy różnych klas) oraz substancji powierzchniowo czynnych, QAC oraz pochodnej guanidyny. Nie zawiera w składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, pochodnych amin. Możliwość użycia w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Spektrum działania: B(EN14561), F(EN14562), V(HIV, HBV, HCV -BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5%. Wyrób medyczny.   | pojemnik<br>5l             | 25 |  |  |  |  |  |
| <b>9</b>  | Płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych i inkubatorów, zawierający w składzie synergistyczną kombinację QAC, pochodnych alkiloamin, alkoholu alifatycznego oraz związków powierzchniowo czynnych. Nie zawiera aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, fenolu oraz pochodnych biguanidynowych. Spektrum działania: B (EN 13727 – war.brudne, Tbc (M.terrae + avium) EN14348, F (EN 13624 – war.brudne), V (Rota, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5%. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Adeno. Stabilność roztworu min. 30 dni. Wyrób medyczny kl. IIA | pojemnik<br>5l             | 5  |  |  |  |  |  |
| <b>10</b> | Gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG). Nie zawiera w składzie alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów, pH 6-8. Na bazie mieszaniny różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość aplikacji w postaci piany lub rozprysku. Spektrum   | butelka<br>1l z<br>dozown. | 10 |  |  |  |  |  |

|           |  |                          |    |  |  |  |  |  |
|-----------|--|--------------------------|----|--|--|--|--|--|
|           | działania: B, F, V (HIF, HBV, HCV -BVDV, Vaaccinia, Rota, Popova) do 1min. Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 15 minut. Wyrób medyczny klasy II A .  |                          |    |  |  |  |  |  |
| <b>11</b> | Preparat do dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni wyrobów medycznych na bazie alkoholi ( etylowego i izopropylowego) i czwartorzędowej soli amoniowej, nie zawierający aldehydów, gotowy do użycia. Spektrum działania: B (EN 14561, 13727) w tym MRSA, Tbc - M.terrae, M.avium (EN 14348), F - C.albicans, A.niger (EN 14562, EN 13624), V – Polio, Adeno, Noro (EN 14476), Rota, Vaccinia – w czasie do 30sek. Posiadający pozytywną opinię IMiDz potwierdzoną badaniami klinicznymi. Wyrób medyczny kl.II A   | Butelka 1l z atomize rem | 50 |  |  |  |  |  |
| <b>12</b> | Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory) – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Oparte o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Opakowanie – tuba zawierająca min. 200 szt, chusteczek odrywanych pojedynczo. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min. Okres przydatności po otwarciu 3mc.Wyrób medyczny kl. IIA . tuba 200 szt. | tuba 200szt.             | 30 |  |  |  |  |  |
| <b>13</b> | Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory) – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków  | wkłady 200szt            | 60 |  |  |  |  |  |

|           |   |                  |    |  |  |  |  |  |
|-----------|---|------------------|----|--|--|--|--|--|
|           | utleniających. Oparte o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Opakowanie (wkład uzupełniający) zawierające min. 200 szt, chusteczek odrywanych pojedynczo. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min. Okres przydatności po otwarciu 3mc. Wyrób medyczny kl. IIA . wkłady 200 szt.  |                  |    |  |  |  |  |  |
| <b>14</b> | Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol ) z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez dodatkowych substancji czynnych np. związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach min. 20x27 cm. Opakowanie (tuba) zawierające min. 200 chusteczek. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), Tbc(M.terrae+avium lub tuberculosis), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min.. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Wyrób medyczny kl. IIA tuba 200 szt. | tuba<br>200szt.  | 30 |  |  |  |  |  |
| <b>15</b> | Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol ) z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez dodatkowych substancji czynnych np. związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach min. 20x27 cm. Opakowanie (wkład uzupełniający) zawierające min. 200  | wkłady<br>200szt | 60 |  |  |  |  |  |



|           |   |                      |   |  |  |  |  |  |
|-----------|---|----------------------|---|--|--|--|--|--|
|           | chusteczek. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), Tbc(M.terrae+avium lub tuberculosis), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min.. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Wyrób medyczny kl. IIA wkłady 200 szt.   |                      |   |  |  |  |  |  |
| <b>16</b> | Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym. Przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych (w tym sond TEE). Nie zawierające w składzie pochodnych amin, QAC, aldehydów, fenolu, chloru oraz ich pochodnych. Oparte na kwasie nadoctowym, nie wymagające aktywacji. Spektrum działania: B(EN 13727), F (EN 13624), S (EN 13704) do 5 min., Tbc (EN 14348), V(EN 14476) do 15 min. Opakowanie 50 szt. chusteczek o wymiarach min. 20x30 cm. Okres przydatności po otwarciu 28 dni. Wyrób medyczny kl. IIB 50 szt.   | op. 50 szt.          | 5 |  |  |  |  |  |
| <b>17</b> | Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Zawierające w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych (etanol 12-15 g/100 g, izopropanol 15-20 g/100 g) charakteryzujące się doskonałą kompatybilnością materiałową pozwalającą na dezynfekcję smartfonów , ekranów dotykowych, wyświetlaczy, klawiatur, sztucznej skóry, powierzchni mebli. Przebadane zgodnie z PN EN 16615:2015 w 1 minutę. Bezpieczeństwo dermatologiczne potwierdzone testami w niezależnym laboratorium. Rozmiar chusteczki 20x20 cm, gramatura 50 g/m2, opakowanie typu flow-pack zawierające 100 szt chusteczek. Okres przydatności po otwarciu 28 dni. | op. flow-pack10 0szt | 5 |  |  |  |  |  |
| <b>18</b> | Preparat do dezynfekcji endoskopów  | pojemni              | 8 |  |  |  |  |  |

|           |   |                          |    |  |  |  |  |  |
|-----------|---|--------------------------|----|--|--|--|--|--|
|           | giętkich .Przeznaczony do dezynfekcji chemiczno-termicznej w temperaturze 50-60°C. Zawierający aldehyd glutarowy, etanol, inhibitory korozji bez formaldehydu, glioksalu oraz kwasów organicznych. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Polio, HIV, HBV, Adeno, Vaccinia), S, jaja glisty, Helicobacter pyroli w czasie do 5 minut. Bezbarwny o pH 7 w roztworze roboczym 1%. Wyrób medyczny.  | k<br>5litrów             |    |  |  |  |  |  |
| <b>19</b> | Preparat do maszynowego mycia narzędzi medycznych, sprzętu anestetycznego, narzędzi stosowanych w okulistyce, giętkich i sztywnych endoskopów oraz kontenerów. Preparat można stosować do anodowanego aluminium, metali kolorowych. Zawiera enzymy, anionowe i niejonowe substancje powierzchniowo czynne o pH w roztworze roboczym 10,5. Spełnia zalecenia w zakresie ograniczenia do minimum ryzyka vCJK. . Stężenie roztworu roboczego 0,3-1%. Wyrób medyczny. | pojemnik<br>k<br>5litrów | 10 |  |  |  |  |  |
| <b>20</b> | Płynny komponent stosowany w ostatnim cyklu płukania w maszynowym przygotowaniu narzędzi do ponownego użycia. Umożliwia wysychanie bez pozostawiania plam, optymalne zwilżenie płukanego wsadu oraz posiada właściwości ochronne. Preparat na bazie niejonowych związków powierzchniowo czynnych, pH ok.5 w roztworze roboczym. Stężenie roztworu roboczego 0,1-0,2%. Wyrób medyczny.   | pojemnik<br>k 5kg        | 8  |  |  |  |  |  |
| <b>21</b> | Preparat w postaci tabletek dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru, zawierający dichloroizocyjanuran sodu oraz kwas adypinowy (do 20%). Spektrum działania: B, F, V (polio,adeno), prątki - w stężeniu 1000ppm – 15minut, Clostridium Difficile – 10 000ppm – 15 minut. Preparat przebadany wg normy 14885 – obszar medyczny. Opakowanie 300 tabl. po 3,3g. Możliwość użycia w   | op.                      | 5  |  |  |  |  |  |



## Pakiet nr 5

| Lp. | Przedmiot zamówienia  | j. m.                                | ilość | Cena jedn. netto (zł) | Cena netto za całość asortymentu | VAT % stawka i kwota | Cena brutto za całość asortymentu | Nazwa handlowa, nazwa producenta, nr katalogu |
|-----|---|--------------------------------------|-------|-----------------------|----------------------------------|----------------------|-----------------------------------|---|
| 1   | Preparat alkoholowy oparty o 1-propanol (50g na 100g roztworu) i QAV, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni i miejsc trudno dostępnych o pH ok. 7. Preparat alkoholowy niezawierający aldehydów i alkiloamin. Posiada dermatesty. Spektrum: B,Tbc,F,V (HBV, HIV, Rota, Adeno, Vaccinia, Papova, Noro - 1min., Polio - 10minut). Wyrób medyczny klasa IIA.  | Butelka 1l z atomize rem             | 150   |                       |                                  |                      |                                   |   |
| 2   | Gotowy do użycia, bezzapachowy preparat w postaci piany przeznaczony do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych, urządzeń i wszelkich małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu; również na oddziałach noworodkowych, do inkubatorów oraz do głowic USG (rekomendacje producentów głowic Philips, Hitachi, Famed Żywiec, Aesculap ), ekranów LCD , monitorów, systemów infuzyjnych i w pionie żywieniowym; zawierający alkohol (max 17g/na 100g) oparty o 1-propanol i czwartorzędowe związki amoniowe; bez zawartości aldehydów i alkiloloamin; skuteczny w czasie do 1min na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Ptasia grypa typu A), oraz w czasie do 5min na wirusy Polioma oraz Noro wirus); konfekcjonowany w opakowaniach 750ml z aplikatorem pianowym; wyrób medyczny klasy IIA. | Butelka z atomize rem pianowym 750ml | 15    |                       |                                  |                      |                                   |   |
| 3   | Gotowy do użycia roztwór przeznaczony do dekontaminacji, płukania, pędzlowania jamy ustnej, utrzymania flory fizjologicznej ust i codziennej higieny jamy ustnej, bez ograniczenia dla zastosowania   | op 250ml                             | 20    |                       |                                  |                      |                                   |   |

|          |   |                             |           |  |  |  |  |
|----------|---|-----------------------------|-----------|--|--|--|--|
|          | u dzieci; na bazie poliheksanidyny; bez zawartości alkoholu; skuteczny na bakterie (w tym MDRO Multi-Drug Resistant Organism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans); konfekcjonowany w opakowaniach 250ml; wyrób medyczny klasy III.   |                             |           |  |  |  |  |
| <b>4</b> | Preparat barwiony do odkażania, odtłuszczania i zabarwiania skóry pola operacyjnego, oparty o etanol i 2-propanol bez pochodnych fenolowych, nadtlenu wodoru, ułatwiający dobre przyleganie folii przy zabiegach, nie tracący aktywności w obecności białka, surowicy i krwi. Produkt o działaniu natychmiastowym i przedłużonym do 24 godz. Spektrum: B (w tym Tbc), V(HCV,HBV,HIV,Vaccina, Herpes Simplex, świnińska grypa), F-15s, Rotawirus-60s, Poliowirus-5 min. Produkt leczniczy. | butelka 1000ml              | <b>30</b> |  |  |  |  |
| <b>5</b> | Preparat barwiony do odkażania, odtłuszczania i zabarwiania skóry pola operacyjnego, oparty o etanol i 2-propanol bez pochodnych fenolowych, nadtlenu wodoru, ułatwiający dobre przyleganie folii przy zabiegach, nie tracący aktywności w obecności białka, surowicy i krwi. Produkt o działaniu natychmiastowym i przedłużonym do 24 godz. Spektrum: B (w tym Tbc), V(HCV,HBV,HIV,Vaccina, Herpes Simplex, świnińska grypa), F-15s, Rotawirus-60s, Poliowirus-5 min. Produkt leczniczy. | butelka z atomize rem 250ml | <b>5</b>  |  |  |  |  |
| <b>6</b> | Preparat bezbarwny do odkażania i odtłuszczania skóry pola operacyjnego, oparty o etanol i 2-propanol bez pochodnych fenolowych, nadtlenu wodoru, ułatwiający dobre przyleganie folii przy zabiegach, nie tracący aktywności w  | butelka 1000ml              | <b>40</b> |  |  |  |  |

|           |   |                             |           |  |  |  |  |  |
|-----------|---|-----------------------------|-----------|--|--|--|--|--|
|           | obecności białka, surowicy i krwi. Produkt o działaniu natychmiastowym i przedłużonym do 24 godz. Spektrum: B (w tym Tbc),V(HCV,HBV,HIV,Vaccina, Herpes Simplex, świńska grypa),F-15s, Rotawirus-60s, Poliowirus-5 min Produkt leczniczy.   |                             |           |  |  |  |  |  |
| <b>7</b>  | Preparat bezbarwny do odkażania i odtłuszczenia skóry pola operacyjnego, oparty o etanol i 2-propanol bez pochodnych fenolowych, nadtlenu wodoru, ułatwiający dobre przyleganie folii przy zabiegach, nie tracący aktywności w obecności białka, surowicy i krwi. Produkt o działaniu natychmiastowym i przedłużonym do 24 godz. Spektrum: B (w tym Tbc),V(HCV,HBV,HIV,Vaccina, Herpes Simplex, świńska grypa),F-15s, Rotawirus-60s, Poliowirus-5 min Produkt leczniczy.  | butelka z atomize rem 250ml | <b>10</b> |  |  |  |  |  |
| <b>8</b>  | Povidonum iodinum 7,5% wodny roztwór (jodopolivinylopirolidon).   | butelka 1000 ml             | <b>20</b> |  |  |  |  |  |
| <b>9</b>  | Sterylny preparat gotowy do użycia, bezzapachowy, niewykazujący działania bójkczego. Zawiera poliheksanidynę i betainę, służy do czyszczenia, nawilżania i utrzymania rany oraz opatrunku w stanie wilgotnym jak również do usuwania włóknistych płaszczy (biofilmów) z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki. Zakres stosowania preparatu obejmuje także rany oparzeniowe I - IV stopnia. Przeznaczony do długoterminowego stosowania także w przypadku pacjentów o wrażliwej skórze. Nie zawiera dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, chlorowodorek oktenidyny. Postać; roztwór. | pojemnik 350 ml             | <b>50</b> |  |  |  |  |  |
| <b>10</b> | Sterylny preparat gotowy do użycia, bezzapachowy, niewykazujący działania bójkczego. Zawiera poliheksanidynę i betainę, służy do czyszczenia, nawilżania i  | pojemnik 30 ml              | <b>20</b> |  |  |  |  |  |

|  |              |  |  |  |  |  |  |
|--|--------------|--|--|--|--|--|--|
| utrzymania rany oraz opatrunku w stanie wilgotnym jak również do usuwania włóknistych płaszczy (biofilmów) z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki. Zakres stosowania preparatu obejmuje także rany oparzeniowe I - IV stopnia. Przeznaczony do długoterminowego stosowania także w przypadku pacjentów o wrażliwej skórze. Nie zawiera dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopovidon, chlorowodorek oktenidyny. Postać; żel. |              |  |  |  |  |  |  |
|  | <b>RAZEM</b> |  |  |  |  |  |  |

**Wszystkie środki dezynfekcyjne muszą być dopuszczone do obszaru medycznego zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

.....

**(podpis wykonawcy)**



## Pakiet nr 6

| Lp. | Przedmiot zamówienia   | j. m.                      | ilość | Cena jedn. netto(zł) | Cena netto za całość asortymentu | VAT %<br>stawka i kwota | Cena brutto za całość asortymentu | Nazwa handlowa, nazwa producenta, nr katalogu |
|-----|--|----------------------------|-------|----------------------|----------------------------------|-------------------------|-----------------------------------|---|
| 1   | Gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych oraz małych i trudno dostępnych powierzchni odpornych na działanie alkoholu. Spektrum biobójcze: bakteriobójczy, w tym MRSA, prątkobójczy, drożdżobójczy, wirusobójczy: HIV,HBV,HCV,Adenowirus,SARS,Rotawirus ,Vacciniawirus,H1N1 w 30 sekund. Kompozycja na bazie etanolu 55% i IV rzędowych związków amonowych, może być bezpiecznie stosowany w obecności pacjentów. Możliwość dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, posiada przyjemny świeży zapach.  | Butelka<br>1l z atomizerem | 10    |                      |                                  |                         |                                   |   |
| 2   | Bezalkoholowy gotowy do użycia preparat w postaci piany do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, wyposażenia i innych wyrobów medycznych zanieczyszczonych organicznie. Spektrum biobójcze: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy w tym HBV,HCV,HIV,BVDV,Vaccinia, wirus Papova, wirus SV 40 zgodnie z DGHM,RKI,DVV. Skuteczny w obecności substancji organicznych w 5 minut, nie zawiera alkoholu, aldehydów, fenolu i chloru. Wysoka kompatybilność materiałowa - szczególnie zalecany do dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu np. fotele, łóżka zabiegowe, kable, pasy i | Butelka<br>1l z atomizerem | 50    |                      |                                  |                         |                                   |   |

|          |  |              |    |  |  |  |  |  |
|----------|--|--------------|----|--|--|--|--|--|
|          | łóżka do masażu, inkubatory, wanny akrylowe, blaty robocze itd.  |              |    |  |  |  |  |  |
| <b>3</b> | Preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezyjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Wymagane załączenie instrukcji mycia i dezynfekcji inkubatorów zatwierdzonej przez wytwórcę wyrobu. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 1% w 30 minut. Opakowanie 1kg. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. | pojemnik 1kg | 30 |  |  |  |  |  |
| <b>4</b> | Płynny, trójenzymatyczny preparat o neutralnym pH, do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów, czas działania do 15 min- B,Tbc,F,V (HIV,HCV,HBV, Herpes ,Vaccinia), niskie stężenie roztworu roboczego - 0,5% , postać: koncentrat w płynie, preparat nie może zawierać alkiloamin i pochodnych fenolowych,  | pojemnik 5l  | 15 |  |  |  |  |  |

|              |  |          |   |  |  |  |  |  |
|--------------|--|----------|---|--|--|--|--|--|
|              | potwierdzony badaniami brak korozji wżernej.                 |          |   |  |  |  |  |  |
| 5            | pompka (dozownik) do kanistra 5l kompatybilna z pozycją nr 4 | dozownik | 5 |  |  |  |  |  |
| <b>RAZEM</b> |  |          |   |  |  |  |  |  |

**Wszystkie środki dezynfekcyjne muszą być dopuszczone do obszaru medycznego zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

.....  
**(podpis wykonawcy)**

Zał. nr 2

**FORMULARZ OFERTY**

**ZAMAWIAJĄCY** Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie”  
im. Klary Jelskiej w Zakopanem  
ul. Gładkie 1  
34-500 Zakopane  
NIP: 736-14-54-134

**WYKONAWCA:**

| Ip. | Nazwa(y) Wykonawcy(ów), NIP, REGON | Adres(y) Wykonawcy(ów)<br>nr. tel. /faks/mail |
|-----|------------------------------------|---|
|     |                                    |   |
| *   |                                    |   |

\* dodać dodatkowe wiersze, w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, w zależności od liczby Wykonawców tworzących Konsorcjum zgodnie z pkt 11 siwz. Podwykonawca nie jest uważany za Wykonawcę wspólnie ubiegającego się o zamówienie. Jeśli niniejsza Oferta składana jest przez indywidualnego Wykonawcę, to nazwa Wykonawcy winna być wpisana w poz. 1 (a wszystkie inne wiersze mogą zostać usunięte).

**Nawiązując do ogłoszonego przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę preparatów dezynfekcyjnych na potrzeby Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem, składam(y) poniższą ofertę:**

**Pakiet nr 1\***

**Cena netto za całość dostawy** ..... zł  
**Podatek VAT** .....% tj. .... zł  
**Cena brutto za całość dostawy :** ..... zł  
( słownie: ..... zł)

**Pakiet nr 2\***

**Cena netto za całość dostawy** ..... zł  
**Podatek VAT** .....% tj. .... zł  
**Cena brutto za całość dostawy :** ..... zł  
( słownie: ..... zł)

**Pakiet nr 3\***

**Cena netto za całość dostawy** ..... zł  
**Podatek VAT** .....% tj. .... zł  
**Cena brutto za całość dostawy :** ..... zł  
( słownie: ..... zł)

**Pakiet nr 4\***

**Cena netto za całość dostawy** ..... zł  
**Podatek VAT** .....% tj. .... zł  
**Cena brutto za całość dostawy :** ..... zł  
( słownie: ..... zł)

**Pakiet nr 5\***

**Cena netto za całość dostawy ..... zł**  
**Podatek VAT .....% tj. .... zł**  
**Cena brutto za całość dostawy : ..... zł**  
**( słownie: ..... zł)**

**Pakiet nr 6\***

**Cena netto za całość dostawy ..... zł**  
**Podatek VAT .....% tj. .... zł**  
**Cena brutto za całość dostawy : ..... zł**  
**( słownie: ..... zł)**

**Oświadczam(y), iż wybór niniejszej oferty będzie / nie będzie \* prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług.**

*(dalej wypełnić należy jedynie w przypadku wskazania opcji „będzie”, czyli w przypadku, gdy Wykonawca nie jest płatnikiem podatku VAT na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i w zastępstwie Wykonawcy podatek ten miałby uiszczać Zamawiający)*

W związku z faktem, iż wybór niniejszej oferty **będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, wskazuję:**

**nazwę (rodzaj) towaru/usługi: .....**  
*(wpisać właściwe – informacja stanowiąca podstawę ustalenia stawki podatku w ramach obowiązku podatkowego Zamawiającego)*

**wartość towaru/usługi bez kwoty podatku: .....**

*(wpisać stosowną kwotę, przy czym wartość ta winna być spójna z kwotą stanowiącą cenę ofertową)*

**Cena ta została obliczona na podstawie kalkulacji stanowiącej załącznik nr 1 do specyfikacji.**

**Oświadczam(y), że przedmiot zamówienia będę(my) dostarczać w terminie ..... dni roboczych ( max. 5 dni) od daty złożenia zamówienia.**

**Oświadczam(y), że przedmiot zamówienia będę(my) dostarczać sukcesywnie w terminie 12 miesięcy od daty podpisania umowy.**

**Oświadczam(y), że akceptuję(my) 21 dniowy termin płatności faktury zatwierdzonej przez zamawiającego.**

**Oświadczam(y), że gwarantuję(my) odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów min. 8 miesięcy, a dla preparatu pakiet nr 1 poz.3 min. 6 miesięcy \*, liczony od dnia dostawy.**

**Oświadczam(y), że uważam(y) się za związanego(ych) ofertą, co najmniej 30 dni licząc od daty upływu terminu składania ofert.**

**Oświadczam(y), że zdobyłem(śmy) konieczne informacje do przygotowania oferty i uwzględniłem/liśmy je w kalkulacji oferty oraz, że zapoznałem(śmy) się z warunkami zawartymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wyjaśnieniami i modyfikacjami siwz przekazanymi przez Zamawiającego i uznaję(my) się za związanych uwzględnionymi w niej zapisami.**

**Oświadczam(y), że wypełniłem(am) obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio**

pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu<sup>3</sup> \*

**Oświadczam(y), że będę(my) / nie będę(my)\* korzystać z podwykonawców.  
Oświadczam(y), iż powierzam(y) podwykonawcy(om):**

.....  
.....

(nazwa/firma podwykonawcy/ów)

**następujący zakres rzeczowy\*:**

.....  
.....

**Wartość lub procentowa część zamówienia, jaka zostanie powierzona podwykonawcy:** .....

**Oświadczam(y), że akceptuję(my) projekt umowy stanowiący załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji i że w razie wygrania przetargu zobowiązuje(my) się do zawarcia umowy zgodnej z przedstawionym wzorem.**

Kategoria przedsiębiorstwa Wykonawcy: .....  
(wpisać: mikro, małe lub średnie przedsiębiorstwo)<sup>4</sup>

**Oferta składa się z ..... stron kolejno ponumerowanych od nr ..... do nr .....**

**Na podstawie art. 8 ust 3 ustawy PZP wskazane poniżej informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i w związku z niniejszym nie mogą być one udostępniane, w szczególności innym uczestnikom postępowania.**

| Lp. | Oznaczenie rodzaju (nazwy) informacji | Strony w ofercie (wyrażone cyfrą) |    |
|-----|---------------------------------------|-----------------------------------|----|
|     |                                       | Od                                | do |
|     |                                       |                                   |    |
|     |                                       |                                   |    |

**Wykaz dowodów ( m.in. dokumentów) wskazujących, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oraz opis działań (środków) podjętych w celu zachowania poufności informacji:**

1. ....
2. ....

**OSOBA UPRAWNIONA DO KONTAKTÓW:**

|                        |  |
|------------------------|--|
| <b>Imię i nazwisko</b> |  |
| <b>Adres</b>           |  |

<sup>3</sup> W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia przez jego wykreślenie).

<sup>4</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). 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>Nr telefonu</b>  |  |
| <b>Nr faksu</b>     |  |
| <b>Adres e-mail</b> |  |

**Data:** .....

.....  
( podpis i pieczęć imienna lub czytelny  
podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

\*niepotrzebne skreślić



**Załącznik nr 3****Zamawiający:**

Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie”  
im. Klary Jelskiej  
ul. Gładkie 1  
34-500 Zakopane

**Wykonawca:**

.....

.....

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

.....

.....

(imię, nazwisko,  
stanowisko/podstawa do  
reprezentacji)

**Oświadczenie wykonawcy**

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

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

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. *dostawa preparatów dezynfekcyjnych* prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy Pzp .

..... (miejsowość), dnia ..... r.

.....

(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. .... ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....  
.....  
.....

..... (miejsowość), dnia ..... r.

.....  
(podpis)

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

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.: .....  
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia ..... r.

.....  
(podpis)

#### **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

..... (miejsowość), dnia ..... r.

.....  
(podpis)

**Załącznik nr 4****Zamawiający:**

Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie”  
im. Klary Jelskiej  
ul. Gładkie 1  
34-500 Zakopane

**Wykonawca:**

.....  
.....

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

reprezentowany przez:

.....  
.....

(imię, nazwisko,  
stanowisko/podstawa do  
reprezentacji)

**Oświadczenie wykonawcy**

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

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

**DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. *dostawa preparatów dezynfekcyjnych*, prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem oświadczam, co następuje:

**INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:**

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w pkt 9.1.2 siwz.

..... (miejsowość), dnia ..... r.

.....  
(podpis)

**INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:**

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w pkt 9.1.2 siwz, polegam na zasobach następującego/yh podmiotu/ów: .....

.....

....., w następującym zakresie: .....

..... (wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... (miejsowość), dnia ..... r.

.....

(podpis)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

..... (miejsowość), dnia ..... r.

.....

(podpis)



**pieczęć Wykonawcy**

**Załącznik nr 5**

**INFORMACJA DOTYCZĄCA PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY  
KAPITAŁOWEJ**

*składana przez Wykonawcę w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert*

**dotyczy postępowania: dostawa preparatów dezynfekcyjnych, znak postępowania:  
A.ZP-271-7/20**

Niniejszym oświadczam(y), że:

- nie należę (my) do tej samej grupy kapitałowej\* w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2019 r. poz. 369) z żadnym z Wykonawców, którzy złożyli odrębne oferty w niniejszym postępowaniu.
- należę (my) do tej samej grupy kapitałowej\* w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2019 r. poz. 369) z Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty w niniejszym postępowaniu (należy wymienić Wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej):
  - 1) .....
  - 2) .....

Wraz ze złożeniem niniejszego oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

**Miejscowość i data**

**Wykonawca**

**Podpis**

\* *niepotrzebne skreślić*

## Załącznik nr 6

## Projekt umowy

W dniu ..... roku w Zakopanem pomiędzy: **Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” im. Klary Jelskiej w Zakopanem**, ul. Gładkie 1, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym - rejestrze stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod nr 0000007565, prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia w Krakowie XII Wydział Gospodarczy oraz zarejestrowanym w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą pod nr 000000006064, prowadzonym przez Wojewodę Małopolskiego, NIP: 736-14-54-134, REGON 000295171

reprezentowanym przez:

Dyrektora – dr hab. med. Marcina Zielińskiego  
za kontrasygnatą Głównej Księgowej- mgr Jadwigi Radom  
zwanym w dalszej części niniejszej umowy **Zamawiającym**

a

.....  
reprezentowanym przez

.....  
zwanym w dalszej części niniejszej umowy **Wykonawcą**

w wyniku przeprowadzenia postępowania w trybie przetargu nieograniczonego: A.ZP-271-7/20, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 poz. 1843) zawarto umowę następującej treści:

## § 1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest sukcesywna dostawa preparatów dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego zgodnie ze złożoną ofertą przetargową, na warunkach określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy.
2. Zamawiający zleca, a Wykonawca przyjmuje do wykonania przedmiot umowy określony w ust. 1.
3. Specyfikację przedmiotu umowy zawiera załączona do niniejszej umowy oferta Wykonawcy wraz z kalkulacją cenową oferty.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do ograniczenia wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w umowie, odpowiednio w danym pakiecie.
5. Zakupy dokonywane w trakcie obowiązywania umowy mogą dla poszczególnych pozycji różnić się ilościowo od ilości podanych w kalkulacji oferty, jednakże łączna wartość dostaw nie przekroczy całkowitej wartości oferty Wykonawcy w danym pakiecie, z zastrzeżeniem ust. 4.
6. Wykonawca oświadcza, że dysponuje kompletem dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na terytorium RP (tj. odpowiednio: pozwolenie lub wpis do Rejestru Produktów Biobójczych, wpis do Rejestru wyrobów medycznych, wystawioną dla nich deklarację zgodności i oznaczenie znakiem zgodności CE, pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez ministra właściwego do spraw zdrowia, wpis do Rejestru Produktów Leczniczych, Karty Charakterystyki, opinie PZH itp.) oraz, że dostarczy je przy pierwszej partii dostawy.
7. Każda dostawa musi zawierać nazwy dostarczonego asortymentu wraz ze specyfikacją ilościową.
8. Przedmiot umowy ma być dostarczany w opakowaniu producenta. Opłata za opakowanie jest wliczona w cenę.
9. Każde opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne ma zawierać nazwę towaru, nr serii, datę produkcji i datę ważności (jeżeli dotyczy).

10. Wykonawca gwarantuje odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów min. 8 miesięcy, a dla preparatu pakiet nr 1 poz.3 min 6 miesięcy\*.
11. Zamawiający zamawia zrealizowanie, a Wykonawca zobowiązuje się wykonać przedmiot umowy bez zbędnej zwłoki, w terminach określonych w § 3 niniejszej umowy, przy zachowaniu należytej staranności.

#### § 2

1. Wykonawca oświadcza, że posiada odpowiednią wiedzę, doświadczenie i dysponuje stosowną bazą do wykonania przedmiotu umowy.
2. Wykonawca oświadcza, iż jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej przez siebie działalności i posiada aktualną polisę ubezpieczeniową, a w przypadku jej braku inny dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia.

#### § 3

1. Wykonawca zobowiązuje się wykonać zamówienia własnymi siłami, bez udziału podwykonawców\*/ przy udziale podwykonawców\*
2. Wykonawca zamierza zlecić podwykonawcy następujący zakres czynności:  
.....(zapis ten zostanie doprecyzowany po wyborze Wykonawcy)
3. Zmiana podwykonawcy w okresie trwania umowy wymaga pisemnego uzasadnienia i zgody Zamawiającego.
4. Zatrudnienie podwykonawcy bez uzyskania zgody Zamawiającego stanowi podstawę odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
5. Wykonawca odpowiada za działania i zaniechania podwykonawców jak za własne.

#### § 4

1. Termin realizacji zamówienia: 12 miesięcy od daty podpisania umowy chyba, że przedmiot umowy zostanie zrealizowany wcześniej na łączną wartość określoną w § 5 ust. 2 niniejszej umowy w danym pakiecie.
2. Realizacja dostaw będzie następować partiami, w godzinach od 9.00-14.00, od poniedziałku do piątku, zgodnie z pisemnym zamówieniem składanym przez Zamawiającego.
3. Termin dostawy zamówionego towaru: ..... dni robocze od daty złożenia zamówienia (zapis ten zostanie doprecyzowany po wyborze Wykonawcy)
4. Dostawa przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego ul. Gładkie 1, 34-500 Zakopane odbywać się będzie na koszt Wykonawcy.

#### § 5

1. Wynagrodzenie za dostarczony asortyment będzie obliczane dla przewidywanej ilości asortymentu zgodnie ze złożoną ofertą przetargową oraz kalkulacją cenową stanowiącymi załącznik nr 1 i 2 do umowy.
2. Wynagrodzenie określone w ust. 1 nie może przekroczyć **w pakiecie nr** ..... łącznej kwoty netto:..... zł podatek VAT ..... % w kwocie..... co daje kwotę brutto (słownie złotych: .....).
3. Strony dokonywać będą rozliczenia wykonywanych dostaw na podstawie faktur częściowych, wystawionych zgodnie z ilością i rodzajem dostarczonego asortymentu.
4. Warunkiem płatności faktury jest jej zatwierdzenie przez uprawnionego pracownika Zamawiającego przyjmującego towar.
5. Płatności wynikające z realizacji niniejszej umowy następować będą przelewem na wskazany w treści faktury numer rachunku bankowego Wykonawcy w ciągu 21 dni od daty otrzymania faktury przez Zamawiającego wraz z dokumentami potwierdzającymi wykonanie dostawy.



6. W przypadku wyboru przez Wykonawcę wysłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej należy ją wysłać do Zamawiającego za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF): skrócona nazwa skrzynki: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc; Typ/Numer skrzynki PEPPOL: NIP 7361454134.
7. W przypadku nieterminowego uregulowania należności, określonej w ust. 1 Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki ustawowe za opóźnienia w transakcjach handlowych, o których mowa w ustawie z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych ( t.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 118).

#### § 6

1. Wykonawca zobowiązuje się wykonać przedmiot umowy bez usterek.
2. W przypadku dostarczenia wadliwego towaru, w szczególności bez właściwego terminu ważności określonego w § 1 pkt. 10, niezgodnego pod względem ilościowym bądź jakościowym, Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu towaru na koszt Wykonawcy.
3. Wykonawca jest zobowiązany do wymiany wadliwego towaru w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia reklamacji, bez ponoszenia przez Zamawiającego dodatkowych kosztów.
4. W przypadku opóźnienia w dostarczeniu towaru Zamawiającemu przysługuje prawo do zakupu zamówionego asortymentu u innego dostawcy, obciążając Wykonawcę różnicą w cenie wynikającą z zakupu u innego dostawcy.
5. Wszelkie reklamacje będą zgłaszane w formie pisemnej.

#### § 7

1. Koordynatorem ze strony Zamawiającego jest Danuta Węglowska-Moździerz – Kierownik Apteki tel. 18/20 15045 wew.136 , fax.: 18/2014632
2. Koordynatorem ze strony Wykonawcy jest Pan(i)..... tel. ....

#### § 8

Strony zastrzegają sobie prawo do dochodzenia kar umownych za niezgodne z niniejszą umową lub nienależyte wykonanie zobowiązań z umowy wynikających.

#### § 9

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości:
  - a) W przypadku opóźnienia realizacji dostawy przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki obciąża się Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii.
2. Postanowienia ust. 1 nie wyłączają prawa Zamawiającego do dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych, jeżeli wartość powstałej szkody przekroczy wartość kar umownych.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku rażącego naruszenia przez Wykonawcę obowiązków wynikających z zakresu przedmiotowego niniejszej umowy.
4. Przez rażące naruszenie obowiązków wynikających z niniejszej umowy rozumie się w szczególności:
  - a) opóźnienia w realizacji dostaw przekraczające 7 dni kalendarzowych;
  - b) dostarczenie wadliwego towaru pomimo wcześniejszych dwukrotnych wezwań Wykonawcy do wymiany towaru w trybie określonym w § 6 ust. 2 i 3 niniejszej umowy.
5. W przypadku odstąpienia od umowy z jednej ze stron, strona winna odstąpienia zapłaci drugiej karę umowną w wysokości 10 % niezrealizowanej części umowy w pakiecie, którego dotyczy.
6. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 mogą być potrącone przez Zamawiającego z faktury wykonawcy.
7. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia

umowy, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

#### § 10

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają zgody Stron w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy w zakresie:
  - 1) numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy),
  - 2) zmiany na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, po wcześniejszym udokumentowaniu pismem przed dostawą zaistniałej sytuacji,
  - 3) wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową,
  - 4) przesunięcia ilościowego pomiędzy pozycjami asortymentowymi umowy, przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy (nie wymaga aneksu), z zastrzeżeniem § 1 ust.4 i 5 niniejszej umowy
  - 5) zmiany cen z uwagi na ustawową zmianę stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto – zmiany te następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.
3. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy, z zastrzeżeniem ust. 2 pkt 5, i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do korzystania z okresowych promocji i rabatów wprowadzonych przez producenta (ceny niższe niż zawarte w umowie).

#### § 11

W sprawach nie unormowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.

#### § 12

Spory powstałe na tle realizacji niniejszej umowy będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.

#### § 13

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Załączniki do umowy:

- 1) Kalkulacja cenowa
- 2) Formularz oferty

.....  
**Zamawiający**

.....  
**Wykonawca**