***zał. nr 1 do zaproszenia do składania ofert***

**KALKULACJA CENOWA DO OFERTY**

**Pakiet nr 1**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|   **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **j. m.** | **ilość** | **Cena****jedn.****netto(zł)** | **Cena netto****za całość asortymentu** | **VAT****%****stawka i kwota** | **Cena brutto****za całość asortymentu** | **Opis oferowanego produktu,****nazwa producenta,****nr katalogu** |
| 1. | Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, teksturowane na końcach palców, płaski rolowany brzeg, **AQL=1,0- 20 pkt, AQL=1,5 -0 pkt** spełniające normy PN-EN 455 1-2-3-4, PN-EN ISO 374, typ B, wolne od protein lateksu, posiadające wysoką odporność na ścieranie i przebicie, siła zrywu przed starzeniem **min 9 N,** rozmiar: XS,S,M,L,XL pakowane w opakowania po 100 szt. Grubość rękawicy na palcu w granicach od 0,10mm do 0,14mm. **Preferowana grubość 0,12mm - 10 pkt., 0,11mm- 5 pkt, 0,13mm- 5 pkt, 0,10mm - 0 pkt., 0,14mm- 0 pkt** | op. | 7 500 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  |  |  |

 **……………………………..**

 **(podpis wykonawcy)**

**Pakiet nr 2**

Rękawice chirurgiczne powinny być pakowane zgodnie z normami w taki sposób aby zachowała była szczelność rękawic.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|   **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **j. m.** | **ilość** | **Cena****jedn.****netto(zł)** | **Cena netto****za całość asortymentu** | **VAT****%****stawka i kwota** | **Cena brutto****za całość asortymentu** | **Opis oferowanego produktu,****nazwa producenta,****nr katalogu**  |
| 1. | Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, bez zawartości lateksu i protein, wykonane z neoprenu, kolor zielony, powierzchnia zewnętrznateksturowana, silikowana, jałowe, jednorazowego użytku, **mankiet prosty zaopatrzony w opaskę samoprzylepna - 10 pkt., mankiet rolowany - 0 pkt.**  Grubość na palce 0.19 mm, grubość na dłoni 0,18 mm i mankiecie 0,15 mm. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom AQL 0,65. Zgodnie z normą EN-455 części 1-4. Szczelnie pakowane parami, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Pakowane po 50 par.  | para | 5 000 |  |  |  |  |  |
| 2. | Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, sterylne, wykonane z naturalnego lateksu, kolor naturaly. Wewnętrzna powierzchnia to polimer powlekany powłoką. Zewnętrzna powierzchnia teksturowana.Poziom protein 30 ug/g. **Mankiet prosty zaopatrzony w opaskę samoprzylepną**. Grubość na palce: 0,22 mm, grubośc na dłoni i mankiecie: 0,20 mm. Długość 290 mm. Poziom AQL 0,65. Zgodnie z normą EN 455 części 1-4. Szczelnie pakowane parami, żróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Pakowane po 50 par.  | para | 2 000 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  |  |  |

 **……………………………..**

 **(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** | **Opis oferowanego produktu,****nazwa producenta,****nr katalogu**  |
| 1. | Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, **AQL max.** **0,65,** średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0. | para | 3 000 |  |  |  |  |  |
| 2. | Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpudrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,25 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 20 N; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 25 | para | 500 |  |  |  |  |  |
| 3. | Rękawice diagnostyczne nitrylowe produkowane bez zawartości chloru i akceleratorów z wewnętrzną dodatkowa powłoką - potwierdzone informacją na opakowaniu. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL ≤1,5. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.). | para | 3 000 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  |  |  |

 **……………………………..**

 **(podpis wykonawcy)**

***zał. nr 2 do zapytania***

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

/nazwa lub imię i nazwisko wykonawcy,

Adres, NIP, REGON/

**FORMULARZ OFERTY**

W odpowiedzi na zaproszenie do składania ofert na sukcesywną dostawę rękawic diagnostycznych oraz chirurgicznych na potrzeby Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem – znak A.ZP-24-1/24, 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)**

Ceny powyższe zostały obliczone na podstawie kalkulacji stanowiącej załącznik nr 1 do zaproszenia.

Oświadczam(y), iż zapoznałem(liśmy) się z opisem przedmiotu zamówienia i wymogami Zamawiającego i nie wnoszę(simy) do nich żadnych zastrzeżeń.

**Oświadczamy**, że w cenie oferty w zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego.

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

Oświadczam(y), że przedmiot zamówienia będę(my) dostarczać sukcesywnie w terminie: **12 miesięcy od daty podpisania umowy** - Pakiet nr 1\* 2\* 3\*

Oświadczam(y), że gwarantuję(my) odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 1 rok), liczony od dnia dostawy.

Oświadczam(y), że posiadam(y) niezbędne uprawnienia, kwalifikacje, wiedzę i doświadczenie oraz dysponuję odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania przedmiotu zamówienia.

Oświadczam(y), że akceptuję(my) 21-o dniowy termin płatności faktury zatwierdzonej przez Zamawiającego.

Oświadczam(y), że będę(my)/nie będę(my)\* korzystać z podwykonawców.

Oświadczam(y), iż powierzam(y) podwykonawcy(om) następujący zakres rzeczowy\*: …………………………………………………………………………………………………..…………………………………………….

………………………………………………………………………………………………………………………………………………...

Oświadczam(y), że akceptuję(my) wzór umowy, stanowiący załącznik nr 4 do zaproszenia.

**OSOBA UPRAWNIONA DO KONTAKTÓW:**

|  |  |
| --- | --- |
| Imię i nazwisko |  |
| Ades: |  |
| Nr telefonu |  |
| Nr faksu |  |
| Adres e-mail |  |

*........................................................................*

*(podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy)*

*Miejscowość ............................, dnia .................................... r.*

***\**** *niepotrzebne skreślić****zał. nr 3 do zapytania***

**………………………………….........................**

**Wykonawca składający oświadczenie**

*(oznaczenie Wykonawcy)*

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia na **sukcesywną dostawę rękawic diagnostycznych oraz chirurgicznych– znak sprawy A.ZP-24-1/24*,***prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” im. Klary Jelskiej, oświadczam/(-my) co następuje:

Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego* (Dz. U. poz. 835)*[[1]](#footnote-1).*

 ………………………………………………………..

 *podpis Wykonawcy*

*Miejscowość ............................, dnia .................................... r.*

1. Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, zwanej dalej „ustawą”,* z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

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

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

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