

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ) Postępowanie nr 02/PN/2015

z dnia: 15-01-2015r.	
I. Nazwa (firma) oraz adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 www.szpitaletczewskiesa.pl
II. Tryb udzielenia zamówienia	PRZETARG NIEOGRANICZONY o wartości szacunkowej zamówienia poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa Zamówień Publicznych Zgodnie z art. 39 - 46 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm) wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy
III. Opis przedmiotu zamówienia	<p>DOSTAWA NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE</p> <p style="text-align: center;">Kod główny: CPV 33.00.00.00-0 (Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała)</p> <p>Zamawiający do przedmiotowego zamówienia przewidział 6 pakietów przedstawionych poniżej:</p> <p>Pakiet 1. LEKI. CPV 33.60.00.00-6</p> <p>Pakiet 2. SYSTEMY DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO - PŁCIOWEJ. CPV 33.10.00.00-1</p> <p>Pakiet 3. RĘKAWICE. CPV 33.14.14.20-0</p> <p>Pakiet 4. SYSTEMY DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO - PŁCIOWEJ. CPV 33.10.00.00-1</p> <p>Pakiet 5. LEKI. CPV 33.60.00.00-6</p> <p>Pakiet 6. SYSTEM DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANY PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE. CPV 33.14.16.21-9</p> <p>Przedmiot zamówienia i jego zakres został szczegółowo opisany w załączniku nr 4 do SIWZ, w tabelach dotyczących pakietów NR 1, 2, 3, 4, 5, 6</p>
IV. Termin wykonania zamówienia	12 miesięcy od dnia zawarcia umowy
V. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków	<p>W postępowaniu mogą wziąć udział wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust 1 ustawy Pzp., tj.</p> <p>1. Posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeśli przepisy prawa nakładają taki obowiązek ich posiadania. Zamawiający uzna ten warunek za spełniony przez Wykonawcę jeśli Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie (wg. Załącznika nr 2 do SIWZ) <u>Ocena spełnienia tego warunku odbędzie się wg kryteriów „spełnia/nie spełnia”</u></p> <p>2. Posiadają wiedzę i doświadczenie, niezbędne do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia. Zamawiający uzna ten warunek za spełniony przez Wykonawcę jeśli Wykonawca oprócz złożenia wraz z ofertą oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu (wg. Załącznika nr 2 do SIWZ) wykaże się zrealizowaniem minimum 1 dostawy do placówek służby zdrowia w zakresie odpowiadającym przedmiotowi niniejszego zamówienia na który Wykonawca składa swoją ofertę, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie. <u>Ocena spełnienia tego warunku odbędzie się wg kryteriów „spełnia/nie spełnia”</u></p>

	<p>3. Dysponują potencjałem technicznym niezbędnym do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia. Zamawiający uzna ten warunek za spełniony przez Wykonawcę jeśli Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie (wg. Załącznika nr 2 do SIWZ) <u>Ocena spełnienia tego warunku odbędzie się wg kryteriów „spełnia/nie spełnia”</u></p> <p>4. Dysponują osobami zdolnymi do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia. Zamawiający uzna ten warunek za spełniony przez Wykonawcę jeśli Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie (wg. Załącznika nr 2 do SIWZ) <u>Ocena spełnienia tego warunku odbędzie się wg kryteriów „spełnia/nie spełnia”</u></p> <p>5. Znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej pozwalającej na realizację przedmiotu niniejszego zamówienia. Zamawiający uzna ten warunek za spełniony przez Wykonawcę jeśli Wykonawca oprócz oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu (wg. Załącznika nr 2 do SIWZ) wykaże się posiadaniem środków finansowych lub zdolności kredytowej na kwotę nie niższą niż 50.000,00 PLN <u>Ocena spełnienia tego warunku odbędzie się wg kryteriów „spełnia/nie spełnia”</u></p>
<p>VI. Wykaz oświadczeń lub dokumentów jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu</p>	<p>1) W zakresie wykazania spełnienia przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp należy przedłożyć wraz z ofertą oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określone wg wzoru, w zał. nr 2 SIWZ, oraz</p> <p><u>a) w celu potwierdzenia spełnienia warunku udziału w postępowaniu w zakresie wiedzy i doświadczenia, niezbędnych do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia</u> - wykaz, zgodnie ze wzorem w załączniku nr 6 do SIWZ, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw (minimum 1 dostawa) do placówek służby zdrowia w zakresie odpowiadającym przedmiotowi niniejszego zamówienia na który Wykonawca składa swoją ofertę, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców (podmiotów) na rzecz których dostawy były wykonywane, oraz załączeniem dowodów (np. referencje), czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.</p> <p><u>b) w celu potwierdzenia spełnienia warunku udziału w postępowaniu w zakresie sytuacji ekonomicznej i finansowej pozwalającej na realizację przedmiotu niniejszego zamówienia</u> - informację z banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej, w których Wykonawca posiada rachunek, potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy na kwotę nie niższą niż 50.000,00 PLN, wystawioną nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert,</p> <p>Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.</p> <p>UWAGA: Inne podmioty, na których potencjał powołuje się Wykonawca muszą uczestniczyć w realizacji przedmiotowego zamówienia w zakresie zgodnym z wykorzystaniem potencjału, który te podmioty udostępniają Wykonawcy.</p> <p>Wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełnienia warunków udziału w postępowaniu na zdolność finansową innych podmiotów, przedkłada informację z banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej, dotyczącą podmiotu, z którego zdolności finansowej korzysta na podstawie art. 26 ust. 2b ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Pzp), potwierdzającą wysokość posiadanych przez ten podmiot środków finansowych lub jego zdolność kredytową na kwotę nie niższą niż 50.000,00 PLN, wystawioną nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.</p> <p>Wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełnienia warunków udziału w postępowaniu na potencjał innych podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, przedkłada także dokumenty dotyczące tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy, określonym w pkt. VI.2, poniżej.</p> <p>2) W zakresie potwierdzenia nie podlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, należy przedłożyć wraz z ofertą:</p> <p>a) oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia określone w zał. nr 3 do SIWZ,</p> <p>b) aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy Pzp, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,</p> <p>c) aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert,</p> <p>d) aktualne zaświadczenie właściwego Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego</p>

Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

3. Inne dokumenty

- a) Formularz ofertowo - cenowy (wzór - zał. 1 do SIWZ),
- b) uzupełniony i podpisany (w zakresie Pakietu/Pakietów, na które Wykonawca składa ofertę) Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia (zał. 4 do SIWZ),
- c) podpisany/zaparafowany Projekt Umowy (zał. nr 5 do SIWZ),
- d) Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej – **dotyczy Wykonawców składających swoją ofertę w zakresie przedmiotu zamówienia dotyczącego pakietów lekowych nr: 1, 5**
- e) dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania przedmiot zamówienia na terenie Polski, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych: certyfikat CE lub/i deklaracja zgodności - w **zakresie przedmiotu zamówienia dotyczącego pakietów nr: 2, 3, 4, 6**
- f) w **zakresie przedmiotu zamówienia dotyczącego pakietu nr 3:** Dla pozycji od 6 do 19 – wyniki badań producenta lub innych niezależnych jednostek potwierdzające parametry techniczne przedmiotu zamówienia. Wyniki badań muszą być nie starsze niż z 2013 roku.
- g) umowa konsorcjum dostarczona po wyborze najkorzystniejszej oferty (o ile dotyczy),

4. Dokumenty podmiotów zagranicznych - Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej przedkłada:

4.1) Zamiast dokumentów o których mowa w cz. VI, pkt. 2, ppkt b), c), d) niniejszej SIWZ, Wykonawca składa dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający odpowiednio, że:

- 4.1.1) Nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert
- 4.1.2) Nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu- wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert

5. W stosunku do spółki cywilnej:

Zamawiający na zasadzie art. 25 ustawy Pzp, żąda przedłożenia w ofercie umowy spółki cywilnej lub innego dokumentu, jako niezbędnego do przeprowadzenia postępowania, wskazującego na sposób reprezentowania spółki. Jeżeli złożenie oferty i podpisanie umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza zakres czynności zwykłych spółki, a z treści umowy spółki lub innego dokumentu, o którym mowa powyżej, nie wynika stosowne umocowanie danego wspólnika lub wspólników, dla ważności oferty wymagane jest jej podpisanie przez wszystkich wspólników albo wspólnika umocowanego w drodze odrębnej uchwały wspólników, stanowiącej załącznik do umowy spółki cywilnej bądź też przez pełnomocnika.

6. Pełnomocnictwo:

W przypadku, gdy upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy osoby, która podpisała ofertę, nie wynika z właściwego wypisu z rejestru sądowego lub wpisu do ewidencji działalności gospodarczej, oferta powinna zawierać również dokument potwierdzający to upoważnienie, np. odpowiednie pełnomocnictwo, umowa spółki cywilnej itp.

Pełnomocnictwo może mieć następujące formy: oryginał lub odpis pełnomocnictwa poświadczony notarialnie za zgodność z oryginałem lub kopia pełnomocnictwa poświadczona za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do składania oferty w imieniu Wykonawcy.

W przypadku nie złożenia do oferty pełnomocnictwa zgodnie z wymogami z niniejszego punktu powyżej, tj: oryginał lub odpis pełnomocnictwa poświadczony notarialnie za zgodność z oryginałem lub kopia pełnomocnictwa poświadczona za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do składania oferty w imieniu Wykonawcy, wykonawcy są zobowiązani dołączyć je w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez notariusza.

7. Oferta uczestników konsorcjum musi:

zawierać wskazanie pełnomocnika do reprezentowania członków konsorcjum w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Uwaga! Treść pełnomocnictwa powinna dokładnie określać zakres umocowania. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zastosowanie mają przepisy § 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane.

	<p>8. Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu stawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, co Wykonawca, o czym mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp, albo informacja o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, zgodnie z załącznikiem nr 7 do SIWZ.</p>
<p>VII. Informacja o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z wykonawcami</p>	<p>1. W postępowaniu wszystkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują przynajmniej w jeden z następujących sposobów: a) pisemnie, na adres Zamawiającego: SZPITALA TCZEWSKIE S.A., ul. 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew. b) faksem na numer: 58-531-38-30. c) drogą elektroniczną na adres: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl (preferowane)</p> <p>lub zgodnie z wyborem Zamawiającego jeśli zostanie przez niego konkretnie wskazany w toku postępowania.</p> <p>2. Pismo składane przez Wykonawcę może być każdorazowo poprzedzone faksem (58) 531-38-30 lub drogą elektroniczną (preferowana droga elektroniczna), a jego oryginał niezwłocznie przekazany w formie pisemnej. W przypadku przesłania korespondencji jedynie faksem, każda ze stron zobowiązana jest na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdzić fakt ich otrzymania z zastrzeżeniem przypadków opisanych w SIWZ. Korespondencja przesłana do Zamawiającego za pomocą faksu oraz poczty elektronicznej, po godzinie 14.30 zostanie zarejestrowana w następnym dniu pracy Zamawiającego i uznana za wniesioną w dniu jej zarejestrowania.</p> <p>3. Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego na piśmie o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert. Pismo można przesłać faksem lub drogą mailową (preferowane – wersja edytowalna), niezwłocznie oryginał wysyłając pocztą. Zamawiający udzieli wyjaśnień, 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. Odpowiedzi zostaną umieszczone jedynie na stronie www Zamawiającego (zgodnie z punktem 4 poniżej).</p> <p>4. Zamawiający wszelkie informacje, m.in. treść zapytań i odpowiedzi, zmiany SIWZ, informacje o wyborze najkorzystniejszych ofert, do których umieszczenia na stronie internetowej jest zobowiązany, publikuje na stronie www.szpitaletczewskiesa.pl <u>Umieszczone przez Zamawiającego informacje stają się automatycznie integralną częścią SIWZ. Wszelkie informacje i wprowadzone przez Zamawiającego zmiany są wiążące dla Wykonawcy, jeśli zostały przekazane przed terminem przewidzianym do złożenia ofert. Wykonawca ma obowiązek bieżącego zapoznania się z informacjami, o których mowa, umieszczanymi na stronie internetowej Zamawiającego.</u></p> <p>Jeśli Zamawiający przekaze Wykonawcy jakiegokolwiek informacje, w tym te, o których mowa w pkt. 4, powyżej (nie dotyczy informacji do których przekazania Zamawiający jest zobowiązany przed terminem otwarcia ofert), drogą faksową lub elektroniczną (mail), przyjmuje się, że Wykonawca zapoznał się z treścią korespondencji w chwili wysłania jej przez Zamawiającego. W tym celu Wykonawcy, w formularzu ofertowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ, mają obowiązek podać aktualne, działające numery faksów lub aktualny adres e-mail.</p> <p><i>UWAGA: Udostępnienie protokołu z otwarcia ofert na druku ZP-12 odbędzie się jedynie poprzez publikację na stronie internetowej Zamawiającego, niezwłocznie po otwarciu ofert</i></p> <p>5. Zamawiający nie przewiduje zwołań zebrania wszystkich Wykonawców.</p> <p>6. Osoby uprawnione do porozumiewania się z wykonawcami: a) Robert Dombrowski – Pełnomocnik ds. Zamówień Publicznych i Jakości, dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl</p>
<p>VIII. Wymagania dotyczące wadium</p>	<p>ZAMAWIAJĄCY NIE WYMAGA WNIESIENIA WADIUM</p>
<p>XIX. Termin związania z ofertą</p>	<p>Termin związania ofertą wynosi 30 dni licząc od upływu terminu składania ofert</p>
<p>X. Opis sposobu przygotowania ofert</p>	<p>1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na jeden lub wiele pakietów 2. Ofertę należy sporządzić zgodnie z niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia i przepisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. 3. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej. 4. Kopie dokumentów muszą zostać przez Wykonawcę poświadczony za zgodność z oryginałem. 5. Załączniki do SIWZ, które wymagane są jako wypełnione wzory dokumentów należy sporządzić wg załączonych do specyfikacji istotnych warunków zamówienia wzorów z podaniem co najmniej wszystkich wymienionych w nich danych. 6. Wszystkie strony oferty zawierające treść muszą zostać podpisane / zaparafowane przez Wykonawcę lub osobę/y przez niego upoważnioną/e zgodnie z wymogami punktu VI.6 SIWZ. Strony te należy także ponumerować. 7. Wszystkie miejsca w dokumentach oferty, w których Wykonawca po napisaniu naniósł zmiany, muszą zostać podpisane przez osobę, o której mowa powyżej, w pkt. 6 8. Informacje zawarte w ofercie, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, muszą być oznaczone klauzulą: „Dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” i wydzielone w formie załącznika. Należy również określić strony oferty, na której znajdują się zastrzeżone informacje. Wykonawca nie może zastrzec informacji i</p>

	<p>dokumentów, których jawność wynika z innych aktów prawnych, w tym m.in. z zapisu art.86 ust.4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.</p> <p>9. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane.</p> <p>10. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z nienależytego oznakowania oferty lub niedostarczenia jej w wymaganym terminie.</p> <p>11. Koszty opracowania i dostarczenia oferty oraz uczestnictwa w przetargu obciążają wyłącznie Wykonawcę.</p> <p>12. UWAGA: Wykonawcy z wymaganą reprezentacją łączną powinni przyjąć, że w każdym przypadku, gdy w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jest mowa o osobie uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy, chodzi o <i>osoby</i> uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.</p> <p>13. Ofertę wraz z oświadczeniami i dokumentami należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie jego zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane do Zamawiającego na adres:</p> <p style="text-align: center;">SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW oraz opisane: „Przetarg nieograniczony 02/PN/2015</p> <p>DOSTAWA NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE</p> <p style="text-align: center;">Nie otwierać przed dniem 23-01-2015 r. do godziny 11:15”</p> <p style="text-align: center;"><u>UWAGA: Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za przypadkowe otwarcie oferty niezabezpieczonej w powyższy sposób</u></p> <p>14. Opakowanie poza oznakowaniem jak wyżej, musi zawierać nazwę i adres Wykonawcy, aby w przypadku złożenia oferty po terminie przewidzianym do składania ofert zwrócić taką ofertę Wykonawcy - bez otwierania</p> <p>15. Wykonawca może wprowadzić zmiany w złożonej ofercie lub ją wycofać, pod warunkiem, że uczyni to przed terminem składania ofert. Zarówno zmiana jak i wycofanie oferty wymagają zachowania formy pisemnej.</p> <p>16. Zmiany dotyczące treści oferty powinny być przygotowane, opakowane i zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Dodatkowo opakowanie, w którym jest przekazywana zmieniona oferta należy opatrzyć napisem „ZMIANA”.</p> <p>17. Powiadomienie o wycofaniu oferty powinno być zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Powiadomienie to należy opatrzyć napisem „WYCOFANIE”.</p> <p>18. UWAGA: ilekroć w SIWZ pojawi się nazwa własna danego produktu / producenta, oznacza to, że dopuszcza się także produkt / rozwiązanie równoważne.</p> <p>19. Ilekroć na którymkolwiek etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego i w jakimkolwiek dokumencie pojawi się nazwa „SIWZ” lub jej rozszerzenie tj.: „Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia” należy przyjąć, że chodzi także o wszystkie załączniki wskazane w SIWZ, niezbędne do sporządzenia oferty przez Wykonawcę.</p>
<p>XI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert</p>	<ol style="list-style-type: none"> Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego tj: SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58. 83-110 TCZEW w SEKRETARIACIE – pok. Nr 3 - I piętro, budynek G, w dniach od poniedziałku do piątku, w godz. od 8.00 do 15.00 - do dnia 23-01-2015r. do godz. 11.00 Otwarcie ofert nastąpi w dniu 23-01-2015r. o godz. 11.15 w siedzibie Zamawiającego j.w. w pok. nr 17 - ZAMÓWIENIA PUBLICZNE, budynek G.
<p>XII. Opis sposobu obliczania ceny</p>	<ol style="list-style-type: none"> Cena oferty musi zostać określona z uwzględnieniem wszystkich kosztów, które poniesie Wykonawca w związku z realizacją zamówienia. Wartość oferty musi być podana w złotych polskich brutto (cena oferty) i netto. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych. Cena określona w ofercie musi być skalkulowana w sposób jednoznaczny, bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia, zawierająca koszty: <ul style="list-style-type: none"> - ceny przedmiotu zamówienia; - ubezpieczenia i transportu do miejsca dostawy, a także rozładunku i wniesienia; - opłat pośrednich; - należności celnych (cło, podatek graniczny); - podatku VAT i akcyzy; Cena oferty stanowi wartość umowy i będzie niezmienna w toku realizacji całej umowy, z zastrzeżeniem sytuacji, o których mowa w pkt. XVI.2 SIWZ
<p>XIII. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert</p>	<p style="text-align: center;">Cena oferty (brutto) - 100 %</p> <p>przy czym każdej ofercie (nie odrzuconej) przyznana będzie liczba punktów obliczona według następującego wzoru:</p>

	$P_{of} = \frac{C_{min}}{C_{of}} \times 100$ <p>gdzie:</p> <p>P_{of} - liczba punktów przyznanych ofercie, C_{min} - najniższa z oferowanych cen, C_{of} - cena rozpatrywanej oferty.</p> <ol style="list-style-type: none"> Zamawiający udzieli zamówienia wykonawcy, którego oferta: <ul style="list-style-type: none"> - odpowiada wymaganiom określonym w ustawie Prawo Zamówień Publicznych, - odpowiada wszystkim wymaganiom zawartym w SIWZ, - uzyska najwyższą wartość oceny punktowej. Oferty będą oceniane w odniesieniu do kryterium najniższej ceny, a oferta wypełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryterium, otrzyma maksymalną ilość punktów, czyli 100. Pozostałym Wykonawcom, spełniającym wymagania kryterialne przypisana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawcy pisemnych wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty oraz wezwać do uzupełnienia dokumentów i oświadczeń. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej. Oferta zostanie odrzucona w przypadkach określonych w art. 89 ustawy PZP.
<p>XIV. Informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego</p>	<ol style="list-style-type: none"> Niezwłocznie po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o wyborze najkorzystniejszej oferty, wykonawcach, których oferty zostały odrzucone oraz wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści informacje, o wyborze najkorzystniejszej oferty i Wykonawcach, którzy złożyli swoje oferty w postępowaniu również na swojej stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie – tablica ogłoszeń. Zamawiający w formie pisemnej, telefonicznej, elektronicznej lub w formie faksu zawiadomi wybranego Wykonawcę o sposobie, miejscu i terminie zawarcia umowy na wykonanie zamówienia, zgodnie z art. 94 ust. 1 ustawy PZP, gdzie zawarcie umowy nastąpi w terminie związania ofertą nie wcześniej niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty. W przypadku, kiedy w postępowaniu została złożona tylko jedna oferta, zgodnie z art. 94 ust. 2, pkt 1a PZP, Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w art. 94 ust. 1 ustawy PZP Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
<p>XV. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy</p>	<p>Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy</p>
<p>XVI. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy, jeżeli zamawiający wymaga od wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach</p>	<ol style="list-style-type: none"> Obowiązki Zamawiającego i Wykonawcy, terminy, kary umowne oraz inne istotne postanowienia umowy, która zostanie zawarta pomiędzy Zamawiającym a wybranym Wykonawcą, są określone w projekcie umowy - zał. nr 5 do SIWZ. Zmiany i uzupełnienia umowy mogą mieć miejsce tylko w przypadkach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm), lub w przypadku wystąpienia następujących zdarzeń: <ol style="list-style-type: none"> ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto). wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia. wystąpienia konieczności zredukowania zamówień do faktycznych potrzeb lub przedłużenia terminu realizacji dostawy w związku z koniecznością udzielenia zamówień uzupełniających (do 20% wartości zamówienia podstawowego) lub skorzystania z zamówień uzupełniających bez konieczności przedłużania terminu realizacji dostawy. w sytuacji, o której mowa w §1 ust. 14 umowy. <p>Jako sposób zmian i uzupełnień dozwolonych w treści niniejszej umowy ustala się formę pisemnego oświadczenia, które każdorazowo powinno zawierać uzasadnienie, pod rygorem nieważności takiego oświadczenia.</p>
<p>XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia</p>	<p>Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm) wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy, dla zamówień o wartości szacunkowej poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa Zamówień Publicznych</p>
<p>XVIII. Zaliczki</p>	<p>Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia</p>
<p>XIX. Przystąpienie do przetargu podmiotów występujących wspólnie</p>	<ol style="list-style-type: none"> W oparciu o art. 23 ust. 1 Ustawy Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia, tworząc KONSORCJUM. W przypadku, o którym mowa powyżej Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika (lidera) do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty. Zamawiający wszelką korespondencję (oświadczenia, dokumenty itp.) będzie kierował do pełnomocnika/ lidera konsorcjum. Jeżeli oferta wykonawców, o których mowa powyżej zostanie wybrana Zamawiający może żądać przed

	zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych podmiotów. 5. Wykonawcy, o których mowa powyżej ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeśli takowe było wymagane). 6. Do Wykonawców występujących wspólnie stosuje się przepisy dotyczące Wykonawcy.
XX. Oferty częściowe	Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych zwanych „Pakietami”. W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający przewidział 6 pakietów.
XXI. Umowa ramowa	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXII. Oferty wariantowe	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXIII. Zamówienia uzupełniające	TAK. DO 20% ZAMÓWIENIA PODSTAWOWEGO
XXIV. Informacja na temat możliwości powierzenia przez Wykonawcę wykonania części lub całości zamówienia podwykonawcom	Zamawiający nie dopuszcza udziału podwykonawców
XXV. Załączniki do SIWZ	<ol style="list-style-type: none"> 1. Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy - cenowy (wzór) 2. Załącznik nr 2 – Oświadczenie z art. 22 ust. 1 (wzór) 3. Załącznik nr 3 - Oświadczenie z art. 24 ust. 1 (wzór) 4. Załącznik nr 4 – Szczegółowy opis przedmiotu 5. Załącznik nr 5 – Projekt umowy 6. Załącznik nr 6 – Wykaz dostaw (wzór) 7. Załącznik nr 7 – Oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej (wzór)

<p>(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)</p>	<h2>FORMULARZ OFERTOWO - CENOWY</h2>
---------------------------------------	--------------------------------------

Dla

SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW

Nawiązując do ogłoszenia o postępowaniu o zamówienie publiczne nr 02/PN/2015 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na:

DOSTAWĘ NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE

MY NIŻEJ PODPISANI

działając w imieniu i na rzecz

(nazwa (firma) i dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców)

(w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać nazwy(firmy) i dokładne adresy wszystkich wspólników spółki cywilnej lub członków konsorcjum)

1. OFERUJEMY wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie i zgodnie z warunkami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. OŚWIADCZAMY, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.

3. OFERUJEMY

wykonanie przedmiotu zamówienia w części dotyczącej **pakietu/ów nr:**, łącznie:

a) za wartość netto:..... PLN

(słownie:)

b) za cena brutto w wysokości PLN

(słownie:)

zgodnie ze opisem i wymogami dotyczącymi każdego pakietu na który składamy ofertę, w załączniku nr 4 do SIWZ, zgodnie z poniższymi tabelami cenowymi, dotyczącymi każdego pakietu na który składamy swoją ofertę, **i potwierdzamy, że załącznik 4 do SIWZ, o którym mowa stanowi integralną część oferty razem z niniejszym załącznikiem nr 1 do SIWZ – Formularzem Ofertowo - Cenowym i jest podstawą do skalkulowania ceny oferty**

UWAGA: Zamawiający dopuszcza, aby zawrzeć w niniejszym Formularzu Ofertowo - Cenowym jedynie te tabele, które dotyczą Pakietów, na które Wykonawca składa swoją ofertę.

* Tabela Cenowa - Pakiet nr 1. LEKI. CPV 33.60.00.00-6

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	LEKI zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 1		
Ogólna wartość pakietu :			

* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

* Tabela Cenowa - Pakiet nr 2. SYSTEM DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ. CPV 33.10.00.00-1

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	SYSTEM DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 2		
Ogólna wartość pakietu :			

* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

* Tabela Cenowa - Pakiet nr 3. RĘKAWICE. CPV 33.14.14.20-0

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	RĘKAWICE zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 3		
Ogólna wartość pakietu :			

* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

* Tabela Cenowa - Pakiet nr 4. SYSTEM DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ. CPV 33.10.00.00-1

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	SYSTEM DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 4		
Ogólna wartość pakietu :			

* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

* Tabela Cenowa - Pakiet nr 5. LEKI. CPV 33.60.00.00-6

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	LEKI zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 5		
Ogólna wartość pakietu :			

* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

* Tabela Cenowa - Pakiet nr 6. SYSTEM DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANY PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE. CPV 33.14.16.21-9

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	SYSTEM DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANY PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 6		
Ogólna wartość pakietu :			

* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

4. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ do wykonania zamówienia w terminach określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

5. AKCEPTUJEMY warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy).

6. UWAŻAMY SIĘ za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj. przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

7. ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY sami

8. OŚWIADCZAMY, iż niniejsza oferta oraz wszelkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji z wyjątkiem stron nr _____*

*podać nr stron, z których informacje oferty są uprawnione do utajnienia. UWAGA: Nie wypełnienie pustego pola jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż oferta i wszystkie do niej załączniki są jawne.

9. OŚWIADCZAMY, że zapoznaliśmy się z postanowieniami umowy, określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych

w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

10. OFERUJEMY przedmiot zamówienia z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy, z zastrzeżeniem wyjątków opisanych w niniejszej SIWZ

11. WSZELKĄ KORESPONDENCJĘ w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres: _____

_____ Faks (preferowany):/e-mail:_____

UWAGA: Nie wypełnienie pustego pola jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż adres do korespondencji jest tożsamy, z adresem siedziby Wykonawcy. W przypadku braku informacji odnośnie numeru faksu lub adresu e-mail Zamawiający uzna za obowiązujący numer / adres dostępny na jakimkolwiek dokumencie złożonym wraz z ofertą lub dostępny w wyszukiwarce internetowej.

12. OFERTE niniejszą składamy na _____kolejno ponumerowanych stronach.

13. POD GROŻBĄ ODPOWIEDZIALNOŚCI KARNEJ oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, na dzień otwarcia ofert (art. 233 k.k.)

14. ZAŁĄCZNIKAMI do niniejszej oferty, stanowiącymi jej integralną część są: załączniki nr 2,3,4,5,6,7 do SIWZ.

_____ dnia __.__.____ r.

(*podpis Wykonawcy/Wykonawców*)

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ (WZÓR)

<i>(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)</i>	OŚWIADCZENIE O SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU (zgodnie z art. 22 ust. 1)
---------------------------------------	---

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 02/PN/2015, na:

DOSTAWĘ NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE

oświadczamy, że:

1. Posiadamy uprawnienia, wymagane przepisami prawa, do wykonywania działalności i czynności w zakresie przedmiotu niniejszego zamówienia.
2. Posiadamy wiedzę i doświadczenie w zakresie przedmiotu niniejszego zamówienia.
3. Dysponujemy potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia.
4. Znajdujemy się w sytuacji ekonomicznej i finansowej, zapewniającej wykonanie przedmiotu niniejszego zamówienia.

Na potwierdzenie spełnienia wyżej wymienionych warunków, do oferty załączamy wszelkie dokumenty i oświadczenia wskazane przez Zamawiającego w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

_____ dnia __.__.____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ (WZÓR)

<i>(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)</i>	OŚWIADCZENIE O BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU (zgodnie z art. 24 ust. 1 i 2)
---------------------------------------	--

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 02/PN/2015 na:

DOSTAWĘ NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE

oświadczamy, że _____ nie podlega
(oznaczenie Wykonawcy)

wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na mocy art. 24 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych z późn. zm. (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm).

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się (informacja):

1) Wykonawców, którzy wyrządzili szkodę nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania

1a) Wykonawców, z którymi Zamawiający rozwiązał lub wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeśli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy, albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła, co najmniej 5% wartości umowy

2) Wykonawców, w stosunku, do których otwarto likwidację lub, których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego

3) Wykonawców, którzy zalegają z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków, gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności, lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu

4) Osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego

5) Spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego

6) Spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę

zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego

7) Spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego

8) Osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego

9) Podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary

10) wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku

11) wykonawców będących spółką jawna, spółką partnerska, spółką komandytowa, spółką komandytowo-akcyjna lub osoba prawna, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku

12) wykonawców, którzy wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a, ust. 1 Pzp lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba, że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2 Pzp

13) Wykonawców, którzy nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania ofertą, lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania ofertą

14) Wykonawców, którzy złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania

15) Wykonawców, którzy nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu

16) Wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba, że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia

_____ dnia _____.____._____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA 02/PN/2015

DOSTAWĘ NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE

(wszystkie miejsca w tabelach, poniżej, muszą zostać wypełnione przez Wykonawcę, zgodnie z ich nazwami, określonym w nagłówkach)

Pakiet 1. CPV 33600000-6 Leki

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. Netto (PLN)	Wartość netto (PLN)	Wys. podatku VAT (%)	Wart. podatku VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN)	Producent
1	Moxifloxacyna 400 mg x 10 tbl.	op.	15						
2	Alantoina z deksprantenolem [20mg+50mg] maść	op.	500						
3	Bisoprolol 2,5 mg x 30 tbl.powl.	op.	100						
4	Bisoprolol 5 mg x 30 tbl.powl.	op.	300						
5	Bisoprolol 10 mg x 30 tbl.powl.	op.	40						
6	Kalium hypermanganicum 5 g	op.	5						
7	Ampicylina 1000 mg	fiol	1200						
8	Montelukast 10mg x 28 tbl.powl.	op.	5						
9	Filgrastim 300ug/0,5 ml ampulkostrzykawka	amp	20						
11	Filgrastim 480ug/0,5 ml ampulkostrzykawka	amp	15						
12	Risperidon 1mg	op.	50						
13	Infectoscab ung	op.	3						
14	Barium sulfuricum 250 ml	szt	100						
15	Kloksacylina 500 mg x 16 tbl. powl.	op.	10						
16	Kloksacylina 1000 mg	fiol	200						
17	Klometiazol 300 mg x 100 kapsułek	op.	2						
18	Immunoglobulina ludzka normalna do stosowania dożylnego / IVIg /1g 20 ml-białko ludzkie 50mg/ml w tym immunoglobuliny G co najmniej 96%	op.	12						
19	Esseliv x 50 kapsułek	op.	10						
20	Mezylan antazolinu 50mg/ml 2ml x 10 amp	op.	50						
21	Maść z poliwidonem jodyny 20 g	op.	100						
22	Kaptopril 25 mg x 30 tbl	op.	50						
23	Kolchicyna 0,5mg x 20 tbl	op.	6						
24	Metronidazol 250 mg z 100 mg chlorchinaldolu tbl dopochwowe x 10	op.	20						
23	Midazolam 15mg x 100 tbl	op.	4						
24	Nicergolina 10 mg x 30 tbl	op.	10						
25	Pre Nan 90 ml	szt	160						
26	Szczepionka tężcowa adsorbowana 0,5ml 1 amp.	amp	1000						
27	Amoksylicyna z kwasem klawulanowym 875mg/125mg x 14 tbl powl.	op.	120						
28	Witamina B1 25mg x 50 tbl	op.	10						
29	Etamsylat 250mg x 30 tbl	op.	200						
30	Digoksyna 100 ug x 30 tbl	op.	80						
31	Digoksyna 0,5mg /2 ml x 5 amp.	op.	100						

32	Lewotyroksyna 25 ug x 100 tbl.	op.	50						
33	Torasemid 5mg x 30 tbl	op.	20						
34	Flukonazol 100 mg x 28 tbl	op.	50						
35	Haloperidol 5 mg/1 ml x 10 amp	op.	100						
36	Ketoprofen 50 mg x 30 kaps. twardych	op.	400						
37	Klindamycyna 300 mg x 16 kaps.	op.	50						
38	Wenlafaksyna 75 mg x 28 tbl.ER	op.	6						
39	Fenoterol 0,5 mg / 10 ml x 15 amp	op.	8						
40	Ramipril 5 mg x 28 tbl	op.	100						
41	Ramipril 2,5 mg x 28 tbl	op.	40						
42	Chlorowodorek selegiliny 5 mg x 50 tbl	op.	5						
43	Chlorowodorek werapamilu 40 mg x 20 tbl	op.	20						
44	Ketamina 50 mg/ml 10 ml x 5 fiole	op.	10						
45	Walpoinian sodu z kwasem walproinowym /333mg+145 mg co odpowiada łącznie 500mg walproinianu sodu / x 30 tbl o przedłużonym uwalnianiu	op.	100						
46	Walsartan 80 mg x 28 tbl powl.	op.	10						
47	Bioprzyzwajalne żelazo dla niemowląt i dzieci ,proszek do przyg.płynu doustnego 7 mg x 30 saszetek / pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka /	op.	4						
48	Bioprzyzwajalne żelazo dla niemowląt i dzieci ,proszek do przyg.płynu doustnego 15 mg x 30 saszetek / pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka /	op.	5						
49	Bioprzyzwajalne żelazo dla niemowląt i dzieci ,proszek do przyg.płynu doustnego 30 mg x 30 saszetek / pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka /	op.	5						
50	Kanrenoinian potasu 200 mg/ 20mg w ml / 10 ml x 10 amp	op.	10						
51	Alfakalcidol 0,25 mcg x 100 kapsulek	op.	20						
52	Alugastrin zawiesina doustna 340mg/5ml - 250 ml	op.	15						
53	Chlorowodorek amitryptyliny 10 mg x 60 drażetek	op.	6						
54	Chlorowodorek amitryptyliny 25 mg x 60 drażetek	op.	6						
55	Pankreatyna 10.000 j x 50 kaps. dojelitowych	op.	30						
56	Amlodypina 10 mg x 30 tbl	op.	50						
57	Klomipramina 75 mg x 20 tbl powlekanych retard	op.	5						
58	Hydroksyzyna 10 mg x 30 tbl powlekanych	op.	360						
57	Ornityna 500mg/ml 10ml x 10 amp	op.	20						
58	Karwedilol 6,25 mg x 30 tbl	op.	50						
59	Karwedilol 12,5 mg x 30 tbl	op.	40						
60	Amoksycylina z kwasem klawulanowym 312,5mg/5ml flakon 100ml	op.	2						
61	Mupirocyna maść do nosa 20mg/g tubka 3g	op.	12						
62	Metylodigoksyna 0,1mg x 30 tbl	op.	5						
63	Jodowany powidon 10% 100mg/ml płyn antyseptyczny 30 ml	op.	20						
64	Sulfametoksazol z trimetoprimem 400mg/80mg x 20 tbl	op.	40						
65	Kwas borny 1000ml	op.	150						
66	Kwas borny 200ml	op.	40						
67	Budezonid aerozol do inhalacji per os, 0,2 mg 200 dawek	op.	5						

68	Fenylobutazon 250 mg x 5 czopków	op.	60						
69	Terlippinesyna 1 mg x 5 amp	op.	5						
70	Cefepim 1000 mg	fiol	200						
71	Eteksylan dabigatranu 110 mg x 180 kaps.twardych	op.	4						
72	Klemastyna 1mg/10ml butelka 100 ml	op.	30						
73	Protifar 225 g	op.	100						
74	Klonazepam 1 mg/1ml x 10 amp.1ml	op.	30						
75	Klonazepam 2 mg x 30 tbl	op.	10						
76	Sulodeksyd 600 LSU / 2 ml x 10 amp	op.	10						
77	Octan fludrokortyzonu 0,1 mg x 20 tbl	op.	10						
78	Erytromycyna maść do oczu 0,5% - 3,5 g	op.	12						
79	Trimebutyna 4,8 mg/1ml / 7,87mg w 1g / granulat do sporz.zawiesiny 250 ml	op.	10						
80	Delacet płyn na skórę 100 ml	op.	20						
81	Diklofenak sodowy 50 mg x 30 tbl	op.	30						
82	Diklofenak sodowy 100 mg x 10 czopków	op.	8						
83	Dicortineff krople do oczu i uszu,zawiesina 5 ml	op.	10						
84	Diltiazem 120 mg x 30 tbl retard	op.	20						
85	Dobutamina 250 mg	fiol	1000						
86	Donepezil 10 mg x 28 tbl.	op.	15						
87	Estradiol 2 mg x 28 tbl	op.	5						
88	Doripenem 500 mg fiol.	fiol	20						
89	Doksepina 10 mg x 30 kaps.	op.	50						
90	Doksycyklina 100 mg x 10 tbl	op.	15						
91	Dinoprost 5 mg / 1 ml x 5 amp.	op.	2						
92	Chlorowodorek mebeweryny 200 mg x 30 tbl	op.	15						
93	Lidokaina z prylokainą 25mg/25mg , plaster na skórę x 2 szt	op.	5						
94	Lidokaina z prylokainą 25mg/25mg w 1 g, krem 5 g	op.	5						
95	Enarenal 20 mg x 60 tbl	op.	10						
96	Dimetynden maleinianu 0,1 % żel 30 g	op.	3						
97	Karbamazepina 400 mg x 30 tbl retard	op.	12						
98	Fortrans proszek do sporządzania roztworu doustnego a 74g x 50 torebek	op.	10						
99	Dalteparyna sodowa 2500 j.antiXa/0,2 ml x 10 ampulkostrykawek	op.	10						
100	Dalteparyna sodowa 5000 j.antiXa/0,2 ml x 10 ampulkostrykawek	op.	60						
101	Glicyna 1,5% roztwór do irygacji , 15mg/ml - 3000 ml	op.	16						
102	Ceftazydym 1000mg fiolki	fiol	700						
103	Eplerenon 50 mg x 30 tbl	op.	5						
104	Eplerenon 25 mg x 30 tbl	op.	5						
105	lomeprol 300 mg jodu/ml fiolki 20 ml	op.	40						
106	Klarytromycyna granulat do sporz.zawiesiny 250 mg/5 ml - 100 ml	op.	20						
107	Klozapina 100 mg x 50 tbl	op.	4						
108	Klozapina 25 mg x 50 tbl	op.	4						
109	LacidoEnter probiotyk bez laktozy x 20 kapsulek	op.	30						
110	Bakterie kwasu mlekowego 2x10 do 9 pot.CFU/Lactobacillus rhamnosus,Lactobacillus helveticus/ x 60 kapsulek	op.	500						

111	Chlorowodorek lidokainy 2% 20mg/ml x 10 amp 2 ml	op.	300						
112	Chlorowodorek lidokainy 2% 400mg/ 20 ml x 5 fiole 20 ml	op.	700						
113	Lewodopa 100 mg +benzerazyd 25 mg x 100 tbl rozpuszczalnych	op.	15						
114	Lewodopa 200 mg +benzerazyd 50 mg x 100 tbl	op.	15						
115	Meloksycam 15 mg x 20 tbl	op.	15						
116	Kwas traneksamowy 500 mg x 20 tbl	op.	10						
117	Kwas traneksamowy 500 mg x 5 amp 5 ml	op.	350						
118	Etynyloestradiol 30ug z lewonorgestrem 150 ug x 63 tbl powl.	op.	2						
119	Budezonid proszek do inhalacji w kaps.200ug/dawkę x 60 kaps.+ inhalator	op.	10						
120	Tolperyzon 50 mg x 30 tbl powl.	op.	30						
121	Nebiwolol 5 mg x 28 tbl	op.	10						
122	Linkomycyna 300 mg/ml - 2 ml	amp	200						
123	Nifuroksazyd 220 mg/5 ml zawiesina doustna 90 ml	op.	10						
124	Nitrendypina 10 mg x 30 tbl	op.	60						
125	Nitrendypina 20 mg x 30 tbl	op.	60						
126	Norfloksacylna 400 mg x 20 tbl	op.	4						
127	Nutrison standard 420 kJ/100ml butelka 500 ml	op.	150						
128	Amoksyacylna proszek do sporz.roztworu 250 mg/5ml - 60 ml	op.	4						
129	Ototaigin krople do uszu 20% 10 g	op.	3						
130	Formoterol 12 mcg ,proszek do inhalacji x 60 szt	op.	30						
131	Deksametazon 1 mg x 20 tbl	op.	50						
132	Paracetamol 500 mg x 10 czopków	op.	100						
133	Paracetamol zawiesina doustna 120mg/5ml 150 ml	op.	60						
134	Propofol 1% MCT/LCT 10 mg/ml x 5 amp. 20 ml -od 1 miesiąca życia	op.	700						
135	Kandesartan 8 mg x 28 tbl	op.	5						
136	Kandesartan 16 mg x 28 tbl	op.	5						
137	Propafenon 70mg/20 ml x 5 amp.20ml	op.	10						
138	Butylskopolamina 10mg x 30 draż.	op.	2						
139	Riwastygmina 1,5 mg x 28 kaps.	op.	5						
140	Liofilizat witamin rozpuszczalnych w wodzie do przygotowania roztworu do infuzji x 10 fiolek	op.	80						
141	Sulfasalazyna 500 mg x 50 tbl powl.	op.	5						
142	Sulpiryd 50 mg x 24 kaps.	op.	10						
143	Finasteryd 5 mg x 30 tbl	op.	10						
144	Estradiol 0,05 mg/24 h system transdermalny x 6 plastrów	op.	5						
145	Tyzanidyna 4 mg x 30 tbl	op.	2						
146	Witamina B1 25mg / 1ml x 10 amp. 1ml	op.	50						
147	Aksetyl cefuroksymu zawiesina doustna 125mg/5ml - 50 ml	op.	5						
148	Fitomenadion 10 mg x 30 tbl	op.	40						
149	Ciprofloksacylna 400mg/200ml butelka lub worek	op.	1000						
150	Żelazo w postaci kompleksu wodorotlenku żelaza z dekstranem 2ml/100mg Fe +++/ x 50 amp	op.	10						

151	Jednorazowe nakłuwacze do pobierania krwi z palca do oznaczania poziomu glukozy w krwi x 100 szt	op.	20						
152	Oilatum emulsja do kąpieli leczniczej 500 ml	op.	20						
153	Hedrin rapid spray 60 ml	op.	10						
154	Żel do miejscowego znieczulania błon śluzowych z dodatkiem preparatu antyseptycznego / Instillagel / 5 ml x 25 ampułkostrzykawek	op.	6						
155	Żel do miejscowego znieczulania błon śluzowych z dodatkiem preparatu antyseptycznego / Instillagel / 10 ml x 25 ampułkostrzykawek	op.	6						
156	Rywaroksaban 20 mg x 100 tabl.powl.	op.	10						
157	Fondaparyna 2,5 mg/ 0,5 ml x 10 ampułkostrzykawek	op.	12						
OGÓLNA WARTOŚĆ PAKIETU:									

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet 2. CPV 33100000-1 Systemy do korekcji przepony moczowo-płciowej

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. Netto (PLN)	Wartość netto (PLN)	Wys. podatku VAT (%)	Wart. podatku VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN)	Producent
1	Jednorazowy zestaw do korekcji cystocele, składający się z siatki z polipropylenu monofilamentowego o kształcie anatomicznym o wymiarach 50 x 65 mm, z podwójnymi ramionami z każdego boku do przeprowadzenia przez otwory zasłonowe / double TOT / o wielkości oczek 0,7 x 0,7 mm, grubości 0,3 mm i gramaturze 28,4 g/m2 oraz z jednego jednorazowego narzędzia do zakładania siatki metodą przezzasłonową techniką "out-in "	szt	40						
2	Jednorazowy zestaw do operacyjnego leczenia tylnej plastyki pochwy, składający się z siatki z polipropylenu monofilamentowego o kształcie anatomicznym o wymiarach 40 x140 mm, o wielkości oczek 0,7 x 0,7 mm, grubości 0,3 mm i gramaturze 28,4 g/m2 oraz z jednego jednorazowego narzędzia do zakładania siatki przez pośladki	szt	10						
OGÓLNA WARTOŚĆ PAKIETU:									

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet 3. CPV 33141420-0 Rękawice

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. Netto (PLN)	Wartość netto (PLN)	Wys. podatku VAT (%)	Wart. podatku VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN)	Producent
1	Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 6.0, sterylizowane radiacyjnie powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana (skrobia kukurydziana), długość rękawicy mediana minimum 285 mm, grubość mediana minimum na palcu 0.21 mm, poziom protein lateksu poniżej 60 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.	par	1100						

2	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 6.5, sterylizowane radiacyjnie powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana (skrobia kukurydziana), długość rękawicy mediana minimum 285 mm, grubość mediana minimum na palcu 0.21 mm, poziom protein lateksu poniżej 60 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	1300								
3	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarach 7.0, sterylizowane radiacyjnie powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana (skrobia kukurydziana), długość rękawicy mediana minimum 285 mm, grubość mediana minimum na palcu 0.21 mm, poziom protein lateksu poniżej 60 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	8000								

4	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarach 7.5, sterylizowane radiacyjnie powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana (skrobia kukurydziana), długość rękawicy mediana minimum 285 mm, grubość mediana minimum na palcu 0.21 mm, poziom protein lateksu poniżej 60 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	6000						
5	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 8.0, sterylizowane radiacyjnie powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana (skrobia kukurydziana), długość rękawicy mediana minimum 285 mm, grubość mediana minimum na palcu 0.21 mm, poziom protein lateksu poniżej 60 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	4000						

6	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 6.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.21-0.23 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy) rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	100								
7	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 6.5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.21-0.23 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy) rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	100								

8	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 7.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.21-0.23 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy) rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	3000						
9	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 7.5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.21-0.23 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy) rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	2500						

10	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 8.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.21-0.23 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy) rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy) , oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	2000						
11	<p>Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, niejłowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 242 mm, grubość na palcu 0,12-0,14 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g, posiadające AQL 1.5 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy) oraz posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	2000						

12	<p>Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, w rozmiarze M, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 242 mm, grubość na palcu 0,12-0,14 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g, posiadające AQL 1.5 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy) oraz posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	3000								
13	<p>Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, w rozmiarze L, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 242 mm, grubość na palcu 0,12-0,14 mm, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g, posiadające AQL 1.5 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy) oraz posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	1000								

14	<p>Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, w rozmiarze 7.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.19-0.21 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	1000								
15	<p>Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, w rozmiarze 7.5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.19-0.21 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	600								

16	<p>Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, w rozmiarze 8.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.19-0.21 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnętrznie jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.</p>	par	600								
----	--	-----	-----	--	--	--	--	--	--	--	--

17	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor fioletowy, mankiet rolowany, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia zewnętrzna pokryta polimerem, powierzchnia wewnętrzna chlorowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 244 mm, grubość na palcu 0.11+/- 0,01 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie wszystkich substancji z załącznika A normy EN 374-1 zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone wynikiem badania z niezależnego laboratorium) oraz przebadane na przenikanie co najmniej 11 dodatkowych substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika oraz guanidyn (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), rękawice wolne od ftalanów (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	1200						
----	---	-----	------	--	--	--	--	--	--

18	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor fioletowy, mankiet rolowany, w rozmiarach M, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia zewnętrzna pokryta polimerem, powierzchnia wewnętrzna chlorowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 244 mm, grubość na palcu 0.11+/- 0,01 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie wszystkich substancji z załącznika A normy EN 374-1 zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone wynikiem badania z niezależnego laboratorium) oraz przebadane na przenikanie co najmniej 11 dodatkowych substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika oraz guanidyn (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), rękawice wolne od ftalanów (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	2500						
----	--	-----	------	--	--	--	--	--	--

19	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor fioletowy, mankiet rolowany, w rozmiarach L, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia zewnętrzna pokryta polimerem, powierzchnia wewnętrzna chlorowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 244 mm, grubość na palcu 0.11+/- 0,01 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie wszystkich substancji z załącznika A normy EN 374-1 zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone wynikiem badania z niezależnego laboratorium) oraz przebadane na przenikanie co najmniej 11 dodatkowych substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika oraz guanidyn (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), rękawice wolne od ftalanów (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	1000								
----	--	-----	------	--	--	--	--	--	--	--	--

20	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe o przedłużonym mankiecie, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 300 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), grubość minimum na palcu 0.13 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.5 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowane fabrycznie poziomem AQL, oznakowane fabrycznie informacją 'wolne od akceleratorów chemicznych', oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	100								
21	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe o przedłużonym mankiecie, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, w rozmiarze M, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 300 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), grubość minimum na palcu 0.13 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.5 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowane fabrycznie poziomem AQL, oznakowane fabrycznie informacją 'wolne od akceleratorów chemicznych', oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.</p>	op.	300								

22	Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe o przedłużonym mankiecie, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, w rozmiarze L, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 300 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), grubość minimum na palcu 0.13 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.5 (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane fabrycznie informacją 'wolne od akceleratorów chemicznych', oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.	op.	400					
23	Rękawice winylowe bezpudrowe a 100 szt-S	op.	400					
24	Rękawice winylowe bezpudrowe a 100 szt-M	op.	2000					
25	Rękawice winylowe bezpudrowe a 100 szt-L	op.	500					
OGÓLNA WARTOŚĆ PAKIETU:								

_____ dnia __.__.____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet 4. CPV 33100000-1 Systemy do korekcji przepony moczowo-płciowej

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. Netto (PLN)	Wartość netto (PLN)	Wys. podatku VAT (%)	Wart. podatku VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN)	Producent
1	Minimalnie inwazyjny system siatkowy do rekonstrukcji defektów przedniej i środkowej ściany pochwy, sterylne, całkowicie jednorazowy, implantowany wyłącznie drogą przez pochwową składający się z dwóch narzędzi - łukowatej igły o grubości 2-3mm z plastikową osłoną oraz łukowato wygiętej igły o grub. 2-2,3 mm. Uchwyty obu wykonane z tworzywa umożliwiającego pewny uchwyt nawet w mokrej rękawicy. - implantu siatkowego z polipropylenu monofilamentowego składającego się z ultra cienkiej i ultra lekkiej siatki o grub. 0,3mm i gęstości 23-23,9 g/cm2 wymiarach 5 x 10 cm z dwiema polipropylenowymi kotwiczkami, dwóch ramion podtrzymujących z polipropylenowymi kotwiczkami i dwóch polipropylenowych zabezpieczeń.	szt	10						
2	Minimalnie inwazyjny system siatkowy do rekonstrukcji defektów środkowej i tylnej ściany pochwy, sterylne, całkowicie jednorazowy, implantowany wyłącznie drogą przez pochwową składający się z jednego narzędzia - łukowato wygiętej igły o grub. 2-3 mm. z plastikową osłoną. Uchwyty obu wykonane z tworzywa umożliwiającego pewny uchwyt nawet w mokrej rękawicy. - implantu siatkowego z polipropylenu monofilamentowego składającego się z ultra cienkiej i ultra lekkiej siatki o grub. 0,3mm i gęstości 23-23,9 g/cm2 wymiarach 5 x 14cm szerokość siatki na poziomie mocowania 9cm, dwóch ramion podtrzymujących z polipropylenowymi kotwiczkami i dwóch polipropylenowych zabezpieczeń.	szt	5						
OGÓLNA WARTOŚĆ PAKIETU:									

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet 5. CPV 33600000-6 Leki

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. Netto (PLN)	Wartość netto (PLN)	Wys. podatku VAT (%)	Wart. podatku VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN)	Producent
1	Fentanyl- system transdermalny uwalniający 25mcg/h x 5 plastrów	op.	15						
2	Fentanyl- system transdermalny uwalniający 50 mcg/h x 5 plastrów	op.	15						
3	Morfiny siarczan 10 mg/1ml x 10 amp.	op.	400						
4	Morfiny siarczan 20 mg/1ml x 10 amp.	op.	400						
OGÓLNA WARTOŚĆ PAKIETU:									

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet 6. CPV 33141621-9 System do korekcji zaburzeń statyki narządu rodneggo i leczenia nietrzymania moczu zakładany przez otwory zasłonowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. Netto (PLN)	Wartość netto (PLN)	Wys. podatku VAT (%)	Wart. podatku VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN)	Kod	Nazwa	Producent
1	Taśma wykonana z polipropylenu, monofilamentowa, zestaw jednorazowego użytku, taśma w plastikowej osłonce zwiększającej jej jałowość, prowadnice ze stali nierdzewnej przystosowane do zakładania "inside-out", kaniule z tworzywa sztucznego konstrukcji zapobiegającej zaginaniu	szt	12								
OGÓLNA WARTOŚĆ PAKIETU:											

_____ dnia __.__.____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Dodatkowe wymagania odnoszące się indywidualnie do każdego z pakietów (od 1 do 6):

1. Zamówienie należy realizować sukcesywnie tj. w ciągu 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej, w okresie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy, do Apteki Szpitalnej Zamawiającego w Tczewie przy ulicy 30 Stycznia 57/58.
2. Zamawiający wymaga rozładunku i wniesienia towaru do Apteki Szpitalnej Zamawiającego.
3. Zamawiający wymaga podania w ofercie nazwy producenta oferowanego przedmiotu zamówienia (Pakiety od 1 do 5) i dodatkowo dla pakietu nr 6 nazwy handlowej oraz numeru katalogowego.
4. W pakietach lekowych, wszędzie tam gdzie Zamawiający użył nazwy handlowej leku Wykonawca może zaproponować lek równoważny co do składu i zastosowania oraz rejestracji w RP.
5. Zamawiający zezwala na zamianę tabletek na kapsułki i odwrotnie.
6. Zamawiający zezwala na przeliczanie ilości tabletek i ampułek w opakowaniach - ilości tbl, draż, fiol., amp. itp. musi pozostać zgodne z wymaganiami SIWZ.
7. W pakietach lekowych w razie braku asortymentu z winy producenta, jeśli lek nie posiada równoważnego zamiennika Zamawiający zezwala na wycenę pozycji w cenie ostatnio dostępnej oraz wymaga zaznaczenia tego faktu pod daną tabelą.
8. Zamawiający wymaga dostarczenia przedmiotu zamówienia z min. rocznym terminem ważności lub poinformowania podczas składania zamówienia o krótszym terminie – wymagana jest zgoda Zamawiającego.
9. Wszelkie przeliczenia zaokrągla się matematycznie – do 0,4 włącznie „w dół”, od 0,5 włącznie „w górę”.
10. Wszystkie miejsca w tabelach, muszą zostać wypełnione przez Wykonawcę, zgodnie z ich nazwami, określonymi w nagłówkach za wyjątkiem przypadków opisanych niniejszą SIWZ.

ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SIWZ

UMOWA Nr .../02/PN/2015

<projekt>

Zawarta w dniu roku w Tczewie pomiędzy :

Szpital Tczewski Spółka Akcyjna wpisana do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Gdańsku, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, Nr KRS 0000386185, NIP 593-25-26-795, REGON 220620689,

z siedzibą: UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW, zwanym w dalszej treści umowy „ZAMAWIAJĄCYM”, reprezentowanym przez:

- 1) _____ – Prezesa Zarządu
- 2) _____ - Wiceprezesa Zarządu

a

.....
.....
Zwanym/zwaną w dalszej części Umowy „Wykonawcą”, reprezentowanym przez :

- 1)

na podstawie wyboru oferty w trybie przetargu nieograniczonego nr 02/PN/2015 art. 39-46 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., z późn. zm. i aktami wykonawczymi do ustawy, zwanej dalej „PZP”, (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.), złożonej zgodnie z ogłoszeniem z dnia-.....-.....r.

§ 1.

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu **xxxxxx** określone w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, w okresie **od dnia r. do dnia r.**

xxxxxx objęte zakresem przedmiotowym niniejszej umowy zwane będą w dalszej części niniejszej umowy „Produktami”.

2. Wykonawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostawy Produktów w zakresie i ilościach zgodnych z zestawieniem wyspecyfikowanym w złożonej przez Wykonawcę ofercie, do postępowania 02/PN/2015, w zakresie pakietu nr: Załączony do złożonej przez Wykonawcę oferty formularz ofertowo - cenowy oraz załącznik nr 4 do SIWZ będący podstawą skalkulowania ceny oferty, stanowią załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Również Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia do postępowania 02/PN/2015 jak i oferta Wykonawcy ze wszystkimi załącznikami złożona w tym postępowaniu stanowią integralną część niniejszej umowy.

3. Wykonawca oświadcza, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania Produktami, które są wolne od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia oraz zgody i zezwolenia odpowiednich organów, urzędów itp. do realizacji przedmiotu niniejszej umowy oraz że wykonanie niniejszej umowy przez Wykonawcę nie będzie naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich. Wykonawca zobowiązuje się do przedłożenia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających posiadanie przez Wykonawcę niezbędnych uprawnień oraz zgody i zezwoleń odpowiednich organów, urzędów itp., o których mowa w zdaniu poprzedzającym, na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia żądania.

4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionych Produktów:

- a) sukcesywnie w ciągu 12 miesięcy, w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej,
- b) w dni robocze w godz. od 8:00 do 14:00.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości zamawianych Produktów oraz częstotliwości dostaw, z zastrzeżeniem nie przekraczania łącznej ilości poszczególnych rodzajów Produktów objętych postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyszczególnionych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia do postępowania 02/PN/2015. Wartość umowy określona w § 2. jest wielkością szacunkową. Zamówienia mogą zostać zredukowane do faktycznych potrzeb lub zwiększone do wartości zamówień uzupełniających przewidzianych w postępowaniu 02/PN/2015.

6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania, rozładunku oraz wniesienia Produktów na własny koszt i ryzyko do Apteki Szpitalnej Zamawiającego w Tczewie, przy ulicy 30 Stycznia 57/58.

7. Wykonawca zobowiązuje się do zabezpieczenia terminowych dostaw zamówionych Produktów, nie obciążając przy tym Zamawiającego żadnymi dodatkowymi kosztami. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty będą posiadały oznaczenia wymagane obowiązującymi przepisami prawa.

8. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu (3 dni robocze od dnia złożenia zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej), Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. We wskazanym wyżej przypadku Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu kwotę wynikającą z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany przez Zamawiającego u innego dostawcy.

Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty ww. kwoty w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.

9. Wykonawca oświadcza, że parametry jakościowe dostarczanych Produktów w okresie objętym umową nie będą gorsze niż określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz ofercie złożonej przez Wykonawcę do postępowania 02/PN/2015.

10. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał Produkty o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – wynoszącym nie krócej niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych Produktów. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy Produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, jednakże tylko w przypadku uprzedniego uzyskania przez Wykonawcę zgody Zamawiającego.

11. Wykonawca oświadcza, że udziela Zamawiającemu gwarancji jakości na dostarczone Produkty w okresie równym terminowi ważności Produktów, o którym mowa w ust. 10 niniejszego paragrafu.

12. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do dostarczonych Produktów. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrywania zgłoszonych przez Zamawiającego reklamacji bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w wartości 5 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faksem lub pocztą elektroniczną.

13. W razie stwierdzenia, że dostarczone Produkty mają wady, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwych Produktów na Produkty wolne od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie 2 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faksem lub pocztą elektroniczną lub od dnia wydania ekspertyzy, o której mowa w ust. 15 niniejszego paragrafu, w razie potwierdzenia przez przedmiotową ekspertyzę zasadności reklamacji złożonej przez Zamawiającego.

14. Nieuzasadnione odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, o której mowa w ust. 12 niniejszego paragrafu może stanowić podstawę do odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z winy Wykonawcy i skutkować po stronie Wykonawcy obowiązkiem zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości określonej w § 3 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.

15. W przypadku odrzucenia reklamacji, o której mowa w ust. 12 i 13 niniejszego paragrafu Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości Produktów dostarczonych przez Wykonawcę oraz ich zgodności z wymogami przewidzianymi przepisami prawa oraz

określonymi przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, wszelkie koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosić będzie Wykonawca, który zobowiązany będzie do ich zwrotu w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego.

16. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia dostarczonych Produktów w przypadku dostarczenia Produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem.

17. Zamawiający może także odmówić przyjęcia dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w przypadku ich dostarczenia przez Wykonawcę z opóźnieniem, w szczególności, w przypadku wcześniejszego dokonania Zakupu Interwencyjnego.

18. Po dostarczeniu zamówionych Produktów, następuje ich przyjęcie przez Zamawiającego. Przyjęcie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, może być poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym i jakościowym dostarczonych Produktów. Strony zgodnie postanawiają, iż pozytywny wynik badania, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie jest równoznaczny z uznaniem, iż zamówione Produkty zostały dostarczone w ilościach zgodnych z zamówieniem, o którym mowa w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu.

19. Po przyjęciu dostarczonych Produktów, Zamawiający wyrywkowo dokona badania ilościowo – asortymentowego, jak również sprawdzenia, czy dostarczona partia Produktów jest wolna od widocznych wad fizycznych lub jakościowych. Przedstawiciel Wykonawcy upoważniony jest do obecności podczas tych czynności. Czynność ta nie pozbawia Zamawiającego prawa do złożenia ewentualnej reklamacji w terminie późniejszym, co do ilości, rodzaju asortymentu oraz wad fizycznych lub jakościowych.

20. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty winny mieć na opakowaniu odpowiednie oznaczenia, a w szczególności: rodzaj, nazwę Produktu, ilość, nazwę i adres producenta, datę ważności oraz inne oznakowania wymaganego przez obowiązujące przepisy.

21. Wykonawca wraz z dostarczonymi Produktami zobowiązuje się dostarczyć ulotki w języku polskim, zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika.

22. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy ustawy – Kodeks cywilny.

§ 2.

1. Całkowita wartość Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy, zgodnie ze złożoną ofertą przez Wykonawcę, do postępowania 02/PN/2015 wynosi:

netto: (słownie: ...)

brutto: (słownie: ...)

podatek VAT %

2. Wykonawca gwarantuje stałość cen Produktów przez okres 12 miesięcy, z zastrzeżeniem postanowień ust. 3 pkt a)

3. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy strony dopuszczają możliwość zmiany wartości (ceny) Produktów wobec wartości ustalonej w ust. 1 niniejszego paragrafu wyłącznie w przypadku:

a) sytuacjach o których mowa w Par. 8 ust. 2 pkt. a) i b) niniejszej umowy.

4. Zmiany wartości (cen) Produktów wynikające z wystąpienia zdarzeń, o których mowa w ust. 3 pkt a) niniejszego paragrafu następują z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt a) niniejszego paragrafu w formie pisemnej, przynajmniej z siedmiodniowym wyprzedzeniem. W przypadku, gdy termin wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości jest krótszy niż 7 dni od daty jego opublikowania Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt. a) niniejszego paragrafu w formie pisemnej niezwłocznie, w każdym jednak razie nie później niż w terminie 3 dni od dnia wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości

§ 3.

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) pierwszego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione zerwanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

b) drugiego opóźnienia w dostawie oraz każdego kolejnego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 2% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na

podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione zerwanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

c) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 15 % łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

d) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę w przypadku opisanym w ust. 4 niniejszego paragrafu, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości wskazanej w pkt. c) niniejszego ustępu.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych w przypadku, gdy kary nie pokryją wartości poniesionych szkód.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych i kwot o których mowa w Par. 1 ust. 8, z należnościami Wykonawcy przysługującymi mu na podstawie postanowień niniejszej umowy.

4. Strony mają prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadkach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., z późn. zm. i aktami wykonawczymi do ustawy, zwanej dalej „PZP”, (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm)

5. Kary umowne wynikające z postanowień niniejszej umowy płatne będą przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie 7 dni od daty wezwania Wykonawcy do ich zapłaty.

6. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 pkt a) i b) niniejszego paragrafu będą naliczane do dnia dokonania przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego, przy czym zobowiązanie do zapłaty kary umownej wskazanej powyżej, nie będzie zwalniać Wykonawcy ze zobowiązania do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty wynikającej z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów u innego dostawcy, a ceną oferowaną przez Wykonawcę, o której mowa w § 1 ust. 8 niniejszej umowy.

§ 4.

1. Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury, po spełnieniu warunków, o których mowa w § 1 niniejszej umowy, w terminie 30 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury (prawidłowo wystawionej) przez Zamawiającego. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

2. Wykonawca nie może bez uprzedniego uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego przenieść wierzytelności przysługujących mu wobec Zamawiającego, a wynikających z niniejszej umowy na rzecz jakiegokolwiek podmiotu trzeciego.

§ 5.

1. Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy są:
ze strony Wykonawcy –,
tel., e-mail.....
oraz ze strony Zamawiającego – –
tel., e-mail:

2. W razie zmiany danych osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy każda ze stron zobowiązuje się powiadomić o tych zmianach drugą stronę na piśmie. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.

§ 6.

1. Wszelkie oświadczenia i informacje składane przez Strony wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

2. Strony wskazują następujące adresy do doręczeń w związku z Umową:

- 1) dla Wykonawcy –
- 2) dla Zamawiającego – 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew

3. Strony wskazują następujące osoby do dokonywania uzgodnień w związku z wykonaniem Umowy

- 1) dla Wykonawcy –
- 2) dla Zamawiającego –

4. Każda ze Stron jest obowiązana niezwłocznie powiadomić pisemnie drugą Stronę o każdej zmianie adresu pod rygorem uznania pisma skierowanego na dotychczasowy adres za skutecznie doręczone. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.

5. Dokonanie zmian w zakresie określonym w niniejszym § Umowy nie stanowi zmiany Umowy, jednakże każdorazowo wymaga pisemnego poinformowania drugiej strony.

§ 7.

1. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody poniesione przez Zamawiającego oraz jakiegokolwiek osoby trzecie, powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, w tym także spowodowane zaistnieniem zdarzeń losowych oraz nieszczęśliwych wypadków.

2. Przez wykonywanie niniejszej umowy w rozumieniu ust. 1 niniejszego paragrafu, strony rozumieją okres obejmujący czas od chwili złożenia zamówienia przez Zamawiającego do chwili odebrania przez Zamawiającego dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w tym w szczególności logistyczny proces dostarczenia Produktów w miejsce wskazane przez Zamawiającego.

§ 8.

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają w pierwszej kolejności zapisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm), a następnie przepisy Kodeksu Cywilnego

2. Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą mieć miejsce tylko w przypadkach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm), lub w przypadku wystąpienia następujących zdarzeń:

- a) ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto).
- b) wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia.
- c) wystąpienia konieczności zredukowania zamówień do faktycznych potrzeb lub przedłużenia terminu realizacji dostawy w związku z koniecznością udzielenia zamówień uzupełniających (do 20% wartości zamówienia podstawowego) lub skorzystania z zamówień uzupełniających bez konieczności przedłużania terminu realizacji dostawy.
- d) w sytuacji, o której mowa w §1 ust. 14 niniejszej umowy.

Jako sposób zmian i uzupełnień dozwolonych w treści niniejszej umowy ustala się formę pisemnego oświadczenia, które każdorazowo powinno zawierać uzasadnienie, pod rygorem nieważności takiego oświadczenia.

3. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy rozstrzygane będą przez Sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.

4. Umowa niniejsza została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach – po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.

5. Załącznikami do niniejszej umowy są:

- a) Załącznik nr 1 - Formularz ofertowo - cenowy oraz załącznik nr 4 do SIWZ, złożone przez Wykonawcę w jego ofercie, do postępowania 02/PN/2015,
- b) Oferta Wykonawcy wraz z załącznikami, złożona w postępowaniu 02/PN/2015,
- c) SIWZ do postępowania 02/PN/2015.

Wykonawca:

Zamawiający:

Akceptuję projekt umowy:

_____ dnia __.__.____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

02/PN/2015

DOSTAWA NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE

WYKAZ DOSTAW

w okresie ostatnich trzech lat - minimum 1 dostawa

Nazwa Wykonawcy _____

Adres Wykonawcy _____

Numer telefonu/fax _____

L.p.	Całkowita wartość brutto dostawy	Przedmiot dostawy	Daty wykonania / wykonywania dostawy (od dnia do dnia)	Dla kogo wykonano dostawę – podmiot na rzecz którego wykonano dostawę

DO WYKAZU NALEŻY DOŁĄCZYĆ DOWÓD, ŻE DOSTAWY ZOSTAŁY WYKONANE LUB SĄ WYKONYWANE NALEŻYCIEM (np. referencje).

Uwaga, w przypadku świadczenia dostaw na rzecz Zamawiającego, w określonym w SIWZ zakresie i okresie, Wykonawca nie jest zobowiązany dołączać do niniejszego wykazu dowodu należytego wykonania dostawy

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

ZAŁĄCZNIK NR 7 DO SIWZ (WZÓR)

<i>(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)</i>	OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ
---------------------------------------	---

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 02/PN/2015, na:

DOSTAWĘ NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO: LEKÓW, RĘKAWIC, SYSTEMÓW DO KOREKCJI PRZEPONY MOCZOWO – PŁCIOWEJ ORAZ SYSTEMÓW DO KOREKCJI ZABURZEŃ STATYKI NARZĄDU RODNEGO I LECZENIA NIETRZYMANIA MOCZU, ZAKŁADANYCH PRZEZ OTWORY ZASŁONOWE

Zgodnie z przepisem art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm), oświadczamy, że

_____ należymy / nie należymy*
(oznaczenie Wykonawcy)

do grupy kapitałowej.

W związku z przynależnością do grupy kapitałowej podajemy jej uczestników:

(Wykonawca nie należący do grupy kapitałowej poniższe rubryki przekreśla lub pozostawia niewypełnione).

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)