

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)  
Postępowanie nr 20/PN/2015**

z dnia: 26-11-2015r.	
I. Nazwa (firma) oraz adres Zamawiającego	<b>SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA</b> UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 www.szpitaletczewskiesa.pl
II. Tryb udzielenia zamówienia	<b>PRZETARG NIEOGRANICZONY</b> <b>o wartości szacunkowej zamówienia poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa Zamówień Publicznych</b> 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	<b>DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO</b>  <b>Kod główny: CPV 33.00.00.00-0</b> (Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała)  Zamawiający do przedmiotowego zamówienia przewidział 6 pakietów przedstawionych poniżej:  Pakiet nr 1. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6. Pakiet nr 2. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6 Pakiet nr 3. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6 Pakiet nr 4. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6 Pakiet nr 5. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6 Pakiet nr 6. Rękawice chirurgiczne i diagnostyczne. CPV 33141420-0  Przedmiot zamówienia i jego zakres został szczegółowo opisany w załączniku nr 4 do SIWZ, w tabelach dotyczących pakietów od 1 do 6
IV. Termin wykonania zamówienia	12 miesięcy od dnia zawarcia umowy
V. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tych warunków	<b>W postępowaniu mogą wziąć udział wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust 1 ustawy Pzp., tj.</b>  <b>1. Posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeśli przepisy prawa nakładają taki obowiązek ich posiadania.</b> 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>  <b>2. Posiadają wiedzę i doświadczenie, niezbędne do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia.</b> 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>  <b>3. Dysponują potencjałem technicznym niezbędnym do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia.</b> 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>  <b>4. Dysponują osobami zdolnymi do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia.</b> 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><b>5. Znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej pozwalającej na realizację przedmiotu niniejszego zamówienia.</b>  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 <b>na kwotę nie niższą niż 50.000,00 PLN</b>  Ocena spełnienia tego warunku odbędzie się wg kryteriów „spełnia/nie spełnia”</p>
<p>VI. Wykaz oświadczeń lub dokumentów jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu</p>	<p><b>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</b></p> <p><b>a) w celu potwierdzenia spełnienia warunku udziału w postępowaniu w zakresie wiedzy i doświadczenia, niezbędnych do wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia</b> - 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><b>b) w celu potwierdzenia spełnienia warunku udziału w postępowaniu w zakresie sytuacji ekonomicznej i finansowej pozwalającej na realizację przedmiotu niniejszego zamówienia</b> - 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.  <b>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.</b></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><b>2) W zakresie potwierdzenia nie podlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, należy przedłożyć wraz z ofertą:</b></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 - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert,</p> <p>d) aktualne zaświadczenie właściwego Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego 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.</p> <p><b>3. Inne dokumenty</b></p> <p>a) Formularz ofertowo - cenowy (wzór - zał. 1 do SIWZ),</p>

	<p>b) uzupełniony i podpisany (w zakresie Pakietu/Pakietów, na które Wykonawca składa ofertę) Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia (zał. 4 do SIWZ),</p> <p>c) podpisany/zaparafowany Projekt Umowy (zał. nr 5 do SIWZ),</p> <p>d) Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej – <b>dotyczy Wykonawców składających swoją ofertę w zakresie przedmiotu zamówienia dotyczącego pakietów lekowych nr: 1,2,3,4,5</b></p> <p>e) dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych: certyfikat CE lub/i deklaracja zgodności - <b>w zakresie przedmiotu zamówienia dotyczącego pakietu nr: 6</b></p> <p>f) umowa konsorcjum dostarczona po wyborze najkorzystniejszej oferty (o ile dotyczy),</p> <p><b>4. Dokumenty podmiotów zagranicznych - Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej przedkłada:</b></p> <p>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:</p> <p>4.1.1) Nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert</p> <p>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</p> <p><b>5. W stosunku do spółki cywilnej:</b> 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.</p> <p><b>6. Pełnomocnictwo:</b> 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. Pełnomocnictwo może mieć następujące formy: oryginał lub kopia poświadczona notarialnie</p> <p><b>7. Oferta uczestników konsorcjum musi:</b> 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> <p><b>8. Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej</b> 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:</p> <p>a) pisemnie, na adres Zamawiającego: SZPITALA TCZEWSKIE S.A., ul. 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew.</p> <p>b) faksem na numer: 58-531-38-30.</p> <p>c) drogą elektroniczną na adres: <a href="mailto:dombrowski.robort@szpitaletczewskiesa.pl">dombrowski.robort@szpitaletczewskiesa.pl</a> (<b>preferowane</b>)</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 (<b>preferowana droga elektroniczna</b>), 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 przesyłać faksem lub drogą mailową (preferowane – wersja edytowalna), niezwłocznie oryginał wysyłając pocztą.</p>

	<p><b>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).</b></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 <a href="http://www.szpitaleczewskiesa.pl">www.szpitaleczewskiesa.pl</a> 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. Jeśli Zamawiający przekazuje 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. <b>UWAGA: Udostępnienie protokołu z otwarcia ofert na druku ZP-12 odbędzie się jedynie poprzez publikację na stronie internetowej Zamawiającego, niezwłocznie po otwarciu ofert</b></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, <a href="mailto:dombrowski.robert@szpitaleczewskiesa.pl">dombrowski.robert@szpitaleczewskiesa.pl</a></p>
VIII. Wymagania dotyczące wadium	ZAMAWIAJĄCY NIE WYMAGA WNIESIENIA WADIUM
XIX. Termin związania z ofertą	Termin związania ofertą wynosi 30 dni licząc od upływu terminu składania ofert
X. Opis sposobu przygotowania ofert	<p>1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na jeden lub wiele pakietów</p> <p>2. Ofertę należy sporządzić zgodnie z niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia i przepisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.</p> <p>3. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej.</p> <p>4. Kopie dokumentów muszą zostać przez Wykonawcę poświadczone za zgodność z oryginałem.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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</p> <p>8. Informacje zawarte w ofercie, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, muszą być oznaczone klauzulą: „<b>Dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji</b>” i wydzielone w formie załącznika. Należy również określić strony oferty, na której znajdują się zastrzeżone informacje. Wykonawca nie może zastrzec informacji i 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. <b>UWAGA:</b> 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 osoby 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;"><b>SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA</b> UL. 30 STYCZNA 57/58, 83-110 TCZEW oraz opisane: <b>„Przetarg nieograniczony 20/PN/2015</b></p> <p style="text-align: center;"><b>DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Nie otwierać przed dniem 09-12-2015 r. do godziny 11:15”</b></p>

	<p><b>UWAGA: Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za przypadkowe otwarcie oferty niezabezpieczonej w powyższy sposób</b></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"> <li>Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego tj: SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58. 83-110 TCZEW <b>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 09-12-2015r. do godz. 11.00</b></li> <li>Otwarcie ofert nastąpi w dniu <b>09-12-2015r. o godz. 11.15</b> w siedzibie Zamawiającego j.w. <b>w pok. nr 17 - ZAMÓWIENIA PUBLICZNE, budynek G.</b></li> </ol>
<p>XII. Opis sposobu obliczania ceny</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>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"> <li>- ceny przedmiotuzamówienia;</li> <li>- ubezpieczenia i transportu do miejsca dostawy, a także rozładunku i wniesienia;</li> <li>- opłat pośrednich;</li> <li>- należności celnych (cło, podatek graniczny);</li> <li>- podatku VAT i akcyzy;</li> </ul> </li> <li>Cena oferty stanowi wartość umowy i będzie niezmienna w toku realizacji całej umowy, z zastrzeżeniem sytuacji, o których mowa w pkt. XVI.2 SIWZ</li> </ol>
<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;"><b>Cena oferty (brutto) - 100 %</b></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><math>P_{of}</math> - liczba punktów przyznanych ofercie,  <math>C_{min}</math> - najniższa z oferowanych cen,  <math>C_{of}</math> - cena rozpatrywanej oferty.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Zamawiający udzieli zamówienia wykonawcy, którego oferta: <ul style="list-style-type: none"> <li>- odpowiada wymaganiom określonym w ustawie Prawo Zamówień Publicznych,</li> <li>- odpowiada wszystkim wymaganiom zawartym w SIWZ,</li> <li>- uzyska najwyższą wartość oceny punktowej.</li> </ul> </li> <li>Oferty będą oceniane w odniesieniu do kryterium najniższej ceny, a oferta wypełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryterium, otrzyma maksymalną ilość punktów, czyli 100.</li> <li>Pozostałym Wykonawcom, spełniającym wymagania kryterialne przypisana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów.</li> <li>W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawcy pisemnych wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty oraz wezwać do uzupełnienia dokumentów i oświadczeń.</li> <li>Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.</li> <li>Oferta zostanie odrzucona w przypadkach określonych w art. 89 ustawy PZP.</li> </ol>
<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"> <li>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</li> <li>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.</li> <li>Zamawiający w formie pisemnej, telefonicznej, elektronicznej lub w formie faksu zawiadomi wybranego Wykonawcę o sposobie, miejscu i terminie (sposobie) zawarcia umowy na wykonanie zamówienia, zgodnie z art. 94 ust. 1 ustawy PZP, gdzie zawarcie umowy nastąpi w terminie związania ofertą nie wcześniej niż <b>5 dni</b> od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty. W przypadku, kiedy w postępowaniu została</li> </ol>

	<p>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</p> <p>4. 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	Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy
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>1. Obowiązki Zamawiającego i Wykonawcy, terminy, kary umowne oraz inne istotne postanowienia umowy, która zostanie zawarta pomiędzy Zamawiającym a wybranym Wykonawcą, są określone w <b>projekcie umowy</b> - zał. nr 5 do SIWZ.</p> <p>2. Zmiany i uzupełnienia umowy, w tym odstąpienie od niej, 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:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto).</li> <li>wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia.</li> <li>wystąpienia konieczności zredukowania zamówień do faktycznych potrzeb o nie więcej niż 20%</li> <li>w sytuacji, o której mowa w §1 ust. 14 umowy.</li> </ol> <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>
XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia	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 <b>o wartości szacunkowej poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa Zamówień Publicznych</b>
XVIII. Zaliczki	Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia
XIX. Przystąpienie do przetargu podmiotów występujących wspólnie	<p>1. W oparciu o art. 23 ust. 1 Ustawy Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia, tworząc KONSORCJUM.</p> <p>2. 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. <b>Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.</b></p> <p>3. Zamawiający wszelką korespondencję (oświadczenia, dokumenty itp.) będzie kierował do pełnomocnika/ lidera konsorcjum.</p> <p>4. Jeżeli oferta wykonawców, o których mowa powyżej zostanie wybrana Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych podmiotów.</p> <p>5. Wykonawcy, o których mowa powyżej ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeśli takowe było wymagane).</p> <p>6. Do Wykonawców występujących wspólnie stosuje się przepisy dotyczące Wykonawcy.</p>
XX. Oferty częściowe	Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych zwanych „Pakietami”. W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający przewidział 6 pakietów.
XXI. Umowa ramowa	NIE PRZEWDUJE SIĘ
XXII. Oferty wariantowe	NIE PRZEWDUJE SIĘ
XXIII. Zamówienia uzupełniające	NIE PRZEWDUJE SIĘ
XXIV. Informacja na temat możliwości powierzenia przez Wykonawcę wykonania części lub całości zamówienia podwykonawcom	Zamawiający nie dopuszcza udziału podwykonawców z uwagi na charakter przedmiotu zamówienia.
XXV. Załączniki do SIWZ	<ol style="list-style-type: none"> <li>Załącznik nr 1 – Formularz ofertowo - cenowy (wzór)</li> <li>Załącznik nr 2 – Oświadczenie z art. 22 ust. 1 (wzór)</li> <li>Załącznik nr 3 - Oświadczenie z art. 24 ust. 1 (wzór)</li> <li>Załącznik nr 4 – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia</li> <li>Załącznik nr 5 – Projekt umowy</li> <li>Załącznik nr 6 – Wykaz dostaw (wzór)</li> <li>Załącznik nr 7 – Oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej (wzór)</li> </ol>

**ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SIWZ (WZÓR)**

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

Dla

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

Nawiązując do ogłoszenia o postępowaniu o zamówienie publiczne nr 20/PN/2015 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na:

**DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ  
DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

**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 współników 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 cenę 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. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6.

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

\* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

\* Tabela Cenowa - Pakiet nr 2. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	Produkty farmaceutyczne, zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 2		
<b>Ogólna wartość pakietu :</b>			

\* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

\* Tabela Cenowa - Pakiet nr 3. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

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

\* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

\* Tabela Cenowa - Pakiet nr 4. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

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

\* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.



\* Tabela Cenowa - Pakiet nr 5. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

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

\* wypełnić tabelę jeśli dotyczy.

\* Tabela Cenowa - Pakiet nr 6. Rękawice chirurgiczne i diagnostyczne. CPV 33141420-0

Lp.	Nazwa asortymentu	Wartość netto	Wartość brutto
1	Rękawice chirurgiczne i diagnostyczne, zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia i jego szczegółową wyceną w załączniku nr 4 do niniejszej SIWZ, dla Pakietu nr 6		
<b>Ogólna wartość pakietu :</b>			

\* 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:/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>	<b>OŚWIADCZENIE O SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU (zgodnie z art. 22 ust. 1)</b>
---------------------------------------	---

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 20/PN/2015, na:

**DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ  
DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

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

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 20/PN/2015 na:

### **DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

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, 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
- 2) 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
- 3) 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
- 4) 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
- 5) 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
- 6) 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

7) 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

**8) 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**

9) 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

**10) 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**

11) 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

**12) 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**

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

**14) Wykonawców, którzy nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu**

15) 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

**16) Wykonawców, którzy w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, w sposób zawiniony poważnie naruszyli obowiązki zawodowe, w szczególności, gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą dowolnych środków dowodowych, jeżeli zamawiający przewidział taką możliwość wykluczenia wykonawcy w ogłoszeniu o zamówieniu, w specyfikacji istotnych warunków zamówienia lub w zaproszeniu do negocjacji. Zamawiający nie wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy, który udowodni, że podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, które mają zapobiec zawinionemu i poważnemu naruszaniu obowiązków zawodowych w przyszłości oraz naprawił szkody powstałe w wyniku naruszenia obowiązków zawodowych lub zobowiązań się do ich naprawienia.**

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_.\_\_\_\_.\_\_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

**ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SIWZ**

**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA 20/PN/2015**  
**DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ**  
**DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

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

**Pakiet nr 1. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6.**

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wartość podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Nazwa Handlowa
1	Cetyryzyna 10 mg/ ml krople doustne 20 ml	op.	5						
2	Mizoprostol system dopochwowy 200ug x 5	op.	1						
3	Amoksycyklina 1000 mg x 16 tbl	op.	65						
4	Etanol 70 % 1000 ml	op.	20						
5	Oksytetracyklina + polimyksyna B + hydrokortyzon / 5mg-10000j-15 mg /zawiesina do oczu i uszu	op.	25						
6	Atoperal żel do mycia ciała-do skóry atopowej,wrażliwej i suchej 400 ml	op.	15						
7	Sulfonian polistyrenu proszek 300 g	op.	20						
8	Klemastyna 2 mg/2 ml x 5 amp.	op.	9						
9	Amlodypina 10mg x 30 tbl.	op.	140						
10	Baclofen 10 mg x 50 tbl.	op.	40						
11	Nutramigen 1 LGG 400 g	op.	60						
12	Betametazon 4 mg / 1 ml a 1 amp.	amp	20						
13	Walsartan 80mg x 28 tbl.	op.	30						
14	Klaozapina 25mg x 50 tbl.	op.	20						
15	Kolistyna 1 mln.j.m. x 20 fiol.	op.	40						
16	Etamsylat 125 mg/ ml 2 ml x 50 amp.	op.	190						
17	Kwas walproinowy 400 mg x 4 fiol.z subst.suchą + rozp.	op.	4						
18	Nutrison standard 420 kJ/100ml butelka 500 ml	op.	150						
19	Oxybutynina 5 mg x 60 tbl.	op.	5						
20	Prednizon 5 mg x 100 tbl.	op.	25						
21	Erytromycyna 300 mg fiol. Z sucha subst.	fiol	180						
22	Maleinian dimetyndenu 1mg/ml krople doustne 20 ml	op.	10						
23	Paracetamol zawiesina doustna 120mg/5ml 150 ml	op.	70						
24	Gamma Anty HBs 200 j.m. 2 ml x 1 amp.	op.	15						
25	Ramipril 5mg x 28 tbl	op.	300						
26	Ramipril 2,5mg x 28 tbl	op.	200						
27	Metyloprednizolon 4 mg x 30 tbl.	op.	20						
28	Metyloprednizolon 16 mg x 30 tbl.	op.	6						
29	Omeprazol 20 mg x 14 kaps.	op.	1000						
30	Haloperidol 1 mg x 40 tbl.	op.	90						
31	Haloperidol 2 mg / ml krople doustne 10 ml	op.	5						

32	Tiotropium 18 ug / dawkę x 90 kaps.twardych	op.	20						
33	Aparat do inhalacji do stosowania z lekiem Tiotropium	op.	50						
34	Progesteron 50 mg x 30 tbl.dopochwowych	op.	24						
35	Ibuprofen 20 mg/ml zawiesina doustna 100 ml	op.	60						
36	Karetocyna 0,1 mg / 1 ml x 5 amp.	op.	3						
37	Norfloksacylna 400 mg x 20 tbl	op.	4						
38	Infectoscab 5% krem 30g	op.	10						
39	Dinoproston 0,5mg / 3 g - 1 fiol.3g + strz.	op.	5						
40	Bisoprolol 2,5mg x 56 tbl.	op.	120						
41	Bisoprolol 5mg x 56 tbl.	op.	200						
42	Riwastygmina 3 mg x 28 tbl.	op.	10						
43	Teofylina 20 mg/ ml - 10 ml x 5 amp.	op.	250						
44	Lewomepromazyna 25 mg / 1 ml x 10 amp	op.	60						
45	Tramadol 50 mg / 1 ml x 5 amp.	op.	500						
46	Torasemid 10 mg x 30 tbl.	op.	80						
47	Ryluzol 50 mg x 56 tbl.	op.	2						
48	Simwastatyna 40 mg x 28 tbl.	op.	100						
49	Sulfasalazyna x 50 tbl.	op.	10						
50	Nifuroksazyd 220 mg/5 ml zawiesina doustna 90 ml	op.	10						
51	Donepezil 5 mg x 28 tbl.	op.	12						
52	Flutikazon 50 mcg/dawkę - 120 dawek aerozol doustny	op.	12						
53	Hydroksyzyna 10 mg x 30 tbl	op.	450						
54	Flutikazon 50ug/dawkę 120 dawek aerozol do nosa	op.	20						
55	Fenoksymetylopenicylina 0,75 mln j.m./5ml 60 ml zawiesina doustna	op.	10						
56	Fenoksymetylopenicylina 1 mln j.m. x 12 tbl	op.	10						
57	Racekadotryl 10mg x 16 saszetek	op.	25						
58	Racekadotryl 30mg x 16 saszetek	op.	10						
59	Orsalit x 10 saszetek	op.	40						
60	Linkomycyna 300 mg/ml - 2 ml	amp	200						
61	Zestaw uniwersalny do pompy Flocare Infinity umożliwiający żywienie pacjenta za pomocą pompy	op.	200						
62	Flukonazol 100mg x 28 tbl.	op.	60						
63	Amidotryzoinian megluminy z amidotryzinianem sodu [ 66/10] 1 100 ml x 10 szt	op.	5						
64	Chlorowodorek dopaminy 200 mg /5 ml x 10 amp	op.	330						
65	Nebiwolol 5mg x 28 tbl.	op.	100						
66	Tymonacyk 100 mg x 100 tbl	op.	100						
67	Hydroksyzyna 25 mg x 30 tbl	op.	600						
68	Klarytromycyna 500 mg x 14 tbl	op.	150						
69	Nitrdypina 10mg x 30 tbl.	op.	80						
70	Nitrdypina 20mg x 30 tbl.	op.	80						
71	Neomycyna 250 mg x 16 tbl.doustnych	op.	80						
72	Pankreatyna 10 000 j.m. x 50 tbl.	op.	80						
73	Sewelamer 800mg x 180 tbl	op.	80						
74	Salbutamol 0,5 mg/1 ml x 10 amp	op.	70						

75	Tramadol z paracetamolem / 37,5mg-325mg / x 60 tbl	op.	150						
76	Kwas walproinowy 300 mg x 30 tbl.o przedłużonym uwalnianiu	op.	110						
77	Sulodeksyd 250 LSU x 50 kaps.	op.	3						
78	Riwaroksaban 20mg x 100 tbl.	op.	30						
79	Filgastrim 0,48 x 1 ampułkostrzykawka	op.	40						
80	Torasemid 5 mg x 30 tbl.	op.	70						
81	Ampicylina 1000mg inj.	fiol	1700						
82	Amoksycylina z kwasem klawulonowym 1000 mg x 14 tbl.	op.	180						
83	Karwedilol 6,25 mg x 30 tbl.	op.	100						
84	Karwedilol 12,5 mg x 30 tbl.	op.	100						
85	Ototalgin krople do uszu 20% 10 g	op.	3						
86	Klonazepam 2mg x 30tbl.	op.	25						
87	Digoksyna 0,5mg/2ml x 5 amp.	op.	120						
88	Kwas traneksamowy 500mg x 20 tbl.	op.	15						
90	Kandesartan 8 mg x 28 tbl	op.	5						
91	Kandesartan 16 mg x 28 tbl	op.	5						
92	Cebion multi krople doustne 10 ml	op.	10						
93	Immunoglobulina P 1000 mg / 10ml { Kiovig }	op.	20						
94	Actiferol Fe start 7mg x 30 saşetek	op.	5						
95	Laktoferyna z fruktoolisacharydem x 10 saşetek do sporządzania zawiesiny doustnej /BLF100 /	op.	20						
96	Accu-Chek Performa x 50 pasków	op.	200						
97	Koncentrat czynników protrombiny P/N 500 -proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzyknięć	fiol	1						
98	Sugammadeks sodowy 200mg/2ml x 10 fiol	op.	2						
99	Moxifloxacyna 400 mg x 10 tbl.	op.	15						
100	Alantoina z dekspantenolem [20mg+50mg] maść	op.	400						
101	Rywaroksaban 20 mg x 100 tabl.powl.	op.	30						
102	Oilatum emulsja do kąpieli leczniczej 500 ml	op.	10						
103	Hedrin rapid spray 60 ml	op.	10						
104	Kalium hypermanganicum 5 g	op.	5						
105	Jednorazowe nakłuwacze do pobierania krwi z palca do oznaczania poziomu glukozy w krwi x 100 szt.	op.	10						
106	Montelukast 10mg x 28 tbl. powl.	op.	5						
107	Filgrastim 300ug/0,5 ml ampułkostrzykawka	amp	20						
108	Żelazo w postaci kompleksu wodorotlenku żelaza z dekstranem 2ml/100mg Fe +++/ x 50 amp	op.	5						
109	Risperidon 1mg	op.	50						
110	Fitomenadion 10 mg x 30 tbl	op.	40						
111	Barium sulfuricum 250 ml	szt.	100						
112	Kloksacylina 500 mg x 16 tbl.powl.	op.	10						
113	Kloksacylina1000 mg	fiol	200						
114	Klometiazol 300 mg x 100 kapsulek	op.	2						
115	Immunoglobulina ludzka normalna do stosowania dożylnego / IVIg /1g 20 ml-białko ludzkie 50mg/ml w tym immunoglobuliny G co najmniej 96%	op.	12						



116	Esseliv x 50 kapsułek	op.	10						
117	Mezylan antazoliny 50mg/ml 2ml x 10 amp	op.	90						
118	Maść z poliwidonem jodyny 20 g	op.	120						
119	Kaptopril 25 mg x 30 tbl	op.	40						
120	Kolchicyna 0,5mg x 20 tbl	op.	6						
121	Metronidazol 250 mg z 100 mg chlorchinaldolu tbl dopochwowe x 10	op.	20						
122	Midazolam 15mg x 100 tbl	op.	4						
123	Nicergolina 10 mg x 30 tbl	op.	10						
124	Aksetyl cefuroksymu zawiesina doustna 125mg/5ml - 50 ml	op.	5						
125	Szczepionka tężcowa adsorbowana 0,5ml 1 amp.	amp	1400						
126	Witamina B1 25mg / 1ml x 10 amp. 1ml	op.	60						
127	Witamina B1 25mg x 50 tbl	op.	10						
128	Etamsylat 250mg x 30 tbl	op.	200						
129	Digoksyna 100 ug x 30 tbl	op.	80						
130	Tyzanidyna 4 mg x 30 tbl	op.	2						
131	Lewotyroksyna 25 ug x 100 tbl.	op.	50						
132	Estradiol 0,05 mg/24 h system transdermalny x 6 plastrów	op.	5						
133	Flukonazol 100 mg x 28 tbl	op.	70						
134	Haloperidol 5 mg/1 ml x 10 amp	op.	100						
135	Ketoprofen 50 mg x 30 kaps.twardych	op.	400						
136	Klindamycyna 300 mg x 16 kaps.	op.	50						
137	Wenlafaksyna 75 mg x 28 tbl.ER	op.	6						
138	Fenoterol 0,5 mg / 10 ml x 15 amp	op.	8						
139	Sulpiryd 50 mg x 24 kaps.	op.	10						
140	Finasteryd 5 mg x 30 tbl	op.	10						
141	Chlorowodorek selegiliny 5 mg x 50 tbl	op.	5						
142	Chlorowodorek werapamilu 40 mg x 20 tbl	op.	30						
143	Ketamina 50 mg/ml 10 ml x 5 fiol	op.	10						
144	Walpoinian sodu z kwasem walproinowym /333mg+145 mg co odpowiada łącznie 500mg walproinianu sodu / x 30 tbl o przedłużonym uwalnianiu	op.	130						
145	Fondaparyna 2,5 mg/ 0,5 ml x 10 ampulkostrzykawek	op.	12						
146	Bioprzyswajalne żelazo dla niemowląt i dzieci ,proszek do przyg. płynu doustnego 7 mg x 30 saszetek / pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka /	op.	2						
147	Bioprzyswajalne żelazo dla niemowląt i dzieci ,proszek do przyg. płynu doustnego 15 mg x 30 saszetek / pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka/	op.	3						
148	Bioprzyswajalne żelazo dla niemowląt i dzieci ,proszek do przyg. płynu doustnego 30 mg x 30 saszetek / pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka /	op.	3						
149	Kanrenoinian potasu 200 mg/ 20mg w ml / 10 ml x 10 amp	op.	6						
150	Alfakalcidol 0,25 mcg x 100 kapsułek	op.	20						
151	Alugastrin zawiesina doustna 340mg/5ml - 250 ml	op.	10						
152	Chlorowodorek amitryptyliny 10 mg x 60 drażetek	op.	6						
153	Chlorowodorek amitryptyliny 25 mg x 60 drażetek	op.	6						
154	Riwastygmina 1,5 mg x 28 kaps.	op.	5						
155	Soluvit x 10 fiol.	op.	40						

156	Klomipramina 75 mg x 20 tbl powlekanych retard	op.	5						
157	Propofol 1% MCT/LCT 10 mg/ml x 5 amp. 20 ml -od 1 miesiąca życia	op.	600						
158	Ornityna 500mg/ml 10ml x 10 amp	op.	20						
159	Propafenon 70mg/20 ml x 5 amp.20ml	op.	10						
160	Butylskopolamina 10mg x 30 draż.	op.	2						
161	Amoksyacylina proszek do sporz.roztworu 250 mg/5ml - 60 ml	op.	4						
162	Mupirocyna maść do nosa 20mg/g tubka 3g	op.	12						
163	Metylodigoksyna 0,1mg x 30 tbl	op.	3						
164	Jodowany powidon 10% 100mg/ml płyn antyseptyczny 30 ml	op.	20						
165	Sulfametoksazol z trimetoprimem 400mg/80mg x 20 tbl	op.	15						
166	Kwas borny 1000ml	op.	150						
167	Kwas borny 200ml	op.	40						
168	Budezonid aerozol do inhalacji per os, 0,2 mg 200 dawek	op.	5						
169	Fenyllobutazon 250 mg x 5 czopków	op.	60						
170	Terlippresyna 1 mg x 5 amp	op.	5						
171	Cefepim 1000 mg	fiol	200						
172	Eteksylan dabigatranu 110 mg x 180 kaps.twardych	op.	4						
173	Klemastyna 1mg/10ml butelka 100 ml	op.	30						
174	Protifar 225 g	op.	60						
175	Klonazepam 1 mg/1ml x 10 amp.1ml	op.	30						
176	Paracetamol zawiesina doustna 120mg/5ml 150 ml	op.	80						
177	Sulodeksyd 600 LSU / 2 ml x 10 amp	op.	10						
178	Octan fludrokortyzonu 0,1 mg x 20 tbl	op.	10						
179	Erytromycyna maść do oczu 0,5% - 3,5 g	op.	12						
180	Trimebutyna 4,8 mg/1ml / 7,87mg w 1g / granulat do sporz.zawiesiny 250 ml	op.	10						
181	Delacet płyn na skórę 100 ml	op.	30						
182	Diklofenak sodowy 50 mg x 30 tbl	op.	30						
183	Diklofenak sodowy 100 mg x 10 czopków	op.	8						
184	Dicortineff krople do oczu i uszu, zawiesina 5 ml	op.	10						
185	Diltiazem 120 mg x 30 tbl retard	op.	10						
186	Dobutamina 250 mg	fiol	400						
187	Donepezil 10 mg x 28 tbl.	op.	20						
188	Estradiol 2 mg x 28 tbl	op.	5						
189	Doripenem 500 mg fiol.	fiol	20						
190	Doksepina 10 mg x 30 kaps.	op.	30						
191	Doksycyklina 100 mg x 10 tbl	op.	15						
192	Dinoprost 5 mg / 1 ml x 5 amp.	op.	2						
193	Chlorowodorek mebeweryny 200 mg x 30 tbl	op.	10						
194	Lidokaina z prylokainą 25mg/25mg , plaster na skórę x 2 szt	op.	5						
195	Lidokaina z prylokainą 25mg/25mg w 1 g, krem 5 g	op.	5						
196	Enarenal 20 mg x 60 tbl	op.	10						
197	Dimetynden maleinianu 0,1 % żel 30 g	op.	3						
198	Karbamazepina 400 mg x 30 tbl retard	op.	12						

199	Fortrans proszek do sporządzania roztworu doustnego a 74g x 50 torebek	op.	8					
200	Tolperyzon 50 mg x 30 tbl powl.	op.	30					
201	Formoterol 12 mcg ,proszek do inhalacji x 60 szt	op.	30					
202	Glicyna 1,5% roztwór do irygacji , 15mg/ml - 3000 ml	op.	16					
203	Ceftazydym 1000mg fiołki	fioł	700					
204	Eplerenon 50 mg x 30 tbl	op.	5					
205	Eplerenon 25 mg x 30 tbl	op.	5					
206	lomeprol 300 mg jodu/ml fiołki 20 ml	op.	40					
207	Klarytromycyna granulát do sporz.zawiesiny 250 mg/5 ml - 100 ml	op.	25					
208	Klozapina 100 mg x 50 tbl	op.	4					
209	Paracetamol 500 mg x 10 czopków	op.	50					
210	LacidoEnter probiotyk bez laktozy x 20 kapsulek	op.	30					
211	Bakterie kwasu mlekowego 2x10 do 9 pot.CFU/Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus/ x 60 kapsulek	op.	350					
212	Chlorowodorek lidokainy 2% 20mg/ml x 10 amp 2 ml	op.	350					
213	Chlorowodorek lidokainy 2% 400mg/ 20 ml x 5 fioł 20 ml	op.	700					
214	Lewodopa 100 mg +benzerazyd 25 mg x 100 tbl rozpuszczalnych	op.	15					
215	Lewodopa 200 mg +benzerazyd 50 mg x 100 tbl	op.	15					
216	Meloksykam 15 mg x 20 tbl	op.	15					
217	Deksametazon 1 mg x 20 tbl	op.	20					
218	Kwas traneksamowy 500 mg x 5 amp 5 ml	op.	350					
219	Etynyloestradiol 30ug z lewonorgestremem 150 ug x 63 tbl powl.	op.	2					
220	Budezonid proszek do inhalacji w kaps.200ug/dawkę x 60 kaps.+ inhalator	op.	10					
<b>Ogólna wartość pakietu:</b>								

\_\_\_\_\_ dnia \_\_. \_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet nr 2. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wartość podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Nazwa Handlowa
1	Cefuroksym 1500 mg	fiol	5000						
2	Ciprofloksacyna 100 mg / 50 ml roztwór do infuzji	op.	5000						
3	Flumazenil 0,1mg/ml , 5ml x 5 amp.	op.	26						
4	Piperacylina z tazobaktamem 4,5 g x 10 fiol.	op.	500						
5	Zestaw uniwersalny do żywienia metodą grawitacyjną	szt	250						
6	Ceftriakson 1000 mg	op.	4000						
7	Chlorek sodu 0,9% jałowy do irygacji 3000 ml	szt	620						
8	Ciprofloksacyna 400 mg / 200 ml roztwór do infuzji	szt	1400						
<b>Ogólna wartość pakietu:</b>									

\_\_\_\_\_ dnia \_\_. \_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet nr 3. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wartość podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Nazwa Handlowa
1	Gentamycyna 240mg 80 ml	op.	40						
2	Amikacyna 1000 mg 100 ml	op.	200						
3	Amikacyna 500 mg 100 ml	op.	300						
4	Chlorek potasu 0,15% w 0,9% Nacl 500 ml	op.	100						
5	Chlorek potasu 0,3% w 0,9% Nacl 500 ml	op.	100						
6	Chlorek potasu 0,15% w 5% Glukozie 500 ml	op.	100						
7	Chlorek potasu 0,3% w 5% Glukozie 500 ml	op.	100						
8	4% roztwór sukcylinowanej Żelatyny do infuzji 500 ml	op.	20						
9	Izojonowy i izotoniczny płyn wieloelektrolitowy o zoptymalizowanym składzie 500ml	op.	400						
<b>Ogólna wartość pakietu:</b>									

\_\_\_\_\_ dnia \_\_. \_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet nr 4. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wartość podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Nazwa Handlowa
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						
<b>Ogólna wartość pakietu:</b>									

\_\_\_\_\_ dnia \_\_. \_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet nr 5. Produkty farmaceutyczne. CPV 33600000-6

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wartość podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Nazwa Handlowa
1	Chlorowodorek oksykodonu 10mg x 60 tbl o przedłużonym uwalnianiu	op.	10						
2	Chlorowodorek oksykodonu 20mg x 60 tbl o przedłużonym uwalnianiu	op.	10						
3	Chlorowodorek oksykodonu 10mg/ml 1 ml x 10 amp.	op.	10						
4	Deksmedetomidyna 200 ug/2ml x 25 amp.	op.	6						
5	Budezonid plyn do inhalacji 0,25 mg /ml-2ml x 20 szt.	op.	180						
6	Noradrenalina 1 mg/ ml - 4 ml x 5 amp.	op.	320						
7	Noradrenalina 1 mg/ ml - 1 ml x 10 amp.	op.	100						
8	Żel do miejscowego znieczulania błon śluzowych z dodatkiem preparatu antyseptycznego / Instillagel / 5 ml x 25 ampułkostrzykawk	op.	6						
9	Żel do miejscowego znieczulania błon śluzowych z dodatkiem preparatu antyseptycznego / Instillagel / 10 ml x 25 ampułkostrzykawk	op.	6						
10	Daltepatyna sodowa 5000j.m./0,2 ml x 10 ampułkostrzykawk	op.	130						
11	Daltepatyna sodowa 2500j.m./0,2 ml x 10 ampułkostrzykawk	op.	20						
<b>Ogólna wartość pakietu:</b>									

\_\_\_\_\_ dnia \_\_. \_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Pakiet nr 6. Rękawice chirurgiczne i diagnostyczne. CPV 33141420-0

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wartość podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Producent
1	Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 6.0, 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 50 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 podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III /fabrycznie oznakowany na opakowaniu/ 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.	par	1100						



2	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 6,5, 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 50 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie oznakowany na opakowaniu/ 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									
---	---	-----	------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

3	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 7, 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 50 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie oznakowany na opakowaniu/ 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	12000						
---	--	-----	-------	--	--	--	--	--	--

4	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 7,5, 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 50 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie oznakowany na opakowaniu/ 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	10000						
5	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, w rozmiarze 8, 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 50 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), posiadające AQL 1.0 (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie oznakowany na opakowaniu/ 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	6000						

6	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 6.0, 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie ozanokowane na opakowaniu/, 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, mankiety rolowane, w rozmiarze 6,5, 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie oznakowane na opakowaniu/, 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	100						
---	---	-----	-----	--	--	--	--	--	--

8	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 7, 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie oznakowane na opakowaniu/, 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	1000					
---	---	-----	------	--	--	--	--	--

9	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiety rolowane, w rozmiarze 7,5, 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie ozanokowane na opakowaniu/, 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									
---	---	-----	------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

10	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 8, 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat. III/fabrycznie oznakowane na opakowaniu/, 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	1000					
11	<p>Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 242 mm, grubość na palcu 0,15-0,16 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 0,15-0,16 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.	2500						
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 0,15-0,16 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 300 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat III/fabrycznie oznakowany na opakowaniu/, 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	300					
----	---	-----	-----	--	--	--	--	--

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 300 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat III/fabrycznie oznakowany na opakowaniu/, 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	300					
----	---	-----	-----	--	--	--	--	--

16	<p>Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, w rozmiarze 8, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), długość rękawicy minimum 300 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 &amp; 2007/47/EC w klasie II a. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa II a i środek ochrony indywidualnej w kat III/fabrycznie oznakowany na opakowaniu/, 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	450					
----	---	-----	-----	--	--	--	--	--

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.	2500									
----	---	-----	------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

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.	5000						
----	--	-----	------	--	--	--	--	--	--

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.	2000									
----	--	-----	------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

20	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitylowe, bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor pomarańczowy, mankiety rolowane, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, długość rękawicy min. 275 mm, grubość na palcu 0,18-0,20 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 12 N, rękawice zgodne z EN455/1-4/, EN374, EN420, EN388, posiadające certyfikat badania typu WE w kat. III środków ochrony indywidualnej na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671/potwierdzone raportem badania w niezależnym lab./, rękawice przebadane na przenikanie subst. chemicznych zgodnie z EN374-3/potwierdzoną certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną/, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE- rękawice diagnostyczne i ochronne w kat.III. Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami-EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM D6978, ASTM F1671. Opakowanie a 100 szt.</p>	op.	100					
21	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitylowe, bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor pomarańczowy, mankiety rolowane, w rozmiarze M, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, długość rękawicy min. 275 mm, grubość na palcu 0,18-0,20 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 12 N, rękawice zgodne z EN455/1-4/, EN374, EN420, EN388, posiadające certyfikat badania typu WE w kat. III środków ochrony indywidualnej na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671/potwierdzone raportem badania w niezależnym lab./, rękawice przebadane na przenikanie subst. chemicznych zgodnie z EN374-3/potwierdzoną certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną/, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE-rękawice diagnostyczne i ochronne w kat. III. Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami-EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM D6978, ASTM F1671. Opakowanie a 100 szt.</p>	op.	100					



22	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitylowe, bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor pomarańczowy, mankiet rolowany, w rozmiarze L, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, długość rękawicy min. 275 mm, grubość na palcu 0,18-0,20 mm, siła zrywu przed starzeniem min.12 N, rękawice zgodne z EN455/1-4/,EN374,EN420,EN388,posiadające certyfikat badania typu WE w kat. III środków ochrony indywidualnej na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671/potwierdzone raportem badania w niezależnym lab./,rękawice przebadane na przenikanie subst. chemicznych zgodnie z EN374-3/potwierdzoną certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną/,rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE-rękawice diagnostyczne i ochronne w kat.III.Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami-EN455,EN420,EN388,EN374,ASTM D6978,ASTM F1671.</p>	op.	100					
23	<p>Rękawice diagnostyczne , syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpudrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min.245 mm, grubość na palcu 0,1 mm +/- 0,01 Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bez pudrowe, kształt uniwersalny, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna gładka, powierzchnia wewnętrzna bez pudrowa, pokrywana poliuretanem (potwierdzone oświadczeniem producenta), długość rękawicy minimum 245 mm, grubość na palcu 0.10 mm +/- 0,01, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.5, rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, (potwierdzone deklaracją wytwórcy) rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium) oraz posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary</p>	op.	200					

24	<p>Rękawice diagnostyczne , syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, w rozmiarze M, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpudrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min.245 mm, grubość na palcu 0,1 mm +/- 0,01</p> <p>Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bez pudrowe, kształt uniwersalny, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna gładka, powierzchnia wewnętrzna bez pudrowa, pokrywana poliuretanem (potwierdzone oświadczeniem producenta), długość rękawicy minimum 245 mm, grubość na palcu 0.10 mm +/- 0,01, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.5, rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, (potwierdzone deklaracją wytwórcy) rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium) oraz posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary</p>	op.	1200									
----	--	-----	------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

25	<p>Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, w rozmiarze L, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpudrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min.245 mm, grubość na palcu 0,1 mm +/- 0,01</p> <p>Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna gładka, powierzchnia wewnętrzna bez pudrowa, pokrywana poliuretanem (potwierdzone oświadczeniem producenta), długość rękawicy minimum 245 mm, grubość na palcu 0.10 mm +/- 0,01, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.5, rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, (potwierdzone deklaracją wytwórcy) rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium) oraz posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), opakowanie papierowe a 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary</p>	op.	300						
----	--	-----	-----	--	--	--	--	--	--

**Ogólna wartość pakietu:**

Wykonawca składający swoją ofertę w zakresie niniejszego pakietu nr 6, którego oferta zostanie wybrana, będzie zobowiązany na każdym etapie realizacji umowy posiadać dokumenty (oświadczenia, deklaracje, wyniki badań), wskazane w każdej z 25 pozycji, tabeli opisującej przedmiot zamówienia w zakresie pakietu nr 6 (niniejszej tabeli, powyżej) i przedstawić je Zamawiającemu na każde żądanie Zamawiającego w ciągu 7 dni od zgłoszenia takiego żądania Wykonawcy, pod rygorem odstąpienia od umowy z wyłącznej winy Wykonawcy. **ZAMAWIAJĄCY NIE WYMAGA PRZEDKŁADANIA TYCH DOKUMENTÓW WRAZ Z OFERTĄ.** W cz. VI SIWZ Zamawiający zawarł rodzaje dokumentów jakich załączenia wymaga w ofercie.

\_\_\_\_\_ 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 nazw handlowych oferowanego przedmiotu zamówienia (pakiety: 1, 2, 3, 4, 5), nazwy producenta (pakiet nr 6).
4. W razie braku asortymentu z winy producenta, jeśli produkt nie posiada równoważnego zamiennika Zamawiający zezwala na jego wykreślenie i na wycenę tej pozycji w cenie ostatnio dostępnej oraz wymaga zaznaczenia tego faktu pod ofertą cenową (daną tabelą).
5. Zamawiający zezwala na zamianę tabletek na kapsułki i odwrotnie.
6. Zamawiający zezwala na odpowiednie przeliczanie ilości tabletek i ampulek w opakowaniach - ilości tbl, draż, fiol., amp. itp. musi pozostać zgodne z wymaganiami SIWZ.
7. Zamawiający wymaga dostarczenia przedmiotu zamówienia z min. rocznym terminem ważności lub poinformowania podczas składania zamówienia o krótszym terminie – wymagana jest zgoda Zamawiającego.
8. Wszelkie przeliczenia zaokrągla się matematycznie – do 0,4 włącznie „w dół”, od 0,5 włącznie „w górę”.
9. Wszystkie miejsca w tabelach, muszą zostać wypełnione przez Wykonawcę, zgodnie z ich nazwami, określonymi w nagłówkach.

## ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SIWZ

UMOWA Nr .../20/PN/2015

<projekt>

Zawarta w dniu ...-...-2015 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, Kap. Zakł. - 22.922.350,00 zł. wpl. w całości z siedzibą: UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW, zwanym w dalszej treści umowy „ZAMAWIAJĄCYM”, reprezentowanym przez:**

- 1) Panią Marzenę Mrozek – Prezesa Zarządu
- 2) Pana Macieja Libiszewskiego - Wiceprezesa Zarządu

a

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

- 1) .....

na podstawie wyboru oferty w trybie przetargu nieograniczonego nr 20/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 ....-....-2015r.

### § 1.

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu ..... określone w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, w okresie **od dnia ..... r. do dnia ..... r.** ..... 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 20/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 20/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, wyniki badań, certyfikaty, oświadczenia

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 20/PN/2015. Wartość umowy określona w § 2. jest wielkością szacunkową. Zamówienia mogą zostać zredukowane do faktycznych potrzeb o nie więcej niż 20% przewidzianych w postępowaniu 20/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 20/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 czasie 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 20/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) pierwszej zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty 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 zwłoki przekraczającej 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) drugiej zwłoki w dostawie oraz każdej kolejnej zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 2% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż zwłoka ta nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki przekraczającej 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., jak również odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie PZP, w części dotyczącej podwykonawstwa - 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 do 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, w tym odstępianie od niej, 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 o nie więcej niż 20%
- 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 20/PN/2015,
- b) Oferta Wykonawcy wraz z załącznikami, złożona w postępowaniu 20/PN/2015,
- c) SIWZ do postępowania 20/PN/2015.

Wykonawca:

Zamawiający:

Akceptuję projekt umowy:

\_\_\_\_\_ dnia \_\_.\_\_.\_\_\_\_ r.

---

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

20/PN/2015

DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ  
DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

**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 NALEŻYCIE (np. referencje).**

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

\_\_\_\_\_ dnia \_\_. \_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

**ZAŁĄCZNIK NR 7 DO SIWZ (WZÓR)**

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

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 20/PN/2015, na:

**DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, RĘKAWIC CHIRURGICZNYCH ORAZ  
DIAGNOSTYCZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

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)*