



SAMODZIELNY PUBLICZNY
SZPITAL KLINICZNY NR 1
im. prof. STANISŁAWA SZYSZKO
Śląskiego Uniwersytetu
Medycznego w Katowicach

Dyrektor

dr n. med.
Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

tel. (32) 370 43 07
fax. (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

www.szpital.zabrze.pl

Znak sprawy: ZP/7/PN/2025

Zabrze, dnia 18.02.2025 r.

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone w trybie przetargu
nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy
z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych
(t.j. Dz. U. z 2024r. poz. 1320)

Zatwierdzono w dniu 18.02.2025 r.

DYREKTOR
dr n. med. Dariusz Budziński



CERTYFIKAT 2023/5

Klauzula informacyjna Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, dla uczestników postępowań o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego, wykonawców oraz innych osób, których dane osobowe pozyskano w związku z ubieganiem się o udzielenie zamówienia bądź w związku z realizacją zamówienia przez Wykonawcę

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że: administratorem Pani/Pana danych osobowych zawartych w ofercie złożonej do postępowania przetargowego **znak ZP/7/PN/2025 pn.: „DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH”**, jest **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach**, z siedzibą w Zabrze, przy ul. 3-go Maja 13-15 (dalej jako: SPSK Zabrze);

- Może Pan / Pani skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych za pomocą adresu e-mail: **iod@szpital.zabrze.pl**
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) i c) RODO w celu przeprowadzenia postępowania i udzielenia zamówienia publicznego **pn.: „DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH”, znak ZP/7/PN/2025** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- dane udostępnione przez Pana/Panią mogą być udostępniane osobom uprawnionym na podstawie obowiązujących przepisów prawa, w szczególności art. 18 oraz art. 74 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 RODO, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Zamawiający może żądać od Pani/Pana wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego). Wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

**SPECYFIKACJA
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)**

POSTANOWIENIA WSTĘPNE

1. *Specyfikacja warunków zamówienia (dalej: SWZ) określa warunki wymagane od Wykonawców ubiegających się o zamówienie, wymagania merytoryczne i formalne, jakim muszą odpowiadać składane oferty, a także zasady prowadzenia postępowania i wyboru najkorzystniejszej oferty.*
2. *Ileokroć w specyfikacji jest mowa o ustawie bez bliższego jej określenia, należy przez to rozumieć ustawę z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320) (dalej: Pzp).*
3. *W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy obowiązani są składać prawdziwe oświadczenia i dokumenty. Umyślne przedłożenie dokumentu sfalszowanego lub stwierdzającego nieprawdę albo złożenie nierzetelnych oświadczeń zagrożone jest odpowiedzialnością karną przewidzianą w art. 297 Kodeksu Karnego.*

SPIS ZAWARTOŚCI SWZ

CZĘŚĆ I- OBLIGATORYJNE POSTANOWIENIA SWZ
CZĘŚĆ II- DODATKOWE POSTANOWIENIA SWZ
CZĘŚĆ III- SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
CZĘŚĆ IV- WZÓR UMOWY
CZĘŚĆ V - WZORY FORMULARZY

CZĘŚĆ I - OBLIGATORYJNE POSTANOWIENIA SWZ

1. I. Nazwa (firma) oraz adres Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze
NIP : 648-23-01-274
Telefon: 32/ 370-43-07
Faks: 32/370-45-22
e-mail: sekretariat@szpital.zabrze.pl
Strona internetowa: <http://www.szpital.zabrze.pl>
Strona internetowa prowadzonego postępowania:
<https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.zabrze>
Godziny urzędowania: poniedziałek - piątek 7⁰⁰ – 14³⁵

Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami są:

pracownicy Działu Zamówień Publicznych – tel. 32 370 42 41

Komunikacja, w tym składanie ofert, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń między Zamawiającym, a Wykonawcą, z uwzględnieniem wyjątków określonych w Pzp, odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, **zgodnie z pkt. 12 SWZ.**

II. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.zabrze>

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

- 2.1.** Zamawiający udziela zamówienia w trybie **przetargu nieograniczonego**, na podstawie **art. 132 ustawy Pzp**, w którym w odpowiedzi na ogłoszenie o zamówieniu oferty mogą składać wszyscy zainteresowani Wykonawcy oraz przepisów wykonawczych wydanych na jej podstawie.
- 2.2.** W przypadku jakichkolwiek wątpliwości, niejasności, błędów, Wykonawca winien przyjąć, że w pierwszej kolejności mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i aktów wykonawczych, a w drugiej kolejności zapisy niniejszej SWZ oraz treść ogłoszenia.

W zakresie nieuregulowanym przez ww. akty prawne stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz. U. z 2024 r. poz. 1061).

- 2.3.** Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty w postaci katalogu elektronicznego.
- 2.4.** Zamawiający przewiduje zastosowanie procedury określonej w art. 139 ust. 1 i 2 Pzp. Zamawiający najpierw dokona badania oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający będzie żądał tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 3.1.** Przedmiotem zamówienia jest **DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH**, zgodnie z opisem znajdującym się w części III SWZ, formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 i szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym załącznik 1a do SWZ oraz we wzorze umowy stanowiącym część IV SWZ.
- 3.2.** Zamówienie będzie realizowane po cenach jednostkowych zadeklarowanych w ofercie przedstawionej przez Wykonawcę – **stanowiącej załącznik nr 1 i 1a do umowy**.
- 3.3. Opis części zamówienia**

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na poszczególne pełne zadania zgodnie z opisem w formularzu ofertowym stanowiącym **załącznik nr 1** i szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym **załącznik nr 1a** do SWZ.

Każdy z Wykonawców może złożyć ofertę na dowolną ilość zadań.

Przedmiot zamówienia podzielono na 10 zadań, tj.:

Numer zadania	Nazwa zadania
1	Zestawy do drobnych procedur
2	Obłożenia operacyjne – część 1
3	Materiały opatrunkowe
4	Zestawy do zabiegów robotem
5	Obłożenia operacyjne – część 2
6	Płyny infuzyjne
7	Gaza hemostatyczna
8	Leki – część 1
9	Benzyna apteczna
10	Leki – część 2

3.4. Rozwiązania równoważne.

Ileokroć w specyfikacji, umowie i innych załącznikach, jest mowa o „produkcie, materiale czy systemie typie lub np...” należy przez to rozumieć produkt, materiał czy system taki jak zaproponowany lub inny o standardzie i parametrach technicznych nie gorszych niż zaproponowany. Wszystkie użyte w specyfikacji, umowie, i innych załącznikach, znaki handlowe, towarowe, przywołania patentów, nazwy modeli, numery katalogowe służą jedynie do określenia cech technicznych i jakościowych materiałów, a nie są wskazaniem na producenta. Użyte wszelkie nazwy handlowe w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający traktuje jako informację uściślającą, która została użyta wyłącznie w celu przybliżenia potrzeb Zamawiającego. Dopuszcza się użycie do realizacji zamówienia produktów równoważnych, w stosunku do ich jakości, docelowego przeznaczenia i spełnianych funkcji i walorów użytkowych. Przez jakość należy rozumieć zapewnienie minimalnych parametrów

produktu wskazanego w SWZ, umowie i innych załącznikach. Wykonawca, który do wyceny przyjmie rozwiązanie równoważne jest zobowiązany udowodnić równoważność przyjętych urządzeń, sprzętu i materiałów. **W celu potwierdzenia, że oferowane rozwiązanie równoważne spełnia wymagania określone w SWZ, wykonawca złoży Szczegółowy opis oferowanego przedmiotu zamówienia równoważnego, w którym dla każdego produktu określi nazwę producenta, typ/model oraz inne cechy produktu pozwalające na jednoznaczną identyfikację zaoferowanego produktu i potwierdzenie zgodności z opisem przedmiotu zamówienia. Niezłożenie takiego wykazu będzie równoznaczne z przyjęciem rozwiązań wskazanych w SWZ.** Zgodnie z art. 101 ust. 4 Pzp Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywane w Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) oraz załącznikach do SWZ, za pomocą norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp, w tym dokumenty równoważne.

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisane przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego (dostawy) spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

3.5. Kod CPV:

Główny przedmiot zamówienia:

33600000-6 Produkty farmaceutyczne

33140000-3 Materiały medyczne

W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako produkt leczniczy, wówczas musi być zamieszczony w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych i musi posiadać aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2024r. poz. 686), w tym posiadać Świadectwo Rejestracji Leku.

W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako wyrób medyczny wówczas musi spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1620).

W odniesieniu do wyrobów medycznych Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przez cały okres obowiązywania umowy dysponował i na każde żądanie Zamawiającego przedłożył następujące dokumenty:

- a) Opisy, foldery, ulotki lub dokumentacja techniczna w języku polskim potwierdzające wymagane w opisie przedmiotu zamówienia parametry;
- b) Powiadomienie/Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r (t.j. Dz. U. Nr 2024, poz. 1620) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL.
- c) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy i włączonego do obrotu przed 26.05.2021 r.:
Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotycząca wyrobów medycznych klasy I, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r.
W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt włączenia wyrobu medycznego klasy I do obrotu przed 26.05.2021r.
- d) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy i zgodnie z MDR:

Deklaracja Zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, wraz ze wszystkimi niezbędnymi załącznikami potwierdzającymi przynależność Deklaracji Zgodności do oferowanych wyrobów medycznych.

- e) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I podlegającego reklasyfikacji do klasy wyższej zgodnie z MDD:

Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I. W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt podlegania wyrobu medycznego reklasyfikacji do klasy wyższej.

- f) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy Is, Im, Ir, IIa, IIb oraz III:

- Deklaracja zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczająca zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., lub deklaracja zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., zawierająca numery katalogowe wyrobu, z uwzględnieniem wymogów Rozporządzenia nr 2017/745;
- Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dla wyrobów medycznych objętych okresem przejściowym lub wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.

3.6. Termin wykonania zamówienia:

Termin realizacji zamówienia: **24 miesiące od daty zawarcia umowy.**

4. PODSTAWY WYKLUCZENIA

- 4.1. Z postępowania o udzielenie zamówienia, **na podstawie art. 108 ust. 1 Pzp** wyklucza się Wykonawcę:

- 4.1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a Pzp**),
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. b Pzp**),
- c) o którym mowa w art. 228 – 230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46 – 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1488) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1488) (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. c Pzp**),
- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. d Pzp**),
- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. e Pzp**),
- f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania

- wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1745) (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. f Pzp**),
- g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. g Pzp**),
- h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h Pzp**)
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 4.1.2** jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1 (**art. 108 ust. 1 pkt 2 Pzp**);
- 4.1.3** wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności (**art. 108 ust. 1 pkt 3 Pzp**);
- 4.1.4** wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne (**art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp**);
- 4.1.5** jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie (**art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp**);
- 4.1.6** jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia (**art. 108 ust. 1 pkt 6 Pzp**).
- 4.2** Z postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego na podstawie ustawy Pzp, na podstawie **art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego** (t.j. Dz.U. 2024, poz. 507) **wyklucza się:**
- 4.2.1.** wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r;
- 4.2.2.** wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu

(t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1124) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r;

4.2.3. wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r. poz. 120) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r.

4.3. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zamawiający żąda następujących podmiotowych środków dowodowych:

4.3.1 informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, 4 Pzp sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

4.3.2 oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp., o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 1616), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – **załącznik nr 4 do SWZ**;

4.3.3 oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp. w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania dotyczący art. 108 ust. 1 pkt. 3 - 6 Pzp – **załącznik nr 3 do SWZ**.

Jednocześnie Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę oświadczenia o braku podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie **art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego** – **załącznik nr 5 do SWZ**.

4.4 W przypadku składania oferty przez Wykonawców występujących wspólnie, dokumenty, o których mowa powyżej, musi złożyć każdy z Wykonawców występujących wspólnie.

4.5 Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

4.6 Wykluczenie wykonawcy następuje na okres określony w art. 111 Pzp, a w przypadku wykluczenia na podstawie art. 7 ust. 1 **ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego** na okres trwania okoliczności o których mowa w art. 7 ust. 1 niniejszej ustawy.

4.7 Zamawiający nie przewiduje wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 Pzp.

4.8 Zgodnie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:

4.8.1 naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;

- 4.8.2** wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
- 4.8.3** podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
- a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie Wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
- 4.9** Zamawiający ocenia, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 4.8 SWZ, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 4.7 SWZ, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.
- 4.10** Zgodnie z art. 111 ustawy Pzp Wykluczenie Wykonawcy następuje:
- 4.10.1** w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a–g i pkt 2, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;
- 4.10.2** w przypadkach, o których mowa w:
- a) art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h, - na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się odpowiednio wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia;
- 4.10.3** w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 4.10.4** w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;
- 4.10.5** w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 6 w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym zaistniało zdarzenie będące podstawą wykluczenia.

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

- 5.1.** Zamawiający określa następujące wymagania w zakresie warunków udziału w postępowaniu:
- 5.1.1.** w zakresie **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie
- 5.1.2** w zakresie **kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej** - Zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu, tj. Wykonawca musi posiadać zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 686) – **dotyczy zadania nr 6,8,10**

- 5.1.3 w zakresie **sytuacji ekonomicznej i finansowej** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie
- 5.1.4 w zakresie **zdolności technicznej lub zawodowej** – Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie

5.2 W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zamawiający żąda następujących podmiotowych środków dowodowych:

- 5.2.1 **zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego** na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub - jeżeli Wykonawca jest wytwórcą - zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 686) – **dotyczy zadania nr 6,8,10**

6. UDOSTĘPNIENIE ZASOBÓW

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu w zakresie sytuacji ekonomicznej i finansowej ani w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, tym samym nie zachodzi konieczność udostępniania zasobów.

7. WYKONAWCA ZAGRANICZNY

- 7.1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w:
 - 7.1.1 pkt 16.3.1.2) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument wskazujące sposób reprezentacji Wykonawcy oraz osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy,
 - 7.1.2 pkt 4.3.1 – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w pkt 4.3.1
- 7.2. Dokumenty, o których mowa w pkt 7.1.1 oraz 7.1.2 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
- 7.3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której informacja dotyczy albo dokument, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 7.1.2, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Termin o którym mowa w pkt 7.2. stosuje się odpowiednio.

8. OFERTA WSPÓLNA – WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCY SIĘ O ZAMÓWIENIE

- 8.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 8.2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia powinni wspólnie spełniać warunki udziału w postępowaniu określone w **pkt. 5 SWZ** oraz złożyć dokumenty i oświadczenia potwierdzające spełnianie tych warunków zgodnie z zapisami SWZ.
- 8.3. W/w Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia Pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, zobowiązani są złożyć wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo o ile

upoważnienie/popełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki nie wynika z dołączonej do oferty umowy spółki, bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.

- 8.4.** Wszelka korespondencja będzie prowadzona przez zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.
- 8.5.** Warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt 2 Pzp, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.
- 8.7.** W przypadku, o którym mowa w pkt. 8.5 SWZ wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy (art. 117 ust. 4 Pzp).
- 8.8.** W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to musi potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
- 8.9.** Każdy z Wykonawców występujących wspólnie obowiązany jest do wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. W takim przypadku oświadczenia lub dokumenty wymienione w pkt. 4.3. SWZ składa każdy z Wykonawców występujących wspólnie.
- 8.10.** Jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
- 8.11.** Wykonawcy, wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
- 8.12.** Oświadczenia składane przez wykonawców przekazywane są w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

9. PODWYKONAWCY

- 9.1.** Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę przedmiotu zamówienia, w związku z powyższym, Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
- 9.2.** Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie stanowiącej załącznik numer 1 do SWZ część zamówienia, jaką zamierzy powierzyć podwykonawcy oraz firmę podwykonawcy – o ile jest znana.
- 9.3.** W przypadku, gdy Wykonawca nie zamierza wykonywać zamówienia przy udziale podwykonawców, należy wpisać w formularzach „nie dotyczy” lub inne podobne sformułowanie. Jeżeli Wykonawca zostawi punkty w formularzach niewypełnione (puste pola), zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi wykonawcy, bez udziału podwykonawców.
- 9.4.** Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, o ile są już znane, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli podwykonawców, zaangażowanych w wykonaniu zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje wymagane informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

- 9.5. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.
- 9.6. Umowa o podwykonawstwo nie może zawierać postanowień kształtujących prawa i obowiązki podwykonawcy, w zakresie kar umownych oraz postanowień dotyczących warunków wypłaty wynagrodzenia, w sposób dla niego mniej korzystny niż prawa i obowiązki wykonawcy, ukształtowane postanowieniami umowy zawartej między zamawiającym a wykonawcą.

10. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

Zamawiający odstępuje od żądania przedmiotowych środków dowodowych.

11. FORMA I POSTAĆ SKŁADANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW ORAZ OFERTY.

- 11.1 Ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, składa się, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 11.2 Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020 r., poz. 2415), składa się w formie elektronicznej, w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, lub w formie dokumentowej, w zakresie i w sposób określony w przepisach rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. 2020 poz. 2452) - dalej jako „**rozporządzenie**”.
- 11.3 Oferty, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 Pzp, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 1557), z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 Pzp, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych (**§ 2 ust. 1 rozporządzenia**).
- 11.4 Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w § 2 ust. 1 rozporządzenia, przekazywane w postępowaniu, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w § 3 ust. 1 rozporządzenia (**§ 2 ust. 2 rozporządzenia**).
- 11.5 W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają **informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 1233), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku (§ 4 ust. 1 rozporządzenia).**
- 11.6 Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 11.7 W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania

odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 Pzp lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument (§ 6 ust. 1 rozporządzenia).

- 11.8** W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej (§ 6 ust. 2 rozporządzenia).
- 11.9** Zgodnie z § 6 ust. 3 rozporządzenia poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 6 ust. 2 rozporządzenia, dokonuje w przypadku:
- 11.9.1** podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
 - 11.9.2** przedmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - 11.9.3** innych dokumentów, w tym dokumentów, o których mowa w art. 94 ust. 2 Pzp - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
- 11.10** Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 6 ust. 2 rozporządzenia, może dokonać również notariusz (§ 6 ust. 4 rozporządzenia).
- 11.11** Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w rozporządzeniu, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału (§ 6 ust. 5 rozporządzenia).
- 11.12** Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (§ 7 ust. 1 rozporządzenia).
- 11.13** W przypadku, gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej (§ 7 ust. 2 rozporządzenia).

- 11.14** Zgodnie z § 7 ust. 3 rozporządzenia poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:
- 11.14.1** podmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
 - 11.14.2** przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 Pzp, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - 11.14.3** pełnomocnictwa - mocodawca.
- 11.15** Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 7 ust. 2 rozporządzenia, może dokonać również notariusz (**§ 7 ust. 4 rozporządzenia**).
- 11.16** W przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (**§ 8 rozporządzenia**).
- 11.17** W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe lub inne dokumenty, dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument elektroniczny, przekazuje się uwierzytelniony wydruk wizualizacji treści tego dokumentu (**§ 9 ust. 5 rozporządzenia**).
- 11.18** Uwierzytelniony wydruk, o którym mowa w § 9 ust. 5 rozporządzenia, zawiera w szczególności identyfikator dokumentu lub datę wydruku, a także własnoręczny podpis odpowiednio Wykonawcy, Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia, podmiotu udostępniającego zasoby lub podwykonawcy, potwierdzający zgodność wydruku z treścią dokumentu elektronicznego (**§ 9 ust. 6 rozporządzenia**).
- 11.19** Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości (**§ 9 ust. 7 rozporządzenia**).
- 11.20** Zgodnie z **§ 10 rozporządzenia** dokumenty elektroniczne w postępowaniu muszą spełniać łącznie następujące wymagania:
- 11.20.1** muszą być utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;
 - 11.20.2** muszą umożliwiać prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;
 - 11.20.3** muszą umożliwiać prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;
 - 11.20.4** muszą zawierać dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.
- 11.21** Dokumenty elektroniczne przekazuje się w postępowaniu lub konkursie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej wskazanych przez zamawiającego zgodnie z art. 67 Pzp. (**§ 3 ust. 1 rozporządzenia**).
- 12. INFORMACJA O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ.**

- 12.1.** W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania komunikacja między zamawiającym a wykonawcami w zakresie:
- przesyłania Zamawiającemu pytań do treści SWZ;
 - przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia podmiotowych środków dowodowych;
 - przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia / poprawienia / uzupełnienia oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
 - przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
 - przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dot. treści przedmiotowych środków dowodowych;
 - przesyłania odpowiedzi na inne wezwania Zamawiającego wynikające z ustawy - Prawo zamówień publicznych;
 - przesyłania wniosków, informacji, oświadczeń Wykonawcy;
 - przesyłania odwołania/inne
- odbywa się za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.**
- Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do Zamawiającego”, po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.
- 12.2** Zamawiający będzie przekazywał Wykonawcom informacje za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie przekazywana za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego Wykonawcy.
- 12.3** Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez Zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
- 12.4** Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020r. poz. 2452), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformazakupowa.pl tj.:
- 12.4.1** stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - 12.4.2** komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,
 - 12.4.3** zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0,
 - 12.4.4** włączona obsługa JavaScript,
 - 12.4.5** zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
 - 12.4.6** Szyfrowanie na platformazakupowa.pl odbywa się za pomocą protokołu TLS 1.3.
 - 12.4.7** Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.

- 12.5** Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
- 12.5.1** akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
- 12.5.2** zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej <https://drive.google.com/file/d/1Kd1DttbBeiNwt4q4sIS4t76lZVKPbkyD/view>
- 12.6** Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
- 12.7** Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 13. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W TYM W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69 PZP.**
Zamawiający nie przewiduje innego sposobu komunikowania się.
- 14. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**
Wykonawca jest związany złożoną ofertą **do dnia 18.06.2025 r.**
Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
- 15. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY**
- 15.1** Oferta wraz z załącznikami musi zostać sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.
- 15.2** Cena oferty musi być podana w PLN cyframi i słownie.
- 15.3** Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Oferty Wykonawcy, który przedłoży więcej niż jedną ofertę, zostaną odrzucone.
- 15.4** Ofertę należy złożyć na formularzach o treści zgodnej z załączonymi w SWZ wzorami.
- 15.5** Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
- 15.6** Oferta musi być podpisana przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, tj.:
- 15.6.1** osoby uprawnione zgodnie z aktualnym odpisem z właściwego rejestru lub wpisem do ewidencji działalności gospodarczej, lub
- 15.6.2** osoby posiadające ważne pełnomocnictwo, którego oryginał, lub kopię poświadczoną notarialnie za zgodność z oryginałem, lub odpis albo wyciąg z dokumentu sporządzony przez notariusza – należy załączyć w ofercie.
- 15.7** Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- 16. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT.**
- 16.1 Sposób składania ofert.**
- 16.1.1** Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.zabrze>
- 16.1.2** Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.

- 16.1.3.** Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przestanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust.2 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 16.1.4.** Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
- 16.1.5.** Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 16.1.6** Oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. ***Oświadczenie składa się na formularzu JEDZ stanowiący załącznik nr 2 do SWZ, zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE)2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016 r.). Wykonawca może w ramach Części IV formularza JEDZ zaznaczyć Sekcję a.***
Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający będzie żądał tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.
- 16.1.7.** W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

16.2 Termin składania ofert.

- 16.2.1 Oferta musi być złożona najpóźniej do dnia 21.03.2025 r. do godz. 08:00**
- 16.2.2** Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert. Ofertę złożoną po terminie, Zamawiający odrzuca ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 1 Pzp.
- 16.2.3** Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania wycofać ofertę. Sposób dokonywania wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 16.2.4** Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

16.3. Oferta

16.3.1. Oferta oraz oświadczenia lub dokumenty składane razem z ofertą:

- 1) **oferta Wykonawcy – załącznik nr 1 i 1a do SWZ**
- 2) **dokumenty potwierdzające uprawnienie do podpisania oferty** oraz do podpisania lub poświadczenia za zgodność z oryginałem składanych oświadczeń lub dokumentów. Jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji dokumentem właściwym w przypadku Wykonawców mających siedzibę na terenie Rzeczypospolitej Polskiej (RP) jest odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sadowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru lub dokumentu na podstawie których dokonuje się wpisu do właściwego rejestru lub ewidencji, np.: uchwała właściwego organu Wykonawcy. Wykonawca może wskazać dostępność w formie elektronicznej dokumentów pod określonymi, bezpłatnymi adresami internetowymi baz danych w formularzu oferty,

3) pełnomocnictwo;

16.3.2. Dokumenty składane przez wykonawcę na wezwanie Zamawiającego w trybie art. 126 ust. 1 Pzp, w terminie **nie krótszym niż 10 dni** od dnia wezwania, aktualnych na dzień ich złożenia:

- 1) **podmiotowe środki dowodowe oraz oświadczenia na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia zgodnie z pkt. 4.3 SWZ.**
- 2) **podmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie spełnienia warunku udziału w postępowaniu zgodnie z pkt. 5.2 SWZ.**

16.3.3. Dokument składany przez Wykonawcę na wezwanie Zamawiającego

- 1) w trybie art. 139 ust. 2 Pzp **oświadczenie z art. 125 ust. 1 Pzp – załącznik nr 2 do SWZ**
- 2) w trybie art. 1 pkt 3 w związku z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego **oświadczenie o braku podstaw wykluczenia z postępowania – załącznik nr 5.**

17. TERMIN OTWARCIA OFERT

17.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 21.03.2025 r. o godz. 09:00

Otwarcie nie jest jawne.

17.2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie postępowania na platformazakupowa.pl informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

17.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający udostępni na stronie postępowania na platformazakupowa.pl informacje o:

- 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
- 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.

17.4. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.

Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

18. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

18.1. Zamawiający wybiera ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w SWZ. Kryteriami oceny ofert są:

Lp.	KRYTERIUM	WAGA
1.	Cena	60 %
2.	Termin dostawy	40 %
	Razem	100 %

Punkty przyznane za podane w pkt. 18.1 kryterium będą liczone według następującego wzoru:

Nazwa kryterium	Wzór:
Cena	Liczba punktów badanej oferty w ramach kryterium $= (C_{min}/C_{of}) * 100 * \text{waga}$ gdzie: - C_{min} – najniższa cena spośród wszystkich ofert - C_{of} – cena podana w ofercie
Termin dostawy	Termin dostawy: Liczba punktów: od 3 do 5 dni roboczych włącznie – 0 pkt od 1 do 2 dni roboczych włącznie – 1 pkt Liczba punktów badanej oferty w ramach kryterium = (Ro/R max) x 100 x waga Gdzie: Ro – ilość punktów oferty badanej R max – najwyższa ilość punktów spośród ważnych ofert UWAGA: Zamawiający wymaga terminu dostawy nie dłuższego niż 5 dni roboczych. W przypadku, gdy Wykonawca w formularzu oferty nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmie do obliczeń maksymalny termin tj. 5 dni roboczych.

Za ofertę najkorzystniejszą w ramach poszczególnych zadań, uznana zostanie oferta, która uzyska najwyższą liczbę punktów wyliczoną jako sumę punktów uzyskanych w ww. kryteriach.

Maksymalna ilość punktów – 100.

18.2. Opis sposobu obliczenia ceny.

Cena – należy przez to rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz. U. z 2023 r., poz. 168 ze zm.).

Cenę oferty w ramach poszczególnych zadań stanowi suma wartości wszystkich jej elementów, zawierająca wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia. Wszystkie ceny określone przez Wykonawcę są obowiązujące w okresie ważności umowy i nie ulegną zmianie.

Cenę oferty należy obliczyć na podstawie opisu przedmiotu zamówienia oraz szczegółowego formularza ofertowego, **stanowiącego załącznik nr 1a do SWZ. Rozliczenia będą prowadzone w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.**

18.3 Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 361 z późn.zm).

18.4 Cenę oferty/ceny jednostkowe należy obliczyć, uwzględniając całość wynagrodzenia wykonawcy za prawidłowe wykonanie umowy. Wykonawca jest zobowiązany skalkulować cenę na podstawie wszelkich wymogów związanych z realizacją zamówienia.

18.5 Cena ofertowa/ceny jednostkowe muszą obejmować wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia, wszystkie inne koszty oraz ewentualne upusty i rabaty, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu umowy, wynikające z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy.

18.6 Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

18.7 Zgodnie z art. 225 Pzp., jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od

towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takiej sytuacji Wykonawca ma obowiązek:

- 18.7.1.** poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 18.7.2.** wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 18.7.3.** wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 18.7.4.** wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
- 18.8** Informację w powyższym zakresie, o którym mowa w pkt. **18.7.**, wykonawca składa **w załączniku nr 1 do SWZ**. Brak złożenia ww. informacji będzie postrzegany jako brak powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego.

19. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

20. INFORMACJE DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

21. WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA NA PODSTAWIE STOSUNKU PRACY, W OKOLICZNOŚCIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 95 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.

Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 95 Pzp.

22. WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA OSÓB, O KTÓRYCH MOWA W ART. 96 UST. 2 PKT 2 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.

Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 Pzp.

23. INFORMACJA O ZASTRZEŻENIU MOŻLIWOŚCI UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA WYŁĄCZNIE PRZEZ WYKONAWCÓW, O KTÓRYCH MOWA W ART. 94 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.

Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 Pzp.

24. ODRZUCENIE OFERTY

Zamawiający odrzuca ofertę Wykonawcy w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 226 Pzp.

25. UNIEWAŻNIENIE POSTĘPOWANIA.

Zamawiający unieważnia postępowanie w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 255 Pzp.

26. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.

26.1. Wykonawca winien złożyć oświadczenie zgodnie z załącznikiem nr 6 do SWZ.

26.2. Umowa może zostać podpisana w siedzibie Zamawiającego lub za pośrednictwem poczty elektronicznej przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego. W przypadku podpisywania umowy przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego Wykonawca przekaże Zamawiającemu za pośrednictwem platformy zakupowej informacje celem uzupełnienia danych Wykonawcy w przygotowywanej umowie.

27. 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.

- 27.1.** 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.
- 27.2.** Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacjom.
- 27.3.** Miejsce i termin podpisania umowy Zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania Wykonawcy w ogłoszeniu o wyborze najkorzystniejszej oferty lub powiadomi Wykonawcę za pomocą platformazakupowa.pl
- 27.4.** Wzór umowy stanowi część IV SWZ.

28. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.

W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale IX ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2024 r. poz. 1320).

CZĘŚĆ II DODATKOWE POSTANOWIENIA SWZ

1. OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA SKŁADANIE OFERT CZĘŚCIOWYCH.

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w ramach poszczególnych zadań. Każde zadanie stanowi odrębną ofertę częściową. Wykonawca składa jedną ofertę w zakresie dowolnie wybranej jednej lub kilku części.

Podział przedmiotu zamówienia na części został opisany w pkt. 3.3 SWZ.

2. MAKSYMALNA LICZBA WYKONAWCÓW, Z KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY ZAWRZE UMOWĘ RAMOWĄ, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE ZAWARCIE UMOWY RAMOWEJ.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

3. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 8 PZP

Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień o których mowa w art. 214 ust.1 pkt 8 Pzp.

4. OPIS SPOSOBU PRZEDSTAWIANIA OFERT WARIANTOWYCH.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

5. INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM, A WYKONAWCĄ.

W związku z wykonaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego nie będą prowadzone rozliczenia w walutach obcych.

6. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE AUKCJI ELEKTRONICZNEJ.

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

7. WYSOKOŚĆ ZWROTU KOSZTÓW POSTĘPOWANIA.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów postępowania.

8. INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEPROWADZENIA PRZEZ WYKONAWCĘ WIZJI LOKALNEJ LUB SPRAWDZENIA PRZEZ NIEGO DOKUMENTÓW NIEZBĘDNYCH DO REALIZACJI ZAMÓWIENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 131 UST. 2 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE MOŻLIWOŚĆ ALBO WYMAGA ZŁOŻENIA OFERTY PO ODBYCIU WIZJI LOKALNEJ LUB SPRAWDZENIU TYCH DOKUMENTÓW.

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej.

9. Na mocy art. 5k rozporządzenia 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014 udzielenie lub dalsze wykonywanie zamówienia nie będzie możliwe na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;**
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a); lub**
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b), w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.**

CZĘŚĆ III SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest **DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH**, zgodnie z formularzem ofertowym stanowiącym załącznik nr 1, szczegółowym formularzem ofertowym stanowiącym załącznik 1a do SWZ oraz wzorem umowy znajdującym się w części IV SWZ.

CZĘŚĆ IV

WZÓR UMOWY

(wzór) **UMOWA NR DZP/...../2025**
NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
z dnia

pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach,

siedziba i adres:

41-800 Zabrze, ul. 3-go Maja 13-15

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Sąd Rejonowy w Gliwicach, KRS 0000025325

[NIP: 648-23-01-274; REGON: 271566088]

zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez:

.....,

a:

nazwa firmy.....

siedziba i adres:

.....

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Sąd....., KRS

[NIP:, REGON:]

zwaną dalej Wykonawcą, reprezentowaną przez:

.....

Strony zgodnie postanawiają co następuje:

Przedmiot umowy

§1

1. Zamawiający zleca a Wykonawca zobowiązuje się sukcesywnie **dostarczać produkty lecznicze i wyroby medyczne**, zgodnie z załącznikiem nr 2 do umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do realizowania przedmiotu umowy zgodnie z warunkami określonymi w niniejszej umowie, a także z warunkami określonymi obowiązującymi przepisami prawa.
3. Zamawiający zobowiązuje się do spełnienia warunków określonych w niniejszej umowie, w szczególności odbierania przedmiotu umowy i zapłaty należnego wynagrodzenia.
4. W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako produkt leczniczy, wówczas musi być zamieszczony w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych i musi posiadać aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686), w tym posiadać Świadectwo Rejestracji Leku.

W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako wyrób medyczny wówczas musi spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1620).

W odniesieniu do wyrobów medycznych Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przez cały okres obowiązywania umowy dysponował i na każde żądanie Zamawiającego przedłożył następujące dokumenty:

- a) Opisy, foldery, ulotki lub dokumentacja techniczna w języku polskim potwierdzające wymagane w opisie przedmiotu zamówienia parametry;

- b) Powiadomienie/Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. (t.j. Dz. U. Nr 2024, poz. 1620) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL.
- c) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I włączonego do obrotu przed 26.05.2021 r.:
- Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r.
- W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt włączenia wyrobu medycznego klasy I do obrotu przed 26.05.2021r.
- d) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I zgodnie z MDR:
- Deklaracja Zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, wraz ze wszystkimi niezbędnymi załącznikami potwierdzającymi przynależność Deklaracji Zgodności do oferowanych wyrobów medycznych.
- e) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I podlegającego reklasyfikacji do klasy wyższej zgodnie z MDD:
- Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I. W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt podlegania wyrobu medycznego reklasyfikacji do klasy wyższej.
- f) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy Is, Im, Ir, IIa, IIb oraz III:
- a) Deklaracja zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczająca zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., lub deklaracja zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., zawierająca numery katalogowe wyrobu, z uwzględnieniem wymogów Rozporządzenia nr 2017/745;
- b) Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dla wyrobów medycznych objętych okresem przejściowym lub wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.
5. Dokumenty wymienione w ust. 4 niniejszego paragrafu Wykonawca przedłoży na wezwanie Zamawiającego.
6. Termin ważności oferowanego przedmiotu umowy nie może być **krótszy niż 12 miesięcy** od daty dostawy. W szczególnie uzasadnionych przypadkach, za zgodą Zamawiającego dopuszcza się krótszy termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia.

Termin realizacji umowy

§2

Zamówienie będzie realizowane sukcesywnie **przez okres 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy.**

Wynagrodzenie

§3

1. Wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy będące sumą wynagrodzeń za dostawy częściowe kalkulowane jest w oparciu o ceny określone w załączniku nr 2 do umowy.
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 wynosi:

Zadanie nr*

brutto: zł

(słownie:...../100)

netto: zł + należny podatek VAT zł

* powielić w zależności od ilości zadań

3. Wynagrodzenie określone w ust. 2 stanowi pełne wynagrodzenie Wykonawcy za całkowite i kompletne wykonanie przedmiotu umowy i obejmuje łączną cenę świadczeń niezbędnych do realizacji przedmiotu umowy wraz ze wszystkimi kosztami towarzyszącymi. Nie podlega ono waloryzacji za wyjątkiem sytuacji określonych w ust. 4 i 5 niniejszego paragrafu.
4. Strony dopuszczają możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz.U. z 2024 r. poz. 1773),
 - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenia zdrowotne,
 - d) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. z 2024 r. poz. 427)jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
5. Zamawiający przewiduje zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy (odpowiednio obniżenie lub podwyższenie), przy czym waloryzacja będzie następowała na następujących zasadach:
 - 1) Wynagrodzenie Wykonawcy o którym mowa w § 3 ust. 2 będzie podlegało waloryzacji z uwzględnieniem miesięcznego wskaźnika zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ustalanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego (dalej jako „Wskaźnik”) z zastrzeżeniem warunków określonych w pkt 2-9 poniżej;
 - 2) Waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu niniejszej umowy wykonaną do dnia pierwszej waloryzacji, o której mowa w pkt 3);
 - 3) Pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpi nie wcześniej niż po 6 miesiącach od dnia zawarcia umowy o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę i będzie wyliczona przy zastosowaniu średniej arytmetycznej ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy o ile średnia arytmetyczna ze wskaźnika przekroczy **8%**. Pierwszej waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku;
 - 4) Kolejne waloryzacje wynagrodzenia dokonywane będą po upływie 6 miesięcy od dnia poprzedniej waloryzacji. Każda kolejna waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu umowy wykonaną do dnia poprzedniej waloryzacji i będzie wyliczana, jako średnia arytmetyczna ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy. Kolejnych waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę;
 - 5) Wynagrodzenie w wyniku waloryzacji zostanie ustalone z zastosowaniem stawki VAT obowiązującej w dniu, na który dokonuje się waloryzacji. Wykonawca występujący o podwyższenie wynagrodzenia zgodnie z pkt 1) powyżej zobowiązany jest wykazać Zamawiającemu rzeczywisty wpływ zmiany Wskaźnika na koszt wykonania zamówienia;
 - 6) W przypadku likwidacji Wskaźnika, o którym mowa w pkt 1) powyżej lub zmiany podmiotu, który urzędowo go ustala, mechanizm, o którym mowa w pkt 1) powyżej stosuje się

- odpowiednio do wskaźnika i podmiotu, który zgodnie z odpowiednimi przepisami prawa zastąpi dotychczasowy Wskaźnik lub podmiot;
- 7) Łącznie zmiana wynagrodzenia Wykonawcy wynikająca z waloryzacji, o której mowa w pkt 1-5 powyżej, nie może przekroczyć w okresie obowiązywania niniejszej umowy wartości **16%** wynagrodzenia brutto ustalonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy;
 - 8) Waloryzacja wynagrodzenia na podstawie pkt 1-7 powyżej wymaga sporządzenia aneksu, w którym Strony określą:
 - a) okres za który dokonują waloryzacji;
 - b) wartość wskaźnika waloryzacji;
 - c) wartość wynagrodzenia podlegającego waloryzacji;
 - d) wysokość wynagrodzenia przed i po waloryzacji;
 - e) łączną wartość zmiany wynagrodzenia w wyniku waloryzacji
 - 9) Nie dokonuje się waloryzacji wynagrodzenia za tę część przedmiotu umowy, który winien być wykonany zgodnie z warunkami niniejszej umowy w okresie poprzedzającym waloryzację, a które Wykonawca realizuje z opóźnieniem. Wartość wynagrodzenia za wykonanie tej części przedmiotu umowy nie podlega wliczeniu do wartości wynagrodzenia podlegającego waloryzacji o którym mowa w pkt 8 lit. c) powyżej.
6. Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z ust. 4 i 5 niniejszego paragrafu, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy z którym zawarł umowę w zakresie odpowiadającym zmianom cen, jeżeli umowę z podwykonawcą zawarto na dostawy z okresem obowiązywania przekraczającym 6 miesięcy.
 7. W przypadku obniżki cen przez Wykonawcę nie wymaga się pisemnego aneksu do umowy, a wystarczającym będzie pisemne poinformowanie o tym fakcie Zamawiającego.
 8. W przypadku zaistnienia okoliczności wymienionych w ust. 4 niniejszego paragrafu Wykonawca jest zobowiązany w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów regulujących opisane zmiany, poinformować Zamawiającego o konieczności wprowadzenia pisemnego aneksu do umowy oraz udowodnić, że zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przedmiotu umowy przez Wykonawcę.

Warunki realizacji umowy

§4

1. Dostawa częściowa przedmiotu umowy odbywać się będzie na zamówienie, aż do wyczerpania kwoty określonej w § 3 ust. 2 umowy.
Upoważnionymi do składania zamówień na dostawy częściowe są: **Pracownicy Apteki, tel./fax nr 32/ 370 – 45 – 67, e-mail: apteka@szpital.zabrze.pl,**
Wykonawca upoważnia do przyjmowania zamówień na dostawy częściowe: Panią/Pana tel./fax nr e-mail:
W zakresie produktów leczniczych zamówienia będą składane w sposób i formie określonej w art. 36z ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.
2. Dostawa częściowa przedmiotu umowy odbywać się będzie **do miejsc wskazanych przez Zamawiającego** znajdujących się w budynku **Apteki Szpitalnej**.
3. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe do dni roboczych od otrzymania zamówienia zgodnie z ust.1 niniejszego paragrafu.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i rozładować przedmiot umowy **do godz. 14:30** w dniu dostawy po telefonicznym lub e-mailowym powiadomieniu o terminie dostawy pracownika Zamawiającego, **tel.: 32/ 370 - 45 - 67, e-mail: apteka@szpital.zabrze.pl.**
5. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić w dniu poprzedzającym dostawę. Dostawy mogą być realizowane wyłącznie w dni robocze.
6. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wydłużenia terminu dostawy, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, w przypadku wystąpienia istotnych okoliczności uniemożliwiających przyjęcie dostawy przez pracowników Zamawiającego. W takim przypadku Zamawiający na zamówieniu częściowym wskaże wydłużony termin dostawy.
7. Dostawa przedmiotu umowy dokonywana będzie środkami transportu Wykonawcy lub za pośrednictwem firmy kurierskiej na jego koszt i ryzyko.
8. W razie nie zrealizowania dostawy częściowej w terminie o którym mowa w ust. 3 i ust. 6 niniejszego paragrafu, Zamawiający może zamówić i zakupić przedmiot umowy u innego

- podmiotu, bez konieczności uzyskania zgody sądu, a różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę. Powyższe nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań. W przypadku braku możliwości obciążenia Wykonawcy na podstawie faktury VAT Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty jej wystawienia.
9. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego podczas przyjęcia przedmiotu umowy, że dostawa zawiera braki ilościowe w stosunku do zamówienia częściowego lub stwierdzenia niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z opisem zawartym w formularzu asortymentowo – cenowym lub stwierdzenia krótszego terminu ważności niż określony w § 1 ust. 6 niniejszego paragrafu lub innych wad, Zamawiający zgłosi to Wykonawcy, który niezwłocznie uzupełni braki ilościowe w przedmiocie umowy lub wymieni przedmiot umowy na nieposiadający wad.
 10. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z krótszym terminem ważności niż określony w § 1 ust. 6, na który Wykonawca nie uzyskał zgody Zamawiającego, Zamawiający uzna dostawę za niezrealizowaną.
 11. W przypadku konieczności uzupełnienia braków ilościowych, wymiany przedmiotu umowy na nie posiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
 12. Jeżeli w trakcie zastosowania przedmiotu umowy w procesie udzielania świadczeń zdrowotnych ujawnią się wady, których nie można było stwierdzić w trakcie przyjęcia przedmiotu umowy do Magazynu Apteki, Zamawiający zgłosi reklamację Wykonawcy, który w terminie **do 7 dni roboczych** rozpatrzy reklamację i w przypadku uznania reklamacji Zamawiającego za zasadną w terminie **do 2 dni roboczych** wymieni reklamowany przedmiot umowy na nieposiadający wad lub poinformuje Zamawiającego o powodach nieuznania reklamacji.
 13. W przypadku konieczności wymiany reklamowanego przedmiotu umowy na nieposiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
 14. **Wykonawca oświadcza, że nie jest i w okresie obowiązywania umowy nie będzie:**
 - 1) obywatelem rosyjskim lub osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem z siedzibą w Rosji
 - 2) osobą prawną, podmiotem lub organem, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w ust. 14 pkt 1); lub
 - 3) osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem działającym w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w ust. 14 pkt 1) lub 14 pkt 2).
 15. **Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, że nie będzie wykonywał umowy przy pomocy podwykonawców, dostawców i podmiotów, na których zdolności Wykonawca polega, o których mowa w ust. 14 powyżej w przypadku, gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.**
 16. **W przypadku naruszenia ww. oświadczeń i obowiązków, o których mowa w ust. 14 i 15 powyżej Zamawiający uprawniony jest rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym i obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 20% wynagrodzenia umownego brutto, o którym mowa w § 3 ust. 2 umowy.**
 17. Zamawiający wymaga, aby instrukcje, ulotki, materiały informacyjne dołączone do przedmiotu zamówienia były sporządzone w języku polskim, a nadto aby dostarczany przedmiot umowy posiadał oznaczenie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta i numerze serii.

Uprawnienia Zamawiającego

§5

1. Zamawiający jest uprawniony **do zmniejszenia zakresu zamówienia o 90%** względem wartości wskazanej w załączniku nr 2 do umowy.
Powyższe zmiany następować będą za pośrednictwem osób określonych w § 4 ust. 1, poprzez nie złożenie pełnego zamówienia na asortyment określony w załączniku nr 2 do umowy.
2. Zamawiający jest uprawniony do zmniejszenia ilości przedmiotu umowy, a co za tym idzie, jej wartości względem ilości i wartości wskazanych w załączniku nr 2 do umowy (szczegółowy formularz ofertowy) o 99% w przypadku:
 - a) zmiany sposobu leczenia pacjentów,

- b) zmniejszenia ilości hospitalizowanych pacjentów w zakresie przedmiotu zamówienia określonego w niniejszej umowie.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień częściowych na dowolną ilość w poszczególnych pozycjach formularzy asortymentowo – cenowych, przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto należnego Wykonawcy wynagrodzenia określone w §3 ust. 2 umowy. Powyższe zamówienia następować będą za pośrednictwem osób określonych §4 ust. 1.
 4. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie odszkodowawcze w przypadku zmniejszenia zakresu umowy zgodnie z postanowieniami niniejszego paragrafu.
 5. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na „RATUNEK” zdrowia i życia ludzkiego. W powyższym przypadku, realizacja zamówienia winna nastąpić do 8 godzin od złożenia zamówienia.**

Warunki płatności

§6

1. Za prawidłowo zrealizowaną dostawę częściową Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty Wykonawcy w terminie do **30 dni od daty wystawienia prawidłowo wystawionej faktury VAT.**
2. Wykonawca zobowiązany jest podać na fakturze pełną nazwę Zamawiającego lub obowiązujący skrót **SPSK Nr 1 im. prof. S. Szyszko SUM.** W razie podania innych nazw niż wymagane przez Zamawiającego, Zamawiający będzie uważał fakturę VAT za nieprawidłowo wystawioną.
3. Zapłata nastąpi przelewem na następujący rachunek bankowy Wykonawcy:
.....
4. Za datę zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Wykonawca dostarczy fakturę w wersji papierowej lub elektronicznej na adres e-mail faktury@szpital.zabrze.pl formatach: PDF lub .xml lub .fak.
6. Wykonawca będący czynnym podatnikiem podatku VAT oświadcza, że rachunek bankowy wskazany w umowie:
 - a) jest rachunkiem umożliwiającym płatność w ramach mechanizmu podzielonej płatności, o którym mowa powyżej,
 - b) jest rachunkiem znajdującym się w elektronicznym wykazie podmiotów prowadzonym od 1 września 2019 r. przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej, o którym mowa w ustawie o podatku od towarów i usług.
7. W przypadku, gdy rachunek bankowy Wykonawcy będącego czynnym podatnikiem podatku VAT nie spełnia warunków określonych powyżej w ust. 6, opóźnienie w dokonaniu płatności w terminie określonym w umowie, nie stanowi dla Wykonawcy podstawy do żądania od Zamawiającego jakichkolwiek odsetek/odszkodowań lub innych roszczeń z tytułu dokonania nieterminowej płatności.

Kary umowne

§7

1. Strony postanawiają, że obowiązującą formę odszkodowania stanowią kary umowne.
2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:
 - a) w wysokości 500,00 złotych brutto (słownie: pięćset złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;
 - b) w wysokości 500,00 złotych brutto (słownie: pięćset złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12.
 - c) w wysokości 1 000,00 zł (słownie: jeden tysiąc złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 2 oraz ust. 4,
 - d) w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
 - e) w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
3. Zamawiający, na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu, jest uprawniony do dochodzenia kar

- umownych nawet w przypadku, gdyby nie poniósł z tego tytułu żadnej szkody.
4. Zamawiający może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, którymi są w szczególności:
 - a) pięciokrotne niedotrzymanie terminu realizacji dostaw częściowych;
 - b) trzykrotne niedopełnienie obowiązków, o których mowa w § 1 ust. 5.
 - c) niezrealizowanie dostawy częściowej w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na realizację dostawy w niniejszej umowie;
 - d) niewywiązanie się z realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 12 w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na ich realizację;
 - e) dziesięciokrotne niewywiązanie się z obowiązku określonego w § 4 ust. 2 oraz § 4 ust. 4.
 5. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie noty księgowej z faktury VAT, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości dochodzenia kar umownych na zasadach określonych powyżej, Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego.
 6. Łączna wysokość kar umownych wynikających z niniejszej umowy, do których zapłaty zobowiązany jest Wykonawca nie może przekroczyć 30 % ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 2 umowy. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody na zasadach ogólnych.
 7. Rozwiązanie umowy, na podstawie ust. 4 niniejszego paragrafu, nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań.
 8. W razie zaistnienia istotnej okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. Wykonawca ma prawo żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.

Podwykonawcy

§8

Wykonawca oświadcza, że wykonanie przedmiotu Umowy, powierzone za zgodą Zamawiającego osobom trzecim, nie będzie miało wpływu na jakość, terminowość i warunki wykonania Umowy.

Ochrona danych osobowych

§9

Dane osobowe będą przetwarzane zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym w szczególności z ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dz.U.UE.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04), na podstawie odrębnej umowy, którą strony zawrą, jeżeli zajdzie taka konieczność.

Warunki zmian postanowień zawartej umowy

§10

1. Zmiana postanowień umowy może nastąpić za zgodą obu stron na piśmie pod rygorem nieważności, w przypadkach przewidzianych w niniejszej umowie lub po spełnieniu przesłanek przewidzianych w ustawie Prawo zamówień publicznych.
2. Niedopuszczalna jest, pod rygorem nieważności, taka zmiana niniejszej umowy oraz wprowadzenie do niej takich postanowień, które byłyby niekorzystne dla Zamawiającego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy chyba, że zachodzi jedna z przesłanek, o których mowa w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. W sytuacji wystąpienia siły wyższej, przez którą rozumie się okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne lub też niemożliwe do uniknięcia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp., która w bezpośredni sposób wpłynie na okoliczności realizacji umowy, dopuszcza się zmianę umowy w zakresie:
 - a) terminu realizacji dostaw cząstkowych poprzez jego wydłużenie
 - b) asortymentu będącego przedmiotem umowy poprzez jego zastąpienie innym

asortymentem, spełniającym warunki określone w ust. 8 poniżej.

Przedmiotowe zmiany będą wprowadzone aneksem, na podstawie uzasadnionego oraz udokumentowanego wniosku Wykonawcy i będą obowiązywać przez okres występowania okoliczności „siły wyższe”. Po jej ustaniu Strony powrócą do pierwotnych zapisów umownych w drodze aneksu do umowy.

4. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy nastąpi zmiana numerów katalogowych produktów, przy jednoczesnym zastrzeżeniu braku zmian cen na wyższe oraz jednoczesnym podtrzymaniu co najmniej parametrów przedmiotu zamawianego.
5. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie terminu jej obowiązywania w przypadku wystąpienia gwałtownej dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarczych, politycznych, społecznych, atmosferycznych itp.), które w bezpośredni sposób wpłyną na okoliczności realizacji umowy.
6. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie ceny przedmiotu umowy w przypadku przedłożenia przez Wykonawcę oferty korzystniejszej – zawierającej niższą cenę niż dotychczasowa.
7. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - a) zaprzestania wytwarzania przez producenta, wycofania z rynku, obiektywnej niedostępności asortymentu objętego umową,
 - b) wygaśnięcia świadectwa rejestracji,
 - c) przedłożenia przez wykonawcę oferty korzystniejszej dla Zamawiającego.
8. Zmiana, o której mowa w ust. 7, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w specyfikacji warunków zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanego w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co asortyment objęty umową i przy cenie nie wyższej niż cena asortymentu objętego umową.
9. Zmiany, o których mowa wyżej mogą dotyczyć nadto sposobu konfekcjonowania asortymentu.
10. W sytuacji, kiedy w okresie trwania umowy nie zostanie zamówiony cały asortyment nią określony, a zaistnieje okoliczność uzasadniona potrzebami Zamawiającego, strony dopuszczają możliwość przedłużenia czasu trwania umowy na okres pozwalający wykorzystać asortyment w ilości niezbędnej dla funkcjonowania Zamawiającego związanego z jego działalnością na okres nie dłuższy niż do czasu rozstrzygnięcia nowej procedury przetargowej dotyczącej tożsamego asortymentu lub wyczerpania wartości umowy, jednak na okres nie dłuższy niż 4 m-ce od daty, określonej w § 2.
11. Strony dopuszczają możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy na okres nie dłuższy niż 4 miesiące od daty określonej w § 2, jeżeli wartość umowy nie przewyższy 10% pierwotnej wartości umowy, a łączna wartość tych zmian jest mniejsza niż progi unijne.
12. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim przypadku, wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
13. Zamawiający może odstąpić od umowy, w sytuacji zaistnienia co najmniej jednej z przesłanek określonych w art. 456 ust. 1 pkt 2) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych. W przypadku zmian umowy dokonanych z naruszeniem przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.
14. Wykonawca zobowiązany jest do zmiany ceny towaru w przypadku zmiany limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto towaru określonego w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, po złożeniu ofert lub w trakcie trwania umowy; cena hurtowa brutto dla Zamawiającego musi zostać skorygowana zgodnie z obwieszczeniem w tym samym stopniu i nie może przekraczać nowych wartości limitu finansowania, ani ceny hurtowej brutto określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia (jeżeli dotyczy oferowanego produktu). Dostosowanie ceny towaru do dalszych wysokości limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto towaru, określonych w obwieszczeniu

refundacyjnym Ministra Zdrowia, o którym mowa wyżej, polegające na odpowiedniej podwyżce lub obniżce ceny jednostkowej towaru, w granicach ceny ofertowej Wykonawcy, będzie skuteczne każdorazowo od dnia wejścia w życie obwieszczenia refundacyjnego Ministra Zdrowia i każdorazowo wymaga zawierania przez Strony aneksu do Umowy.

15. **Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie sposobu konfekcjonowania przedmiotu umowy, a także zmianę numerów katalogowych przedmiotu umowy, która jest następstwem zmiany sposobu konfekcjonowania przy jednoczesnym zastrzeżeniu braku zmian cen na wyższe po przeliczeniu jednostek. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzednim, nie wymaga zawarcia aneksu do umowy, niemniej jednak wymaga pisemnego wyrażenia zgody przez Zamawiającego. Zgoda Zamawiającego na zmianę sposobu konfekcjonowania przedmiotu umowy będzie przekazywana za pośrednictwem osób i środkami komunikacji określonymi w § 4 ust. 1 na wniosek Wykonawcy uzasadniający dokonanie zmiany przekazany wraz z dowodami (np. karta charakterystyki produktu, szczegółowy przebieg procesu zmiany sposobu konfekcjonowania i ewentualnej zmiany numerów katalogowych).**

Postanowienia końcowe

§11

1. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, ani rozporządzać nimi w jakiejkolwiek prawem przewidzianej formie. W szczególności wierzytelność nie może być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki). Wykonawca nie może również zawrzeć umowy z osobą trzecią o podstawienie w prawa wierzyciela (art. 518 KC). Wykonawca nie może również bez zgody przyjąć poręczenia za jego zobowiązania ani udzielić pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności objętych umową innemu podmiotowi niż kancelaria prowadzona przez radcę prawnego lub adwokata.
2. Powstałe w trakcie realizacji umowy spory będą w pierwszej kolejności rozpatrywane na drodze polubownej, a w przypadku niemożności ich rozstrzygnięcia mogą być skierowane na drogę postępowania sądowego w Sądzie miejscowo właściwym dla siedziby Zamawiającego.
3. Zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i nastąpić mogą w przypadkach wskazanych w SWZ lub dopuszczonych przepisami prawa.
4. W kwestiach nie uregulowanych niniejszą umową znajdują zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz przepisy Prawa zamówień publicznych, a także inne przepisy ogólnie obowiązujące.
5. Umowę sporządzono w **dwóch** jednobrzmiących egzemplarzach tj. jeden egzemplarz dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy – dotyczy formy papierowej.
6. W przypadku umowy sporządzonej w formie elektronicznej i podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, za datę podpisania umowy przyjmuje się datę złożenia podpisu ostatniej ze Stron.

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – szczegółowy formularz ofertowy

ZAMAWIAJĄCY:	WYKONAWCA:

SPRAWDZONO:	

CZĘŚĆ V

WZORY FORMULARZY

Załącznik 1	–	Oferta
Załącznik 1a	-	Szczegółowy formularz ofertowy
Załącznik 2	–	JEDZ
Załącznik 3	-	Oświadczenie wykonawcy – potwierdzenie informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp.
Załącznik 4	-	Oświadczenie wykonawcy – grupa kapitałowa
Załącznik 5	-	Oświadczenie o braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego
Załącznik 6	-	Oświadczenie składane przed podpisaniem umowy w związku z ogólnounijnym zakazem udziału rosyjskich Wykonawców w zamówieniach publicznych

OFERTA	
Nazwa Zamawiającego	Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Siedziba Zamawiającego	ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze
Nazwa zamówienia	DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
Nazwa Wykonawcy	
Adres Wykonawcy	
Województwo	
Kod NUTS	
Osoba do kontaktu (imię i nazwisko)	
Telefon	
e-mail	
REGON / NIP/ KRS	
Nazwa banku i numer rachunku bankowego Wykonawcy	
Wielkość Przedsiębiorstwa ¹	☐ mikro ☐ małe ☐ średnie ☐ duże

¹ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw. Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

(powielić dla każdego zadania)

**Formularz oferty w zakresie
w zakresie zadania nr**
(należy wskazać nr zadania)

Oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z wyliczeniem zawartym w szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1a, za łączną cenę w wysokości:

cena brutto: PLN

słownie:

VAT % VAT zł

cena netto: zł

Ww. kwota obejmuje wszystkie koszty, jakie poniesie Wykonawca w związku z realizacją przedmiotu umowy.

Termin dostawy:

(min.1 dzień roboczy, max. 5 dni roboczych)

Termin płatności: 30 dni od wystawienia faktury VAT

Termin wykonania zamówienia: przez okres 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy

1. Oświadczam, że wybór oferty nie prowadzi / prowadzi* do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego. W związku z tym, że wybór oferty prowadzi do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, podaję:

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia, którego wykonanie będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego	Wartość przedmiotu zamówienia bez kwoty podatku
1.		
(...)		

2. Zobowiązuję się wykonać zamówienie w terminie wskazanym w SWZ.
3. Oświadczam, że akceptuję warunki płatności podane we wzorze umowy.
4. Oświadczam, że:
- zapoznałem się z treścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i nie wnoszę do niej zastrzeżeń;
 - jestem w stanie, na podstawie przedstawionych mi materiałów, zrealizować przedmiot zamówienia;
 - zobowiązuję się do wykonania w/w zamówienia zgodnie z warunkami określonymi w SWZ, dokumentacji, załącznikach i umowie;
 - uzyskałem konieczne informacje niezbędne do właściwego wykonania zamówienia,
5. Oświadczam, że termin związania niniejszą ofertą obejmuje okres wskazany w SWZ .
6. W przypadku uznania mojej/naszej oferty za najkorzystniejszą zobowiązuję(emy) się zawrzeć umowę w miejscu i terminie, jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego.
7. Oświadczam, że zapoznałem się z treścią SWZ, w pełni akceptuję wszystkie zapisy oraz zobowiązuję się zrealizować zamówienia zgodnie z wymogami i zapisami SWZ.

8. Oświadczam, że:

- wykonam zadanie siłami własnymi albo*
- przewiduję wykonanie zadania przy pomocy podwykonawcy (ów) * o ile są znani na etapie składania oferty

L.p.	Nazwa i adres Podwykonawcy	Zakres zlecany Podwykonawcy

9. Oświadczam, że zgodnie z art. 117 ust. 4 Pzp. (dot. wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia):

L.p.	Nazwa i adres wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia	Zakres dostaw/ usług/ robót budowlanych, które zostaną wykonane przez poszczególnych wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

10. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu pn.: „**DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH**”. Znak sprawy: ZP/7/PN/2025

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

Oświadczam, że n/w dokumenty są dostępne w formie elektronicznej pod określonymi ogólnodostępnymi i bezpłatnymi adresami internetowymi baz danych:

.....

☐ KRS ☐ CEIDG

.....dnia,

.....

podpis Wykonawcy

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 1 - Zestawy do drobnych procedur

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Zestaw do wkłucia centralnego 1 Skład : 1 szt. serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, 1 szt. serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa epiduralna (do znieczuleń przewodowych) z centralnym otworem przylepnym 10cm x 15cm, przylepne rogi, 1 szt. chwytak plastikowy 14cm, 1 szt. igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 12cm, 20 szt. kompres z gazy 17N 8W 10cm x 10cm. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		1500				
2	Zestaw do z/o i p/p Skład : 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, 1 szt. serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa, 5 szt. tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 30cm x 30cm, 1 szt. pęseta plastikowa 13cm, 1 szt. miska nerkowata PVC 12cm x 18cm, 5 szt. kompres z włókniny 40G 4W 7,5cm x 7,5cm. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		1600				
3	Zestaw do wkłucia centralnego dziecięcy Skład: 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym 6cm x 8cm, 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, 1 szt. serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa, 1 szt. pęseta plastikowa 13cm, 6 szt. kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm, 6 szt. kompres z gazy 17N 8W 5cm x 5cm, 1 szt. pęseta anatomiczna metalowa 14cm, 1 szt. ostrze chirurgiczne z trzonkiem nr 11, 1 szt. miska nerkowata PVC 12cm x 18cm. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		1000				
4	Zestaw do pępka noworodka skład: 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm, 1 szt. pęseta chirurgiczna 1x2 zębki metalowa 14,5cm, 1 szt. chwytak plastikowy 14cm, 1 szt. ostrze chirurgiczne z trzonkiem 11, 1 szt. igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm, 1 szt. miska nerkowata PVC, rozmiar 12cm x 18cm, 6 szt. kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm, 6 szt. kompres z gazy 17N 8W 5cm x 5cm, 1 szt. serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		400				
5	Zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego Skład : 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm i rozcięciem, 6 szt. tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm, 8 szt. kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG, 1 szt. pęseta plastikowa 13cm, 1 szt. chwytak plastikowy 14cm, 1 szt. pojemnik okrągły poj. 120ml, przezroczysty, z		200				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

	podziatką. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.						
6	Zestaw do usuwania szwów 2 Skład: 6 szt. tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm, 2 szt. rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe, rozm. M, 1 szt. pęseta anatomiczna metalowa 14cm, 1 szt. nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm, 1 szt. pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		4000				
7	Zestaw do zakładania szwów Skład: 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową, 1 szt. serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm, 3 szt. tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm, 5 szt. kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm, 1 szt. pęseta plastikowa 13cm, 1 szt. pęseta chirurgiczna 1x2 zębki metalowa 14,5cm, 1 szt. igłotrzymacz Mayo Hegar metalowy 15cm, 1 szt. nożyczki metalowe IRIS proste 11,5cm, 1 szt. pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		3000				
8	Zestaw do fenestracji – 1 szt. miska nerkowata PVC 12cm x 18cm, 1 szt. kleszczyki ROCHESTER PEAN proste metalowe 18cm, 2 szt. seton z gazy 7,5cm x 1m 17N 4W z nitką RTG, 10 szt. kompres z gazy 17N 8W 10cm x 10cm, 2 szt. rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe rozm. M. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		200				
9	Elastyczna osłona na uchwyt do lampy chirurgicznej .Osłona kompatybilna z różnymi rozmiarami uchwytów lamp operacyjnych, posiadająca kołnierz ochronny, który zapobiega przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej lampy. Nacięcia w kołnierzu utrzymują uchwyt na miejscu, zapobiegając jego zsuwaniu. Długość osłony wynosi 15 cm, a średnica otworu w kołnierzu pozwala zabezpieczyć uchwyt o wymiary od 1,8 do 4 cm. Nie zawiera lateksu. Nie zawiera ftalanów. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo w opakowanie folia – papier, opakowanie handlowe 50 sztuk. Wyrób Jednorazowego użytku.		2500				
10	Zestaw osłon na ramię C RTG, zestaw składa się z czterech części: dwóch osłon z gumką do stabilizacji osłony na aparaturze i dwóch taśm. Wykonany z przezroczystej folii polietylenowej 0.065 mm. Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Osłona pakowana podwójnie, poprzez dodatkowe zapakowanie w woreczek foliowy.		150				
11	Organizator typu rzep 25x2 cm. Taśma samoprzylepna typu rzep (velcro) o wymiarach 2cm x 22cm, składająca się z dwóch części. Na jednej części znajduje się taśma umożliwiającą zamocowanie rzepu na serwecie. Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy.		400				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

12	Sterylna kieszeń samoprzylepna na narzędzia wyposażona w taśmę samoprzylepną umożliwiającą umocowanie kieszeni. Wykonana z przezroczystej folii polietylenowej 0.065 mm. Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Ostrona pakowana podwójnie, poprzez dodatkowe zapakowanie w woreczek foliowy. Rozmiar 30x40 cm .		400				
13	Podkładka magnetyczna jednorazowego użytku pod narzędzia. Minimalizuje liczbę przypadkowych zranień ostrymi narzędziami podczas ich przenoszenia. Spodnia warstwa wykonana z pianki antypoślizgowej, nie zawiera lateksu, rozmiar 25,5 cm x 40,5 cm lub 50,8 cm x 40,5 cm do wyboru przez Zamawiającego, sterylna w kolorze niebieskim, opakowanie papier-folia.		100				
14	Torba do przechwytywania płynów o wymiarach 50cm x 50cm wyposażoną w sztywnik w górnej części torebki, filtr w dolnej, wewnętrznej części torby i port do odsysania treści w dolnej części worka, którego budowa umożliwia podłączania drenów o różnej średnicy. Torba wykonana z przezroczystej folii polietylenowej 0.065 mm. Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Ostrona pakowana podwójnie, poprzez dodatkowe zapakowanie w woreczek foliowy.		400				
RAZEM						-	

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 2 – Obłożenia operacyjne – część 1

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Zestaw do endoskopii Skład: kompres gazowy 17n12 w 10x10 cm - 10 szt, serweta z laminatu podfoliowanego 43g/m2 150x90 cm - 1 szt, serweta z laminatu podfoliowanego o gram. 56g/m2 200x180 cm z otworem w części kroczonej 20x10 cm - 1 szt, korcang plastikowy 19 cm - 1 szt, tufery gazowe z gazy 17 N, kula , rozmiar 50x50 cm 5 szt , nogawice na kończyny 130x40 cm - 2 szt. Opakowanie torebka papierowo-foliowa z min 2 etykietami TAG		2000				
2	Zestaw Uniwersalny wzmacniony o składzie : Minimalny skład zestawu: 1 serweta na stolik instrumentariuszki min. 150cmx190cm, 2 ręczniki min. 20cmx40cm, 1 serweta na stolik Mayo min. 80cmx145cm, 1 taśma samoprzylepna min. 9 cm x 50 cm 2 samoprzylepne serwety operacyjne min. 75cmx90cm (37,5x70 dodatkowa taśma chłonna), 1 samoprzylepna serweta operacyjna min. 170cmx 200cm, (37,5x70 dodatkowa taśma chłonna) 1 samoprzylepna serweta operacyjna min. 150cmx240cm. (37,5x70 dodatkowa taśma chłonna) Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo - polietylenowa) o gramaturze 62 g/m2 plus dodatkowe wzmocnienie o gram 63 g/m2 wykonane z włókniny polipropylenowej teksturowanej. odporność na przenikanie cieczy 457 cm H2O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z dwoma naklejkami lub czterema typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta.		1500				
3	Zestaw Uniwersalny Zestaw obłożeń uniwersalnych : - 1 serweta na stół instrumentariuszki 150x190 cm - 1 serweta 145x80 cm na stół Mayo - 2 serwety operacyjne z przylepcem 75x90 cm - 1 serweta operacyjna z przylepcem 150x240 cm - 1 serweta operacyjna z przylepcem 170x180 cm - 1 taśma medyczna 9x50 cm - 2 serwetki do rąk z włókniny o gram. 40g/m2 rozm. 40x20cm Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo - polietylenowa) o gramaturze min. 56 g/m2, odporność na przenikanie cieczy 250 cm H2O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności. Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta		1500				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

4	Zestaw do operacji znamion Skład: kompres gazowy 7,5x7,5 cm 17n 12 w - 20 szt, serweta podfoliowana wykonana z laminatu o gram. 43g/m2 75x90 cm z otworem 8x6 cm - 1 szt, serweta z laminatu o gram. 43g/m2 130x90 cm na stolik instrumentalny(owinięcie zestawu)- 1 szt. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo -polietylenowa) o gramaturze 43 g/m2, odporność na przenikanie cieczy 182 cm H2O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, zgodne z normą PN EN 13795 dla powierzchni krytycznych wymagania standardowe. I klasa palności wg 16CFR 1610. Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z dwoma lub czterema naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta.		1000				
5	Zestaw do cystoskopii Skład: serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gram 56g/m2 min. 250x180 z otworem przylepnym 8x6 cm w 1/3 serwety - 1szt , kieszeń na płyny 40x30 cm - 1 szt, serweta na stół instrumentalny 150x190 cm - 1 szt. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo - polietylenowa) o gramaturze min. 56 g/m2, odporność na przenikanie cieczy 250 cm H2O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności. Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta		300				
6	Sterylnie obłożenie do zabiegów PCNL o składzie: 1 serweta 300x180-183 cm z przylepcem i otworem p 22-30x15-20 cm(pod otworem znajduje się worek z usztywnionym brzegiem przechwytyjący płyny podczas zabiegu) 1 serweta na stół instrumentalny o rozmiarze 190x140-150 cm. Obłożenie wykonane z laminatu 3-warstwowego (włóknina polipropelynowa i folia polietylenowa, włóknina polipropelynowa o gramaturze min. 73g/m2, odporność na przenikanie cieczy, 191-200 klasa palności. Opakowanie typu blister, etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG zawierającymi datę ważności, numer serii, indeks wyrobu i nazwę producenta.		200				
7	Zestaw do operacji TUR o składzie 1 serweta 240x100 cm z otworem elastycznym o sr. 5 cm , ochraniaczem na palec i workiem na płyny z sitem i zaworem do zamocowania drenu, 1 serweta przeznaczona pod poślądki 90x75 cm , 2 pokrowce na kończynę w rozmiarze 120x 75 cm, 4 tasmy medyczne 50x9 cm , 1 serweta na stół instrumentalny 150x190 cm , 1 serweta na stolik Mayo 145x80 cm , 2 serwetki do rąk 20x40 cm .Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego -folia polipropylenowo-polietylenowa, włóknina polipropylenowa o gr.55g/m2. Laminat spełnia wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 dla obłożeń chirurgicznych- potwierdzone raportem badań wykonanym w akredytowanym, niezależnym laboratorium. Folia laminatu jest trójwarstwowa oraz embosowana .Folia laminatu wykonana w 25% z surowca pochodzącego z recyklingu w ramach obiegu zamkniętego. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H2O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa. Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową. Na zewnątrz etykieta z 4 naklejkami z nazwą producenta, nr katalogowym , numerem LOT i datą ważności wyrobu do wklejenia do dokumentacji medycznej.		600				
RAZEM						-	

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 3 – Materiały opatrunkowe

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość sztuk	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Tupfer – Fasola z gazowe jałowe 17 nitkowej z nitką radiacyjną, klasyfikacja jako wyrób medyczny inwazyjny klasy II A, sterylizowany para wodną, opakowanie z etykietą TAG w języku polskim z min dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej 9,5cm x 9,5 cm. Opakowanie 10 sztuk.		opak.	600				
2	Seton z gazowe jałowe 17 nitkowej , 4 warstwowe, klasyfikacja jako wyrób medyczny inwazyjny klasy II A, sterylizowany para wodną, opakowanie z etykietą TAG w języku polskim z min dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej. Rozmiar 2m x 5 cm.		szt	500				
3	Seton z gazowe jałowe 17 nitkowej , 8 warstwowe, klasyfikacja jako wyrób medyczny inwazyjny klasy II A, sterylizowany para wodną, opakowanie z etykietą TAG w języku polskim z min dwoma naklejkami do wklejenia do dokumentacji medycznej. Rozmiar 2m x 7,5 cm.		szt	500				
4	Serweta operacyjna dwuwarstwowa , w rozmiarze 75x 90 cm z taśmą samoprzylepną. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego -folia polipropylenowo - polietylenowa, włóknina polipropylenowa o gr.55g/m2. Laminat spełnia wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 dla obłożeń . chirurgicznych. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H2O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową. Na zewnątrz etykieta z 4 naklejkami z nazwą producenta, nr katalogowym , numerem LOT i datą ważności wyrobu do wklejenia do dokumentacji medycznej.		szt	3000				
5	Serweta operacyjna w rozmiarze 75x 90 cm z taśmą chłonną. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo -polietylenowa) o gramaturze 62 g/m2 plus dodatkowe wzmocnienie o gram 60 g/m2 wykonane z włókniyny polipropylenowej teksturowanej. odporność na przenikanie cieczy 152 cm H2O, zgodnie z normą PN-EN 13795 + A1:2019 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu. Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z dwoma naklejkami lub czterema typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta. Opakowanie torebka papierowo-foliowa z min 2 etykietami TAG.		szt	3000				
6	Zestaw do laparoskopii z trokarami o składzie : *Serweta na stół narzędziowy (stanowiąca zarazem owinięcie całego zestawu) chłonna na całej powierzchni; wykonana z włókniyny foliowanej polipropylenowo - polietylenowej o gramaturze min. 55g/m2; odporność na przenikanie cieczy min.300 cmH2O; rozmiar 150x200cm - 1 szt, * Osłona na stół Mayo80x145cm o grubości folii min. 50g/m2, obszar chłonny min. 76x85cm o grubości włókniyny min. 30g/m2- 1 szt,		zestaw	100				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

*Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m2, rozmiar L min. 125 cm- 1 szt, *Fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2 ze wzmocnieniem o gram 40g/m2 w części przedniej do dolnej krawędzi fartucha i przedramionach . Rozmiar XL min. 140 cm- 3 szt, * Serweta operacyjna dwuwarstwowa 170x180cm z taśmą samoprzylepną, chłonna na całej powierzchni; wykonana z włókniny foliowanej polipropylenowo -polietylenowej o gramaturze min. 55 g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 300 cm H2O. 1 szt, *Serweta operacyjna dwuwarstwowa 75x90cm z taśmą samoprzylepną, chłonna na całej powierzchni; wykonana z włókniny foliowanej polipropylenowo -polietylenowej o gramaturze min. 55 g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 300 cm H2O, wzmocniona padem chłonnym 75x50cm, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 60 g/m2- 2 szt, *Serweta operacyjna dwuwarstwowa 170x180cm z taśmą samoprzylepną, chłonna na całej powierzchni; wykonana z włókniny foliowanej polipropylenowo -polietylenowej o gramaturze min.55 g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 300 cm H2O. , wzmocniona padem chłonnym 75x50cm, wykonana z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 60 g/m2- 1 szt, *Serweta operacyjna dwuwarstwowa 150x240cm z taśmą samoprzylepną, chłonna na całej powierzchni; wykonana z włókniny foliowanej polipropylenowo -polietylenowej o gramaturze min. 55 g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 300 cm H2O. , wzmocniona padem chłonnym 75x50cm, wykonana z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 60 g/m2, - 1 szt, *Kieszeń na narzędzia chirurgiczne 42x35cm, 2-komorowa, przyklejana- 1 szt, *Ostona foliowa na kamerę rozm. 18x244cm, z otworem elastycznym i przylepcem- 1 szt, *Ręczniki wykonane z chłonnej celulozy w rozmiarze 40x50cm- 3 szt, *Organizator przewodów (rzep) 2-2,5x25cm, przyklejany- 2 szt, *Taśma lepna 9x50cm - 2 szt, *Opatrunek z wkładem chłonnym 8x10cm- 3 szt, *Opatrunek z wkładem chłonnym 5x7,2cm- 2 szt, *Strzykawka 10ml Luer- 1 szt, *Kompres gazowy 10x10cm (gaza 17-nitkowa, 16-warstwowy, znacznik Rtg, biały) przewiązane po 10 szt- 2x10 szt, *Miska z polipropylenu niebieska, okrągła 500ml, z podziałką- 1 szt, *Ostrze chirurgiczne nr 10- 1 szt, *Ostrze chirurgiczne nr 11- 1 szt, *Ostrze chirurgiczne nr 20- 1 szt, *Dren do odsysania pola operacyjnego CH30 3,5m F/F- 1 szt, *Kleszczyki blokowane plastikowe 19cm okienkowe niebieskie- 1 szt, *Taca polipropylenowa 42x34x2,7cm - 1 szt, *Laparoskopowy trokar optyczny z uchwytem. Jednorazowy trokar o średnicy 5 mm i długości 100 mm, z karbowaną kaniulą z zaworem do insuflacji / desuflacji. Kaniula i korpus trokarów wykonane z tworzywa o przejrzystości optycznej. Reduktor posiada stożkowy dostęp do wprowadzania instrumentów oraz oznaczenie średnicy. Trokar posiada zawór gazu uszczelniającego wykonanego z elastomeru klasy medycznej zapewniającego uszczelnienie odmy otrzewnowej. Obturator posiada oznaczenie średnicy oraz blokadę, która zapewnia połączenie kaniuli z obturatorem, zapobiega przemieszczaniu podczas wstawiania trokaru oraz w zablokowaniu i zwolnieniu-1 szt, *Laparoskopowy trokar optyczny z uchwytem. Jednorazowy trokar o średnicy 12 mm i długości 100 mm, z karbowaną kaniulą z zaworem do insuflacji / desuflacji. Kaniula i korpus trokarów wykonane z tworzywa o przejrzystości optycznej. Reduktor posiada stożkowy dostęp do wprowadzania instrumentów oraz oznaczenie średnicy. Trokar posiada zawór gazu uszczelniającego wykonanego z elastomeru klasy medycznej zapewniającego uszczelnienie odmy otrzewnowej. Obturator posiada oznaczenie średnicy oraz blokadę, która zapewnia połączenie kaniuli z obturatorem,							
--	--	--	--	--	--	--	--

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

	zapobiega przemieszczaniu podczas wstawiania trokaru oraz w zablokowaniu i zwolnieniu- 1 szt, *Uniwersalna przezroczysta kaniula do trokara 5mm, 100mm- 1 szt, *Uniwersalna przezroczysta kaniula do trokara 12mm, 100 mm- 1 szt, *Igła typu Veressa 14G 120mm, skośne ostrze zabezpieczone owalnym automatycznie wsuwany i wysuwany tępy grot, zaopatrzony dystalnie w kanał insuflacyjny. Zawór typu „luer lock”- 1 szt Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Zestaw wyposażony w cztery samoprzylepne etykiety, z nr katalogowym, datą ważności i numerem serii, informacją o producencie, służące do archiwizacji danych. Zawartość zestawu opisana w języku polskim na etykiecie produktowej. Zapakowane sterylne w jedną torbę z przezroczystej folii polietylenowej z klapką z materiału typu TYVEC zgrzewaną z folią, w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia zawartości podczas wyjmowania z opakowania przy zgrzewie powinien znajdować się sterylne margines. Sterylizowany tlenkiem etylenu.						
RAZEM							-

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 4 – Zestaw do zabiegów robotem

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Zestaw do robota o składzie : - 1 serweta na stół instrumentariuszki 150x190 cm, 1 serweta na stolik pomocniczy 130 x90 cm - 2 serwety operacyjne z przylepcem 75x90 cm - 1 serweta operacyjna z przylepcem 150x240 cm - 1 serweta operacyjna z przylepcem 170x180 cm z padem chłonnym o gram 60 g/m2 - 1 taśma medyczna 9x50 cm, - 1 taśma typu rzep 25x2 cm , 2 podkłady chłonne 40x20 cm , 1 - opatrnok pooperacyjny z wkładem chłonnym 10x20 cm , 5 - opatrunków pooperacyjnych z wkładem chłonnym 10x6 cm , 1 ostrze nr 11 , 1 ostrze nr 22, 1 miska 125 ml, 1 miska 150 ml, 1 kleszczyki plastikowe 24 cm , 6 tupfer kula 50x50 cm , 2 strzykawki 20 ml, 1 strzykawka 50 ml niewkręcana , 1 igła 0,12 , 1 igła 0,8 , 3 worki na mocz 2000 ml, 1 pudełko do liczenia igieł, 40 szt KG 17n 16w 10x10 cm z nitką RTG, 4 serwety gazowe 45x45 cm 17n 4 w z nitką RTG i tasiemką, 1 Laparoskopowy trokar optyczny z uchwytem. Jednorazowy trokar o średnicy 5 mm i długości 100 mm, z karbowaną kaniulą z zaworem do insuflacji / desuflacji. Kaniula i korpus trokarów wykonane z tworzywa o przejrzystości optycznej. Reduktor posiada stożkowy dostęp do wprowadzania instrumentów oraz oznaczenie średnicy. Trokar posiada zawór gazu uszczelniającego wykonanego z elastomeru klasy medycznej zapewniającego uszczelnienie odmy otrzewnowej. Obturator posiada oznaczenie średnicy oraz blokadę, która zapewnia połączenie kaniuli z obturatorem, zapobiega przemieszczaniu podczas wstawiania trokaru oraz w zablokowaniu i zwolnieniu, 1 Laparoskopowy trokar optyczny z uchwytem. Jednorazowy trokar o średnicy 12 mm i długości 100 mm, z karbowaną kaniulą z zaworem do insuflacji / desuflacji. Kaniula i korpus trokarów wykonane z tworzywa o przejrzystości optycznej. Reduktor posiada stożkowy dostęp do wprowadzania instrumentów oraz oznaczenie średnicy. Trokar posiada zawór gazu uszczelniającego wykonanego z elastomeru klasy medycznej zapewniającego uszczelnienie odmy otrzewnowej. Obturator posiada oznaczenie średnicy oraz blokadę, która zapewnia połączenie kaniuli z obturatorem, zapobiega przemieszczaniu podczas wstawiania trokaru oraz w zablokowaniu i zwolnieniu, 1 worek typ pushbag 10 mm x 300 mm - poj. 200 ml, 1 laparoskopowy chwytak atraumatyczny 17 mm , - 2 serwety do rąk z włókniny o gram. 40g/m2 rozm. 40x20cm . Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego -folia polipropylenowo-polietylenowa, włóknina polipropylenowa o gr.55g/m2. Laminat spełnia wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 dla obłożeń chirurgicznych- potwierdzone raportem badań wykonanym w akredytowanym, niezależnym laboratorium. Folia laminatu jest trójwarstwowa oraz embosowana . Folia laminatu wykonana w 25% z surowca pochodzącego z recyklingu		50				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

	w ramach obiegu zamkniętego. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H ₂ O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową. Na zewnątrz etykieta z 4 naklejkami z nazwą producenta, nr katalogowym , numerem LOT i datą ważności wyrobu do wklejenia do dokumentacji medycznej.						
--	--	--	--	--	--	--	--

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 5 – Obłożenia operacyjne – część 2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Zestaw uniwersalny – PEDIATRYCZNY, sterylny składający się: 1 szt. Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm 3 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 20cm x 20cm 20 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 9,5cm x 9,5cm, fasolka 1 szt. Serweta chirurgiczna górna pediatryczna 150cm x 240cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 1 szt. Serweta chirurgiczna dolna pediatryczna 180cm x 180cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 2 szt. Serweta chirurgiczna boczna pediatryczna 75cm x 75cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 4 szt. Serwetka chłonna 30cm x 30cm 1 szt. Taśma chirurgiczna typu rzep 2cm x 22cm, samoprzylepna 3 szt. Fartuch chirurgiczny STANDARD rozm. L 30 szt. Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG 1 szt. Wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm. Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. 1 szt. Serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77 g/m2 Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny min. klasa IIa. Całość zapakowana w torbę typu headerbag ze wstwką Tyvek wyposażoną w 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Na etykiecie znajduje się piktogram procedury ułatwiający identyfikację zestawu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.		szt	1000				
2	Zestaw uniwersalny – NOWORODEK, sterylny składający się: 1szt. Serweta chirurgiczna górna pediatryczna 150cm x 240cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 1 szt. Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm 3 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 20cm x 20cm 50 szt. Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG		szt	700				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

	3 szt. Fartuch chirurgiczny STANDARD rozm. L 1 szt. Taśma chirurgiczna typu rzep 2cm x 22cm, samoprzylepna 1 szt. Podkładka czyszcząca do elektrochirurgii 50mm x 50mm 1 szt. Podkład chłonny oddychający w rozmiarze 91 x 91 cm z wkładem chłonnym 80 cm x 80 cm±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 13,25 g, dwóch warstw celulozy 17,264 g, pulpy celulozowej 53,43 g z superabsorbentem SAP 20 g, warstwa zewnętrzna (spodnia) 43,061 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli 4 szt. Serweta chirurgiczna boczna pediatryczna 75cm x 75cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 20 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 9,5cm x 9,5cm, fasolka 4 szt. Serweta operacyjna z gazy 17N 6W 45cm x 45cm z nitką RTG i tasiemką 1 szt. Serwetka chłonna 30cm x 30cm 1 szt. Zestaw do odsysania pola operacyjnego, bez kontroli siły ssania (dren CH24, dł. 210cm, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka Yankauer CH21) 1 szt. Wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm. Serweta na stół Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. 1 szt. Serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77 g/m2 Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny min. klasa IIa. Całość zapakowana w torbę typu headerbag ze wstwką Tyvek wyposażoną w 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Na etykiecie znajduje się piktogram procedury ułatwiający identyfikację zestawu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.						
3	Zestaw do – LAPAROTOMIA, sterylne składający się: 1 szt. Serweta chirurgiczna górna pediatryczna 150cm x 240cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 1 szt. Serweta chirurgiczna dolna pediatryczna 180cm x 180cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 2 szt. Serweta chirurgiczna boczna pediatryczna 75cm x 75cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 1 szt. Serwetka chłonna 30cm x 30cm 1 szt. Taśma chirurgiczna typu rzep 2cm x 22cm, samoprzylepna 50 szt. Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG 4 szt. Serweta operacyjna z gazy 17N 4W 45cm x 45cm z nitką RTG i tasiemką 3 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 20cm x 20cm 1 szt. Uchwyt z elektrodą igłową, dł. kabla 3,2m, złącze ERBE 1 szt. Zestaw do odsysania pola operacyjnego, bez kontroli siły ssania (dren CH24, dł. 210cm, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka Yankauer CH21) 2 szt. Osłona na aparaturę medyczną 85cm x 85cm w kształcie kuli 3 szt. Fartuch chirurgiczny STANDARD rozm. L 1 szt. Podkładka czyszcząca do elektrochirurgii 50mm x 50mm 1 szt. Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm 2 szt. Serweta chirurgiczna boczna pediatryczna 75cm x 75cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 20 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 9,5cm x 9,5cm, fasolka	szt	400				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

	1 szt. Wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm. Serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77 g/m2 Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny min. klasa IIa. Całość zapakowana w torbę typu headerbag ze wstwką Tyvek wyposażoną w 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Na etykiecie znajduje się piktogram procedury ułatwiający identyfikację zestawu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.						
4	Zestaw do laparoskopii, sterylny składający się: 1 szt. Serweta chirurgiczna górna pediatryczna 150cm x 240cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 1 szt. Serweta chirurgiczna dolna pediatryczna 180cm x 180cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 2 szt. Serweta chirurgiczna boczna pediatryczna 75cm x 75cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 4 szt. Serwetka chłonna 30cm x 30cm 3 szt. Fartuch chirurgiczny STANDARD roz. L 1 szt. Osłona na przewody 14cm x 250cm 1 szt. Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm 3 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 20cm x 20cm 30 szt. Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG 1 szt. Torebka na płyny 30cm x 40cm lub na narzędzia chirurgiczne, dwukomorowa 2 szt. Taśma chirurgiczna typu rzep 2cm x 22cm, samoprzylepna 1 szt. Wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. 1 szt. Serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77 g/m2 Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny min. klasa IIa. Całość zapakowana w torbę typu headerbag ze wstwką Tyvek wyposażoną w 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Na etykiecie znajdują się piktogram procedury ułatwiający identyfikację zestawu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	szt	500				
5	Zestaw do operacji ortopedycznych – ARTROSKOPIA, sterylny składający się: 1 szt. Serweta chirurgiczna górna pediatryczna 150cm x 240cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 1 szt. Serweta chirurgiczna dolna pediatryczna 180cm x 180cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 2 szt. Serweta chirurgiczna boczna pediatryczna 75cm x 75cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 4 szt. Serwetka chłonna 30cm x 30cm 2 szt. Taśma chirurgiczna typu rzep 2cm x 22cm, samoprzylepna 1 szt. Podkład chłonny oddychający w rozmiarze 91 x 91 cm z wkładem chłonnym 80 cm x 80 cm±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 13,25 g, dwóch warstw celulozy 17,264 g, pulpy celulozowej 53,43 g z superabsorbentem SAP 20 g, warstwa zewnętrzna (spodnia) 43,061 g. Zapewnia	szt	500				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

	trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli 1 szt. Osłona na przewody 14cm x 250cm 3 szt. Fartuch chirurgiczny STANDARD rozm. L 1 szt. Torebka na płyny 50cm x 50cm stożkowa, z końcówką odpływową 1 szt. Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm 3 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 20cm x 20cm 2 szt. Serweta chirurgiczna boczna pediatryczna 75cm x 75cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem szer. 2,5cm, 2 organizery przewodów 1 szt. Zestaw do odsysania pola operacyjnego, bez kontroli siły ssania (dren CH24, dł. 210cm, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka Yankauer CH21) 1 szt. Torebka na płyny 30cm x 40cm lub na narzędzia chirurgiczne, jednokomorowa 1 szt. Wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm. Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. 1 szt. Serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77 g/m2 Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny min. klasa IIa. Całość zapakowana w torbę typu headerbag ze wstawką Tyvek wyposażoną w 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Na etykiecie znajduje się piktogram procedury ułatwiający identyfikację zestawu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.						
6	Zestaw uniwersalny – CYSTOSKOPIA, sterylne składający się: 1 szt. Osłona na przewody 14cm x 250cm 1 szt. Torebka na płyny 30cm x 40cm lub na narzędzia chirurgiczne, jednokomorowa 3 szt. Fartuch chirurgiczny STANDARD rozm. L 1 szt. Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm 3 szt. Tupfer z gazy z nitką RTG, 17N 20cm x 20cm 10 szt. Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG 1 szt. Serweta chirurgiczna 200cm x 280cm SMS wzmocniona z decentralnym otworem przylepnym o śr. 10cm 1 szt. Taśma chirurgiczna typu rzep 2cm x 22cm, samoprzylepna 1 szt. Wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm . Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. 1 szt. Serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77 g/m2 Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny min. klasa IIa. Całość zapakowana w torbę typu headerbag ze wstawką Tyvek wyposażoną w 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Na etykiecie znajduje się piktogram procedury ułatwiający identyfikację zestawu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	szt	800				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

7	Pakiet uniwersalny, sterylny składający się: 1 szt. Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym 6cm x 8cm 1 szt. Serweta chirurgiczna 90cm x 120cm 2-warstwowa 20 szt. Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG 1 szt. Wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm. Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. Całość zapakowana w rękaw papierowo-foliowy ze zgrzewem prostym oraz marginesem ułatwiającym otwieranie, wyposażona w 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Sterylizowany tlenkiem etylenu.		szt	1300				
8	Pakiet do dializy - początek i koniec procedury, sterylny składający się: Początek procedury: 2 szt. Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe rozm. M 4 szt. Kompres z gazy 17N 16W 7,5cm x 7,5cm 1 szt. Serweta chirurgiczna 45cm x 45cm 2-warstwowa z rozcięciem 2 szt. Opatrunek włókninowy do mocowania kaniul, samoprzylepny, rozm. 6cm x 8cm 4 szt. Taśma opatrunkowa, włókninowa, samoprzylepna 2,5cm x 15cm Zakończenie procedury: 2 szt. Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe rozm. M 4 szt. Kompres z gazy 17N 16W 7,5cm x 7,5cm 2 szt. Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, rozm. 5cm x 7,2cm 1 szt. Rękawica diagnostyczna nitrylowa bezpudrowa rozm. L Całość zapakowana w rękaw papierowo-foliowy dwuczęściowy ze zgrzewem prostym oraz marginesem ułatwiającym otwieranie, z możliwością otwarcia jednej części bez ryzyka rozjałowienia drugiej. Wyposażona w 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Sterylizowany tlenkiem etylenu.		szt	6000				
9	Zestaw dla noworodka sterylny składający się z: 1 szt. Podkład chłonny 60cm x 60cm (+/-5%) z wkładem chłonnym 49 cm x 56 cm 2 szt. Serweta chłonna 60cm x 80cm (+/-5%), wykonana z delikatnej włókniny typu Spunlace o gramaturze min.50g/m2 w kolorze białym 1 szt. Miarka centymetrowa papierowa 1m oznaczony logiem producenta 1 szt. Kocyk flanelowy 160cm x 75cm (+/-5%), wykonany z tkaniny flanelowej (100% bawełna) o gramaturze min. 155g/m2, flanela w dziecięce wzory. Wykonywany z tkanin „Bezpiecznych dla dziecka” przebadanych i certyfikowanych oznaczonych znakiem STANDARD 100 by OEKO-TEX klasa I 1 szt. Czapeczka dla noworodka, kolor biały, obwód 22cm (+/-5%), wykonana ze ściągacza bawełnianego (100% bawełna) o gramaturze min.180g/m2 1 szt. Serweta chłonna 100cm x 120cm (+/-5%), wykonana z delikatnej włókniny typu Spunlace o gramaturze min.50g/m2 w kolorze białym		szt	600				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

	Całość zapakowana w rękaw papierowo-foliowy ze zgrzewem prostym oraz marginesem utatwiającym otwieranie, wyposażona w 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Sterylizowany tlenkiem etylenu.						
10	Zestaw wyrobów medycznych składający się z: 20 szt. Serweta chirurgiczna 45cm x 45cm bez rozcięcia. Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m ² ± 2g/m ² . Chłonność serwety: 600 %. Serwety posiadają I klasę palności. Zapakowane w torebkę foliową.	szt	1800				
11	Aspirator do odsysania płynów z podłogi jednorazowego użytku, w zestawie dren ssący o długości 183 cm, aspirator w kształcie „rybki” z wypustkami, zapobiegające przyssaniu się do podłoża, nie zawiera lateksu, niesterylny, opakowanie jednostkowe woreczek foliowy, w zestawie a' 30 sztuk dostępny uchwyt prowadzący.	op.	5				
12	Zestaw serwet pediatrycznych, uniwersalnych wzmocniony o minimalnym składzie: Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m ² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m ² , zintegrowana z dwoma organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m ² . Serwety wyposażone w taśmę lepną o szerokości 2,5cm. •1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm •1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm •2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 75cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm •4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm •1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm •1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm •1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm. Serweta na stolik instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE o gramaturze 40 g/m ² , wzmocniona hydrofilową włókniną polipropylenową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 37 g/m ² . Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77g/m ² . Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m ² wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m ² . Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m ² . Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1 na wysokim poziomie. Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H ₂ O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność serwet głównych min. 287%, serwet ze wzmocnieniem 478%. Materiał serwet posiada I klasa palności wg 16 CFR 1610. Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje: numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Dodatkowo, serweta na stolik instrumentariuszki stanowiąca owinięcie zestawu, posiada naklejkę zamykającą zestaw. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795-1.	szt	600				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

13	Wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 wzmocniona chłonną włókniną polipropylenową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 37 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 87 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.		szt	1500				
14	Sterylna serwetka chłonna o wymiarach 40cm x 40cm, wykonana z wysokochłonnej włókniny typu spunlace o gramaturze 56 g/m2. Chłonność serwetki: 527%. Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku o twierdzenia oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795-1.		szt	10000				
15	Podkład chłonny oddychający w rozmiarze 91 x 91 cm z wkładem chłonnym 80 cm x 80 cm±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 13,25 g, dwóch warstw celulozy 17,264 g, pulpy celulozowej 53,43 g z superabsorbentem SAP 20 g, warstwa zewnętrzna (spodnia) 43,061 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Opakowanie 10 szt. Chłonność: 3090,8 g. Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie.		op.	100				
16	Podkład chłonny oddychający na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225 cm z wkładem chłonnym 60 x 203cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 36 g, dwóch warstw celulozy 33,25 g, pulpy celulozowej 249,3 g z superabsorbentem SAP 30,45 g , warstwa zewnętrzna (spodnia) 117 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Podkład umożliwia przenoszenie pacjenta do 230 kg. Waga całkowita podkładu 470 g ±5g, chłonność 5267,5 g; opakowanie 5 szt.		op.	300				
17	Bandaż kohezyjny - jednowarstwowa, elastyczna włókninowa opaska kohezyjna; może być dzielona na mniejsze odcinki, nie ma potrzeby używania nożyczek, bandaże można rozerwać w rękach; każda sztuka opakowana w folię zabezpieczającą przed zabrudzeniem, odwinieciem, zawilgoceniem; nie zawiera lateksu; 5 cm x 4,5 m (cielisty, żółty, zielony, czarny, czerwony, niebieski, biały, niebieski moro, fioletowy w łapki, czarny w łapki, zielony w łapki, różowy w serca, intensywny zielony, intensywny pomarańczowy)		szt	3000				
18	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z nadrukiem włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegającą przywieraniu do rany. Opatrunek z przecięciem i otworem X, do zabezpieczania drenów.Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego.Opakowanie papier-papier, na każdym opakowaniu obrazkowa instrukcja użycia opatrunku. Rozmiar 9cm x 10 cm .op.A30 szt		op.	120				
19	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny , wykonany z hydrofobowej włókniny z kolorowym nadrukiem na całej powierzchni z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegającą przywieraniu do rany. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie papier-papier. Sterylizowany tlenkiem etylenu. rozmiar 6 cm x 10 cm.op.a50 szt		op.	120				
20	Opatrunek do zabezpieczania drenów donosowych/sond żołądkowych, włókninowy, w kolorze cielistym z kolorowym nadrukiem, pokryty hipoalergicznym klejem, 2 stopniowy system aplikacji, dla dzieci; rozmiar 5,9 cm x 6,2 cm; Opakowanie: kartonik.Na opakowaniu obrazkowa instrukcja użycia opatrunku, niejałowy.op.a50		szt	100				
21	Bandaż kohezyjny - jednowarstwowa, elastyczna włókninowa opaska kohezyjna; może być dzielona na mniejsze odcinki, nie ma potrzeby używania nożyczek, bandaże można rozerwać w rękach; każda sztuka opakowana w folię zabezpieczającą przed zabrudzeniem, odwinieciem, zawilgoceniem; nie zawiera lateksu; 7,5 cm x 4,5 m (żółty, czarny, niebieski, biały, czerwony, cielisty, niebieski moro, zielony, fioletowy w łapki, zielony w łapki, czarny w łapki, różowy w serca, intensywny zielony, intensywny pomarańczowy)		szt	3000				

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

22	Opatrunek samoprzylepny do zabezpieczania kaniul obwodowych, wykonany z hydrofobowej włókniny z kolorowym nadrukiem na całej powierzchni, z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający mini wkład chłonny powleczony siateczką z polietyleny, nacięcie na port pionowy oraz dodatkową podkładkę włókninową pod skrzydełka kaniuli. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie papier-papier. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Obrazkowa instrukcja użycia na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym. rozmiar 7,6 cm x 5,1 cm.op.a100		op.	120				
23	Chusta trójkątna bawełniana, niejałowa, kolor biały, na każdym opakowaniu jednostkowym instrukcja obrazkowa; 96 cm x 96 cm x 130 cm		szt	300				
24	Chusta trójkątna włókninowa, niejałowa, kolor biały, na każdym opakowaniu jednostkowym instrukcja obrazkowa; 96 cm x 96 cm x 136 cm		szt	300				
25	Pakiet do dezynfekcji pola operacyjnego, sterylne składający się: 6 szt. Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 30cm x 30cm 1 szt. Chwytek plastikowy 23cm 1 szt. Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm 1 szt. Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa Całość zapakowana w rękaw papierowo-foliowy ze zgrzewem prostym oraz marginesem ułatwiającym otwieranie. Wyposażona w 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Sterylizowany tlenkiem etylenu.		szt	2000				
26	Zestaw do laparotomii Skład :kompresy z gazy 17n12 w 7,5x7,5 cm z nitką RTG - 50 szt,tupfer fasolka z gazy 17n groszek 9,5x9,5 cm r nitką RTG- 20 szt, serweta gazowa 17n 6 w 45x45 cm z nitką RTG - 4 szt . Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		szt	400				
27	Zestaw do drobnych zabiegów Skład : kompres gazowy 17n12w 7,5x7,5 cm z nitką RTG - 20 szt , tupfer fasolka 9,5x9,5 cm RTG- 10 szt. Opakowanie rękaw papierowo-foliowy z min. 2 etykietami TAG.		szt	700				
RAZEM							-	

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 6 – Płyny infuzyjne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	0,9% chlorek sodu do irygacji 5000 ml worek		1 worek	5000				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 7 – Gaza hemostatyczna

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Materiał hemostatyczny wykonany ze 100% oksydowanej regenerowanej lub nieregenerowanej celulozy. Luźno dziana siatka wspomagająca adhezję i agregację płytek krwi celu zatrzymania krwawienia o właściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PERSPI VRE. Zawartość grup[ly karboksylowej 18-24%. Czas wchłaniania: 7-14 dni lub tkanina dziana o pH2.2-4.5. i zawartości grupy karboksylowej 16-24%. Właściwości bakteriobójcze materiału hamujące wzrost i namnażanie się bakterii gram dodatnich i gram ujemnych w tym bakterii tlenowych i beztlenowych. Czas homeostazy; 3-4 min, czas wchłaniania około 3 tygodnie. Może być przycinany, fałdowany oraz owijany wokół zespoleń. Rozmiar 7,5 x 5,0 cm.		opakowanie	24				
2	Materiał hemostatyczny wykonany ze 100% oksydowanej regenerowanej lub nieregenerowanej celulozy. Luźno dziana siatka wspomagająca adhezję i agregację płytek krwi celu zatrzymania krwawienia o właściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PERSPI VRE. Zawartość grup[ly karboksylowej 18-24%. Czas wchłaniania: 7-14 dni lub tkanina dziana o pH2.2-4.5. i zawartości grupy karboksylowej 16-24%. Właściwości bakteriobójcze materiału hamujące wzrost i namnażanie się bakterii gram dodatnich i gram ujemnych w tym bakterii tlenowych i beztlenowych. Czas homeostazy; 3-4 min, czas wchłaniania około 3 tygodnie. Może być przycinany, fałdowany oraz owijany wokół zespoleń. Rozmiar 10 x 20 cm.		opakowanie	24				
RAZEM								

SWZ
DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**

Załącznik nr 1a do SWZ

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 8 – Leki – część 1

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	CitraFleet x 50 sasz.		op.	48				
2	Penicillaminum 0,25g x 30 tabl.		op.	20				
3	Alatic, 600 mg/24 ml, roztw.do wstrz., 1 fiol		op.	1500				
4	Umeclidinii bromidum + Vilanterolum 55+22 µg 1 inhalator x 30 dawek		op.	200				
5	Fluticasoni furoas + Umeclidinium + Vilanterolum 92+55+22 µg/dawkę		op.	50				
6	Dexmedetomidinum 100 mcg/ml x 5 amp. po 2 ml		op.	200				
RAZEM								

Załącznik nr 1a do SWZ

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 9 – Benzyna apteczna

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Benzyna apteczna 1 l		op.	240				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 10 – Leki – część 2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Meropenemum 500 mg x 10 fiol. proszek do sporządzania roztworu do wstrz.		op.	500				
2	Meropenemum 1000 mg x 10 fiol. proszek do sporządzania roztworu do wstrz.		op.	1000				
3	Remimazolam 20 mg x 10 fiolek.prosz. do sporz. rozt. do wstrz.		op.	80				
RAZEM								

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

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

*(pełna nazwa/firma, adres,
w zależności od podmiotu:*

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

*(imię, nazwisko,
stanowisko/podstawa do
reprezentacji)*

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Oświadczam, iż informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego i dotyczący art. 108 ust. 1 pkt 3 – 6 Pzp, pozostają nadal aktualne.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

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

*(pełna nazwa/firma, adres,
w zależności od podmiotu:*

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

*(imię, nazwisko,
stanowisko/podstawa do
reprezentacji)*

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

**składane na podstawie art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

* Oświadczam, że nie przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 1616), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp.,

* Oświadczam, że przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 1616), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp.

Przedkładam dokumenty/ informacje* potwierdzające przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

* niepotrzebne skreślić

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

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

(pełna nazwa/firma, adres,
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Zgodnie z art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r., wobec osób i podmiotów wpisanych na listę, o której mowa w art. 2 w/w ustawy, stosuje się sankcje polegające m.in. na wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH**”, znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**, prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**,

oświadczam, że:

jako Wykonawca, nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie **art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.(*)**

lub

oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie jako Wykonawcy podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. **ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.(*)**

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

(*) *niepotrzebne skreślić*

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

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

(pełna nazwa/firma, adres,
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)
reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
składane przed podpisaniem umowy**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH**”, znak sprawy: **ZP/7/PN/2025**, prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**,

1. Oświadczamy, że nie stanowimy:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a); lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b),

2. Oświadczamy, że nie przewidujemy wykonywania zamówienia z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a); lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b),
w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)