

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia zawiera:

- I. Nazwę oraz adres Zamawiającego;
- II. Tryb udzielenia zamówienia;
- III. Opis przedmiotu zamówienia;
- IV. Informacje dodatkowe;
- V. Termin wykonania zamówienia;
- VI. Warunki udziału w postępowaniu;
- VII. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia;
- VIII. Informacje o stosowaniu procedury odwróconej, o której mowa w art. 24aa ustawy Pzp;
- IX. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami;
- X. Wymagania dotyczące wadium;
- XI. Termin związania ofertą;
- XII. Informacje o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp;
- XIII. Opis sposobu przygotowania ofert;
- XIV. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert;
- XV. Opis sposobu obliczenia ceny;
- XVI. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert;
- XVII. Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
- XVIII. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy;
- XIX. Wzór umowy;
- XX. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Pzp;
- XXI. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp;
- XXII. Podwykonawcy;
- XXIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Integralną część niniejszej SIWZ stanowią następujące dokumenty:

- załącznik nr 1 wzór formularza oferty;
- załącznik nr 2 wzór formularza asortymentowo-cenowy/opis przedmiotu zamówienia;
- załącznik nr 3 wzór umowy;
- załącznik nr 4 wzór oświadczenia, o którym mowa w art. 24 ust. 11 ustawy Pzp;
- załącznik nr 5 wzór oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp;

Nazwa i adres Zamawiającego

Nazwa: Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o.o.
Adres: ul. W. Gąsiorowskiego 12/14, 05-510 Konstancin - Jeziorna
Tel./Fax 22 756 43 13 , 22 703 03 99 / 22 756 30 81
NIP: 123 09 30 105
adres strony internetowej: www.ckr.pl
e-mail: administracja@ckr.pl

Rozdział II Tryb udzielenia zamówienia

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), zwaną dalej „ustawą Pzp” przy czym wartość zamówienia jest mniejsza od kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, zwaną dalej „SIWZ”, mają zastosowanie przepisy ustawy Pzp.

Rozdział III Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia w niniejszym postępowaniu jest dostawa do siedziby Zamawiającego wyrobów medycznych dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o. nr ref. sprawy A/F/3/2018. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 2 do niniejszej SIWZ. Zadeklarowane przez Wykonawcę w ofercie jako przedmiot zamówienia wyroby lecznicze powinny posiadać, na dzień realizacji dostawy oraz przewidziany umową z Zamawiającym okres jego użytkowania/ważności, aktualne dopuszczenia do obrotu i eksploatacji/stosowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej. Wykonawca winien złożyć w swojej ofercie stosowne pisemne oświadczenie dotyczące oferowanego przez niego przedmiotu zamówienia, tożsame w treści z powyższym wymogiem oraz posiadać na jej potwierdzenie stosowne dokumenty.
2. Zamówienie podzielone jest na 12 pakietów, które stanowią odrębne części zamówienia.
3. Określenie przedmiotu zamówienia wg CPV:
kod główny: 33.14.00.00-3 materiały medyczne,
4. Ilość wyrobu medycznego w opakowaniu jednostkowym może być inna niż podana w specyfikacji, ale w takim przypadku konieczne jest przeliczenie liczby opakowań z zaokrągleniem w górę.
5. Wszelkie postanowienia SIWZ dotyczą wszystkich części zamówienia, chyba że wyraźnie zaznaczono inaczej.
6. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Przez ofertę częściową należy rozumieć ofertę obejmującą jeden cały pakiet. Wykonawcy mogą składać oferty na dowolnie wybraną liczbę części/pakietów.

Rozdział IV Informacje dodatkowe.

1. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

4. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
5. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
6. Zamawiający nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

Rozdział V

Termin wykonania zamówienia.

Wymagany termin realizacji zamówienia: sukcesywnie przez okres 12 miesięcy liczonych od daty zawarcia umowy lub do wyczerpania kwoty określonej w § 3 ust. 1 Umowy - w zależności o tego, które z tych zdarzeń wystąpi jako pierwsze.

Rozdział VI

Warunki udziału w postępowaniu.

O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 12 – 23 oraz ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp.

Rozdział VII

Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia

1. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia wymagane jest ustanowienie pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
2. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w terminie 5 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:
 - a) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp;
3. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w Rozdziale VII ust. 2 ppkt. a) SIWZ składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert).
4. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 3, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.
5. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekaze Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa

w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, którego wzór stanowi Załącznik nr 4 do SIWZ. W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, wraz z oświadczeniem Wykonawca może złożyć dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

6. Forma składanych oświadczeń i dokumentów:

1) oświadczenia, o których mowa powyżej, składane są w oryginale;

2) dokumenty, o których mowa powyżej, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem odpowiednio przez Wykonawcę albo Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

7. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w Rozdziale VII ust. 2 SIWZ w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty. Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.

8. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w Rozdziale VII ust. 2 SIWZ, które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez Zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy Pzp, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.

9. W zakresie nieuregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r. poz. 1126).

10. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielenia wyjaśnień w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

11. Zamawiający, korzystając ze swoich uprawnień wynikających z § 13 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2016 r. Nr 1126) wymaga, aby każdy z Wykonawców ubiegający się o zamówienie dołączył do oferty ulotki, katalogi lub foldery zawierające dokładny opis parametrów oferowanego przedmiotu zamówienia ze wskazaniem wszystkich bez wyjątku parametrów, których wymaga Zamawiający w treści SIWZ .

Rozdział VIII

Informacja o stosowaniu procedury odwróconej, o której mowa w art. 24aa ustawy Pzp.

Zamawiający w niniejszym postępowaniu stosuje procedurę, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp. Zamawiający najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki w postępowaniu. Jeżeli Wykonawca ten uchylał się będzie od zawarcia umowy, Zamawiający może zbadać, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu Wykonawca, który złożył ofertę najlepiej ocenioną spośród pozostałych ofert.

Rozdział IX

Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami.

1. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są: mgr Monika Lengier – Krajewska lub Bartłomiej Wirkus.
2. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w Rozdziale VII SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp) dla których ustawodawca przewidział wyłącznie formę pisemną.
3. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca powinien posługiwać się nazwą i numerem sprawy określonym w SIWZ.
4. Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami, odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego, osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
5. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę należy kierować:
 - 1) adres do korespondencji: Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o.o., ul. W. Gąsiorowskiego 12/14, 05-510 Konstancin - Jeziorna, Sekretariat - p. 036;
 - 2) drogą elektroniczną na adres: bartlomiej.wirkus@ckr.pl;
 - 3) faksem na numer: 22 756 30 81.Powyższe nie dotyczy oferty, pełnomocnictw oraz innych oświadczeń i dokumentów, w zakresie w jakim w niniejszej SIWZ określono dla nich inną wymaganą formę, postać lub sposób przekazywania.
6. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub środków komunikacji elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
7. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności z tytułu:
 - a) okoliczności wynikających z niewłaściwego zabezpieczenia lub opisanego przez Wykonawcę koperty, w której znajduje się składana przez niego oferta lub zmiana oferty;
 - b) okoliczności wynikających z niewłaściwego zabezpieczenia przez Wykonawcę informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji;
 - c) nieotrzymania przez Wykonawcę informacji związanych z prowadzonym postępowaniem w przypadku wskazania przez Wykonawcę w ofercie błędnego adresu, numeru faksu, adresu e-mail .
8. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa terminu składania ofert, Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie po upływie terminu, o którym mowa powyżej, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Zamawiający zamieści wyjaśnienia na stronie internetowej, na której udostępniono SIWZ.
9. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ będzie zamieszczana na stronie internetowej Zamawiającego: www.ckr.pl.
10. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 78.
11. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.

Rozdział X

Wymagania dotyczące wadium.

Zamawiający nie wymaga od Wykonawców wniesienia wadium.

Rozdział XI Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 30 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. Wykonawca może przedłużyć termin związania ofertą, na czas niezbędny do zawarcia umowy, samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres nie dłuższy jednak niż 30 dni.

Rozdział XII

Informacje o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7 ustawy Pzp.

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp.

Rozdział XIII

Opis sposobu przygotowania ofert

1. Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:
 - 1) wypełniony formularz ofertowy, sporządzony wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ;
 - 2) wypełniony formularz asortymentowo-cenowy na odpowiednim druku stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ uzupełnionym przez Wykonawcę o oferowany asortyment, którego dotyczy oferta;
 - 3) pełnomocnictwo do podpisania oferty (o ile umocowanie do dokonania przedmiotowej czynności nie wynika z dokumentów rejestrowych), złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej notarialnie,
 - 4) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, o którym mowa art. 25a ust. 1, stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu, sporządzone wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.
2. Wraz o ofertą Wykonawca obowiązany jest złożyć próbki wszelkich materiałów i wyrobów medycznych określonych ofertą.
3. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
4. Oferta powinna zostać przygotowana zgodnie z wymaganiami zawartymi w SIWZ, w języku polskim i w formie pisemnej.
5. Jeżeli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy. Stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie należy dołączyć do oferty.
6. Oferta powinna być sporządzona czytelnym pismem. Zaleca się sporządzenie oferty na komputerze lub maszynie do pisania.
7. Strony oferty powinny być ponumerowane i zabezpieczone przed zdekompletowaniem (np. szycie, zbindowanie).
8. Oferta powinna zostać złożona w zamkniętej kopercie/kopertach oznaczonej w następujący sposób:

Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o.
ul. W. Gąsiorowskiego 12/14, 05-510 Konstancin - Jeziorna
OFERTA na
dostawę wyrobów medycznych dla potrzeb
Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o.o.
nr ref. sprawy A/F/3/2018,

Nie otwierać przed wyznaczonym terminem otwarcia ofert tj. 02.08.2018 r. godz. 11.30

oraz opatrzonej nazwą i dokładnym adresem Wykonawcy.

UWAGA

w przypadku przekazywania oferty za pośrednictwem firmy kurierskiej, oferta powinna znajdować się w osobnej (drugiej) kopercie oznaczonej jak wyżej.

9. W przypadku niedostosowania się do powyższych wymagań, Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za wcześniejsze otwarcie oferty. Oferta powinna być podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, a wszystkie jej strony parafowane.

10. Jeżeli upoważnienie do podpisania oferty, oświadczeń, reprezentowania wykonawcy/wykonawców w postępowaniu i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty wynika z pełnomocnictwa – winno być ono udzielone (podpisane) przez osobę/osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy albo Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oraz dołączone do oferty. Pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału lub kopii potwierdzonej notarialnie.

Postanowienie pkt 10 stosuje się odpowiednio do dalszych pełnomocnictw.

11. Wymagane w SIWZ dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

12. Wszelkie poprawki w treści oferty muszą być parafowane przez osobę podpisującą Ofertę.

13. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o ich wprowadzeniu lub wycofaniu oferty przed terminem składania ofert określonym w SIWZ. Powiadomienie powinno być dostarczone w zamkniętej kopercie zaadresowanej do Zamawiającego opatrzonej napisem: Oferta „Dostawa wyrobów medycznych dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o.” nr ref. sprawy A/F/3/2018 oraz pełną nazwą i adresem Wykonawcy i oznaczonej dodatkowo napisem „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”. Do oświadczenia o zmianie lub wycofaniu oferty wykonawca dołączy stosowne dokumenty, potwierdzające, że oświadczenie to zostało podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy.

14. Zaleca się sporządzenie oferty na Formularzu Oferty, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do SIWZ lub innym dokumencie zawierającym wszystkie informacje i oświadczenia określone we wzorze Formularza Ofertowego.

15. Do formularza ofertowego, Wykonawca załączy wszystkie dokumenty i oświadczenia wymagane w SIWZ.

16. W ofercie Wykonawca określi cenę netto, brutto oraz wartość podatku VAT, zgodnie z Formularzem Oferty.

17. Zgodnie z art. 36b ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.

18. Elementy oferty, które Wykonawca zamierza zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) powinny zostać umieszczone w odrębnej, zaklejonej kopercie, opisanej „tajemnica przedsiębiorstwa” dołączonej do oryginału oferty. Wykonawca w treści oferty, powinien umieścić, we właściwym dla zastrzeżonego dokumentu miejscu, informację, że jest on zastrzeżony oraz wykazać, że zastrzeżony dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa (art. 8 ust. 3 ustawy Pzp). Stosownie do powyższego, jeśli Wykonawca nie dopełni ww. obowiązków wynikających z ustawy, Zamawiający będzie miał podstawę do uznania, że zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa jest bezskuteczne i w związku z tym potraktuje daną informację, jako niepodlegającą ochronie i niestanowiącą tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

19. Zastrzeżenie informacji, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji będzie traktowane, jako bezskuteczne i skutkować będzie zgodnie z uchwałą SN z 20 października 2005 (sygn. III CZP 74/05) ich odtajnieniem.

20. Oferta, której treść nie będzie odpowiadać treści SIWZ, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zostanie odrzucona (art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp). Wszelkie niejasności i obiekcje dotyczące treści zapisów w SIWZ należy wyjaśnić z Zamawiającym przed terminem składania ofert w trybie przewidzianym w §8 SIWZ. Przepisy ustawy Pzp nie przewidują negocjacji warunków udzielenia zamówienia, w tym zapisów projektu umowy, po terminie otwarcia ofert.

21. Zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy Pzp Wykonawca składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

22. W ofercie (formularzu ofertowym) Wykonawca podaje:

Cenę netto, brutto oraz wartość podatku VAT oraz pozostałe wymagane w formularzu informacje.

Rozdział XIV

Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.

1. Miejsce składania ofert – w siedzibie Zamawiającego w Konstancinie - Jeziornie w Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o. ul. W. Gąsiorowskiego 12/14, Sekretariat - p. 36.
2. Termin składania ofert – do dnia 02.08.2018 r., godz. 10.30
3. Oferty złożone po tym terminie zostaną niezwłocznie zwrócone.
4. Miejsce otwarcia ofert – w siedzibie Zamawiającego w Konstancinie - Jeziornie w Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o. ul. W. Gąsiorowskiego 12/14, Sala Konferencyjna p. 46.
Termin otwarcia ofert – w dniu 02.08.2018 r., godz. 11.30.
5. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską.
6. Otwarcie ofert jest jawne.
7. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.
8. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie www.ckr.pl informacje dotyczące:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - 2) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - 3) ceny, termin wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

Rozdział XV.

Opis sposobu obliczenia ceny.

1. W formularzu oferty Wykonawca podaje całkowitą wartość oferty netto, wartość podatku VAT oraz całkowitą wartość oferty brutto, którą należy wyliczyć w następujący sposób:
 - $CENA\ BRUTTO = CENA\ NETTO \times 1,08$ lub $\times 1,23$
 - $WARTOŚĆ\ NETTO = ILOŚĆ \times CENA\ NETTO$
 - $WARTOŚĆ\ BRUTTO = ILOŚĆ \times CENA\ BRUTTO$
2. Wszystkie ceny należy podać w PLN i zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.
3. Wszystkie ceny muszą zawierać w sobie ewentualne upusty proponowane przez Wykonawcę (niedopuszczalne są żadne negocjacje cenowe).
4. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia (w tym koszty dostawy).

5. Cena oferty i wszystkie jej składniki stanowiące podstawę do wzajemnych rozliczeń Wykonawcy z Zamawiającym, określone przez Wykonawcę, zostaną ustalone na okres obowiązywania umowy i nie będą podlegały zmianom, z zastrzeżeniem postanowień zawartych we wzorze umowy.
6. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.
7. Ewentualne rabaty, upusty muszą być wliczone w cenę oferty.
8. Zamawiający wymaga, aby wszystkie ceny były podane w złotych polskich oraz podane z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z matematycznymi zasadami zaokrąglania tj.: ułamek kończący się cyfrą od 1 do 4 zaokrąglić należy w dół, ułamek kończący się cyfrą od 5 do 9 zaokrąglić należy w górę.
9. Ceny oferowanego przedmiotu zamówienia winny być ustalone zgodnie z przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1844), a w szczególności z art. 9 tej ustawy i przepisami wydanymi na jej podstawie.

Rozdział XVI

Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert

1. W postępowaniu przy wyborze najkorzystniejszej oferty spośród ofert niepodlegających odrzuceniu w danej części zamówienia Zamawiający zastosuje następujące kryteria:

- a) Cena – 80% (80 pkt)
- b) Termin realizacji dostawy – 20% (20 pkt)

2. Ocena punktowa złożonych ofert dokonana zostanie zgodnie z poniższymi zasadami:

a) cena X_c :

do obliczenia punktacji będzie brana pod uwagę cena całkowita brutto oferty

Najniższa zaproponowana cena uzyska 80 pkt.

Pozostałe oferty uzyskają ilość punktów obliczoną według wzoru:

$$X_c = C_n / C_p \times 80 \text{ (z dokładnością do 2 miejsc po przecinku)}$$

X_c – uzyskana ilość punktów,

C_n – cena najniższa,

C_p – cena oferty ocenianej.

b) Termin realizacji dostawy X_d

Do obliczenia punktacji będzie brany pod uwagę termin realizacji dostawy do zamawiającego.

Najkrótszy zaproponowany termin realizacji uzyska 20 pkt

Pozostałe oferty uzyskają ilość punktów obliczoną według wzoru:

$$X_d = T_n / T_p \times 20 \text{ (z dokładnością do 2 miejsc po przecinku)}$$

X_d – uzyskana ilość punktów,

T_n – termin realizacji dostawy najkrótszy,

T_p – termin realizacji dostawy oferty ocenianej.

Wykonawca może zaoferować termin realizacji dostawy nie dłuższy niż 1 dzień roboczych od dnia złożenia zamówienia.

Za dni robocze uważa się dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, Jeżeli Wykonawca nie wskaże w ofercie terminu realizacji dostawy, Zamawiający przyjmie, że oferuje on maksymalny dopuszczalny termin zgodny z SIWZ.

3. Jako najkorzystniejsza zostanie wybrana oferta która uzyska najwyższą łączną liczbę punktów wynikającą z kryteriów, wyliczonych według ww. zasad.
4. Każdy Wykonawca może zaproponować jedną ofertę cenową.
5. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybierze ofertę z najniższą ceną, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż pierwotnie zaoferowane w złożonych ofertach (art. 91 ust. 4 ustawy Pzp).
6. Zamawiający udzieli zamówienia publicznego Wykonawcy, którego oferta będzie odpowiadała wszystkim wymaganiom określonym w ustawie Pzp oraz w SIWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.
7. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

Rozdział XVII

Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Wykonawcy biorący udział w postępowaniu zostaną powiadomieni o jego wynikach.
2. Po zatwierdzeniu wyboru najkorzystniejszej oferty, informacja o wyborze zostanie na stronie internetowej Zamawiającego.
3. Zamawiający zawrze umowę z wybranym Wykonawcą, po upływie terminów określonych na podstawie art. 94 ustawy Pzp, z uwzględnieniem przepisu art. 139 ustawy Pzp.
4. Umowę może podpisać w imieniu Wykonawcy osoba/y upoważniona/e do reprezentowania Wykonawcy, wymieniona w aktualnym odpisie z właściwego rejestru albo w aktualnym zaświadczeniu o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej lub pełnomocnik, który przedstawi stosowne pełnomocnictwo wraz z ofertą lub przed zawarciem umowy oryginał dokumentu lub kopia (odpis) poświadczona notarialnie.
5. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda przed zawarciem umowy przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

Rozdział XVIII

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Wykonawcy nie są zobowiązani do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Rozdział XIX

Wzór umowy

Zamawiający zawrze umowę według Wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ, z Wykonawcą, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza w danej części zamówienia. Zmiana umowy może nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień umowy w stosunku do treści oferty w przypadkach opisanych we wzorze umowy. Zmiany umowy nie mogą naruszać postanowień art. 144 ustawy Pzp.

Rozdział XX

Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Pzp.

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1) wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
- 2) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (Dz. U. z 2016 r. poz. 1137, z późn. zm.) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176, z późn. zm.),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
- 3) wykonawcę, 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 pkt2;
- 4) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 5) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
- 6) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 7) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 8) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
- 9) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
- 10) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2016 r. poz. 1541, z późn. zm.);
- 11) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 12) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2017 r. poz. 4229 z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub oferty częściowe, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Rozdział XXI

Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.

Dodatkowo Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy:

W stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2016 r. poz. 1574 z późn.zm.) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2016 r. poz. 2171, z późn. zm.).

Rozdział XXII

Podwykonawcy

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
2. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez wykonawcę firm podwykonawców.

Rozdział XXIII

Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia.

1. Środki ochrony prawnej zostały określone w Dziale VI ustawy Pzp. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w [art. 154 pkt 5](#) ustawy Pzp.

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SIWZ

FORMULARZ OFERTY
OFERTA

Ja (my),

Imiona i nazwiska osób reprezentujących wykonawcę

działając w imieniu i na rzecz Wykonawcy

Pełna nazwa oraz adres	
KRS	
REGON	
NIP	
nr faksu	
E-mail	

Składamy ofertę w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.) pn. „Dostawa wyrobów medycznych dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o.” nr ref. sprawy A/F/3/2018,

i:

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej wymaganiami i zasadami postępowania.
2. Oferujemy wykonanie następujących części zamówienia:

Część – pakiet nr 1

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie:zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 2

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);

- 2) zł VAT (słownie:zł);
3) zł brutto (słownie: zł).
Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 3

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
2) zł VAT (słownie:zł);
3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 4

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
2) zł VAT (słownie:zł);
3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 5

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
2) zł VAT (słownie:zł);
3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 6

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
2) zł VAT (słownie:zł);
3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 7

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
2) zł VAT (słownie:zł);
3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 8

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
2) zł VAT (słownie:zł);
3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 9

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie: zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 10

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie: zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 11

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie: zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

Część – pakiet nr 12

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę ofertową, obliczoną na podstawie właściwej dla danego pakietu specyfikacji asortymentowo-cenowej wynoszącą:

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie: zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Oferujemy termin realizacji dostawy wynoszący 1 dzień roboczy od dnia złożenia zamówienia.

3. Oferujemy realizację umowy przez okres 12 miesięcy liczonych od daty podpisania umowy lub do wyczerpania kwoty określonej w § 3 ust. 1 Umowy - w zależności o tego, które z tych zdarzeń wystąpi jako pierwsze.

4. Akceptujemy termin płatności wynoszący 60 dni od dnia dostawy materiałów medycznych do apteki Zamawiającego w jego siedzibie.

5. Zobowiązujemy się do dostarczenia materiałów oraz ich rozładowania i wniesienia do apteki w siedzibie Zamawiającego, w terminie określonym w ofercie.

6. Oświadczamy, że jesteśmy związani ofertą przez czas wskazany w SIWZ.

7. Oświadczamy, że posiadamy wszelkie informacje potrzebne dla zrealizowania przedmiotu zamówienia.

8. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania i realizacji zamówienia.

9. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z wzorem umowy załączonym do SIWZ i nie wnosimy do niej żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty, podpiszemy umowę bez zastrzeżeń zgodnie z tym wzorem.

10. Zostaliśmy poinformowani, że możemy przed upływem terminu składania ofert wydzielić z oferty informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu

nieuczciwej konkurencji i zastrzec w odniesieniu do tych informacji, aby nie były one udostępnione innym uczestnikom postępowania.¹

11. Oświadczamy, że zamówienie zrealizujemy sami**/przy udziale podwykonawców**, którzy będą wykonywać następujące części przedmiotu zamówienia:

Część przedmiotu zamówienia powierzana do wykonania podwykonawcy	Nazwa podwykonawcy	Wartość lub % części zamówienia jaka będzie wykonywana przez podwykonawcę

**Niepotrzebne skreślić. Brak skreślenia i niewypełnienie pola oznaczać będzie, że Wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.

12. W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, osobami uprawnionymi do reprezentowania Wykonawcy przy podpisaniu umowy będą:

1) (imię i nazwisko) (zajmowane stanowisko).....
2) (imię i nazwisko)..... (zajmowane stanowisko).....

13. Osobą upoważnioną do kontaktów z Zamawiającym jest:

1) (imię i nazwisko)..... tel.:

14. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy będzie:

1) (imię i nazwisko)..... tel.:

15. W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, płatności za realizację przedmiotu umowy należy przelewać na nasz rachunek bankowy o numerze :

16. W trakcie trwania postępowania o udzielenie zamówienia mieliśmy świadomość możliwości składania zapytań oraz wyjaśnień dotyczących treści SIWZ.

17. Strony oferty od..... do stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zastrzegamy, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazujemy¹, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.²

18. Składając ofertę, na podstawie art. 91 ust. 3a zdanie drugie ustawy Pzp, informuję Zamawiającego, że wybór naszej oferty będzie/nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług:

W sytuacji gdy zaznaczono „będzie”, należy wskazać: 1) Nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania wskazując ich wartość bez kwoty podatku:

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

2) stawka VAT wynosi%

1 (...) jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione, musi wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa (...)

2 Wypełnić, gdy dotyczy

19. Wskazuję dostępność poniżej wskazanych oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w Rozdziale VII ust. 2 SIWZ w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych:

Nazwa oświadczenia lub dokumentu (lub odpowiednie odesłanie do dokumentu wymaganego w SIWZ np. Rozdział VII ust. 2 pkt ... SIWZ):	Adres strony internetowej ogólnodostępnej i bezpłatnej bazy danych

20. Do oferty załączamy niżej wymienione dokumenty:

.....na stronach;
..... na stronach;
..... na stronach;
..... na Stronach.

W przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego;

W wyjątkowej sytuacji, w zależności od ustaleń dokonanych z Zamawiającym, dopuszczamy możliwość przesłania nam przez Zamawiającego umowy do podpisu za pośrednictwem poczty kurierskiej na koszt Wykonawcy.

podpis osoby/osób upoważnionej

Pakiet nr 1 Materiały opatrunkowe

L.P.	Nazwa	Nr.katal.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Serwety jałowe oper. gaz. z tas. oraz nitką RTG 17n.4w.30cmx30cm 2szt pakowane w torebkę papierowo-foliową, brzegi serwet podwinięte do środka bez luźnych nitek		Szt	500					
2	Neurokompresy wykonane z włókny wiskozowej lub bawełnianej niepozostawiającej klaczków w polu operacyjnym. Neurokompres po całej długości przesyty nicią dobrze widoczną w rtg. Długość nitki mocującej neurokompres min 25cm. Rozm. 10mm x 10mm x 10szt w blisterze		blister	50					
3	Opaska dziana 5cm*4m		szt	660					
4	Opaska dziana 10cm*4m		szt	1000					
5	Opaska dziana 15cm*4m		szt	300					
6	Opaska elastyczna 6cmx4m		szt	20					
7	Opaska elastyczna 8cmx4m		szt	80					
8	Opaska elastyczna 10cmx4m		szt	500					
9	Opaska elastyczna 12cmx4m		szt	220					
10	Opaska elastyczna 15cmx4m		szt	1000					
11	Kompres z gazy 17nitkowej 12w.Z podwijanymi brzegami. Pakowane a 3szt / wewnątrz opakowania każdy kompres pakowany oddzielnie/ jałowe 5cmx5cm		op	5000					
12	Kompres z gazy 17nitkowej 12w.Z podwijanymi brzegami. Pakowane a 3szt / wewnątrz opakowania każdy kompres pakowany oddzielnie/ jałowe 7cmx7cm		op	1700					
13	Kompres z gazy 17nitkowej 12w.Z podwijanymi brzegami. Pakowane a 3szt / wewnątrz opakowania każdy kompres pakowany oddzielnie/ jałowe 9cmx9cm		op	1100					
14	Kompresy gazowe 17nitk 8warstw z podwijanymi brzegami niejałowe pakowane a 100szt 5cmx5cm		op	400					
15	Kompresy gazowe 17nitk 8warstw z podwijanymi brzegami niejałowe pakowane a 100szt 7,5cmx7,5cm		op	300					
16	Kompresy gazowe 17nitk 8warstw z podwijanymi brzegami niejałowe pakowane a 100szt 10cmx10cm		op	200					
17	Kompresy włókninowe jałowe pakowane a 3szt 7,5cmx7,5cm		op	20					
18	Kompresy włókninowe jałowe pakowane a 3szt 10cmx10cm		op	20					
19	Wata bawełniana pakowana a 500g		op	25					
20	Wata bawełniana pakowana a 200g		op	10					
21	Lignina płyty a5 kg		op	70					
22	Podkłady ginekologiczne z folią 34cmx9cm. Chłonne.		op	35					
Razem									

UWAGA! Do produktów gazowych jałowych wymagana metoda sterylizacji parą wodną. Gaza białona, ale nie chlorowana. Wyrób med. Klasa II reguła 7

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet nr 2 Sterylne obożenia operacyjne barierowe jednorazowe									
L.P.	Nazwa	Nr.katal.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Sterylny zestaw serwet ortopedycznych do operacji biodra , wykonanych z włókien syntetycznych bez dodatku celulozy i wiskozy; minimalny skład zestawu: serweta przylepna, wzmocniona o rozm. min. 200cm x 260cm z wycięciem U 10 x 95 cm -serweta przylepna o rozm. min. 170cm x 300cm -serweta pomocnicza o rozm. min. 150cm x 200cm -osłona na kończyne o rozm. min. 35cm x 120cm -serweta na stolik Mayo o rozm. min. 80cm x 145cm złożona teleskopowo - serweta pomocnicza 75cmx90cm -serweta na stolik narzędziowy o rozm. min.140cm x 190cm - ręczniczki do rąk min.4 szt. - taśmy przylepne min. 2 szt min.10cm x 50cm.		op	110					
2	Sterylny zestaw serwet ortopedycznych do operacji na kończyne , wykonanych z włókien syntetycznych bez dodatku celulozy i wiskozy Minimalny skład zestawu: -serweta pomocnicza o rozm. min. 150cm x 170cm -serweta wzmocniona o rozm. min. 220cm x 320cm z otworem 5 x 7 cm, z neoprenu, szczelnie przylegającym do kończyne -serweta na stolik Mayo o rozm. min. 80cm x 145cm złożona teleskopowo -serweta na stolik narzędziowy o rozm. min.140cm x 190cm -serweta samoprzylepna 75x75 -ręczniczki do rąk min.2 -taśmy przylepne min. 2szt min.10cm x 50cm.		op	150					
3	Sterylny zestaw serwet ortopedycznych do oper. Dłoni /stopy , wykonanych z włókien syntetycznych bez dodatku celulozy i wiskozy. minimalny skład zestawu: serweta wzmocniona z otworem o średnicy 3 cm, samouszczelniającym z neoprenu; o rozm. min. 320cm x 235cm -serweta na stolik Mayo o rozm. min. 80cm x 145cm złożona teleskopowo -serweta na stolik narzędziowy o rozm. min.140cm x 190cm -ręczniczki do rąk min.2 szt. -serweta nieprzylepna o rozm. min.100 x 170 cm		op	85					
4	Zestaw do artroskopii kolana Minimalny skład zestawu: 1x serweta na stolik narzędziowy min.100x150 cm 1xobłożenie stolika Mayo min. 80x145cm złożone teleskopowo 1x serweta na kończyne z elastycznym, samouszczelniającym się otworem o rozmiarze 7 cm. min. 300x200 cm 1x osłona na kończyne 35x55cm 3 taśmy samoprzylepne 10x50cm 1x osłona na kamerę 12 x250 cm		op	34					
5	Sterylny zestaw uniwersalny wzmocniony Minimalny skład zestawu: 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona min. 140 x 190 (owinięcie zestawu) 1 x serweta na stolik Mayo 80X145CM złożona teleskopowo 1x serweta przylepna wzmocniona 175X200 cm 1 x serweta przylepna wzmocniona 150 x 240 cm 2x serweta przylepna wzmocniona 90X75 cm 1x taśma przylepna 10X50 cm 4x ręcznik celulozowy		op	95					
6	Sterylna serweta dwuwarstwowa nieprzylepna wykonana z włókien syntetycznych bez dodatku celulozy i wiskozy o rozm. min. 170cm x200cm		szt	320					
7	Kieszka samoprzylepna sterylna 1 sekcja 43cmx38cm		szt	200					
8	Oslona na rękaw, sterylna, długość 50cm, mankiet 100 % poliester		szt	40					
9	Oslona na kończyne 35cmx120cm		szt	20					
10	Kompres gazowy 10X10CM 17nitkowy 12 warstw z nitką rtg opak a 10 szt		op	290					
11	Kompres gazowy 10X10CM 17nitkowy 12 warstw z nitką rtg opak a 20 szt		op	630					
12	Taśma samoprzylepna 10cm*x*50cm 1szt		op	100					
13	Kieszka samoprzylepna na ssak i diatermię 2 sekcje 43cmx38cm		szt	200					

Pakiet nr 3 Sterylizacja + inne

L.P.	Nazwa	Nr.katal.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Rękaw do sterylizacji ze wskaźnikiem para wodna,EO gramatura min 60g/m2 rozmiar 5cmx200m płaski		szt	2					
2	Rękaw do sterylizacji ze wskaźnikiem para wodna,EO gramatura min 60g/m2 rozmiar 7,5cmx200m płaski		szt	2					
3	Rękaw do sterylizacji ze wskaźnikiem para wodna,EO gramatura min 60g/m2 rozmiar 10cmx200m płaski		szt	7					
4	Rękaw do sterylizacji ze wskaźnikiem para wodna,EO gramatura min 60g/m2 rozmiar 15cmx200m płaski		szt	4					
5	Rękaw do sterylizacji ze wskaźnikiem para wodna,EO gramatura min 60g/m2 rozmiar 20cmx200m płaski		szt	2					
6	Rękaw do sterylizacji ze wskaźnikiem para wodna,EO gramatura min 60g/m2 rozmiar 30cmx200m płaski		szt	1					
7	Pakiet jednorazowy Bowie Dick z arkuszem wczesnego ostrzeżenia		szt	120					
8	Test skuteczności mycia mechanicznego z substancją testową umieszczoną w dwóch płaszczyznach 1op/100 szt		op	4					
9	Taśma bez wskaźnika szer. 2,5cmx50m		szt	40					
10	Taśma ze wskaźnikiem do pary wodnej szer.2,5cmx50m		szt	40					
11	Wskaźniki do kontroli pracy sterylizatorów parowych - Bowie Dick (134oC; 3,5 min), w postaci samoprzylepnych pasków, pokrytych polimerem, z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową na długości testu, kompatybilne z posiadanymi przyrządami testowymi procesu, walidowane zgodnie z normą PN EN 867-4, EN ISO 11 140-4, z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego, 1op/250 szt		op	1					
12	Zintegrowany wskaźnik do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parą wodną w postaci samoprzylepnych pokrytych polimerem pasków z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową, walidowany z typem przyrządu testowego procesu z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego. Zgodny z normą EN 867-5 i EN ISO 11140-1.1 op. - 250 szt.		op	2					
13	Wskaźnik biologiczny do pary wodnej, ostateczny odczyt po 48 godzinach inkubacji, zmiana koloru pożywki w przypadku nieprawidłowego wyniku łatwa w interpretacji z fioletowego na żółty, nakrętka wskaźnika w kolorze brązowym, zgodność z normą potwierdzona certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej, 1op/100szt.		op	1					
14	Test chemiczny do pary wodnej z liniowo ułożoną substancją wskaźnikową perforowany o długości testu min 10,2cm 1op/480 szt.		op	22					
15	Test emulacyjny do sterylizacji parowej klasa VI o parametrach 134/5 min 121/15 min, 1op/100 szt.		op	13					
16	Etykiety dwukrotnie przylepne ze wskaźnikiem, sterylizacji parą wodną z miejscami informacyjnymi:- w rzędzie pierwszym – numer operatora (1-2 symbole w tym cyfry lub litery i znaki interpunkcyjne), numer sterylizatora (1-3 symbole w tym cyfry i znaki interpunkcyjne), numer cyklu (2-3 symbole w tym cyfry i znaki interpunkcyjne), kod pakietu (2-4 symbole w tym cyfry lub litery i znaki interpunkcyjne), - w rzędzie drugim – datę sterylizacji (8-12 symboli w tym cyfry i znaki interpunkcyjne) - w rzędzie trzecim – datę ważności (8-12 symboli w tym cyfry i znaki interpunkcyjne).Kompatybilne z metkownicą trzyrzędową alfanumeryczną z zapisem informacji wzdłuż przesuwu etykiet. 1 rolka = 750 etykiet.1 op./12 rolek Wymagane oświadczenie producenta metkownicy o kompatybilności z etykietami.		op	1					
17	Papier krepowany zielony 100 x 100 cm, a 250 szt.		op	9					
18	Kombinacja zielonej włókniny opakowaniowej o gramaturze 57 g/m2 (mieszanka włókien celulozy i włókien syntetycznych wzmocnionych syntetycznym spoiwem) oraz niebieskiej włókniny opakowaniowej o gramaturze 47 g/m2 (100% polipropylenu).rozm 100x100cm Zgodne z normą EN ISO 11607-1, EN 868-2 oraz spełniają wymagania Dyrektywy Wyrobów Medycznych MDD 93/42/EEC (klasa I) i posiadają znak CE.		op	6					
19	Spirytus skażony hibanem 1L Coel		szt	36					
20	Ręczniki papierowe składane 4 wertwowe "Z" kolor biały, 1op/154 listki, rozmiar 23x23,5cm 1 karton/18op		op	20					
21	Szczoteczka chirurgiczna do mycia rąk nasączona 4% roztworem chlorheksydyny o pojemności 25ml		szt	1200					
22	Ostrza chirurgiczne ze stali nierdzewnej rozm. 10 1op/100 szt		op	1					
23	Ostrza chirurgiczne ze stali nierdzewnej rozm. 15 1op/100 szt		op	5					
24	Ostrza chirurgiczne ze stali nierdzewnej rozm. 20 1op/100 szt		op	11					
25	Koperty do zapisów kontroli sterylizatora. Opakowanie - 100 szt.		op	3					
26	Preparat do dezynfekcji skóry rąk zawierający substancje czynne: izopropanol, chlorek benzalkoniowy, kwas undecylenowy pojemność 500ml		szt	55					
27	Włókninowy czepek chirurgiczny, ze wstawką pochłaniającą pot. Czepek osłania głowę i szyję. Wiązany na troki wokół szyi. Pakowany w kartonik w formie podajnika. Kolor: zielony. Ilość sztuk w opakowaniu 50		szt	560					
28	Maska chirurgiczna wiązana na troki trójwarstwowa odporna na przesiekanie hypoalergiczna. Wyposażona w dodatkowy sztywnik, dzięki czemu maska nie przylega do ust i nozdrzy. Pakowana w kartonik w formie podajnika. Ilość sztuk w opakowaniu : 60. Kolor zielony. NORMA: PN EN 14683 II.		szt	1800					
29	Maska chirurgiczna wiązana na troki trójwarstwowa odporna na przesiekanie hypoalergiczna. Pakowana w kartonik w formie podajnika. Ilość sztuk w opakowaniu 50. Kolor w kwiatki. NORMA: PN EN 14683 II.		szt	1200					
30	Furażerka damska kolor zielony w kwiatki		op	12					
							Razem		

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet 4

Pakiet nr 4 Szwy chirurgiczne

L.P.	Rozmiar nici	Długość nici	Kształt igły	Rozmiar igły	Ilość w opakowaniu	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	2	90 cm	½ koła	40 mm	36	1					
2	2	75 cm	½ koła	37 mm	36	1					
3	2	75 cm	½ koła	27mm	36	1					
4	1	75 cm	½ koła	48 mm	36	1					
5	1	75 cm	½ koła	30 mm	36	1					
6	3-0	75 cm	½ koła	22 mm	36	1					

Szwy wchłaniające, plecione wykonane z tworzywa Lactomer. Powlekane mieszką kopolimeru kaprolaktonu-glikolidu i stearyoilomleczanu wapnia.

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet nr 5 Hemostatyki

L.P.	Nazwa	Nr katalog.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Wchłaniaalny, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamiący się, wchłaniający się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, o następujących wymaganiach - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią. Rozmiar 7 x 5 x 1 cm. 20 szt w op		op	8					
2	Wchłaniaalny, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamiący się, wchłaniający się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, o następujących wymaganiach - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią. Rozmiar 7 x 5 x 0,1 cm. 20 szt w op		op	4					
3	Wosk kostny, wykonany z mieszaniny białego wosku pszczelego (72,45%), wosku parafinowego (15,05%) i palmitynianu izopropylu (12,50%), sztabka 2,5 gr. 12 szt w op		op	12					

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet 6

Pakiet nr 6 Opatrunki i folie operacyjne									
L.P.	Nazwa	Nr.katal.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Włókninowy , jałowy opatrunek do ran pooperacyjnych z wkładem chłonnym, powleczonym siateczką zapobiegającą przywieraniu do ran, samoprzylepny klej akrylowy.6cm x 10cm 1op/50 szt		op	17					
2	Włókninowy , jałowy opatrunek do ran pooperacyjnych z wkładem chłonnym, powleczonym siateczką zapobiegającą przywieraniu do ran, samoprzylepny klej akrylowy.10cm x 10cm 1op/25 szt		op	20					
3	Włókninowy , jałowy opatrunek do ran pooperacyjnych z wkładem chłonnym, powleczonym siateczką zapobiegającą przywieraniu do ran, samoprzylepny klej akrylowy.10cm x 15cm 1op/25 szt		op	18					
4	Włókninowy , jałowy opatrunek do ran pooperacyjnych z wkładem chłonnym, powleczonym siateczką zapobiegającą przywieraniu do ran, samoprzylepny klej akrylowy.10cm x 20cm 1op/25 szt		op	30					
5	Włókninowy , jałowy opatrunek do ran pooperacyjnych z wkładem chłonnym, powleczonym siateczką zapobiegającą przywieraniu do ran, samoprzylepny klej akrylowy.10cm x 25cm 1op/25 szt		op	40					
6	Folia operacyjna chirurgiczna o wymiarach 60 x 45cm (50 x 45cm)1op/10 szt		op	26					
7	Folia operacyjna chirurgiczna o wymiarach 38 x 25cm (28 x 25cm) 1op/10 szt		op	2					
8	Folia operacyjna bakteriobójcza nasączona jodoforem o wymiarach 44 x 35cm (34 x 35cm) 1op/10 szt		op	4					
9	Ostrza do strzygarki chirurgicznej 3M kompatybilne z modelem strzygarki 9661 będącej w posiadaniu zamawiającego 1op/50 szt		op	2					
10	Fartuch chirurgiczny wzmocniony jednokrotnego użytku z włókny polipropylenowej SMMS, szwy wykonane metodą ultradźwiękową spełniają wymogi EN 13 795 rozm. XXL		op	208					
11	Plaster chirurgiczny na tkaninie ze sztucznego jedwabiu z klejem akrylowym o wymiarach 2,5cmx9,1m		szt	24					
12	Przylepiec hipoalergiczny, włókninowy, rozciągliwy z papierem wyścielającym, klej akrylowy 10m x 20cm.		szt	35					
13	Paski do zamykania ran o rozmiarach 3mm x 75mm ,koperta po 5 pasków. 1op/50 kopert		op	2					
14	Paski do zamykania ran o rozmiarach 6mm x 38mm ,koperta po 6 pasków. 1op/50 kopert		op	2					
15	Elektroda EKG na podłożu piankowym o wymiarach (4cm x 3,3cm) 1op/50 szt		op	20					
16	Syntetyczna opaska gipsowa wykonana z włókna szklanego nasączonego żywicą poliuretanową rozm. 10,1cmx3,6m		szt	20					
17	Syntetyczna opaska gipsowa wykonana z włókna szklanego nasączonego żywicą poliuretanową rozm. 15cmx3,6m		szt	20					
18	Opatrunek sterylny, cienki, przezroczysty półprzepuszczalny z folii poliuretanowej do mocowania wkłuc obwodowych, z wycięciem, z ramką ułatwiającą aplikację i metkę do oznaczania wkłucia, nie wrażliwy na działanie środków dezynfekcyjnych rozm. 6cm x 7cm. o potwierdzonej barierze folii dla wirusów = >27 przez niezależne laboratorium pakowany po 100 szt		op	40					
	Szpatułki laryngologiczne drewniane jałowe		op	8					
								0,00	0,00

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet nr 7 szwy chirurgiczne												
L.P.	Opis	Rozmiar nici	Długość nici	Rozmiar igły	Typ igły i krzywizna	Ilość w opakowaniu	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Szew syntetyczny, pleciony powlekany, wchłanialny, z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego. Okres podtrzymywania tkankowego: 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek po 14 dniach: 75%, po 21 dniach: 50%, po 28 dniach 25%. Z igłą o zwiększonej stabilności w imadle.	3/0	75 cm	26 mm	1/2 koła, okrągła rozwarstwiająca	12	1					
2	Szew syntetyczny, pleciony powlekany, wchłanialny, z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego. Okres podtrzymywania tkankowego: 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek po 14 dniach: 75%, po 21 dniach: 50%, po 28 dniach 25%. Z igłą o zwiększonej stabilności w imadle.	3/0	75 cm	20 mm	1/2 koła, okrągła rozwarstwiająca	12	1					
3	Szew syntetyczny, pleciony powlekany, wchłanialny, z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego. Okres podtrzymywania tkankowego: 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek po 14 dniach: 75%, po 21 dniach: 50%, po 28 dniach 25%.	2/0	12 x 45 cm		podwiązka	24	1					
4	Szew jednowłóknowy niewchłanialny, poliamidowy o zmniejszonej hydrofilności pakowany na mokro. Igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonane ze stopu stali odpornej na odkształcenie.	2/0	75 cm	36 mm	3/8 koła, odwrotnie tnąca	36	1					
5	Szew jednowłóknowy niewchłanialny, poliamidowy o zmniejszonej hydrofilności pakowany na mokro. Igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonane ze stopu stali odpornej na odkształcenie.	3/0	75 cm	26 mm	3/8 koła, odwrotnie tnąca, kosmetyczna, dwuwklęsła	24	1					
6	Szew syntetyczny, polipropylenowy, niewchłanialny, jednowłóknowy z kontrolowanym rozciąganiem i plastycznym odkształcaniem węzła. Igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonane ze stopu stali odpornej na odkształcenie.	4/0	45 cm niebieski	16 mm	3/8 koła, odwrotnie tnąca, kosmetyczna, dwuwklęsła	24	1					
7	Szew syntetyczny, polipropylenowy, niewchłanialny, jednowłóknowy z kontrolowanym rozciąganiem i plastycznym odkształcaniem węzła. Igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonane ze stopu stali odpornej na odkształcenie.	4/0	75 cm	17 mm	1/2 koła igła okrągła	36	1					
8	Szew syntetyczny, pleciony, wchłanialny z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego powlekany środkiem antybakteryjnym. Okres podtrzymywania tkankowego: 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek po 14 dniach: 75%, po 21 dniach: 50%, po 28 dniach 25%. Z igłą o zwiększonej stabilności w imadle.	2/0	70 cm	26 mm	1/2 koła igła okrągła, rozwarstwiająca	36	1					
9	Szew syntetyczny, pleciony, wchłanialny z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego powlekany środkiem antybakteryjnym. Okres podtrzymywania tkankowego: 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek po 14 dniach: 75%, po 21 dniach: 50%, po 28 dniach 25%. Z igłą o zwiększonej stabilności w imadle.	2	90 cm	40 mm	1/2 koła igła okrągła, wzmocniona	36	1					
10	Szew syntetyczny, pleciony, wchłanialny z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego powlekany środkiem antybakteryjnym. Okres podtrzymywania tkankowego: 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek po 14 dniach: 75%, po 21 dniach: 50%, po 28 dniach 25%. Z igłą o zwiększonej stabilności w imadle.	2	90 cm	48 mm	1/2 koła igła okrągła, wzmocniona	36	1					
11	Szew syntetyczny, pleciony, wchłanialny z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego powlekany środkiem antybakteryjnym. Okres podtrzymywania tkankowego: 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek po 14 dniach: 75%, po 21 dniach: 50%, po 28 dniach 25%. Z igłą o zwiększonej stabilności w imadle.	1	70 cm	45 mm	1/2 koła, okrągło-tnąca	36	1					
											0,00	0,00

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet nr 8 wyroby medyczne plastry butle redona

L.P.	Nazwa	Nazwa i nr katalogowy	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Plaster na włókninie porowaty oddychający 5mx5cm		szt	155					
2	Plaster na włókninie porowaty oddychający 5mx2,5cm		szt	500					
3	Plaster na tkaninie jedwabnej z klejem akrylowym lub hypoalergicznym kauczukowym.9,14x2,5cm klej rozłożony równomiernie na całej powierzchni		szt	170					
4	Plaster na tkaninie jedwabnej z klejem akrylowym lub hypoalergicznym kauczukowym.9,14x5cm klej rozłożony równomiernie na całej powierzchni		szt	100					
5	Plaster włókninowy z opatr.8cm*5m		szt	65					
6	Przylepiec chirurg. 10Cmx10m włókninowy		Szt	45					
7	Podkład pod gips 10cm x 2,7m syntetyczny		szt	160					
8	Podkład pod gips 15cm x 2,7m syntetyczny		szt	610					
9	Sterylna osłona na kamerę i kable artroskopu z przezroczystej folii, na końcach taśma samoprzylepna do mocowania ,rozmiar długość 20-250cm szerokość 15cm		szt	90					
10	Prześcieradło jednorazowe 80cm x 210cm		szt	1700					
11	Spodenki jednorazowe do kolonoskopii		szt	350					
12	Wysokopróżniowy system do drenażu ran wg Redona, z drenem, posiadający wskaźnik poziomu próżni, zacisk do próżni i wydzieliny, sterylneypoj.200ml		szt	80					
13	Wysokopróżniowy system do drenażu ran wg Redona, z drenem, posiadający wskaźnik poziomu próżni, zacisk do próżni i wydzieliny, sterylneypoj.600ml		szt	270					
14	Wąsy tlenowe) dla dorosłych z profilowanym anatomicznie wejściem do nosa wykonane z miękkiego silikonu nie powodujące ucisku ani odczynów alergicznych bezzapachowe z możliwością regulacji objętości w zależności od obwodu głowy, z drenem klejonym o długości ok. 2m		szt	310					
15	Fartuch medyczny jednorazowy wykonany z włókniny zielony rozmiary M, L, XL.		szt	500					
16	Kanka doodbytnicza.		szt	20					
17	Chusta trójkątna włókninowa.		szt	45					
18	Kompres gazowy 17n 16w jałowy 10cmx10cm a5szt		op	1740					
19	Kompres gazowy 17n 16w jałowy 7,5cmx7,5cm a5szt		op	4080					
20	Kompres gazowy niejaloowy 17n 8w 5cmx5cm a100szt		op	380					
21	Kompres gazowy 17n 8w niejaloowy7,5cmx7,5cm a100szt		op	300					
22	Kompres gazowy niejaloowy 17n 8w 10cmx10cm a100szt		op	165					
23	Kranik trójdrożny Luer Lock		szt	200					
24	Kranik trójdrożny Luer Lock z przedłużaczem		szt	200					
25	Maska tlenowa z drenem		szt	320					
26	Maska tlenowa z nebulizatorem		szt	50					
27	Ochraniacze na buty 100szt		op	15					
	Razem							0,00	0,00

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet nr 9 Wyroby medyczne różne									
LP	Nazwa	Nazwa i nr katalogowy	J.M	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość Netto	Wartość brutto
1	Strzykawka j. u. dwuczęściowa 2ml, skalowana co 0,1 ml, jałowa, kolorystycznie zabarwiony tłok nie posiadający lateksu i silikonu, czarna, czytelna, niezmywalna, rozszerzona do 3 ml skala, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem, nazwa producenta na strzykawce, opakowanie papier-foolia, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, sterylizowane EO, 1szt		szt	2700					
2	Strzykawka j. u. dwuczęściowa 5ml, skalowana co 0,2 ml, jałowa, kolorystycznie zabarwiony tłok nie posiadający lateksu i silikonu, czarna, czytelna, niezmywalna, rozszerzona do 6 ml skala, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem, nazwa producenta na strzykawce, opakowanie papier-foolia, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, sterylizowane EO, 1szt		szt	6500					
3	Strzykawka j. u. dwuczęściowa 10ml, skalowana co 0,5 ml, jałowa, kolorystycznie zabarwiony tłok nie posiadający lateksu i silikonu, czarna, czytelna, niezmywalna, rozszerzona do 12 ml skala, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem, nazwa producenta na strzykawce, opakowanie papier-foolia, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, sterylizowane EO, 1szt		szt	2700					
4	Strzykawka j. u. dwuczęściowa 20ml, skalowana co 1,0 ml, jałowa, kolorystycznie zabarwiony tłok nie posiadający lateksu i silikonu, czarna, czytelna, niezmywalna, rozszerzona do 24 ml skala, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem, nazwa producenta na strzykawce, opakowanie papier-foolia, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, sterylizowane EO, opakowanie 1szt.		szt	11900					
5	Strzykawka j.u. trzyczęściowa 20 ml, czarna czytelna skala co 1 ml. Luer-lock, wykonana z polipropylenu, nie zawierająca lateksu i silikonu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem (materiał syntetyczny bezlateksowy), zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem. Nazwa producenta na strzykawce. Sterylizowana EO. Pakowane papier-foolia.		szt	500					
6	Strzykawka j. u. 50 ml (60 ml). Do pomp infuzyjnych, trzyczęściowa z podziałką co 1 ml, z końcówką Luer, z kryzą ograniczającą wysunięcie się tłoka, czarna, czytelna skala		szt	250					
7	Strzykawka 50ml (60ml) do pomp infuzyjnych z łącznikiem stożkowym luer-lock, podwójna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska		szt	150					
8	Strzykawka typu żaneta ,podwójne uszczelnienie tłoka100ml jedna końcówka wymienna, dwustronna skala pomiarowa		szt	400					
9	Igły iniekcyjne rozmiar 0,5-0,9 Opakowanie po 100szt /jeden producent/		op	40					
10	Igły iniekcyjne rozmiar1,1-1,2 Opakowanie po 100szt /jeden producent/		op	110					
11	Pojemnik na zużyte igły i odpady z polipropylenu, konstrukcja otworu wrzutowego umożliwia bezpieczne zbieranie zużytych igieł i strzykawek. Wieczko skonstruowane tak, że umożliwia zamykanie dwustronne tj. na roboczo i do transportu - właściwe zamknięcie dwustopniowe, mocne dociśnięcie do drugiego stopnia umożliwia szczelne zamknięcie. Pojemnik odporny na przekucia (norma ASTM F2132-01), na uderzenia, posiadają atest PZH. Posiadające etykietę do widocznego opisanía. Kolor czerwony z czerwoną pokrywką.		szt	15					
	Pojemność 0,7l, wysokość 120 mm, średnica góra/dół - 100/95mm.		szt	500					
	Pojemność 2l, wysokość 120 mm, średnica góra/dół - 100/95mm.		szt	250					
	Pojemność 1l, wysokość 120 mm, średnica góra/dół - 120/110mm.		szt	120					
	Pojemność 10l,		szt	30					
	Pojemność 5l,		szt	10					
12	Sterylny żel nawilżający dedykowany do cewnikowania - bez substancji konserwujących – parabenów, rozpuszczalny w wodzie, bezbarwny, bezwonny, beztłuszczowy, nie zawierający aktywnych składników, w sterylnym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g, pakowany indywidualnie w blistrach.		op	70					
13	rurka ustno gardłowa Guedel rozm 2-6 sterylna rozmiary oznaczone kolorem		szt	70					

14	Kaniula dożylna "bezpieczna", wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, posiadająca dodatkowy port do wstrzyknięć zabezpieczony samodomykającym się korkiem , 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG, zastawkę bezwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, opakowanie typu Tyvec. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły np.. w postaci cienkich rurek (kapilary), stanowiącą zabezpieczenie przed zakłuciem oraz zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie kaniuli. Pakowane pojedynczo. Opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości . Rozmiary od 16G do 22G			szt	2250					
15	Korki do kaniuli typu Luer-Lock kompatybilne z kaniulami			szt	2500					
16	Dren typu Redon do odsysania z rany o otworach malejących w kierunku dystalnym co zapewnia drenaż na całej głębokości rany. Rozmiar 6 CH – 16 CH			szt	500					
17	Maska krtaniowa sterylna, z pompowanym mankietem, jednorazowa z możliwością odsysania treści żołądka. Maskę posiada utwardzoną wyprofilowaną rękojeść oraz zabezpieczenie przed zagryzieniem. W rozmiarach 2,5; 3; 4; 5			szt	20					
18	Cewnik FOLEYA pokryty obustronnie warstwą silikonu , bez prowadnicy 2- drożny, z szczelną zastawką do napełniania balonu .Opakowanie podwójne.wewn. folia zewn. papier-folia. Rozmiar 12 CH- 24 CH			szt	550					
19	Cewnik FOLEYA powlekany silikonem, bez prowadnicy 3- drożny, z szczelną zastawką do napełniania balonu.Opakowanie podwójne.wewn. folia zewn. papier-folia. Rozmiary 16 CH - 20 CH			szt	20					
20	Cewnik urologiczny NELATON, sterylny. Rozmiar 6 CH - 20 CH			szt	500					
21	Cewnik typu Foleya wykonany w 100% z silikonu przezroczysty z dołączoną fabrycznie w opakowaniu strzykawką z 10% roztworem gliceryny do napełniania balonu . Cewnik do długotrwałego utrzymywania do 6 tygodni. Pakowanie podwójne dla jałowej aplikacji.Rozmiar 12 CH -24 CH			szt	200					
22	Sterylny zatyczki do cewników			szt	600					
23	Czepek chirurgiczny beret niebieski			szt	3200					
24	Łącznik do dwóch drenów i ssaków CH 6-18 uniwersalny i docinany .			szt	150					
25	Sterylny dreny pooperacyjne typu Redon, otwory perforacji o rosnącej średnicy w kierunku dystalnym, linia Rtg, znaczniki głębokości, rozmiary do wyboru 8-18 CH, długość perforacji 50-116 mm. Opakowanie podwójne, zewnętrzne papierowo foliowe, wewnętrzne foliowe.			szt	300					
26	opaska gipsowa szybkowiążąca 2,7m*10cm			szt	150					
27	opaska gipsowa szybkowiążąca 2,7m*15cm			szt	150					
28	Przyrząd do treningu oddechowego			szt	280					
29	Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową i, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL = 0,65 , sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy, badania nie starsze niż 2012.r Mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 , badania na przenikalność cytotatyków . Zgodne z EN 420, EN 388, Certyfikat CE jednostki. notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kat. III. Standardowe i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika.			para	6400					

30	Rękawice chirurgiczne półsyntetyczne: lateksowo- nitylowe, warstwa wewnętrzna 100% nityl, trójwarstwowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii – grubość max. 0,17mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein ,50ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Posiadające badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 , badania na przenikalność cytostatyków . Zgodne z EN 420, EN 388,Certyfikat CE jednostki. notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kat. III. Standardowe i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika		para	100						
31	Delikatne rękawice nitylowe zapewniające dobre przewodzenie bodźców dotykowych, bezpudrowe jednorazowego użytku, elastyczne rozciągliwe, nie zawierające protein lateksu, powierzchnia teksturowana,AQL 1,5, długość rękawicy min. 240mm grubość max. 0,10 mm , grubość dłoni 0,07 +/-0,02, rozmiar XS, S ,M, L, XL. Zgodne z normą EN 455 1-4 EN 374 1-2-EN 420. 200 szt w opakowaniu / lub 100szt w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości/		op	1600						
32	Dreny do odsysania pola oper.sterylne z docinającym łącznikiem do ssaków 8-18 mm długość 350mm, średnica CH-24. Z wymienną końcówką w trakcie zabiegu oper. nie zapadające się przy podciśnieniu do 500 mmHg.Pakowane podwójnie.Warstwa zewnętrzna papier-folia,warstwa wewnętrzna folia.Trzy typy końcówek o długości 220mm i liczbie otworów odbarczających od 0 do 4 Końcówki typu ; - Pinpoint Yankauer pojedynczo zagięty , mini i mały -Sump Yankauer -Yankauer i Yankauer z kontrolą ssania OP-flex długość końcówki 230mm, Wszystkie typy końcówek zagięte.		szt	200						
33	Dren do odsysania pola operacyjnego,o dług. 210 cm, jeden koniec zabezpieczony przed zaginaniem, zakończony od strony ssaka trójstopniowo, drugi koniec gładki.Pakowane podw. Wewn. folia zewn. papier-folia		szt	200						
34	Worki na mocz poj. 2L sterylne , posiadające zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu moczu oraz port do pobierania próbek, z białą tylną ścianą i skalą malejącą . Poprzeczny kranik spustowy . O wzmocnionej wytrzymałości / podwójny zgrzew/		szt	750						
RAZEM									0,00	0,00

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet 10

Pakiet nr 10 Staplery kaniule filtry bakteryne typu Mini-Spike									
L.P.	Nazwa	Nr.katal.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Przyrząd do usuwania zszywek 6szt		op	5					
2	Stapler jednorazowego użytku do zszywania skóry z zszywkami powleczonymi teflonem x 35 szt., grubość zszywki 0,58 mm, wymiar zszywki 6,9x4,2 mm Nr katalogowy 783100 – 1 op.=6 szt.		op	30					
3	Kaniula do podawania płynów i leków , wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, posiadającym blokadę zabezpieczającą przypadkowe otwarcie zawóru portu górnego, min. 4 wtopione paski kontrastujące w promieniach RTG, komorę z filtrem hydrofobowym , zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi koreczka, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, sterylizowana EO. Międzynarodowy kod kolorów, rozmiar 24G dł.19mm (nr kat.4269071); 22G dł. 25 mm (nr kat.4269098), 20G/25mm , 20G/33mm, 18G/33mm, 18G/45mm, 17G/45mm, 16G/50mm, 14G/50mm		szt	300					
4	Kaniula bezpieczna do podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli (z metalowym zatrzaskiem chroniącym ostry koniec igły bezpośrednio po jej usunięciu z naczynia) , wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, posiada samozamykający się zawór portu dodatkowego, min. 4 wtopione paski kontrastujące w promieniach RTG, komorę z filtrem hydrofobową zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi koreczka, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, nie posiadająca bocznych przewodnic ograniczających manewrowaniem kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, sterylizowana EO. Międzynarodowy kod kolorów, rozmiary 24G (4269071S-01)dł.19mm; 22G dł.25mm; (4269098S-01)		szt	200					
5	Przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych, wyposażony w filtr bakteryjny 0,45µm; posiadający ostry kolec, zastawkę bezzwrotną, uniemożliwiającą przypadkowe wydostawanie się leku na zewnątrz po rozłączeniu strzykawki oraz posiadający zatyczkę zamykającą łącznik do pobierania leku, zapewniającą ochronę przed zanieczyszczeniami.		szt	600					
								0,00	0,00

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Pakiet nr 11 Testy paskowe do pomiaru stężenia glukozy we krwi									
L.P.	Nazwa	Nr.katal.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Testy paskowe do wykonywania pomiarów stężenia glukozy we krwi kapilarnej z opuszczenia palca. Spełniające wymagania normy ISO 15197:2013. Zakres pomiarowy 10-600mg/dl(0,6-33,3 mmol/l). Testy stosowane w połączeniu z glukometrami przeznaczonymi do użytku w ośrodkach zdrowia lub szpitalach. Opakowanie zawierające 50 sztuk pasków.		op	220					
2	Dostawca zobowiązany jest dostarczyć nieodpłatnie i bezzwrotnie 10 sztuk glukometrów przeznaczonych do użytku z oferowanymi paskami. Ten sam producent.							0,00	0,00

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

Brak interferencji enzymu zastosowanego na paskach z takimi substancjami jak: galaktoza, laktoza, maltoza, mannoza, ksyoza

Wynik pomiaru uzyskiwany w czasie max. 7 sekund

Maksymalna temperatura przechowywania pasków nie niższa niż 30oC, temperatura wykonania pomiaru do 40 oC

Zakres pomiaru minimum 20-600 mg/dl (Dolna granica wykrywalności 10mg/dl ; górny zakres pomiaru maks. 800mg/dl)

Zakres hematokrytu minimum 10-65%

Maksymalna objętość próbki krwi potrzebna do wykonania badania: 0,7µl

Aparat odporny na działanie środków dezynfekcyjnych na bazie alkoholu
zgodność z normą DIN EN ISO 15197

Wynik wyrażony w mg/dl

Paski po otwarciu opakowania zachowują ważność przez okres minimum 6 miesięcy.

Glukometr

Posiada znak CE.

Glukometr spełnia standard ISO 15197-2013

Glukometr wyposażony w system bezdotykowego usuwania paska.

Glukometr zasilany wymiennymi bateriami. **Wykonawca w okresie obowiązywania umowy zobowiązany jest dostarczyć (na swój koszt) nowe baterie w ciągu 2 dni od daty otrzymania zgłoszenia od Zamawiającego.**

W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy bezpłatnie kompatybilne roztwory kontrolne niezbędne do okresowego badania prawidłowości wskazań glukometru.

Wykonawca udziela gwarancji na urządzenie na okres obowiązywania umowy.

W przypadku awarii glukometru w ramach gwarancji Wykonawca zapewnia (na swój koszt) przyjazd pracownika serwisu w ciągu 48 godzin w dni robocze od zgłoszenia potrzeby przez Zamawiającego.

W przypadku braku możliwości naprawy glukometru Wykonawca w ramach gwarancji dokonuje wymiany (na swój koszt) uszkodzonego urządzenia na nowe, w ciągu 2 dni od daty stwierdzenia okoliczności.

Wykonawca zapewnia bezpłatne szkolenie personelu w zakresie obsługi urządzenia,

Każdy dostarczony glukometr musi posiadać instrukcję obsługi w języku polskim.

Wszystkie akcesoria do glukometru (paski, materiały kontrolne) ze znakiem CE IVD.

Zamawiający przez okres obowiązywania umowy nie będzie ponosił żadnych innych kosztów, poza kosztem zakupu pasków testowych do glukometrów.

Pakiet 12

Pakiet nr 12 Pieluchomajtki i podkłady									
L.P.	Nazwa	Nr.katal.	J.M.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	Pieluchomajtki dla dorosłych oddychające na całą powierzchnię rozm. L 92x144-160cm x 30 szt testowane dermatologicznie wyposażone w plastry pozwalające na wielokrotne zapinanie		op	500					
2	Pieluchomajtki dla dorosłych oddychające na całą powierzchnię rozm. L 70x120cm x 30 szt testowane dermatologicznie wyposażone w plastry pozwalające na wielokrotne zapinanie		op	50					
3	Podkład z warstwą chłonna, nieprzemakający, z rozdrobnionej celulozy. Nie przepuszczająca wilgoci folia zewnętrzna. Rozmiar 60x90 cm x 30 szt.		op	400					
Razem								0,00	0,00

Wartość pakietu netto
Wartość pakietu brutto

Podpis i pieczęć

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ

(Wzór Umowy)

UMOWA Nr

(dalej zwana „Umową”)

zawarta w Konstancinie-Jeziornie, w dniu r. pomiędzy:

Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o.o. wpisaną do Krajowego Rejestru Przedsiębiorców w Sądzie Rejonowym dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000008796, z siedzibą w Konstancinie-Jeziornie przy ul. W. Gąsiorowskiego 12/14, zwanym dalej „Zamawiającym”, reprezentowanym przez:

Prezesa Zarządu - Jerzego Karwowskiego oraz

Wiceprezesa Zarządu - Leszka Krzyżosiaka

a
....., z siedzibą w, przy ul., wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy

dla....., Wydział Gospodarczy, pod numerem:....., REGON:..... NIP:

....., zwanym dalej „Wykonawcą”, reprezentowanym przez:

zwanych łącznie „Stronami”.

Niniejsza umowa zostaje zawarta w wyniku rozstrzygnięcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego przewidzianego przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r., poz. 1579, z późn. zm.).

§ 1

1. Przedmiotem Umowy jest sukcesywna dostawa wyrobów medycznych dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o. nr ref. sprawy A/F/3/2018, zgodnych z wymaganiami określonymi w SIWZ oraz zgodnie ze złożoną przez Wykonawcę ofertą, stanowiącą integralną część umowy. Formularz asortymentowo-cenowy wyrobów medycznych objętych przedmiotem niniejszej umowy stanowi Załącznik Nr 1 do Umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że wyroby medyczne, zwane dalej również „towarem” będą oryginalnie opakowane, a do każdego opakowania będzie dołączona ulotka sporządzona w języku polskim.
3. Każda z sukcesywnych dostaw wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego zostanie potwierdzona w formie protokołu zdawczo-odbiorczego, podpisanego bez zastrzeżeń przez przedstawicieli Stron, o których mowa w § 10 Umowy.
4. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość sprzedawanych i dostarczanych na podstawie niniejszej umowy wyrobów medycznych.
5. Wykonawca zapewnia minimalny termin ważności wyrobów medycznych wynoszący 12 (dwanaście) miesięcy, liczony od daty dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego.
6. Wykonawca oświadcza, że przed złożeniem oferty Zamawiającemu zapoznał się ze wszystkimi warunkami, które są niezbędne do wykonania przez niego przedmiotu zamówienia bez konieczności ponoszenia przez Zamawiającego jakichkolwiek dodatkowych kosztów.

§ 2

1. Strony ustalają, że realizacja dostaw wyrobów medycznych wymienionych w formularzu ofertowo-cenowym, stanowiącym Załącznik Nr 1 do umowy, będzie odbywać się sukcesywnie, częściami zgodnie z wcześniejszym zamówieniem Zamawiającego, przy zachowaniu następujących zasad:

a) zamówienia składane w danym dniu będą zrealizowane najpóźniej dnia następnego tego samego dnia do godziny 18:00,

Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, to nastąpi ona w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

Przez dni robocze strony rozumieją dni: od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni wolnych od pracy określonych w art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (Dz. U. z 2015 r., poz. 90 ze zm.).

2. Dostawy poszczególnych partii towaru następować będą na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Wykonawca niezwłocznie potwierdza (faks, e-mail) otrzymanie zamówienia. W przypadku odmowy realizacji zamówienia Wykonawca przesyła tę informację Zamawiającemu w za pośrednictwem faksu lub e-mail. Odmowa realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych powinna zawierać uzasadnienie. Fakt otrzymania zamówienia Wykonawca potwierdza faksem lub e-mailem.

3. Wykonawca będzie dostarczał wyroby medyczne do Apteki Zamawiającego w Konstancinie-Jeziornie przy ul. Gąsiorowskiego 12/14, na własny koszt.

4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu do 40% ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy, o ile czynniki ekonomiczne lub społeczne wykażą konieczność takiego postępowania, a w szczególności w przypadku, gdy ilość i wartość świadczeń zdrowotnych zakontraktowanych z Narodowym Funduszem Zdrowia, okażą się mniejsze od spodziewanych (ustalonych w oparciu o dane z lat ubiegłych), a Wykonawca oświadcza, iż wyraża na to zgodę. Realizacja umowy w ograniczonym zakresie nie stanowi odstąpienia od umowy przez Zamawiającego i nie upoważnia Wykonawcy do żądania zapłaty odszkodowania ani też wysuwania w stosunku do Zamawiającego roszczeń o zakup niezrealizowanej części przedmiotu Umowy.

5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu wyrobów medycznych, z pełnym zwrotem kosztów po cenach za jakie zostały zakupione, w terminie 21 dni od daty dostawy.

6. W przypadku konieczności zakupu wyrobów medycznych nieuwzględnionych w formularzu asortymentowo-cenowym, Zamawiający - celem realizacji obowiązków spoczywających na aptece, tj. zapewnienia dostępności wyrobów medycznych (art. 43 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych) - może dokonać ich zakupu u Wykonawcy, przy czym zamówienia takie będą realizowane na warunkach nie gorszych niż określone w niniejszej umowie, w szczególności w zakresie terminów dostawy i płatności.

7. W razie odmowy lub niezrealizowania przez Wykonawcę sprzedaży i dostawy wyrobów medycznych zagrożonych dostępnością na terytorium RP zgodnie z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia, Zamawiający będzie uprawniony do dokonania zakupu tych wyrobów medycznych w innej hurtowni lub bezpośrednio u producenta.

§ 3

1. Za wykonanie przedmiotu Umowy Zamawiający zapłaci Wykonawcy całkowite wynagrodzenie nie przekraczające kwoty:

netto:złotych (słownie:.....)

VAT: złotych (słownie:)

brutto: złotych (słownie:).

2. Wartość brutto umowy, o której mowa w ust. 1, zawiera wszystkie koszty związane ze sprzedażą i dostawą wyrobów medycznych wymienionych w załączniku Nr 1 do Umowy, ich ubezpieczeniem a także koszty związane z udzieloną gwarancją jakości, zapewnieniem okresu ich ważności oraz wymagane przepisami prawa obciążenia publicznoprawne, w szczególności podatek od towarów i usług a także zysk Wykonawcy.

3. Ceny wyrobów medycznych podane w załączniku nr 1 do Umowy będą obowiązywały do czasu zrealizowania ostatniej dostawy i nie będą przedmiotem negocjacji. Podniesienie lub obniżenie stawek VAT nie spowoduje zmian wartości netto.

4. Wynagrodzenie należne Wykonawcy będzie płatne częściowo za każdą prawidłowo zrealizowaną i odebraną część zamówienia i zostanie ustalone na podstawie iloczynu liczby dostarczonych wyrobów medycznych oraz cen jednostkowych określonych w załączniku nr 1 do Umowy.

5. Wynagrodzenie Wykonawcy obliczone zgodnie z postanowieniem ust. 4 zostanie wypłacone po każdorazowym zrealizowaniu zamówienia, o którym tam mowa, w terminie 60 dni od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury Zamawiającemu.

6. W przypadku promocji i obniżenia cen jednostkowych przedmiotu zamówienia przedstawianych okresowo przez Wykonawcę, wartość netto wyrobów medycznych nie dostarczonych jeszcze Zamawiającemu, ulegnie odpowiedniemu obniżeniu, a to spowoduje odpowiednie obniżenie wartości brutto promowanych pozycji na fakturze.

7. Wykonawcy nie przysługuje wynagrodzenie za niezrealizowaną część umowy. Wykonawca zrzeka się roszczeń w przypadku gdyby Zamawiający nie dokonał zakupu pełnego asortymentu.

8. Płatność wynagrodzenia Wykonawcy dokonywana będzie na jego rachunek bankowy nr

.....
Jako dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

9. Wykonawca nie ma prawa dokonywać cesji, przeniesienia bądź obciążenia swoich praw lub obowiązków wynikających z Umowy ani w inny sposób dążyć do ich zbycia bez uprzedniej, pisemnej pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego.

10. Płatności na rzecz Wykonawcy mogą zostać pomniejszone o naliczone kary umowne, zgodnie z § 7 Umowy.

11. Na Wykonawcy ciąży ryzyko i odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty poszczególnych części przedmiotu umowy aż do chwili przyjęcia dostawy wyrobów medycznych przez uprawnionego przedstawiciela Zamawiającego.

12. W przypadku wykonania zamówienia w części dotyczącej transportu przy pomocy poczty, kuriera, przewoźnika, podwykonawcy, Wykonawca odpowiada za działania, uchybienia i zaniedbania tych podmiotów jak za własne działania, uchybienia i zaniedbania. Za zapłatę wynagrodzenia dla podmiotu realizującego transport/przesyłkę jest odpowiedzialny wyłącznie Wykonawca.

§ 4

1. Ceny oferowanego przedmiotu zamówienia winny być zgodne z przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r., poz. 1844), a w szczególności z art. 9 tej ustawy i przepisami wydanymi na jej podstawie.

2. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego objętego refundacją, jego cena winna być ustalona zgodnie z aktualnym na dzień składania oferty obwieszczeniem Ministra Zdrowia wydanym na podstawie art. 37 ww. ustawy.

3. Zamawiający dopuszcza waloryzację wynagrodzenia w trakcie obowiązywania umowy w związku ze zmianą cen, tj.:

- w przypadku obniżenia dla świadczeniodawcy w rozumieniu art. 9 ust. 1 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych maksymalnej ceny zakupu produktów ujętych w wykazie refundowanych leków, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, poniżej ceny zawartej w umowie, Zamawiający dokonywać będzie zakupu produktu po cenie wynikającej z wprowadzonej urzędowo zmiany, obowiązującej w dniu wystawienia faktury;

- w przypadku umieszczenia wyrobów medycznych objętego umową na liście wyrobów refundowanych dotychczas nią nieobjętego, jego cena może ulec zmianie, jednak do wysokości nie wyżej niż wynikająca z art. 9 ust. 1 ww. ustawy.

4. Dokonanie waloryzacji w przypadkach, o których mowa w ust. 3 nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy, jednakże wymaga przedstawienia odpowiednich dokumentów potwierdzających zaistnienie podstawy prawnej do dokonania waloryzacji.
5. Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie znajduje zastosowania, gdy w ramach umowy produkt jest oferowany w niższej cenie.
6. W przypadku wycofania z listy wyrobów refundowanych, wyrobu medycznego objętego umową, Zamawiający będzie dokonywał zakupu po cenie określonej w formularzu asortymentowo-cenowym załączniku nr 1 do umowy.
7. Zamawiający dopuszcza zmiany w zakresie zwiększenia lub zmniejszenia asortymentu towarów wskazanych w tabelach asortymentowo – cenowych, stanowiących załącznik nr 1 do umowy a wynikające ze zmiennej i niemożliwej do przewidzenia liczby pacjentów leczonych określonymi wyrobami medycznymi, jeżeli nie spowoduje to przekroczenia wartości brutto umowy.
8. W przypadku zaprzestania wytwarzania lub okresowego wstrzymania wytwarzania wyrobu będącego przedmiotem umowy, dopuszcza się po uzgodnieniu, zastąpienie wyrobu medycznego objętego niniejszą umową odpowiednikiem, pod warunkiem że będzie on równoważny pod względem zastosowania, za cenę nie wyższą niż cena produktu objętego umową.
9. Zamawiający dopuszcza zmianę w zakresie wielkości opakowania, po cenach jednostkowych proporcjonalnych do wielkości opakowania z zachowaniem proporcjonalności stosunku do ceny objętej umową.
10. Zamawiający dopuszcza stosowanie przez Wykonawcę lub producenta cen promocyjnych lub upustów. Obniżenie cen nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy i następuje za pisemnym powiadomieniem Zamawiającego. Podstawą do naliczenia dodatkowego rabatu jest cena zawarta w Umowie lub najniższa cena w hurtowni obowiązująca w dniu zakupu.
11. Zaistniałe okoliczności wymienione w ust. 7-10 nie wymagają sporządzania aneksu.
12. W przypadku wycofania z obrotu jakiegokolwiek produktu objętego umową Wykonawca zobowiązuje się do poinformowania Zamawiającego z odpowiednim wyprzedzeniem o niemożliwości dostarczenia tego produktu z powyższej przyczyny.

§ 5

1. W przypadku stwierdzenia wad, braków lub niezgodności z zamówieniem w dostarczonej części przedmiotu Umowy, Zamawiający w terminie 7 dni od daty ich stwierdzenia:
 - a. sporządzi stosowny protokół na ww. okoliczności,
 - b. powiadomi Wykonawcę, który zobowiązany jest bezzwłocznie i nieodpłatnie usunąć wady, braki lub niezgodności, z zastrzeżeniem ust. 3.
2. W przypadku zastrzeżeń wymienionych w ust. 1, Zamawiającemu przysługuje prawo wstrzymania płatności faktury, do czasu dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego. W tym przypadku zapłata następuje w terminie 60 dni od dnia dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego.
3. Wykonawca rozpatrzy reklamację przez w terminie nie dłuższym niż 14 dni, licząc od momentu otrzymania przez Wykonawcę powiadomienia o wadach lub brakach towaru lub niezgodnościach. Z uwagi na konieczność zachowania ciągłości leczenia w przypadku stwierdzenia wadliwości realizacji zamówienia, Zamawiający dokona ponownego zamówienia z zastrzeżeniem terminów określonych w § 2 ust. 1. W takim wypadku po zakończeniu procesu rozpatrywania reklamacji Wykonawca zaliczy realizację powyższego zamówienia jako realizację reklamacyjną, bądź – w przypadku nie uwzględnienia reklamacji – naliczy koszty pierwotnego zamówienia.
4. Wymiany i dostawy towaru Wykonawca dokona bez żadnej dopłaty.
5. Do zgłaszania wad przedmiotu zamówienia nie mają zastosowania przepisy kodeksu cywilnego z tytułu rękojmi dotyczące obowiązku niezwłocznego zbadania rzeczy, a wszelkie wady będą zgłaszane zgodnie z postanowieniami umowy.

§ 6

Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostarczane wyrobów medycznych, aż do chwili dokonania odbioru danej dostawy przez Zamawiającego.

§ 7

1. Wykonawca może zostać zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:
 - 1) w przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy;
 - 2) za zwłokę w dostarczeniu części lub całości przedmiotu Umowy w wysokości 5 % od wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za każdy dzień zwłoki ;
2. W każdym przypadku zastrzeżenia kary umownej w umowie na rzecz Zamawiającego, Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego karę umowną.
3. Kary umowne mogą podlegać łączeniu. W szczególności, zapłata którejkolwiek z kar umownych określonych w ust. 1 pkt 2 nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku zapłaty kary określonej w ust. 1 pkt 1.
4. Zamawiający jest uprawniony do potrącenia należnych mu kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy, bez odrębnego wzywania go do zapłaty.
5. Kara umowna staje się wymagalna z chwilą złożenia Wykonawcy oświadczenia o jej naliczeniu.
6. Zapłata kary umownej nie zwalnia Wykonawcy z wykonywania zobowiązań objętych umową.
7. W razie opóźnienia w dostawie w stopniu uznanym przez Zamawiającego za zagrażający jego prawidłowemu funkcjonowaniu lub dostarczeniu materiałów niezgodnych z przedmiotem zamówienia, Zamawiający jest uprawniony do nabycia niedostarczonych wyrobów medycznych u innego dostawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy. W tym przypadku Zamawiający jest uprawniony do obciążenia Wykonawcy ewentualną różnicą w kosztach nabycia tego towaru u innego dostawcy. Zamawiający niezwłocznie poinformuje Wykonawcę o dokonaniu zakupu awaryjnego u innego dostawcy. W przypadku, o którym mowa powyżej, kara umowna określona w ust. 1 pkt 2 jest liczona do momentu realizacji dostawy przez innego dostawcę.

§ 8

1. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w całości lub części w następujących przypadkach:
 - 1) Wykonawca trzykrotnie nie wykonał dostawy częściowej w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 1;
 - 2) w razie jednorazowej zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy częściowej tj. przekraczającej 2 dni ;
 - 3) Wykonawca trzykrotnie dostarczył towar niezgodnie z zamówieniem, dostarczył towar wadliwy lub inny niż wskazany w ofercie;
 - 4) Wykonawca co najmniej trzykrotnie naruszył obowiązek niezwłocznego poinformowania o odmowie realizacji zamówienia częściowego, o którym mowa w § 2 ust. 2;
 - 5) suma kar umownych, o których mowa w § 7, przekroczy 20 % łącznej kwoty wynagrodzenia określonej w § 3 ust. 1;
 - 6) Wykonawca zaprzestał prowadzenia działalności, lub złożono wobec niego wnioski o wszczęcie postępowania likwidacyjnego, upadłościowego bądź naprawczego;
2. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy należy złożyć drugiej stronie w formie pisemnej w terminie do 30 dni od powzięcia wiadomości o okolicznościach uzasadniających odstąpienie. Oświadczenie o odstąpieniu musi zawierać uzasadnienie.
3. Odstąpienie od umowy nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku zapłaty kar umownych określonych w § 7 Umowy.

§ 9

1. Osobami odpowiedzialnymi za realizację umowy są:
 - 1) Ze strony Wykonawcy –

2) Ze strony Zamawiającego – Monika Lengier – Krajewska ,tel. 22 703-03-99,
e-mail: monika.lengier.krajewska@ckr.pl

2. Zmiana osób odpowiedzialnych za realizację umowy, o których mowa w ust. 1 będzie odbywać się poprzez pisemne zgłoszenie i nie stanowi zmiany Umowy.
3. Zamawiający nie ponosi żadnej odpowiedzialności za pracowników Wykonawcy.
4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu Umowy do siedziby Zamawiającego na własny koszt, odpowiedzialność oraz ryzyko.

§ 10

Umowa zostaje zawarta na okres 12 miesięcy liczonych od daty jej podpisania lub do wyczerpania kwoty określonej w § 3 ust. 1 Umowy - w zależności od tego, które z tych zdarzeń wystąpi jako pierwsze.

§ 11

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie działań realizowanych w ramach niniejszej umowy podwykonawcy, w zakresie określonym w Ofercie Wykonawcy.
2. Wykonawca nie może rozszerzyć podwykonawstwa poza zakres wskazany w Ofercie Wykonawcy bez pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności.
3. Wszelkie zapisy niniejszej umowy odnoszące się do Wykonawcy stosuje się odpowiednio do wszystkich podwykonawców, za których działania lub zaniechania Wykonawca ponosi odpowiedzialność na zasadzie ryzyka.

§ 12

1. Wszelkie zmiany Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje następujące możliwości dokonania ewentualnych istotnych zmian postanowień zawartej Umowy:
 - 1) zmiana wynagrodzenia w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku od towarów i usług VAT, przy czym podniesienie stawek VAT nie spowoduje zmian wartości netto, a ich obniżenie spowoduje odpowiednie obniżenie wartości brutto;
 - 2) zmiana miejsca dostaw, z przyczyn organizacyjnych leżących po stronie Zamawiającego, których nie można było przewidzieć, przy czym zmiana ta nie może prowadzić do zmiany wynagrodzenia Wykonawcy;
 - 3) zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenia go, w sytuacji nie zrealizowania całego asortymentu będącego przedmiotem umowy w pierwotnym terminie przy czym zmiana ta nie może prowadzić do zmiany wynagrodzenia Wykonawcy;
 - 4) zmiana danych podmiotowych Wykonawcy (np. w wyniku przekształcenia, przejęcia itp.);
 - 5) w razie zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia; w tym przypadku zmiana umowy może nastąpić w zakresie niezbędnym celem dostosowania zapisów umowy do bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa.

§ 13

1. Z zastrzeżeniem postanowienia ust. 2, Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w poufności wszelkich dotyczących Zamawiającego danych i informacji uzyskanych w jakikolwiek sposób (zamierzony lub przypadkowy) w związku z wykonywaniem umowy, bez względu na sposób i formę ich przekazania, nazywanych dalej łącznie „Informacjami Poufnymi”.
2. Obowiązku zachowania poufności, o którym mowa w ust. 1, nie stosuje się do danych i informacji:
 - dostępnych publicznie;
 - otrzymanych przez Wykonawcę, zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, od osoby trzeciej bez obowiązku zachowania poufności; które w momencie ich przekazania przez Zamawiającego były już znane Wykonawcy bez obowiązku zachowania poufności;
 - w stosunku do których Wykonawca uzyskał pisemną zgodę Zamawiającego na ich ujawnienie.

- w przypadku, gdy ujawnienie Informacji Poufnych przez Wykonawcę jest wymagane na podstawie przepisów prawa powszechnie obowiązującego.

3. Wykonawca poinformuje Zamawiającego o przyczynach i zakresie ujawnionych Informacji Poufnych. Poinformowanie takie powinno nastąpić w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, chyba że takie poinformowanie Zamawiającego byłoby sprzeczne z przepisami prawa powszechnie obowiązującego.

4. Wykonawca zobowiązuje się do:

1) dołożenia właściwych starań w celu zabezpieczenia Informacji Poufnych przed ich utratą, zniekształceniem oraz dostępem nieupoważnionych osób trzecich;

2) niewykorzystywania Informacji Poufnych w celach innych niż wykonanie umowy.

5. Wykonawca zobowiązuje się do poinformowania każdej z osób, przy pomocy których wykonuje umowę i które będą miały dostęp do Informacji Poufnych, o wynikających z umowy obowiązkach w zakresie zachowania poufności, a także do skutecznego zobowiązania i egzekwowania od tych osób obowiązków w zakresie zachowania poufności. Za ewentualne naruszenia tych obowiązków przez osoby trzecie Wykonawca ponosi odpowiedzialność jak za własne działania.

6. W przypadku utraty lub zniekształcenia Informacji Poufnych lub dostępu nieupoważnionej osoby trzeciej do Informacji Poufnych, Wykonawca bezzwłocznie podejmie odpowiednie do sytuacji działania ochronne oraz poinformuje o sytuacji Zamawiającego. Poinformowanie takie, w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, powinno opisywać okoliczności zdarzenia, zakres i skutki utraty, zniekształcenia lub ujawnienia Informacji Poufnych oraz podjęte działania ochronne.

7. Po wykonaniu umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron, Wykonawca bezzwłocznie komisyjnie usunie Informacje Poufne z wszelkich nośników danych lub komisyjnie zniszczy nośniki zawierające takie informacje, bądź nieodpłatnie przekaze Zamawiającemu wszelkie nośniki, na których zapisane są Informacje Poufne.

§ 14

Ewentualne spory wynikłe w związku z realizacją umowy strony zobowiązują się rozpatrywać bez zbędnej zwłoki w drodze wspólnych negocjacji, a w przypadku niemożności osiągnięcia kompromisu, spory te będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

§ 15

W sprawach nieuregulowanych w Umowie zastosowanie mają przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych, przepisy Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

§ 16

1. Integralną część niniejszej umowy stanowi załącznik:

1) formularz asortymentowo-cenowy;

2) formularz asortymentowo-cenowy na płycie CD lub innym nośniku danych;

3) oferta Wykonawcy

2. Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach, trzy dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

Załącznik Nr 1 do Umowy nr

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Wykonawca :

Cena brutto oferty: pln

.....
Pieczęć i podpis Zamawiającego

.....
Pieczęć i podpis Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SIWZ

Nazwa i adres wykonawcy
/pieczęć Wykonawcy/

OŚWIADCZENIE*
DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ

W związku z ubieganiem się o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „dostawa wyrobów medycznych dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o.” nr ref. sprawy: A/F/3/2018

Stosownie do zapisów art. 24 ust. 11 ustawy Pzp, oświadczam/my, że:

** NIE NALEŻĘ do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, z innym wykonawcą, który złożył ofertę/ofertę częściową w przedmiotowym postępowaniu.

** NALEŻĘ do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, z innym wykonawcą, który złożył ofertę/ofertę częściową w przedmiotowym postępowaniu, tj.:

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

* W przypadku, gdy ofertę składają Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie, każdy z Wykonawców musi wykazać brak podstaw wykluczenia.

** należy właściwie zaznaczyć, a przy opcji drugiej podać wymagane informacje

.....
data

.....
imię i nazwisko

.....
podpis wykonawcy lub osoby upoważnionej

ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SIWZ

Nazwa i adres wykonawcy
/pieczęć Wykonawcy/

O Ś W I A D C Z E N I E*
O BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA

Przystępując do udziału w postępowaniu pn. „dostawa wyrobów medycznych dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o.” nr ref. sprawy: A/F/3/2018 prowadzonym przez Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o., w imieniu ww. podmiotu oświadczam, że zgodnie z aktualnym na dzień składania ofert stanem faktycznym i prawnym:

- 1) Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 12-23 oraz ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp (z zastrzeżeniem pkt 2 poniżej, jeżeli dotyczy);
- 2) w stosunku do Wykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ust. pkt ustawy Pzp (wypełnić, jeżeli ma zastosowanie i podać odpowiednią podstawę wykluczenia). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp, Wykonawca podjął następujące środki naprawcze:

.....**

....., dn.

.....
podpis wykonawcy lub osoby upoważnionej

* W przypadku, gdy ofertę składają Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie, każdy z Wykonawców musi wykazać brak podstaw wykluczenia natomiast posiadaniem stosownych uprawnień musi wykazać się każdy z Wykonawców, który będzie wykonywał zakres zamówienia wymagający ich posiadania zgodnie z obowiązującymi przepisami.

** należy podać wymagane informacje, jeżeli dotyczy