



SAMODZIELNY PUBLICZNY
SZPITAL KLINICZNY NR 1
IM. PROF. STANISŁAWA SZYSZKO
Śląskiego Uniwersytetu
Medycznego w Katowicach

Znak sprawy: ZP/48/PN/2024

Zabrze, dnia 20.06.2024r.

Dyrektor
dr n. med.
Dariusz Budziński

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

SEKRETARIAT

Tel. (32) 370 43 07
fax: (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

www.szpital.zabrze.pl

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH

***Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone w trybie przetargu
nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy
z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych
(t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605)***

Zatwierdzono w dniu 20.06.2024r.
z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski



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

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że: administratorem Pani/Pana danych osobowych zawartych w ofercie złożonej do postępowania przetargowego **znak ZP/48/PN/2024 pn.: „DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH”**, jest **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach**, z siedzibą w Zabrze, przy ul. 3-go Maja 13-15 (dalej jako: SPSK Zabrze);

- Może Pan / Pani skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych za pomocą adresu e-mail: **iod@szpital.zabrze.pl**
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) i c) RODO w celu przeprowadzenia postępowania i udzielenia zamówienia publicznego **na „DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH” znak ZP/48/PN/2024** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- dane udostępnione przez Pana/Panią mogą być udostępniane osobom uprawnionym na podstawie obowiązujących przepisów prawa, w szczególności art. 18 oraz art. 74 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 RODO, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Zamawiający może żądać od Pani/Pana wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego). Wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

**SPECYFIKACJA
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)**

POSTANOWIENIA WSTĘPNE

1. *Specyfikacja warunków zamówienia (dalej: SWZ) określa warunki wymagane od wykonawców ubiegających się o zamówienie, wymagania merytoryczne i formalne, jakim muszą odpowiadać składane oferty, a także zasady prowadzenia postępowania i wyboru najkorzystniejszej oferty.*
2. *Ileokroć w specyfikacji jest mowa o ustawie bez bliższego jej określenia, należy przez to rozumieć ustawę z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023r., poz. 1605) (dalej: Pzp).*
3. *W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy obowiązani są składać prawdziwe oświadczenia i dokumenty. Umyślne przedłożenie dokumentu sfałszowanego lub stwierdzającego nieprawdę albo złożenie nierzetelnych oświadczeń zagrożone jest odpowiedzialnością karną przewidzianą w art. 297 Kodeksu Karnego.*

SPIS ZAWARTOŚCI SWZ

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

CZĘŚĆ I - OBLIGATORYJNE POSTANOWIENIA SWZ

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

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

Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z wykonawcami są:

pracownicy Działu Zamówień Publicznych – tel. 32 370 42 41

Komunikacja, w tym składanie ofert, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń między zamawiającym a wykonawcą, z uwzględnieniem wyjątków określonych w Pzp, odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, **zgodnie z pkt. 11 SWZ.**

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

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

2. TRYB UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 2.1. Zamawiający udziela zamówienia w trybie **przetargu nieograniczonego**, na podstawie **art. 132 ustawy Pzp**, w którym w odpowiedzi na ogłoszenie o zamówieniu oferty mogą składać wszyscy zainteresowani Wykonawcy oraz przepisów wykonawczych wydanych na jej podstawie.

- 2.2. W przypadku jakichkolwiek wątpliwości, niejasności, błędów, Wykonawca winien przyjąć, że w pierwszej kolejności mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i aktów wykonawczych, a w drugiej kolejności zapisy niniejszej SWZ oraz treść ogłoszenia. W zakresie nieuregulowanym przez ww. akty prawne stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz. U. z 2023r. poz. 1610).
- 2.3. Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty w postaci katalogu elektronicznego.
- 2.4. Zamawiający przewiduje **zastosowanie procedury określonej w art. 139 ust. 1 i 2 Pzp** Zamawiający najpierw dokona badania oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający będzie żądał tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 3.1. Przedmiotem zamówienia jest **DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH**, zgodnie z opisem znajdującym się w części III SWZ, formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1, szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym załącznik 1a do SWZ oraz we wzorze umowy znajdującym się w części IV SWZ.
- 3.2. Zamówienie będzie realizowane po cenach jednostkowych zadeklarowanych w ofercie przedstawionej przez wykonawcę – **stanowiącej załącznik nr 1 i 1a do umowy**.
- 3.3. **Opis części zamówienia**
Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na poszczególne pełne zadania zgodnie z opisem w formularzu ofertowym stanowiącym **załącznik nr 1** i szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym **załącznik nr 1a** do SWZ. Każdy z wykonawców może złożyć ofertę na dowolną ilość zadań.

Numer zadania	Opis zadania
1	Wyroby medyczne
2	Thiopentalum natricum
3	Produkty lecznicze
4	Talk sterylny z aplikatorem
5	Nusinersenum – program lekowy
6	Pegasparagasum
7	Filgrastimum
8	Zestawy do żywienia pozajelitowego
9	Wyroby medyczne cz. 2
10	Ranibizumab – program lekowy
11	Palivizumabum – program lekowy
12	Produkty lecznicze cz. 2
13	Produkty lecznicze cz. 3
14	Produkty lecznicze cz. 4
15	Materiały do odkażania ran
16	Produkty lecznicze cz. 5
17	Desfluranum
18	Nintedanibum – program lekowy
19	Romiplastum – program lekowy
20	Immunoglobuliny cz.1 – program lekowy
21	Żywienie cz.1

22	Płyny infuzyjne
23	Materiały opatrunkowe cz. 1
24	Produkty lecznicze cz. 6
25	Nadroparinum calcium
26	Wyroby medyczne cz. 3
27	Żywnienie cz. 2
28	Wyroby medyczne cz. 4
29	Immunoglobuliny cz. 2
30	Materiały opatrunkowe cz.2
31	Wyroby medyczne cz. 5

3.4. Rozwiązania równoważne.

Ilekcroć w specyfikacji, umowie i innych załącznikach, jest mowa o „produkcie, materiale czy systemie typie lub np...” należy przez to rozumieć produkt, materiał czy system taki jak zaproponowany lub inny o standardzie i parametrach technicznych nie gorszych niż zaproponowany. Wszystkie użyte w specyfikacji umowie, i innych załącznikach, znaki handlowe, towarowe, przywołania patentów, nazwy modeli, numery katalogowe służą jedynie do określenia cech technicznych i jakościowych materiałów, a nie są wskazaniem na producenta. Użyte wszelkie nazwy handlowe w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający traktuje jako informację uściślającą, która została użyta wyłącznie w celu przybliżenia potrzeb Zamawiającego. Dopuszcza się użycie do realizacji zamówienia produktów równoważnych, w stosunku do ich jakości, docelowego przeznaczenia i spełnianych funkcji i walorów użytkowych. Przez jakość należy rozumieć zapewnienie minimalnych parametrów produktu wskazanego w SWZ, umowie i innych załącznikach. Wykonawca, który do wyceny przyjmie rozwiązanie równoważne jest zobowiązany udowodnić równoważność przyjętych urządzeń, sprzętu i materiałów. **W celu potwierdzenia, że oferowane rozwiązanie równoważne spełnia wymagania określone w SWZ, wykonawca złoży Szczegółowy opis oferowanego przedmiotu zamówienia równoważnego, w którym dla każdego produktu określi nazwę producenta, typ/model oraz inne cechy produktu pozwalające na jednoznaczną identyfikację zaofiarowanego produktu i potwierdzenie zgodności z opisem przedmiotu zamówienia. Niezłożenie takiego wykazu będzie równoznaczne z przyjęciem rozwiązań wskazanych w SWZ.** Zgodnie z art. 101 ust. 4 Pzp Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywane w Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) oraz załącznikach do SWZ, za pomocą norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp, w tym dokumenty równoważne.

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

3.5. Kod CPV:

Główny przedmiot zamówienia:

33140000-3 Materiały medyczne

33600000-6 Produkty farmaceutyczne

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

W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako wyrób medyczny wówczas musi spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974).

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

- a) Opisy, foldery, ulotki lub dokumentacja techniczna w języku polskim potwierdzające wymagane w opisie przedmiotu zamówienia parametry;
- b) Powiadomienie/Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r (t.j. Dz. U. Nr 2022, poz.974 z późn. zm.) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL.
- c) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I i włączonego do obrotu przed 26.05.2021 r.:

Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotycząca wyrobów medycznych klasy I, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r.

W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt włączenia wyrobu medycznego klasy I do obrotu przed 26.05.2021r.
- d) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I zgodnie z MDR:

Deklaracja Zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, wraz ze wszystkimi niezbędnymi załącznikami potwierdzającymi przynależność Deklaracji Zgodności do oferowanych wyrobów medycznych.
- e) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I podlegającego reklasyfikacji do klasy wyższej zgodnie z MDD:

Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotycząca wyrobów medycznych klasy I. W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt podlegania wyrobu medycznego reklasyfikacji do klasy wyższej.
- f) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy Is, Im, Ir, IIa, IIb oraz III:
 - a) Deklaracja zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczająca zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., lub deklaracja zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., zawierająca numery katalogowe wyrobu, z uwzględnieniem wymogów Rozporządzenia nr 2017/745;
 - b) Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dla wyrobów medycznych objętych okresem przejściowym lub wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.

3.6. Termin wykonania zamówienia:

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

4. PODSTAWY WYKLUCZENIA

4.1. Z postępowania o udzielenie zamówienia, **na podstawie art. 108 ust. 1 oraz ust. 2 Pzp** wyklucza się wykonawcę:

- 4.1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a Pzp**),
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. b Pzp**),
 - c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46 – 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2023 r. poz. 2048) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 826) (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. c Pzp**),
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. d Pzp**),
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. e Pzp**),
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2021 r., poz. 1745) (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. f Pzp**),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. g Pzp**),
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h Pzp**)
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 4.1.2 jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1 (**art. 108 ust. 1 pkt 2 Pzp**);
- 4.1.3 wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności (**art. 108 ust. 1 pkt 3 Pzp**);
- 4.1.4 wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne (**art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp**);
- 4.1.5 jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy

kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie (**art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp**);

- 4.1.6** jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia (**art. 108 ust. 1 pkt 6 Pzp**).
- 4.2.** Z postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego na podstawie ustawy Pzp, na podstawie **art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego** (Dz.U. 2024, poz. 507) **wyklucza się:**
- 4.2.1.** wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r.;
- 4.2.2.** wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2023 r. poz. 1124) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r.;
- 4.2.3.** wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r. poz. 120) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r.
- 4.3. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zamawiający żąda następujących podmiotowych środków dowodowych:**
- 4.3.1** informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, 4 Pzp sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem,
- 4.3.2** oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp., o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – **załącznik nr 4 do SWZ;**

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

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

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

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

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

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

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

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

4.8.2 wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;

4.8.3 podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:

a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie Wykonawcy,

b) zreorganizował personel,

c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,

d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,

e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzebranie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.

4.9 Zamawiający ocenia, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 4.8 SWZ, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 4.7 SWZ, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.

4.10 Zgodnie z art. 111 ustawy Pzp Wykluczenie Wykonawcy następuje:

4.10.1 w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a–g i pkt 2, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;

4.10.2 w przypadkach, o których mowa w:

a) art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h,

- na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się odpowiednio wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia;

4.10.3 w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

4.10.4 w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

4.10.5 w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 6 w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym zaistniało zdarzenie będące podstawą wykluczenia.

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

5.1. Zamawiający określa następujące wymagania w zakresie warunków udziału w postępowaniu:

5.1.1. w zakresie **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

5.1.2 w zakresie **kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej** - Zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu, tj. Wykonawca musi posiadać zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686) – **dotyczy zadań nr 2, 3, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 24, 25, 27, 29.**

5.1.3 w zakresie **sytuacji ekonomicznej i finansowej** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

5.1.4 w zakresie **zdolności technicznej lub zawodowej** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

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

5.2.1 zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub - jeżeli Wykonawca jest wytwórcą - zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686) - **dotyczy zadań nr 2, 3, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 24, 25, 27, 29.**

6. WYKONAWCA ZAGRANICZNY

6.1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w:

6.1.1 pkt **15.3.1.2)** – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument wskazujące sposób reprezentacji Wykonawcy oraz osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy,

6.1.2 pkt **4.3.1** – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w pkt 4.3.1.

6.2. Dokument, o którym mowa w pkt 6.1.1 i 6.1.2 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

6.3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 6.1.2 lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie

wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Terminy o których mowa w pkt 6.2. stosuje się odpowiednio.

7. OFERTA WSPÓLNA – WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCY SIĘ O ZAMÓWIENIE

- 7.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 7.2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia powinni wspólnie spełniać warunki udziału w postępowaniu określone w **pkt. 5 SWZ** oraz złożyć dokumenty i oświadczenia potwierdzające spełnianie tych warunków zgodnie z zapisami SWZ.
- 7.3. W/w Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia Pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, zobowiązani się złożyć wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki nie wynika z dołączonej do oferty umowy spółki, bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.
- 7.4. Wszelka korespondencja będzie prowadzona przez zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.
- 7.5. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to musi potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
- 7.6. Każdy z Wykonawców występujących wspólnie obowiązany jest do wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. W takim przypadku oświadczenia lub dokumenty wymienione w pkt. 4.3. SWZ składa każdy z Wykonawców występujących wspólnie.
- 7.7. Jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
- 7.8. Wykonawcy, wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
- 7.9. Oświadczenia składane przez wykonawców przekazywane są w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

8. PODWYKONAWCY

- 8.1. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę przedmiotu zamówienia, w związku z powyższym, Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
- 8.2. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie stanowiącej załącznik numer 1 do SWZ część zamówienia, jaką zamierzy powierzyć podwykonawcy oraz firmę podwykonawcy – o ile jest znana.
- 8.3. W przypadku, gdy Wykonawca nie zamierza wykonywać zamówienia przy udziale podwykonawców, należy wpisać w formularzach „nie dotyczy” lub inne podobne sformułowanie. Jeżeli Wykonawca zostawi punkty w formularzach niewypełnione (puste pola), zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi wykonawcy, bez udziału podwykonawców.

- 8.4. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, o ile są już znane, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli podwykonawców, zaangażowanych w wykonaniu zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje wymagane informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.
- 8.5. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.
- 8.6. Umowa o podwykonawstwo nie może zawierać postanowień kształtujących prawa i obowiązki podwykonawcy, w zakresie kar umownych oraz postanowień dotyczących warunków wypłaty wynagrodzenia, w sposób dla niego mniej korzystny niż prawa i obowiązki wykonawcy, ukształtowane postanowieniami umowy zawartej między zamawiającym a wykonawcą.

9. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

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

- 10.1 Ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, składa się, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 10.2 Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020 r., poz. 2415), składa się w formie elektronicznej w zakresie i w sposób określony w przepisach rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. 2020 poz. 2452) - dalej jako „**rozporządzenie**”.
- 10.3 Oferty, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 Pzp, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 Pzp, zwane dalej „**zobowiązaniem podmiotu udostępniającego zasoby**”, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2024 poz. 307), z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 Pzp, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych (**§ 2 ust. 1 rozporządzenia**).
- 10.4 Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w § 2 ust. 1 rozporządzenia, przekazywane w postępowaniu, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w § 3 ust. 1 rozporządzenia (**§ 2 ust. 2 rozporządzenia**).
- 10.5 W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają **informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 1233), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku (§ 4 ust. 1 rozporządzenia).**

- 10.6** Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 10.7** W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 Pzp lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument (**§ 6 ust. 1 rozporządzenia**).
- 10.8** W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej (**§ 6 ust. 2 rozporządzenia**).
- 10.9** Zgodnie z § 6 ust. 3 rozporządzenia poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 6 ust. 2 rozporządzenia, dokonuje w przypadku:
- 10.9.1** podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
 - 10.9.2** przedmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - 10.9.3** innych dokumentów, w tym dokumentów, o których mowa w art. 94 ust. 2 Pzp - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
- 10.10** Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 6 ust. 2 rozporządzenia, może dokonać również notariusz (**§ 6 ust. 4 rozporządzenia**).
- 10.11** Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w rozporządzeniu, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału (**§ 6 ust. 5 rozporządzenia**).
- 10.12** Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (**§ 7 ust. 1 rozporządzenia**).
- 10.13** W przypadku, gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań

o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej (**§ 7 ust. 2 rozporządzenia**).

- 10.14** Zgodnie z § 7 ust. 3 rozporządzenia poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:
- 10.14.1** podmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
 - 10.14.2** przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 Pzp, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - 10.14.3** pełnomocnictwa - mocodawca.
- 10.15** Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 7 ust. 2 rozporządzenia, może dokonać również notariusz (**§ 7 ust. 4 rozporządzenia**).
- 10.16** W przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (**§ 8 rozporządzenia**).
- 10.17** W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe lub inne dokumenty, dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument elektroniczny, przekazuje się uwierzytelniony wydruk wizualizacji treści tego dokumentu (**§ 9 ust. 5 rozporządzenia**).
- 10.18** Uwierzytelniony wydruk, o którym mowa w § 9 ust. 5 rozporządzenia, zawiera w szczególności identyfikator dokumentu lub datę wydruku, a także własnoręczny podpis odpowiednio wykonawcy, wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia, podmiotu udostępniającego zasoby lub podwykonawcy, potwierdzający zgodność wydruku z treścią dokumentu elektronicznego (**§ 9 ust. 6 rozporządzenia**).
- 10.19** Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości (**§ 9 ust. 7 rozporządzenia**).
- 10.20** Zgodnie z § 10 rozporządzenia dokumenty elektroniczne w postępowaniu muszą spełniać łącznie następujące wymagania:
- 10.20.1** muszą być utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;
 - 10.20.2** muszą umożliwiać prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;
 - 10.20.3** muszą umożliwiać prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;
 - 10.20.4** muszą zawierać dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.
- 10.21** Dokumenty elektroniczne przekazuje się w postępowaniu lub konkursie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej wskazanych przez zamawiającego zgodnie z art. 67 Pzp. (**§3 ust. 1 rozporządzenia**).

11. INFORMACJA O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ.

11.1. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania komunikacja między zamawiającym a wykonawcami w zakresie:

- przesyłania Zamawiającemu pytań do treści SWZ;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia podmiotowych środków dowodowych;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia / poprawienia / uzupełnienia oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dot. treści przedmiotowych środków dowodowych;
- przesyłania odpowiedzi na inne wezwania Zamawiającego wynikające z ustawy - Prawo zamówień publicznych;
- przesyłania wniosków, informacji, oświadczeń Wykonawcy;
- przesyłania odwołania/inne

odbywa się za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.

Za datę przekazania (wptywu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.

11.2. Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny wykonawca, będzie przekazywana za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego wykonawcy.

11.3. Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.

11.4. Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020r. poz. 2452), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformazakupowa.pl, tj.:

11.4.1. stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,

11.4.2. komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,

11.4.3. zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0,

11.4.4. włączona obsługa JavaScript,

11.4.5. zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,

11.4.6. Szyfrowanie na platformazakupowa.pl odbywa się za pomocą protokołu TLS 1.3.

- 11.4.7.** Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
- 11.5.** Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
- 11.5.1.** akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
- 11.5.2.** zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosek dostępnej <https://drive.google.com/file/d/1Kd1DttbBeiNwt4q4sLS4t76lZVKPbkyD/view>
- 11.6. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl,** w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
- 11.7.** Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 12. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W TYM W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69 PZP.**

Zamawiający nie przewiduje innego sposobu komunikowania się.

13. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

Wykonawca jest związany złożoną ofertą **do dnia 23.10.2024 r.**

Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

14. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

- 14.1** Oferta wraz z załącznikami musi zostać sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.
- 14.2** Cena oferty musi być podana w PLN cyframi i słownie.
- 14.3** Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Oferty wykonawcy, który przedłoży więcej niż jedną ofertę, zostaną odrzucone.
- 14.4** Ofertę należy złożyć na formularzach o treści zgodnej z załączonymi w SWZ wzorami.
- 14.5** Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
- 14.6** Oferta musi być podpisana przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, tj.:
- 14.6.1** osoby uprawnione zgodnie z aktualnym odpisem z właściwego rejestru lub wpisem do ewidencji działalności gospodarczej, lub
- 14.6.2** osoby posiadające ważne pełnomocnictwo, którego oryginał, lub kopię poświadczoną notarialnie za zgodność z oryginałem, lub odpis albo wyciąg z dokumentu sporządzony przez notariusza – należy załączyć w ofercie.
- 14.7** Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

15. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT.

- 15.1 Sposób składania ofert.**

- 15.1.1 Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.zabrze>
- 15.1.2 Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
- 15.1.3 Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przestanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust.2 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 15.1.4 Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “Złóż ofertę” i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
- 15.1.5 Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 15.1.6 Oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert zgodnie z zapisami pkt 4 i 5 SWZ, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. **Oświadczenie składa się na formularzu JEDZ stanowiący załącznik nr 2 do SWZ**, zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE)2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016 r.). **Wykonawca może w ramach Części IV formularza JEDZ zaznaczyć Sekcję a.** **Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający będzie żądał tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.**
- 15.1.7 W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji.
- 15.2. Termin składania ofert.**
- 15.2.1 **Oferta musi być złożona najpóźniej do dnia 26.07.2024r. do godz. 08:00.**
- 15.2.2 Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert. Ofertę złożoną po terminie, zamawiający odrzuca ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 1 Pzp.
- 15.2.3 Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania wycofać ofertę. Sposób dokonywania wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 15.2.4 Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
- 15.3. Oferta**
- 15.3.1. Oferta oraz oświadczenia lub dokumenty składane razem z ofertą:**
- 1) oferta Wykonawcy – załącznik nr 1 i 1a do SWZ
 - 2) dokumenty potwierdzające uprawnienie do podpisania oferty oraz do podpisania lub poświadczenia za zgodność z oryginałem składanych oświadczeń lub dokumentów. Jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji dokumentem właściwym w przypadku Wykonawców mających siedzibę na terenie Rzeczypospolitej Polskiej (RP) jest odpis lub informacja z Krajowego

Rejestru Sadowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru lub dokumentu na podstawie których dokonuje się wpisu do właściwego rejestru lub ewidencji, np.: uchwała właściwego organu Wykonawcy. Wykonawca może wskazać dostępność w formie elektronicznej dokumentów pod określonymi, bezpłatnymi adresami internetowymi baz danych w formularzu oferty,

3) **pełnomocnictwo;**

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

1) **podmiotowe środki dowodowe oraz oświadczenia na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia zgodnie z pkt 4.3 SWZ.**

2) **podmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie spełnienia warunków udziału w postępowaniu zgodnie z pkt 5.2 SWZ**

15.3.3. Dokument składany przez Wykonawcę na wezwanie Zamawiającego:

1) w trybie art. 139 ust. 2 Pzp **oświadczenie z art. 125 ust. 1 Pzp – załącznik nr 2 do SWZ**

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

16. TERMIN OTWARCIA OFERT

16.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 26.07.2024r. o godz. 09:00. Otwarcie nie jest jawne.

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

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

1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;

2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

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

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

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

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

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

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

Punkty przyznane za podane w pkt. 17.1. kryterium będą liczone według następującego wzoru:

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

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

Maksymalna ilość punktów – 100.

17.2. Opis sposobu obliczenia ceny.

Cena – należy przez to rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz. U. z 2023r., poz. 168). Cenę oferty w ramach poszczególnych zadań stanowi suma wartości wszystkich jej elementów, zawierająca wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia. Wszystkie ceny określone przez Wykonawcę są obowiązujące w okresie ważności umowy i nie ulegną zmianie.

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

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

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

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

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

17.7 Zgodnie z art. 225 Pzp., jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takiej sytuacji wykonawca ma obowiązek:

17.7.1. poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;

17.7.2. wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;

- 17.7.3.** wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
- 17.7.4.** wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
- 17.8** Informację w powyższym zakresie, o którym mowa w pkt. **17.7.**, wykonawca składa **w załączniku nr 1 do SWZ**. Brak złożenia ww. informacji będzie postrzegany jako brak powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego.
- 18. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**
Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.
- 19. INFORMACJE DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**
Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- 20. WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA NA PODSTAWIE STOSUNKU PRACY, W OKOLICZNOŚCIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 95 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.**
Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 95 Pzp.
- 21. WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA OSÓB, O KTÓRYCH MOWA W ART. 96 UST. 2 PKT 2 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.**
Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 Pzp.
- 22. INFORMACJA O ZASTRZEŻENIU MOŻLIWOŚCI UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA WYŁĄCZNIE PRZEZ WYKONAWCÓW, O KTÓRYCH MOWA W ART. 94 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.**
Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 Pzp.
- 23. ODRZUCENIE OFERTY**
Zamawiający odrzuca ofertę wykonawcy w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 226 Pzp.
- 24. UNIEWAŻNIENIE POSTĘPOWANIA.**
Zamawiający unieważnia postępowanie w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 255 Pzp.
- 25. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.**
- 25.1. Wykonawca winien złożyć oświadczenie zgodnie z **załącznikiem nr 6 do SWZ**.
- 25.2. Umowa może zostać podpisana w siedzibie Zamawiającego lub za pośrednictwem poczty elektronicznej przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego. W przypadku podpisywania umowy przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego Wykonawca przekaże Zamawiającemu za pośrednictwem platformy zakupowej informacje celem uzupełnienia danych Wykonawcy w przygotowywanej umowie.
- 26. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH.**

- 26.1. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
- 26.2. Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacjom.
- 26.3. Miejsce i termin podpisania umowy Zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania Wykonawcy w ogłoszeniu o wyborze najkorzystniejszej oferty lub powiadomi Wykonawcę za pomocą platformazakupowa.pl
- 26.4. Wzór umowy stanowi część IV SWZ.

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

W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale IX ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2023r. poz. 1605).

CZĘŚĆ II DODATKOWE POSTANOWIENIA SWZ

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

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

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

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

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

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

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

4. OPIS SPOSOBU PRZEDSTAWIANIA OFERT WARIANTOWYCH.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

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

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

6. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE AUKCJI ELEKTRONICZNEJ

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

7. WYSOKOŚĆ ZWROTU KOSZTÓW POSTĘPOWANIA.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów postępowania.

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

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej.

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

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

CZĘŚĆ III SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

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

CZĘŚĆ IV

WZÓR UMOWY w zakresie zadań:

1-16, 18-30

(wzór) **UMOWA NR DZP/...../2024**
NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH
z dnia

pomiędzy:

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

siedziba i adres:

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

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Sąd Rejonowy w Gliwicach, KRS 0000025325

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

zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez:

.....

a:

nazwa firmy.....

siedziba i adres:

.....

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Sąd....., KRS

[NIP:, REGON:]

zwaną dalej Wykonawcą, reprezentowaną przez:

.....

Strony zgodnie postanawiają co następuje:

Przedmiot umowy

§1

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

W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako wyrób medyczny wówczas musi spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974).

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

- a) Opisy, foldery, ulotki lub dokumentacja techniczna w języku polskim potwierdzające wymagane w opisie przedmiotu zamówienia parametry;
- b) Powiadomienie/Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r (t.j. Dz. U. Nr 2022, poz.974 z późn. zm.) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL.
- c) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I włączonego do obrotu przed 26.05.2021 r.:
- Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r.
- W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt włączenia wyrobu medycznego klasy I do obrotu przed 26.05.2021r.
- d) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I zgodnie z MDR:
- Deklaracja Zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, wraz ze wszystkimi niezbędnymi załącznikami potwierdzającymi przynależność Deklaracji Zgodności do oferowanych wyrobów medycznych.
- e) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I podlegającego reklasyfikacji do klasy wyższej zgodnie z MDD:
- Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I. W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt podlegania wyrobu medycznego reklasyfikacji do klasy wyższej.
- f) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy Is, Im, Ir, IIa, IIb oraz III:
- a) Deklaracja zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczająca zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., lub deklaracja zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., zawierająca numery katalogowe wyrobu, z uwzględnieniem wymogów Rozporządzenia nr 2017/745;
- b) Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dla wyrobów medycznych objętych okresem przejściowym lub wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.
5. Dokumenty wymienione w ust. 4 niniejszego paragrafu Wykonawca przedłoży na wezwanie Zamawiającego.
6. Termin ważności oferowanego przedmiotu umowy nie może być **krótszy niż 12 miesięcy** od daty dostawy. W szczególnie uzasadnionych przypadkach, za zgodą Zamawiającego dopuszcza się krótszy termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia.

Termin realizacji umowy

§2

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

Wynagrodzenie

§3

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

Zadanie nr*

brutto: zł

(słownie:...../100)

netto: zł + należny podatek VAT zł

* powielić w zależności od ilości zadań

3. Wynagrodzenie określone w ust. 2 stanowi pełne wynagrodzenie Wykonawcy za całkowite i kompletne wykonanie przedmiotu umowy i obejmuje łączną cenę świadczeń niezbędnych do realizacji przedmiotu umowy wraz ze wszystkimi kosztami towarzyszącymi. Nie podlega ono waloryzacji za wyjątkiem sytuacji określonych w ust. 4 i 5 niniejszego paragrafu.
4. Strony dopuszczają możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz.U. z 2020 r. poz. 2207),
 - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenia zdrowotne,
 - d) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. z 2024 r. poz. 427)jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
5. Zamawiający przewiduje zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy (odpowiednio obniżenie lub podwyższenie), przy czym waloryzacja będzie następowała na następujących zasadach:
 - 1) Wynagrodzenie Wykonawcy o którym mowa w § 3 ust. 2 będzie podlegało waloryzacji z uwzględnieniem miesięcznego wskaźnika zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ustalanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego (dalej jako „Wskaźnik”) z zastrzeżeniem warunków określonych w pkt 2-9 poniżej;
 - 2) Waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu niniejszej umowy wykonaną do dnia pierwszej waloryzacji, o której mowa w pkt 3);
 - 3) Pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpi nie wcześniej niż po 6 miesiącach od dnia zawarcia umowy o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę i będzie wyliczona przy zastosowaniu średniej arytmetycznej ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy o ile średnia arytmetyczna ze wskaźnika przekroczy **8%**. Pierwszej waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku;
 - 4) Kolejne waloryzacje wynagrodzenia dokonywane będą po upływie 6 miesięcy od dnia poprzedniej waloryzacji. Każda kolejna waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu umowy wykonaną do dnia poprzedniej waloryzacji i będzie wyliczana, jako średnia arytmetyczna ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy. Kolejnych waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę;
 - 5) Wynagrodzenie w wyniku waloryzacji zostanie ustalone z zastosowaniem stawki VAT obowiązującej w dniu, na który dokonuje się waloryzacji. Wykonawca występujący o podwyższenie wynagrodzenia zgodnie z pkt 1) powyżej zobowiązany jest wykazać Zamawiającemu rzeczywisty wpływ zmiany Wskaźnika na koszt wykonania zamówienia;

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

Warunki realizacji umowy

§4

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

8. W razie nie zrealizowania dostawy częściowej w terminie, o którym mowa w ust. 3 i ust. 6 niniejszego paragrafu, Zamawiający może zamówić i zakupić przedmiot umowy u innego podmiotu a różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę. Powyższe nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań. W przypadku braku możliwości obciążenia Wykonawcy na podstawie faktury VAT Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty jej wystawienia.
9. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego podczas przyjęcia przedmiotu umowy, że dostawa zawiera braki ilościowe w stosunku do zamówienia częściowego lub stwierdzenia niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z opisem zawartym w formularzu asortymentowo – cenowym lub stwierdzenia krótszego terminu ważności niż określony w § 1 ust. 6 niniejszego paragrafu lub innych wad, Zamawiający zgłosi to Wykonawcy, który niezwłocznie uzupełni braki ilościowe w przedmiocie umowy lub wymieni przedmiot umowy na nieposiadający wad.
10. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z krótszym terminem ważności niż określony w § 1 ust. 6, na który Wykonawca nie uzyskał zgody Zamawiającego, Zamawiający uzna dostawę za niezrealizowaną.
11. W przypadku konieczności uzupełnienia braków ilościowych, wymiany przedmiotu umowy na nie posiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
12. Jeżeli w trakcie zastosowania przedmiotu umowy w procesie udzielania świadczeń zdrowotnych ujawnią się wady, których nie można było stwierdzić w trakcie przyjęcia przedmiotu umowy do Magazynu Apteki, Zamawiający zgłosi reklamację Wykonawcy, który w terminie **do 7 dni roboczych** rozpatrzy reklamację i w przypadku uznania reklamacji Zamawiającego za zasadną w terminie **do 2 dni roboczych** wymieni reklamowany przedmiot umowy na nieposiadający wad lub poinformuje Zamawiającego o powodach nieuznania reklamacji.
13. W przypadku konieczności wymiany reklamowanego przedmiotu umowy na nieposiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
14. **Wykonawca oświadcza, że nie jest i w okresie obowiązywania umowy nie będzie:**
 - 1) obywatelem rosyjskim lub osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem z siedzibą w Rosji
 - 2) osobą prawną, podmiotem lub organem, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w ust. 14 pkt 1); lub
 - 3) osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem działającym w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w ust. 14 pkt 1) lub 14 pkt 2).
15. **Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, że nie będzie wykonywał umowy przy pomocy podwykonawców, dostawców i podmiotów, na których zdolności Wykonawca polega, o których mowa w ust. 14 powyżej w przypadku, gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.**
16. **W przypadku naruszenia ww. oświadczeń i obowiązków, o których mowa w ust. 14 i 15 powyżej Zamawiający uprawniony jest rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym i obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 20% wynagrodzenia umownego brutto, o którym mowa w § 3 ust. 2 umowy.**
17. Zamawiający wymaga, aby instrukcje, ulotki, materiały informacyjne dołączone do przedmiotu zamówienia były sporządzone w języku polskim, a nadto aby dostarczany przedmiot umowy posiadał oznaczenie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta i numerze serii.
18. Wykonawca zobowiązany jest każdorazowo powiadomić Zamawiającego o opóźnieniu dostawy częściowej przedmiotu zamówienia ponad termin określony w §4 ust. 3 niniejszej umowy.

Uprawnienia Zamawiającego

§5

1. Zamawiający jest uprawniony **do zmniejszenia zakresu zamówienia o 90%** względem wartości wskazanej w załączniku nr do umowy.

Powyższe zmiany następować będą za pośrednictwem osób określonych w § 4 ust. 1, poprzez nie złożenie pełnego zamówienia na asortyment określony w załączniku nr do umowy.

2. Zamawiający jest uprawniony do zmniejszenia ilości przedmiotu umowy, a co za tym idzie, jej wartości względem ilości i wartości wskazanych w załączniku nr ... do umowy (szczegółowy formularz ofertowy) o 99% w przypadku:
 - a) zmiany sposobu leczenia pacjentów,
 - b) zmniejszenia ilości hospitalizowanych pacjentów w zakresie przedmiotu zamówienia określonego w niniejszej umowie.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień częściowych na dowolną ilość w poszczególnych pozycjach formularzy asortymentowo – cenowych, przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto należnego Wykonawcy wynagrodzenia określone w §3 ust. 2 umowy. Powyższe zamówienia następować będą za pośrednictwem osób określonych §4 ust. 1.
4. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie odszkodowawcze w przypadku zmniejszenia zakresu umowy zgodnie z postanowieniami niniejszego paragrafu.
5. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na „RATUNEK” zdrowia i życia ludzkiego. W powyższym przypadku, realizacja zamówienia winna nastąpić do 8 godzin od złożenia zamówienia.**

Warunki płatności

§6

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

Kary umowne

§7

1. Strony postanawiają, że obowiązującą formę odszkodowania stanowią kary umowne.
2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:
 - a) w wysokości 500,00 złotych brutto (słownie: pięćset złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;
 - b) w wysokości 500,00 złotych brutto (słownie: pięćset złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12.
 - c) w wysokości 1 000,00 zł (słownie: jeden tysiąc złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 2 oraz ust. 4,
 - d) w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy

- za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
- e) w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
3. Zamawiający, na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu, jest uprawniony do dochodzenia kar umownych nawet w przypadku, gdyby nie poniósł z tego tytułu żadnej szkody.
 4. Zamawiający może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, którymi są w szczególności:
 - a) pięciokrotne niedotrzymanie terminu realizacji dostaw częściowych;
 - b) trzykrotne niedopełnienie obowiązków, o których mowa w § 1 ust. 5.
 - c) niezrealizowanie dostawy częściowej w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na realizację dostawy w niniejszej umowie;
 - d) niewywiązanie się z realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 12 w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na ich realizację;
 - e) dziesięciokrotne niewywiązanie się z obowiązku określonego w § 4 ust. 2 oraz § 4 ust. 4.
 5. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie noty księgowej z faktury VAT, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości dochodzenia kar umownych na zasadach określonych powyżej, Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego.
 6. Łączna wysokość kar umownych wynikających z niniejszej umowy, do których zapłaty zobowiązany jest Wykonawca nie może przekroczyć 30 % ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 2 umowy. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody na zasadach ogólnych.
 7. Rozwiązanie umowy na podstawie ust. 4 niniejszego paragrafu, nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań.
 8. W razie zaistnienia istotnej okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. Wykonawca ma prawo żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.

Podwykonawcy

§8

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

Ochrona danych osobowych

§9

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

Warunki zmian postanowień zawartej umowy

§10

1. Zmiana postanowień umowy może nastąpić za zgodą obu stron na piśmie pod rygorem nieważności, w przypadkach przewidzianych w niniejszej umowie lub po spełnieniu przesłanek przewidzianych w ustawie Prawo zamówień publicznych.
2. Niedopuszczalna jest, pod rygorem nieważności, taka zmiana niniejszej umowy oraz wprowadzenie do niej takich postanowień, które byłyby niekorzystne dla Zamawiającego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy chyba, że zachodzi jedna z przesłanek, o których mowa w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. W sytuacji wystąpienia siły wyższej, przez którą rozumie się okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne lub też niemożliwe do uniknięcia, w szczególności: klęski żywiołowe,

katastrofy, strajki, zamieszki, embargo, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp., która w bezpośredni sposób wpłynie na okoliczności realizacji umowy, dopuszcza się zmianę umowy w zakresie:

- a) terminu realizacji dostaw częściowych poprzez jego wydłużenie
- b) asortymentu będącego przedmiotem umowy poprzez jego zastąpienie innym asortymentem, spełniającym warunki określone w ust. 8 poniżej.

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

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

z obwieszczeniem w tym samym stopniu i nie może przekraczać nowych wartości limitu finansowania, ani ceny hurtowej brutto określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia (jeżeli dotyczy oferowanego produktu). Dostosowanie ceny towaru do dalszych wysokości limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto towaru, określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia, o którym mowa wyżej, polegające na odpowiedniej podwyżce lub obniżce ceny jednostkowej towaru, w granicach ceny ofertowej Wykonawcy, będzie skuteczne każdorazowo od dnia wejścia w życie obwieszczenia refundacyjnego Ministra Zdrowia i każdorazowo wymaga zawierania przez Strony aneksu do Umowy.

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

Postanowienia końcowe

§11

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

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – szczegółowy formularz ofertowy

ZAMAWIAJĄCY:	WYKONAWCA:
--------------	------------

SPRAWDZONO:	

CZĘŚĆ IV
Dla zadania nr 17

(wzór) **UMOWA NR DZP/...../2024**
NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
z dnia

pomiędzy:

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

siedziba i adres:

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

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Sąd Rejonowy w Gliwicach, KRS 0000025325

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

zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez:

.....,

a:

nazwa firmy:

siedziba i adres:

.....

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Zarejestrowano w Krajowym Rejestrze Sądowym pod numerem KRS

[NIP:, REGON:]

zwaną dalej Wykonawcą, reprezentowaną przez:

.....

Strony zgodnie postanawiają co następuje:

Przedmiot umowy

§1

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

W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako wyrób medyczny wówczas musi spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974).

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

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

- b) Powiadomienie/Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r (t.j. Dz. U. Nr 2022, poz.974 z późn. zm.) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL.
- c) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I włączonego do obrotu przed 26.05.2021 r.:
- Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r.
- W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt włączenia wyrobu medycznego klasy I do obrotu przed 26.05.2021r.
- d) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I zgodnie z MDR:
- Deklaracja Zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, wraz ze wszystkimi niezbędnymi załącznikami potwierdzającymi przynależność Deklaracji Zgodności do oferowanych wyrobów medycznych.
- e) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I podlegającego reklasyfikacji do klasy wyższej zgodnie z MDD:
- Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I. W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt podlegania wyrobu medycznego reklasyfikacji do klasy wyższej.
- f) w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy Is, Im, Ir, IIa, IIb oraz III:
- a) Deklaracja zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczająca zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., lub deklaracja zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., zawierająca numery katalogowe wyrobu, z uwzględnieniem wymogów Rozporządzenia nr 2017/745;
- b) Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dla wyrobów medycznych objętych okresem przejściowym lub wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.
5. Dokumenty wymienione w ust. 4 niniejszego paragrafu Wykonawca przedłoży na wezwanie Zamawiającego.
6. Termin ważności oferowanego przedmiotu umowy nie może być **krótszy niż 12 miesięcy** od daty dostawy. W szczególnie uzasadnionych przypadkach, za zgodą Zamawiającego dopuszcza się krótszy termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia.

Termin realizacji umowy

§2

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

W przypadku wcześniejszego wyczerpania ilości przedmiotu umowy, określonego w formularzu ofertowo - cenowym, umowa wygasa bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń woli Stron.

Wynagrodzenie

§3

1. Wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy stanowić będzie suma wynagrodzeń za dostawy częściowe oraz czynszu za dzierżawę, o którym mowa w ust. 3 poniżej, kalkulowana w oparciu o ceny określone **w załączniku nr** do umowy.

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 wynosi:

2.1 brutto: zł

(słownie:))

netto: zł + należny podatek VATzł

a) łączne wynagrodzenie za dostawę Przedmiotu umowy będące sumą wynagrodzeń za dostawy częściowe (odczynników)

brutto: zł

słownie :

netto: zł + należny podatek VAT zł

b) czynsz dzierżawny za cały okres trwania umowy nie może przekroczyć kwoty:

brutto zł

słownie :

netto: zł + należny podatek VAT zł

2.2.

Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty Wykonawcy miesięcznie czynszu dzierżawnego w kwocie:

brutto: zł

słownie:

netto: zł + VAT zł

3. Wynagrodzenie określone w ust. 2 powyżej, może ulec waloryzacji w czasie trwania umowy tylko zgodnie z zapisem ust. 4 i 5 niniejszego paragrafu.

4. Strony dopuszczają możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany:

a) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,

b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. z 2020 r. poz. 2207),

c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenia zdrowotne,

d) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. z 2024 r. poz. 427)

jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

5. Zamawiający przewiduje zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy (odpowiednio obniżenie lub podwyższenie), przy czym waloryzacja będzie następowała na następujących zasadach:

1) Wynagrodzenie Wykonawcy o którym mowa w § 3 ust. 2 będzie podlegało waloryzacji z uwzględnieniem miesięcznego wskaźnika zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ustalanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego (dalej jako „Wskaźnik”) z zastrzeżeniem warunków określonych w pkt 2-9 poniżej;

2) Waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu niniejszej umowy wykonaną do dnia pierwszej waloryzacji, o której mowa w pkt 3);

3) Pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpi nie wcześniej niż po 6 miesiącach od dnia zawarcia umowy, o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę i będzie wyliczona przy zastosowaniu średniej arytmetycznej ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy, o ile średnia arytmetyczna ze wskaźnika przekroczy **8%**. Pierwszej waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku;

- 4) Kolejne waloryzacje wynagrodzenia dokonywane będą po upływie 6 miesięcy od dnia poprzedniej waloryzacji. Każda kolejna waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu umowy wykonaną do dnia poprzedniej waloryzacji i będzie wyliczana, jako średnia arytmetyczna ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy. Kolejnych waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę;
 - 5) Wynagrodzenie w wyniku waloryzacji zostanie ustalone z zastosowaniem stawki VAT obowiązującej w dniu, na który dokonuje się waloryzacji. Wykonawca występujący o podwyższenie wynagrodzenia zgodnie z pkt 1) powyżej zobowiązany jest wykazać Zamawiającemu rzeczywisty wpływ zmiany Wskaźnika na koszt wykonania zamówienia;
 - 6) W przypadku likwidacji Wskaźnika, o którym mowa w pkt 1) powyżej lub zmiany podmiotu, który urzędowo go ustala, mechanizm, o którym mowa w pkt 1) powyżej stosuje się odpowiednio do wskaźnika i podmiotu, który zgodnie z odpowiednimi przepisami prawa zastąpi dotychczasowy Wskaźnik lub podmiot;
 - 7) Łącznie zmiana wynagrodzenia Wykonawcy wynikająca z waloryzacji, o której mowa w pkt 1-5 powyżej, nie może przekroczyć w okresie obowiązywania niniejszej umowy wartości 16% wynagrodzenia brutto ustalonego w § 3 ust. 2 pkt .1. niniejszej umowy;
 - 8) Waloryzacja wynagrodzenia na podstawie pkt 1-7 powyżej wymaga sporządzenia aneksu, w którym Strony określą:
 - a) okres za który dokonują waloryzacji;
 - b) wartość wskaźnika waloryzacji;
 - c) wartość wynagrodzenia podlegającego waloryzacji;
 - d) wysokość wynagrodzenia przed i po waloryzacji;
 - e) łączną wartość zmiany wynagrodzenia w wyniku waloryzacji
 - 9) Nie dokonuje się waloryzacji wynagrodzenia za tę część przedmiotu umowy, który winien być wykonany zgodnie z warunkami niniejszej umowy w okresie poprzedzającym waloryzację, a które Wykonawca realizuje z opóźnieniem. Wartość wynagrodzenia za wykonanie tej części przedmiotu umowy nie podlega wliczeniu do wartości wynagrodzenia podlegającego waloryzacji o którym mowa w pkt 8 lit. c) powyżej.
6. Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z ust. 4 i 5 niniejszego paragrafu, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przystępującego podwykonawcy z którym zawarł umowę w zakresie odpowiadającym zmianom cen, jeżeli umowę z podwykonawcą zawarto na dostawy z okresem obowiązywania przekraczającym 6 miesięcy.
 7. W przypadku obniżki cen przez Wykonawcę nie wymaga się pisemnego aneksu do umowy.
 8. W przypadku zaistnienia okoliczności wymienionych w ust. 5 niniejszego paragrafu Wykonawca jest zobowiązany w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów regulujących opisane zmiany, poinformować Zamawiającego o konieczności wprowadzenia pisemnego aneksu do umowy oraz udowodnić, że zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przedmiotu umowy przez Wykonawcę.

Warunki realizacji umowy

§4

1. Warunki realizacji umowy w zakresie dostawy przedmiotu umowy:

- 1) Dostawa częściowa przedmiotu umowy odbywać się będzie na zamówienie, aż do wyczerpania kwoty określonej w § 3 ust. 2 pkt 2.1. umowy.
Upoważnionymi do składania zamówień na dostawy częściowe są: **Pracownicy Apteki, tel./fax nr 32/ 370 – 45 – 67, e-mail: apteka@szpital.zabrze.pl.**
W zakresie produktów leczniczych zamówienia będą składane w sposób i formie określonej w art. 36z ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.
Wykonawca upoważnia do przyjmowania zamówień na dostawy częściowe: Panią/Pana tel./fax nr e-mail:
- 2) Dostawa częściowa przedmiotu umowy odbywać się będzie do **Apteki Szpitalnej** znajdującej się w siedzibie Zamawiającego.
- 3) Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe do dni roboczych od otrzymania zamówienia zgodnie z ust.1 niniejszego paragrafu.

- 4) Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i rozładować przedmiot umowy **do godz. 14:30** w dniu dostawy po telefonicznym lub e-mailowym powiadomieniu o terminie dostawy pracownika Zamawiającego, **tel.: 32/ 370 - 45 - 67, e-mail: apteka@szpital.zabrze.pl**.
 - 5) Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić w dniu poprzedzającym dostawę. Dostawy mogą być realizowane wyłącznie w dni robocze.
 - 6) Zamawiający zastrzega sobie możliwość wydłużenia terminu dostawy, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, w przypadku wystąpienia istotnych okoliczności uniemożliwiających przyjęcie dostawy przez pracowników Zamawiającego. W takim przypadku Zamawiający na zamówieniu częściowym wskaże wydłużony termin dostawy.
 - 7) Dostawa przedmiotu umowy dokonywana będzie środkami transportu Wykonawcy lub za pośrednictwem firmy kurierskiej na jego koszt i ryzyko.
 - 8) W razie nie zrealizowania dostawy częściowej w terminie, o którym mowa w ust. 1 pkt 3 i 6 niniejszego paragrafu, Zamawiający może zamówić i zakupić przedmiot umowy u innego podmiotu, a różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę. Powyższe nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań. W przypadku braku możliwości obciążenia Wykonawcy na podstawie faktury VAT, Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty jej wystawienia.
 - 9) W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego podczas przyjęcia przedmiotu umowy, że dostawa zawiera braki ilościowe w stosunku do zamówienia częściowego lub stwierdzenia niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z opisem zawartym w formularzu asortymentowo – cenowym lub stwierdzenia krótszego terminu ważności niż określony w § 1 ust. 6 niniejszego paragrafu lub innych wad, Zamawiający zgłosi to Wykonawcy, który niezwłocznie uzupełni braki ilościowe w przedmiocie umowy lub wymieni przedmiot umowy na nieposiadający wad.
 - 10) W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z krótszym terminem ważności niż określony w § 1 ust. 6, na który Wykonawca nie uzyskał zgody Zamawiającego, Zamawiający uzna dostawę za niezrealizowaną.
 - 11) W przypadku konieczności uzupełnienia braków ilościowych, wymiany przedmiotu umowy na nie posiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
 - 12) Jeżeli w trakcie zastosowania przedmiotu umowy w procesie udzielania świadczeń zdrowotnych ujawnią się wady, których nie można było stwierdzić w trakcie przyjęcia przedmiotu umowy do Magazynu Apteki, Zamawiający zgłosi reklamację Wykonawcy, który w terminie **do 2 dni roboczych** rozpatrzy reklamację i w przypadku uznania reklamacji Zamawiającego za zasadną w terminie **do 2 dni roboczych** wymieni reklamowany przedmiot umowy na nieposiadający wad lub poinformuje Zamawiającego o powodach nieuznania reklamacji.
 - 13) W przypadku konieczności wymiany reklamowanego przedmiotu umowy na nieposiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
2. **Warunki realizacji umowy w zakresie dostawy przedmiotu dzierżawy:**
- 1) Dostawa częściowa przedmiotu dzierżawy odbywać się będzie sukcesywnie na zamówienie, aż do wyczerpania kwoty określonej w § 3 ust. 2 pkt 2.1. umowy. Upoważnionymi do składania zamówień na dostawy częściowe są pracownicy wskazani w § 4 ust. 1 pkt 1).
 - 2) Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Przedmiot dzierżawy sukcesywnie, do dni roboczych od otrzymania zamówienia, do siedziby Zamawiającego.
 - 3) Każda dostawa przedmiotu dzierżawy zakończy się podpisaniem protokołu zdawczo-odbiorczego przez obie strony. Czynsz dzierżawy będzie naliczany cyklicznie, odrębnie za każdą sztukę zgodnie z § 3 ust. 3 do czasu zgłoszenia przez Zamawiającego konieczności odbioru przedmiotu dzierżawy przez Wykonawcę.
 - 4) Wykonawca na swój koszt, swoimi środkami transportu jest zobowiązany odebrać Przedmiot dzierżawy do 14 dni kalendarzowych od upływu terminu zgłoszenia przez Zamawiającego. W przypadku braku odbioru Przedmiotu dzierżawy w w/w terminie, Zamawiający nie ponosi za niego odpowiedzialności oraz czynszu dzierżawnego. Odbiór przedmiotu dzierżawy należy potwierdzić protokołem zdawczo -odbiorczym.

- 5) Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Przedmiotem dzierżawy instrukcję obsługi w języku polskim.
 - 6) Dostarczony Przedmiot dzierżawy może być rozpakowany wyłącznie przez przedstawiciela Wykonawcy, który odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu.
 - 7) Zamawiający nie może bez pisemnej zgody poddzierżawiać Przedmiotu dzierżawy.
 - 8) Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że Przedmiot dzierżawy jest dopuszczony do obrotu i używania, kompletny i gotowy do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, wolny od wad, a także gwarantuje bezpieczeństwo personelu i zapewnia wymagany poziom świadczonych badań.
 - 9) Wykonawca oświadcza, że dostarczony Przedmiot dzierżawy posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne.
 - 10) Wykonawca oświadcza, że Przedmiot dzierżawy nie jest obciążony prawami osób trzecich, oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia go na polski obszar celny.
 - 11) Wykonawca zobowiązuje się do ubezpieczenia Przedmiotu dzierżawy i przedłożenia Zamawiającemu dokumentu ubezpieczeniowego.
 - 12) Po zakończeniu terminu dzierżawy Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Przedmiot dzierżawy w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji.
 - 13) Wykonawca na swój koszt, swoimi środkami transportu jest zobowiązany odebrać Przedmiot dzierżawy do 14 dni kalendarzowych od upływu terminu zakończenia dzierżawy. W przypadku braku odbioru Przedmiotu dzierżawy w w/w terminie, Zamawiający nie ponosi za niego odpowiedzialności.
 - 14) Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na okres trwania umowy. Okres gwarancji liczony jest od daty uruchomienia sprzętu.
 - 15) Naprawy aparatu wynikające z uszkodzenia mechanicznego powstałe z winy Zamawiającego, jak również naprawy aparatu wynikające z niezgodnego z instrukcją użytkowania sprzętu nie są objęte gwarancją. Naprawy nie objęte gwarancją wykonywane będą na koszt Zamawiającego, co jednak nie powoduje utraty gwarancji.
 - 16) Wykonawca ma obowiązek przeprowadzania okresowej konserwacji dzierżawionego sprzętu (koszt przeglądu wliczony w cenę dzierżawy) zgodnie z zapisami przekazanych instrukcji obsługi pod rygorem utraty gwarancji.
 - 17) Wykonawca gwarantuje usunięcie awarii lub wymiany:
 - a) w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia zgłoszenia awarii telefonicznie lub e-mailem,
 - b) w przypadku konieczności sprowadzenia części z poza granic Polski – w terminie do 14 dni roboczych.
 - 18) W przypadku, gdy czas naprawy lub wymiany będzie dłuższy niż określony w ust. 2 pkt. 17), Wykonawca na czas usunięcia awarii lub wymiany dostarczy w terminie nie dłuższym niż 2 dni robocze, na swój koszt Zamawiającemu urządzenie zastępcze o co najmniej identycznym zastosowaniu i parametrach technicznych w celu bieżącej eksploatacji przez Zamawiającego.
 - 19) W przypadku niewywiązania się z obowiązku określonego w ust. 2 pkt. 17) niniejszego paragrafu, Zamawiający ma prawo zlecić wykonywanie świadczenia usługi, do której niezbędny jest przedmiot umowy innej placówce, a różnicą w cenie Zamawiający obciąży Wykonawcę na podstawie noty księgowej z faktury VAT, która płatna będzie do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego.
 - 20) Po dostarczeniu przedmiotu dzierżawy Zamawiający będzie wymagał na koszt Wykonawcy przeprowadzenia szkolenia **w dwóch terminach** wskazanego przez niego personelu medycznego w zakresie umożliwiającym obsługę elementów przedmiotu umowy. Zamawiający wskaże termin za pośrednictwem e-maila określonego w ust. 1 pkt. 1) niniejszego paragrafu.
3. **Wykonawca oświadcza, że nie jest i w okresie obowiązywania umowy nie będzie:**
 - 1) **obywatelem rosyjskim lub osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem z siedzibą w Rosji**
 - 2) **osobą prawną, podmiotem lub organem, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w ust. 3 pkt 1); lub**
 - 3) **osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem działającym w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w ust. 3 pkt 1) lub 3 pkt 2).**
 4. **Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, że nie będzie wykonywał umowy przy pomocy podwykonawców, dostawców i podmiotów, na których zdolności Wykonawca polega,**

o których mowa w ust. 14 powyżej w przypadku, gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

5. W przypadku naruszenia ww. oświadczeń i obowiązków, o których mowa w ust. 3 i 4 powyżej Zamawiający uprawniony jest rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym i obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 20% wynagrodzenia umownego brutto, o którym mowa w § 3 ust. 2 pkt 2.1. umowy.
6. Zamawiający wymaga, aby instrukcje, ulotki, materiały informacyjne dołączone do przedmiotu zamówienia były sporządzone w języku polskim, a nadto aby dostarczany przedmiot umowy posiadał oznaczenie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta i numerze serii.

Uprawnienia Zamawiającego

§5

1. Zamawiający jest uprawniony do zmniejszenia zakresu zamówienia o 90% względem wartości wskazanej w załączniku nr do umowy.
Powyższe zmiany następować będą za pośrednictwem osób określonych w § 4 ust. 1, poprzez nie złożenie pełnego zamówienia na asortyment określony w załączniku nr do umowy.
2. Zamawiający jest uprawniony do zmniejszenia ilości przedmiotu umowy, a co za tym idzie, jej wartości względem ilości i wartości wskazanych w załączniku nr ... do umowy (szczegółowy formularz ofertowy) o 99% w przypadku:
 - a) zmiany sposobu leczenia pacjentów,
 - b) zmniejszenia ilości hospitalizowanych pacjentów w zakresie przedmiotu zamówienia określonego w niniejszej umowie.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień częściowych na dowolną ilość w poszczególnych pozycjach formularzy asortymentowo – cenowych, przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto należnego Wykonawcy wynagrodzenia określone w § 3 ust. 2 umowy. Powyższe zamówienia następować będą za pośrednictwem osób określonych § 4 ust. 1.
4. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie odszkodowawcze w przypadku zmniejszenia zakresu umowy zgodnie z postanowieniami niniejszego paragrafu.
5. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na „RATUNEK” zdrowia i życia ludzkiego. W powyższym przypadku, realizacja zamówienia winna nastąpić do 8 godzin od złożenia zamówienia.**

Warunki płatności

§6

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

Kary umowne

§7

1. Strony postanawiają, że obowiązującą formę odszkodowania stanowią kary umowne.
 2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:
 - f) w wysokości 100,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 1 pkt 3) i § 4 ust. 2 pkt 2);
 - g) w wysokości 100,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 1 pkt 12).
 - h) w wysokości 1 000,00 zł (słownie: jeden tysiąc złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 1 pkt 4),
 - i) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 pkt 2.1. niniejszej umowy za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 1 pkt 5), tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
 - j) w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 pkt 2.1. niniejszej umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
3. Zamawiający, na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu, jest uprawniony do dochodzenia kar umownych nawet w przypadku, gdyby nie poniósł z tego tytułu żadnej szkody.
4. Zamawiający może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowych z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, którymi są w szczególności:
 - f) pięciokrotne niedotrzymanie terminu realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy,
 - g) trzykrotne niedopełnienie obowiązków, o których mowa w § 1 ust. 5.
 - h) niezrealizowanie dostawy częściowej w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na realizację dostawy w niniejszej umowie;
 - i) niewywiązanie się z realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 1 pkt 12) w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na ich realizację;
 - j) dziesięciokrotne niewywiązanie się z obowiązku określonego w § 4 ust. 1 pkt 4) i § 4 ust. 2 pkt 2).
5. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie noty księgowej z faktury VAT, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości dochodzenia kar umownych na zasadach określonych powyżej, Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego.
6. Łączna wysokość kar umownych wynikających z niniejszej umowy, do których zapłaty zobowiązany jest Wykonawca nie może przekroczyć 30 % ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 2 pkt 2.1. umowy. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody na zasadach ogólnych.
7. Rozwiązanie umowy, na podstawie ust. 4 niniejszego paragrafu, nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań.
8. W razie zaistnienia istotnej okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. Wykonawca ma prawo żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.

Podwykonawcy

§8

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

Ochrona danych osobowych

§9

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

Warunki zmian postanowień zawartej umowy

§10

1. Zmiana postanowień umowy może nastąpić za zgodą obu stron na piśmie pod rygorem nieważności, w przypadkach przewidzianych w niniejszej umowie lub po spełnieniu przesłanek przewidzianych w ustawie Prawo zamówień publicznych.
2. Niedopuszczalna jest, pod rygorem nieważności, taka zmiana niniejszej umowy oraz wprowadzenie do niej takich postanowień, które byłyby niekorzystne dla Zamawiającego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy chyba, że zachodzi jedna z przesłanek, o których mowa w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. W sytuacji wystąpienia siły wyższej, przez którą rozumie się okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne lub też niemożliwe do uniknięcia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp., która w bezpośredni sposób wpłynie na okoliczności realizacji umowy, dopuszcza się zmianę umowy w zakresie:
 - a) terminu realizacji dostaw częściowych poprzez jego wydłużenie
 - b) asortymentu będącego przedmiotem umowy poprzez jego zastąpienie innym asortymentem, spełniającym warunki określone w ust. 8 poniżej.Przedmiotowe zmiany będą wprowadzone aneksem, na podstawie uzasadnionego oraz udokumentowanego wniosku Wykonawcy i będą obowiązywać przez okres występowania okoliczności „siły wyższe”. Po jej ustaniu Strony powrócą do pierwotnych zapisów umownych w drodze aneksu do umowy.
4. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy nastąpi zmiana numerów katalogowych produktów, przy jednoczesnym zastrzeżeniu braku zmian cen na wyższe oraz jednoczesnym podtrzymaniu co najmniej parametrów przedmiotu zamawianego.
5. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie terminu jej obowiązywania w przypadku wystąpienia gwałtownej dekonstrukcji lub innych nieprzewidywanych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarczych, politycznych, społecznych, atmosferycznych itp.), które w bezpośredni sposób wpłyną na okoliczności realizacji umowy.
6. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie ceny przedmiotu umowy w przypadku przedłożenia przez Wykonawcę oferty korzystniejszej – zawierającej niższą cenę niż dotychczasowa.
7. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - a) zaprzestania wytwarzania przez producenta, wycofania z rynku, obiektywnej niedostępności asortymentu objętego umową,
 - b) wygaśnięcia świadectwa rejestracji,
 - c) przedłożenia przez wykonawcę oferty korzystniejszej dla Zamawiającego.
8. Zmiana, o której mowa w ust. 7, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w specyfikacji warunków zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanego w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co asortyment objęty umową i przy cenie nie wyższej niż cena asortymentu objętego umową.
9. **Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie sposobu konfekcjonowania przedmiotu umowy, a także zmianę numerów katalogowych przedmiotu umowy, która jest następstwem zmiany sposobu konfekcjonowania przy jednoczesnym zastrzeżeniu braku zmian cen na wyższe po przeliczeniu jednostek. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzednim nie wymaga zawarcia aneksu do umowy, niemniej jednak wymaga pisemnego wyrażenia zgody przez Zamawiającego. Zgoda Zamawiającego na zmianę sposobu konfekcjonowania przedmiotu umowy będzie przekazywana za pośrednictwem osób i środkami komunikacji określonymi w § 4 ust. 1 na wniosek Wykonawcy uzasadniający dokonanie zmiany przekazany wraz z dowodami (np. karta charakterystyki produktu, szczegółowy przebieg procesu zmiany sposobu konfekcjonowania i ewentualnej zmiany numerów katalogowych).**
10. W sytuacji, kiedy w okresie trwania umowy nie zostanie zamówiony cały asortyment nią określony, a zaistnieje okoliczność uzasadniona potrzebami Zamawiającego, strony dopuszczają możliwość przedłużenia czasu trwania umowy na okres pozwalający wykorzystać asortyment w ilości niezbędnej dla funkcjonowania Zamawiającego związanego z jego działalnością na

okres nie dłuższy niż do czasu rozstrzygnięcia nowej procedury przetargowej dotyczącej tożsamego asortymentu lub wyczerpania wartości umowy, jednak na okres nie dłuższy niż 4 m-ce od daty, określonej w § 2.

11. Strony dopuszczają możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy na okres nie dłuższy niż 4 miesiące od daty określonej w § 2, jeżeli wartość umowy nie przewyższy 10% pierwotnej wartości umowy a łączna wartość tych zmian jest mniejsza niż progi unijne.
12. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim przypadku, wykonawca może żądać wyłączenia wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
13. Zamawiający może odstąpić od umowy, w sytuacji zaistnienia co najmniej jednej z przesłanek określonych w art. 456 ust. 1 pkt 2) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych. W przypadku zmian umowy dokonanych z naruszeniem przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.

Postanowienia końcowe

§12

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

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – szczegółowy formularz ofertowy

ZAMAWIAJĄCY:	WYKONAWCA:
--------------	------------

SPRAWDZONO:	

CZĘŚĆ V

WZORY FORMULARZY

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

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

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

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

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

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

Oferta w zakresie
zadania nr

(*należy wskazać numer zadania*)

(powielić dla każdego zadania na które Wykonawca składa ofertę)

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

cena brutto: PLN

słownie:

VAT % VAT zł

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

Termin dostawy:

Zamawiający wymaga terminu dostawy **nie dłuższego niż 5 dni** roboczych. W przypadku, gdy Wykonawca w formularzu oferty nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmie do obliczeń maksymalny termin tj. 5 dni roboczych.

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

Termin płatności: **do 30 dni od wystawienia faktury VAT.**

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

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

2. Zobowiązuję się wykonać zamówienie w terminie wskazanym w SWZ.
3. Oświadczam, że akceptuję warunki płatności podane we wzorze umowy.
4. Oświadczam, że:
 - zapoznałem się z warunkami przetargu, uzyskałem wszystkie informacje niezbędne do przygotowania oferty i właściwego wykonania zamówienia;
 - zapoznałem się z treścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i nie wnoszę do niej zastrzeżeń;
 - zapoznałem się z postanowieniami Umowy i w pełni akceptuję jej treść;
 - jestem w stanie, na podstawie przedstawionych mi materiałów, zrealizować przedmiot zamówienia;
 - zobowiązuję się do wykonania w/w zamówienia zgodnie z warunkami określonymi w SWZ, dokumentacji, załącznikach i umowie;
5. Oświadczam, że termin związania niniejszą ofertą obejmuje okres wskazany w SWZ.
6. W przypadku uznania mojej/naszej oferty za najkorzystniejszą zobowiązuję(emy) się zawrzeć umowę w miejscu i terminie, jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego.
7. Oświadczam, że:
 - wykonam zadanie siłami własnymi albo*
 - przewiduję wykonanie zadania przy pomocy podwykonawcy (ów) * o ile są znani na etapie składania oferty:

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

L.p.	Nazwa i adres Podwykonawcy	Zakres zlecany Podwykonawcy

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

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

9. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu pn.: **„DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH”, znak sprawy: ZP/48/PN/2024.**

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

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

.....

KRS CEIDG

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 1 – Wyroby medyczne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Zestaw zabezpieczający ranę do terapii podciśnieniowej piankowy z miękkim wyściełanym kanałem typu Soft Port, duży L w rozmiarze 25,0cm x 15cm x 3,0cm, kompatybilny z urządzeniem Renasys		130				
2	Zestaw zabezpieczający ranę do terapii podciśnieniowej piankowy z miękkim wyściełanym kanałem typu Soft Port, średni M w rozmiarze 20,0cm x 12,5cm x 3,0cm, kompatybilny z urządzeniem Renasys		50				
3	Zestaw zabezpieczający ranę do terapii podciśnieniowej piankowy z miękkim wyściełanym kanałem typu Soft Port, mały S w rozmiarze 10cm x 8cm x 3,0cm, kompatybilny z urządzeniem Renasys		90				
4	Kanister do gromadzenia wydzieliny z rany ze środkiem żelującym kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego o pojemności 300 ml z podpórką umożliwiającą bezpieczne postawienie urządzenia, kompatybilny z urządzeniem Renasys		50				
5	Kanister do gromadzenia wydzieliny z rany ze środkiem żelującym kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego o pojemności 800 ml z podpórką umożliwiającą bezpieczne postawienie urządzenia, kompatybilny z urządzeniem Renasys		80				
6	Zestaw jednorazowego użytku na 7 dni terapii podciśnieniowej składający się z jednorazowego urządzenia, dwóch opatrunków z drenem pokrytych silikonem, pasek mocujących oraz baterii. Rozmiary: 10cm x 30 cm 10cm x 40 cm, 15cm x 15 cm, 15cm x 20 cm, 15cm x 30 cm, 20cm x 20 cm, 10cm x 20 cm		80				
RAZEM							

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 2 – Thiopentalum natricum

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Thiopentalum natricum		1000 mg	roztwór do wstrzyknięć	1 fiolka	250				
2	Thiopentalum natricum		500 mg	roztwór do wstrzyknięć	1 fiolka	52				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 3 – Produkty lecznicze

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Acidum pamindronicum		90mg	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	1 fiolka 30ml	10				
2	Dacarbazin		100 mg	Prosz. do sporz. R-ru	10 fiolek	20				
3	Dacarbazin		200 mg	Prosz. do sporz. R-ru	10 fiolek	20				
4	Mercaptopurinum		50 mg	tabletki	30 tabl	75				
5	Temozolomidum		20 mg	Kapsułki	5 kapsulek	10				
6	Topotecan		1 mg	Koncentrat	fiolka 1 ml	70				
7	Vincristini sulfas		1 mg	koncentrat	1 fiolka	720				
8	Tioguaninum		40 mg	Tabletki	25 tabl	50				
9	Docetaxelum,		20mg/ml	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	1 fiolka 1 ml	15				
10	Vinblastini sulfas		10mg	iniekcje	1 fiolka	25				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

11	Docetaxelum,		20mg/ml	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	1 fiolka a 4 ml	15				
12	Przyrząd z filtrem do przetaczania leku Paclitaxel					300				
							RAZEM			

1. W przypadku pozycji o tej samej substancji czynnej wymagane produkty od jednego producenta.
2. Proponowane preparaty muszą być zamieszczone w aktualnym wykazie leków refundowanych.
3. Wymagamy dostarczenia kart charakterystyki do leków w formie elektronicznej.

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 4 – Talk sterylny z aplikatorem

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Talk sterylny z aplikatorem x 2 sztuki		aerozol	1op a 3 g (op. 2 szt)	100				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 5 – Nusinersenum – program lekowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Nusinersenum		12 mg	roztwór do wstrzykiwań	1 fiolka a 5ml	80				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 6 – Pegasparagasum

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Pegasparagasum		750 j.m./ml	Roztwór lub proszek do sporządzania roztworu	1 fiol.	70				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 7 – Filgrastimum

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Filgrastimum		0,6 mg/ml (30 mln.j.	rozt.do wstrz. i infuzji	1 amp.-strz. a 0,5ml	1000				
2	Filgrastimum		0,96 mg/ml (48 mln.j	rozt.do wstrz. i infuzji	1 amp.-strz. a 0,5ml	250				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 8 – Zestawy do żywienia pozajelitowego

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Zgłębnik gastrostomijny zakładany techniką "pull" pod kontrolą endoskopii. Rozmiary zgłębnika Ch 10, 14, 18 dł. 40 cm wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu. Zawiera zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, która kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni) zapewniający pacjentowi komfort i ułatwiający pielęgnację skóry wokół przetoki oraz zacisk zabezpieczający utrzymanie zgłębnika w odpowiedniej pozycji. Bliższy koniec zgłębnika (po jego odcięciu) zakończony złączem ENFIT służącym do łączenia z zestawami do podaży lub strzykawkami.		Szt.	40				
2	Zgłębnik gastrostomijny (G-Tube) z wewnętrznym balonem mocującym. Rozmiar zgłębnika Ch 18/23 i Ch 20/23 cm, wypełnianie balonu 15 ml sterylnej wody. Rozmiar Ch 14/23 wypełnienie balonu 5ml sterylnej wody. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem EnFit umożliwia podłączenie zestawu żywieniowego lub strzykawki żywieniowej. Zestaw zawiera zacisk do regulacji przepływu zabezpieczający przed cofaniem się diety oraz zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni) zapewniający pacjentowi komfort i ułatwiający pielęgnację skóry wokół przetoki.		Szt.	30				
3	Zgłębnik przeznaczony do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem ENFIT umożliwia podłączenie zestawu żywieniowego lub strzykawki żywieniowej. Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, nie twardniejącego przy dłuższym stosowaniu, z przewodnicę, posiadający 3 cieniodajne linie kontrastujące w promieniach RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiada dwa boczne otwory i jeden centralny przelotowy. W rozmiarach CH 6/60cm, 8/ 110cm, 10/110cm, 10/ 130cm, 12/110 cm.		Szt.	30				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

4	Zestaw grawitacyjny do worków do żywienia dojelitowego metodą grawitacyjną z końcówką ENFit do połączenia worków/butelek Optri z dietą i ze zgłębnikiem z łącznikiem ENFit. Zestaw posiada: nasadkę ochronną na łącznik EnPlus i złącze ENFIT		Szt.	1300				
5	Zestaw do żywienia dojelitowego w wersji do pompy Flocare Infinity, uniwersalny (do opakowań butelka i opakowanie miękkie typu worek), zawiera koszyczek do mocowania butelki i nasadkę ochronną.		Szt.	50				
6	Zgłębnik przeznaczony do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem ENFIT umożliwia podłączenie zestawu żywieniowego lub strzykawki żywieniowej. Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, nie twardniejącego przy dłuższym stosowaniu, z prowadnicę, posiadający 3 cieniodajne linie kontrastujące w promieniach RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiada dwa boczne otwory i jeden centralny przelotowy. W rozmiarach CH 6/60cm, 8/ 110cm, 10/110cm, 10/ 130cm, 12/110 cm.		Szt.	180				
7	Zgłębnik nosowo-jelitowy przeznaczony do żywienia dojelitowego bezpośrednio do jelita lub dwunastnicy. Rozmiar zgłębnika Ch 10/145 cm. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem ENFIT. Zgłębnik wykonany z miękkiego, nieprzezroczystego poliuretanu, nie twardniejącego przy dłuższym stosowaniu, z prowadnicą . Zgłębnik posiada właściwości kontrastujące (całą swoją powierzchnią) w promieniach RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiada dwa boczne otwory na jednym poziomie i dodatkowy otwór umożliwiający np. założenie pętli z nici ułatwiający pociągnięcie zgłębnika podczas zakładania metodą endoskopową. Zgłębnik posiada specjalną spiralę, która po usunięciu prowadnicy przyjmując spiralny kształt ułatwia przemieszczanie się przez oddźwiernik do jelita i dopasowuje swój kształt do przewodu pokarmowego, tworząc w jelicie pętlę mocującą.		Szt.	10				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

8	<p>Flocare® BENGMARK® PEG/J - zgłębnik jejunostomijny do żywienia pacjentów bezpośrednio do jelita czczego lub dwunastnicy poprzez wytworzoną wcześniej gastrostomię (tylko w połączeniu z Flocare® PEG Ch 18), nie wymagający interwencji na otwartej jamie brzusznej. Rozmiar zgłębnika jejunostomijnego Ch 9/105 cm. Umożliwia jednoczesną dekompresję żołądka i żywienie do jelita. Zgłębnik posiada specjalną opatentowaną spiralę Bengmark®, która po usunięciu prowadnicy przyjmując spiralny kształt ułatwia przemieszczanie się przez oddźwiernik do jelita i dopasowuje swój kształt do przewodu pokarmowego, tworząc w jelicie pętlę mocującą. Zgłębnik wykonany z miękkiego, nieprzezroczystego poliuretanu, nietwardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zgłębnik zawiera podziałkę centymetrową ułatwiającą kontrolowanie długości wprowadzanego zgłębnika. Prowadnia zgłębnika pokryta jest silikonem i posiada kulkową końcówkę ułatwiającą jej zakładanie. Zgłębnik posiada właściwości kontrastujące (całą swoją powierzchnią) w promieniach RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiada cztery boczne otwory na różnych poziomach, zakończony jest "ślepo" końcówką z dodatkowym otworem umożliwiającym np. założenie pętli z nici ułatwiającej pociągnięcie zgłębnika podczas zakładania metodą endoskopową i tzw. antenką z kuleczką umożliwiającą chwycenie jej kleszczykami endoskopu.</p>		Szt.	10					
						RAZEM			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 9 – Wyroby medyczne cz. 2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Sterylny żel do miejscowego znieczulenia z chlorheksydyną i lignocainą		Żel w ampułko-strzykawce	50 ampułek a 6ml	200				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 10 – Ranibizumab – Program lekowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Ranibizumab, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml		10mg/ml	inj.	1 fiol. 0,23 ml + strzykawka + igła	20				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 11 – Palivizumabum – Program lekowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość	Cena jedn. Netto [mg]	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Palivizumabum		50 mg i 100 mg	iniekcja	fiolka	90 000 mg				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 12 – Produkty lecznicze cz.2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Ifosfamidum		1000 mg	Prosz. do sporz. R-ru	Fiolka	70				
2	Ifosfamidum		2000 mg	Prosz. do sporz. R-ru	Fiolka	20				
3	Mesnum		400 mg / 4 ml	iniekcje	15 amp	80				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 13 – Pradukty lecznicze cz. 3

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowana przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Rivaroxabanum		15 mg	tabl. powlekane	100 szt	10				
2	Rivaroxabanum		20 mg	tabl. powlekane	100 szt	10				
3	Dabigatranum etexilatam		110 mg	kapsułki	180 szt	10				
4	Dabigatranum etexilatam		150 mg	kapsułki	180 szt	10				
5	Azathioprine		50 mg	Tabletki	50 tabl.	15				
6	Mirtazapinum		15 mg	tabletki rozpadające się w ustach	30 szt	30				
7	Ambroxolum		0,015 g/5ml	syrop	120 ml	50				
8	Memantini hydrochloridum		0,01 g	tabletki powlekane	56 tabl.	10				
9	Quetiapinum		0,05 g	tabletki o przedłużonym uwalnianiu	30 tabl.	20				
10	Escitalopramum		0,01 g	tabl.powl.	28 tabl.	10				
11	Calcii glubionate, Calcii lactobionas		0,114-0,116 g Ca ²⁺ /5ml	syrop	150 ml	40				
12	Calcii glubionate, Calcii lactobionas, bezsmakowe		0,114-0,116 g Ca ²⁺ /5ml	syrop	150 ml	20				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

13	Płyn dekontaminacyjny i nawilżający jamę ustną i gardło zawierający dichlorowodorek octenidyny			płyn	250 ml	300				
14	Montelukastum		5 mg	tabletki do rozgryzania i żucia	28 tabl.	10				
15	Natrii tetraboras, Ichthammolum, Potentilla tormentilla, Zinci oxidum			maść	20g	800				
16	Sotaloli hydrochloridum		40 mg	Tabletki	60 tabl	10				
17	Sotaloli hydrochloridum		80 mg	Tabletki	30 tabl	3				
18	Acidum tranexamicum		500 mg	Tabletki	20 tabl	40				
19	Acidum tranexamicum		500 mg	iniekcje	5 amp. a 5 ml	800				
20	Betaxololi hydrochloridum		20 mg	Tabletki	28 tabl	8				
21	Drotaverinum		20mg / 1ml	iniekcje	5 amp a 2ml	900				
							RAZEM:			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 14 – Produkty lecznicze cz. 4

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	lomeprolum		0,35 g jodu/ml	rozt.do wstrz.	1 but. A 200ml	80				
2	lomeprolum		0,35 g jodu/ml	rozt.do wstrz.	1 but. A 100ml	100				
3	lomeprolum		0,3 g jodu/ml	rozt.do wstrz.	1 but. A 200ml	120				
4	lomeprolum		0,3 g jodu/ml	rozt.do wstrz.	1but. A 100ml	20				
5	lomeprolum		0,3 g jodu/ml	rozt.do wstrz.	1 but. A 50ml	10				
6	Ambrohexalum		15mg/2ml	roztwór do wstrzykiwań	10 amp. A 2 ml	900				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 15 – Materiały do odkażania ran

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Gotowe do użycia rękawice do mycia i pielęgnacji skóry a także włosów oraz dekontaminacji całego ciała przy zakażeniach MDRO bez użycia wody. Niewymagające spłukiwania. Zawierające w swoim składzie dichlorowodorek octenidyny i substancję pielęgnującą – alantoinę. Nie zawierają barwników i substancji zapachowych, możliwość podgrzania w mikrofalach. O pH 5,5 utrzymującym naturalne kwaśne pH skóry. Kosmetyk.			1 op. a 10 szt.	400				
2	Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i granicząca z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych; bezbarwny, gotowy do użycia; skład chem.: na bazie oktenidyny, bez alkoholu, jodu i chlorheksydy; z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, nie wpływający negatywnie na gojenie się ran; spektrum działania: B (Chlamydia, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (HIV, HBV, HSV), pierwotniaki (Trichomonas); działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny; rejestracja: produkt leczniczy.		Płyn	1000 ml	500				
3			Płyn	250 ml	800				
4			Płyn	50 ml	850				
5	Preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający dichlorowodorek octenidyny. Bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Bezbarwny, bezwonny. Gotowy do użycia. Usuwa skutecznie biofilm bakteryjny, naloty i tkanki martwicze. Bezbolesna aplikacja. Wyrób medyczny kl. IIb.		żel	20 ml	100				
RAZEM:									

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 16 – Produkty lecznicze cz. 5

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Rozmiar	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Matryca hemostatyczna z kolagenu końskiego pokryta fibrynogenem ludzkim (5,5mg na cm ²) oraz trombiną ludzką (2,0 jm na cm ²)		9,5cm x 4,8cm	gąbka lecznicza	1 szt.	320				
2	Matryca hemostatyczna z kolagenu końskiego pokryta fibrynogenem ludzkim (5,5mg na cm ²) oraz trombiną ludzką (2,0 jm na cm ²)		4,8cm x 4,8cm	gąbka lecznicza	2 szt	80				
3	Matryca hemostatyczna z kolagenu końskiego pokryta fibrynogenem ludzkim (5,5mg na cm ²) oraz trombiną ludzką (2,0 jm na cm ²)		3,0cm x 2,5cm	gąbka lecznicza	1 szt.	60				
4	Matryca hemostatyczna z kolagenu końskiego pokryta fibrynogenem ludzkim (5,5mg na cm ²) oraz trombiną ludzką (2,0 jm na cm ²) – rolowany		4,8cm x 4,8cm	gąbka lecznicza	1 szt. (rulon)	120				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 17 – Desfluranum

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Postać	Opakowanie	Ilość	Cena jedn. Netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Desfluranum		płyn do inhalacji	1 fiolka a 240 ml	42				
Nazwa produktu		Producent	Ilość parowników	Jednostka miary	Cena jedn. Netto		Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
2	Dzierżawa parownika dedykowanego do Desfluranum		120 (5 szt/m-c)	Szt.					
RAZEM (1-2)									

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 18 – Nintedanibum – program lekowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Nintedanibum		100mg	kapsułki miękkie	60 kaps.	600				
2	Nintedanibum		150mg	kapsułki miękkie	60 kaps.	600				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 19 – Romiplostimum – Program lekowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Romiplostimum		125 mcg	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	1 fiol. proszku + zestaw do rozpuszczenia leku	96				
2	Romiplostimum		250 mcg	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	1 fiol. proszku + zestaw do rozpuszczenia leku	96				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 20 – Immunoglobuliny cz. 1 – Program lekowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Ilość gram	Cena jednostkowa netto [g]	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Immunoglobulina ludzka do podania podskórnego 20% Dostępność dawek 1; 2 ; 4; 8 gram.		720				

1. Zamawiający w ramach wynagrodzenia wymaga dostarczenia pomp infuzyjnych do podawania preparatu IG w ilościach wg potrzeb Zamawiającego nie więcej niż 30 sztuk.
2. Zamawiający w ramach wynagrodzenia wymaga dostarczenia zestawów do infuzji kompatybilnych z oferowanymi pompami infuzyjnymi w ilości wg potrzeb zamawiającego.
3. Zamawiający w ramach wynagrodzenia wymaga dostarczenia udostępnienia zestawów do transportu leków i akcesoriów z zachowaniem warunków przechowywania określonych w ChPL.

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 21 – Żywnienie cz. 1

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	10% roztwór aminokwasów dla pacjentów z niewydolnością nerek z dwupeptydem tyrozyny		500ml	10				
2	Aminokwasy do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby o stężeniu 8% i osmolarności poniżej 800 mOsm/l		500ml	40				
3	10% roztwór aminokwasów dla wcześniaków, noworodków i małych dzieci o zawartości azotu 14,9 g/l, bez kwasu glutaminowego		100ml	50				
4	Trójkomorowy worek do wkłucia centralnego, bez kwasu glutaminowego o poj. 506 ml zawierającego: 5,3 g azotu, energię niebiałkową 317 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity		6 worki	20				
5	Trójkomorowy worek do wkłucia centralnego, bez kwasu glutaminowego o poj. 1012 ml zawierającego: 10,6 g azotu, energię niebiałkową 635 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity		4 worki	20				
6	Trójkomorowy worek do wkłucia centralnego, bez kwasu glutaminowego o poj. 1518 ml zawierającego: 15,9 g azotu, energię niebiałkową 952 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity		4 worki	25				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH

znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

7	Trójkomorowy worek do wktucia centralnego, bez kwasu glutaminowego o poj. 2025 ml zawierającego: 21,2 g azotu, energię niebiałkową 1270 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity		4 worki	10				
8	Koncentrat fosforanów organicznych do żywienia pozajelitowego zawierającego 216 mg sodu glicerofosforanu w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt		10 fiolek	4				
9	Zestaw witamin do stosowania u dorosłych pacjentów i dzieci jako uzupełnienie dobowego zapotrzebowania na witaminy rozpuszczalne w wodzie w trakcie żywienia pozajelitowego.		10 fiolek a 10 amp.	140				
10	Zestaw witamin do stosowania u dorosłych pacjentów i dzieci w wieku od 11 lat jako uzupełnienie dobowego zapotrzebowania na witaminy rozpuszczalne w tłuszczach: A, D2, E i K1 w trakcie żywienia pozajelitowego.		10 ampułek 10 ml	170				
11	10% emulsja wysoko oczyszczonego oleju rybiego do stosowania u pacjentów wymagających żywienia pozajelitowego, w celu dostarczenia długołańcuchowych omega-3 kwasów tłuszczowych, zwłaszcza kwasu eikozapentaenowego i dokozaheksaenowego		100ml	10				
12	roztwór zawierający dwupeptyd alanylo-glutaminy		100ml	10				
13	Zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN		20 ampułek 10 ml	10				
14	Emulsja tłuszczowa zawierającej w 1000 ml: olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała		10 butelek a 100 ml	5				
15	worek 3-komorowy do wktucia obwodowego zawierający roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?		1440 ml	70				
16	worek 3-komorowy do wktucia obwodowego zawierający roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal, osmolarności 750 mOsm/l		1920ml	20				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH

znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

17	worek 3-komorowy do wktucia centralnego zawierający roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1026 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 800 kcal		1026ml	30				
18	worek 3-komorowy do wktucia centralnego zawierający roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal		1540ml	70				
19	worek 3-komorowy do wktucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 493 ml zawierający 4 g azotu , energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek.		6 worków	30				
20	worek 3-komorowy do wktucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 986 ml zawierający 8 g azotu , energię niebiałkową 900 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek		4 worki	35				
21	worek 3-komorowy do wktucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierający 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek		4 worki	60				
22	worek 3-komorowy do wktucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1970ml , zawierający 16 g azotu, energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek		4 worki	20				
23	worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wktucia obwodowego o poj. 1206 ml zawierający 6,2 g azotu, energię niebiałkową 700 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek		4 worki	15				
24	worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wktucia obwodowego o poj. 1448 ml, zawierający 7,4 g azotu, energię niebiałkową 800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek		4 worki	15				
25	worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wktucia obwodowego o poj. 1904 ml zawierający 9,8 g azotu energii niebiałkowej 1100 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek		4 worki	15				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

26	worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wktucia obwodowego o poj. 850 ml zawierający 3,41 g azotu energię niebiałkową 530 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, o smolarności 750 mOsm		5 worków	10				
27	worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wktucia obwodowego o poj. 1400 ml zawierający 5,6 g azotu, energię niebiałkową 872 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, o smolarności 750 mOsm		4 worki	10				
28	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,3 g /100ml, 37% energii węglowodanowej, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka (4,7g/100ml; 19% energii białkowej), ω-3 kwasy tłuszczowe, z wysoką zawartością MUFA (>70%), normokaloryczna 1 kcal/ml, niskosodowa (zawartość Na 85mg/100ml), zawartość wit. D 1,5μg/100ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	900				
29	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa 7,5g/100ml - 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT (>50%), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności 360 mosmol/l, zawartość sodu nie wyższa niż 120mg/100ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	700				
30	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, zawierająca białko kazeinowe i sojowe (3,8g/100ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, bezresztkowa o osmolarności 220 mosmol/l, niskosodowa (zawartość sodu 75mg/100ml), o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	450				
31	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, normobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności do 330 mosmol/l, zawartość sodu nie więcej niż 100mg/100ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	20				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

32	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, zmodyfikowana pod względem zawartości węglowodanów w celu lepszej kontroli poziomu glukozy we krwi - 35% energii, bogatobiałkowa - 7,5g/100ml, o dużej zawartości błonnika 2,3g/100ml, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, zawiera MCT co najmniej 1,2g/100ml, z wysoką zawartością MUFA, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, o osmolarności do 450 mOsmol/l, z niską zawartością sodu 55mg/100ml, zawartość witaminy D nie mniejsza niż 2,0 µg/100 ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	80				
33	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 2 kcal/ml, polimeryczna, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko mleka, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, z niskim współczynnikiem oddechowym (RQ=0,824), 35% energii węglowodanowej, niskosodowa (Na 60mg/100ml), niska zawartość LCT, wysoka zawartość MUFA >50%, bezresztkowa, o osmolarności do 420 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	40				
34	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 2 kcal/ml, polimeryczna, bogatobiałkowa 10g/100ml - 20% energii białkowej, zawierająca białko mleka, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowa - 1,5g/100ml, z niskim indeksem glikemicznym, 33% energii węglowodanowej, niska zawartość LCT, wysoka zawartość MUFA >50%, niskosodowa (Na 60mg/100ml), o osmolarności do 420 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	90				
35	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 27% energii białkowej (10g/100ml), oparta na białku mleka (frakcja kazeinowa 80%, frakcja serwatkowa 20%), o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych (2,85 g EPA + DHA w opakowaniu 500ml), tłuszczy MCT (2,3g/100ml) i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, z błonnikiem pokarmowym (1,2g/100ml), o osmolarności do 340 mosmol/l, niskosodowa (47,5 mg/100 ml), w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	600				
36	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, oligopeptydowa, zawierająca hydrolizat serwatki, 18% energii białkowej, ponad 50% tłuszczy MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, 25% energii tłuszczowej, normokaloryczna (nie więcej niż 101 kcal/100ml), bezresztkowa, 57% energii węglowodanowej, niskosodowa (Na 80mg/100ml), o osmolarności do 300 mosmol/l, klinicznie wolna od laktozy, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną		500ml	700				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

37	Kompletna dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml) przeznaczona do żywienia drogą doustną, oparta na peptydach, wysokobiałkowa (zawiera hydrolizat serwatki - 7,5g/100ml), bogata w MCT (2,1g/100ml), zawartość tłuszczu 4,2g/100ml (25kJ%). Nie zawiera błonnika (0 kJ%), klinicznie wolna od laktozy, bezglutenowa. Osmolarność 578 mosmol/l, o smaku waniliowym, w opakowaniu o objętości 200 ml		200ml	20					
38	Kompletna dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml), przeznaczona do żywienia drogą doustną dla dzieci powyżej 1 roku życia. Zawiera taurynę, karnitynę oraz inozytol. Powyżej 10% energii białkowej (3,8g/100ml). Nie więcej niż 50% energii węglowodanowej. Nie zawiera błonnika oraz syropu glukozowego, bezglutenowa, klinicznie wolna od laktozy. Zawartość MUFA co najmniej 3,4g/100ml. Zawiera wit. D - 1,5 µg/100ml. Osmolarność do 410 mosmol/l, o smaku bananowym lub truskawkowym, w opakowaniach o objętości 200 ml		200ml	20					
39	Zestaw do podawania diet dojelitowych, uniwersalny do opakowań typu worek lub butelka przez pompę Amika o długości 250 cm z komorą kroplową, zamykanym kranikiem do podawania leków, zakończony portem dozgłębników typu ENFit. Wolny od lateksu i DEHP.*		1 szt	2000					
							RAZEM:		

1. Zamawiający w ramach wynagrodzenia wymaga dostarczenia pomp kompatybilnych z ww. produktami na czas obowiązującej umowy – w ilości 11 szt.

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 22 – Płyny infuzyjne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Pojemność	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Woda do wstrzykiwań		250 ml		rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych	1szt	1800				
2	Woda do wstrzykiwań		500 ml	-	rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych	1szt	5000				
3	Woda do wstrzykiwań		1000 ml	-	rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych	1szt	40				
4	Versylene Woda sterylna		1000 ml	-	Roztwór do przepłukiwań	1szt	40				
5	10 % Dekstran 40 000 x 12 sztuk		500 ml	100 mg/ml	roztwór do infuzji	12 sztuk	100				
6	Glucosum 5 %		100 ml	50 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	3500				
7	Glucosum 5 %		250 ml	50 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	3500				
8	Glucosum 5 %		500 ml	50 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	5500				
9	Glucosum 10 %		250 ml	100 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	900				
10	Glucosum 10 %		500 ml	100 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	5200				
11	Glucosum 20 %		250 ml	200 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	200				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

12	Glucosum 20 %		500 ml	200 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	300				
13	Mannitol 20%		250 ml	200 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	30				
14	Natrium Chloratum 0,9%		100 ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	34000				
15	Natrium Chloratum 0,9%		250 ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	20000				
16	Natrium Chloratum 0,9%		500 ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	32000				
17	Versylene NaCl 0,9%		500 ml	9 mg/ml	Roztwór do przeptukiwań	1szt	300				
18	Natrium Chloratum 0,9%		10 ml	9 mg/ml	rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych	50szt	2000				
19	Glucosum 5% et Natrium Chloratum 0,9%. 1:1		500 ml	(25 mg + 4,5 mg)/ml	roztwór do infuzji	1szt	8500				
20	Glucosum 5% et Natrium Chloratum 0,9%. 2:1		250 ml	(33,3 mg + 3,0 mg)/ml	roztwór do infuzji	1szt	2000				
21	Glucosum 5% et Natrium Chloratum 0,9%. 2:1		500 ml	(33,3 mg + 3,0 mg)/ml	roztwór do infuzji	1szt	6500				
22	Płyn Ringera		500 ml	(8,6mg+0,3 mg+0,33mg)/ml	roztwór do infuzji	1szt	1000				
23	Optilyte		250 ml	produkt złożony	roztwór do infuzji	1szt	2000				
24	Optilyte		500 ml	produkt złożony	roztwór do infuzji	1szt	15000				
25	Voluven		500 ml	(60mg+9 mg)/ml	roztwór do infuzji	10 sztuk	10				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

26	Natrium Chloratum 0,9% - worek z zakończeniem Luer- Lock		50 ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	500				
27	Natrium Chloratum 0,9% - worek z zakończeniem Luer- Lock		100 ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	1700				
28	Natrium Chloratum 0,9% - worek z zakończeniem Luer- Lock		250 ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	400				
29	Natrium Chloratum 0,9% - worek z zakończeniem Luer- Lock		500 ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	2200				
30	Natrium Chloratum 0,9% - worek z zakończeniem Luer- Lock		1000ml	9 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	50				
31	Glucosum 5 % - worek z zakończeniem Luer- Lock		250 ml	50 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	90				
32	Glucosum 5 % - worek z zakończeniem Luer- Lock		500 ml	50 mg/ml	roztwór do infuzji	1szt	1000				
33	Protective Cap FMCB		-	-	-	1szt	300				
34	Kalium chloratum 15%			10 ml		20 amp.	100				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

35	Kalium chloratum 15%			20 ml		20 amp.	120				
36	Amikacin Kabi		250mg/50ml	50ml		10 butelek	50				
37	Amikacin Kabi		500mg/100ml	100 ml		10 butelek	100				
									RAZEM:		

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 23 – Materiały opatrunkowe cz. 1

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Rozmiar	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Kompresy włókninowe niejałowe o gramaturze 40g/m2 Wyrób klasy IIA reguła 7		5 cm x 5 cm	100 szt	6600				
			7,5 cm x 7,5 cm	100 szt	3200				
			10 cm x 10 cm	100 szt	3300				
2	Kompresy włókninowe jałowe o gramaturze 40g/m2 WYROBY JAŁOWE – WYMAGANA STERYLIZACJA PARA WODNĄ RAPORT WALIDACJI PROCESU STERYLIZACJI ZGODNIE Z NORMĄ PN-EN ISO 17665-1:2008 KOMPRESY W OPAKOWANIU TYPU BLISTER Wyrób klasy IIA reguła 7		5 cm x 5 cm	3 szt	17000				
			5 cm x 5 cm	5 szt	17000				
			7,5 cm x 7,5 cm	5 szt	18000				
			7,5 cm x 7,5 cm	10 szt	9000				
			10 cm x 10 cm	5 szt	6900				
			10 cm x 10 cm	10 szt	8200				
RAZEM:									

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 24 – Produkty lecznicze cz. 6

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Tobramycinum		300mg	płyn do inhalacji	56 pojemników a 4 ml	25				
2	Poraktant alfa		0,08g/ml	zawiesina do stosowania dotchawiczego i dooskrzelowego; zawiesina do stosowania dotchawiczego i dooskrzelowego	2 fiolki a 1,5 ml	240				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 25 – Nadroparinum calcicum

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Nadroparinum calcicum		2 850 j.m./0,3ml	rozt.do wstrz.podskór	10 amp.-strz. a 0,6ml	420				
2	Nadroparinum calcicum		3 800 j.m./0,4ml	rozt.do wstrz.podskór	10 amp.-strz. a 0,6ml	170				
3	Nadroparinum calcicum		5 700 j.m./0,6ml	rozt.do wstrz.podskór	10 amp.-strz. a 0,6ml	80				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 26 – Wyroby medyczne cz. 3

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Rozmiar	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Opatrunek hydrożelowy stanowiący wodną kompozycję naturalnych oraz syntetycznych polimerów usieciowanych za pomocą wiązki elektronów. Opatrunek w postaci transparentnego płata hydrożelu o grubości ok. 3,5 mm (+/- 0,5) o zawartości wody ponad 90%.		6 x 12 cm	5 sztuk	24				
2	Opatrunek hydrożelowy stanowiący wodną kompozycję naturalnych oraz syntetycznych polimerów usieciowanych za pomocą wiązki elektronów. Opatrunek w postaci transparentnego płata hydrożelu o grubości ok. 3,5 mm (+/- 0,5) o zawartości wody ponad 90%.		10 x 12 cm	5 sztuk	24				
3	Opatrunek hydrożelowy stanowiący wodną kompozycję naturalnych oraz syntetycznych polimerów usieciowanych za pomocą wiązki elektronów. Opatrunek w postaci transparentnego płata hydrożelu o grubości ok. 3,5 mm (+/- 0,5) o zawartości wody ponad 90%.		12 x 12 cm	5 sztuk	24				
4	Opatrunek hydrożelowy stanowiący wodną kompozycję naturalnych oraz syntetycznych polimerów usieciowanych za pomocą wiązki elektronów. Opatrunek w postaci transparentnego płata hydrożelu o grubości ok. 3,5 mm (+/- 0,5) o zawartości wody ponad 90%.		12 x 24 cm	5 sztuk	24				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH

znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

5	Opatrunek hydrożelowy stanowiący wodną kompozycję naturalnych oraz syntetycznych polimerów usieciowanych za pomocą wiązki elektronów. Opatrunek w postaci transparentnego płata hydrożelu o grubości ok. 3,5 mm (+/- 0,5) o zawartości wody ponad 90%.		22 x 28 cm	5 sztuk	24					
6	Roztwór do płukania, nawilżania ran, błon śluzowych, o właściwościach antyseptycznych (HOCl 0,004%, NaOCl 0,004%), o neutralnym pH. Może być stosowany w ranach penetrujących, bez odpływu. Usuwa biofilm, redukuje stan zapalny, nieprzyjemny zapach z ran, przyspiesza proces gojenia.		990 ml	1 sztuka	288					
7	Płynny hydrożel do nawilżania ran, błon śluzowych, o właściwościach antyseptycznych (HOCl 0,004%, NaOCl 0,004%), o neutralnym pH. Może być stosowany w ranach penetrujących, bez odpływu. Usuwa biofilm, redukuje stan zapalny, nieprzyjemny zapach z ran, przyspiesza proces gojenia.		250g	1 sztuka	12					
							RAZEM:			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 27 – Żywnienie cz. 2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Dawka	Postać	Opakowanie		Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Viantan		produkt złożony	proszek do sporządzania roztworu do infuzji	10 fiolek	80				
2	Nutricomp Hepa		produkt złożony	płyn 500ml	500ml	50				
RAZEM:										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 28 – Wyroby medyczne cz. 4

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Opakowanie	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Infusomat Space Line, bez PVC (Neutrapur) z filtrem płaskim Sterifix 0,2µm		20 sztuk	30				

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 29 – Immunoglobuliny cz. 2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Dawka	Ilość	Postać	Jednostka miary [g]	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Immunoglobulina ludzka normalna (IVIg), Stabilizowana proliną, dostępne dawki o stężeniu 10%		Wszystkie dostępne	2000	fiolka	1 g				

*wymagana refundacja we wszystkich programach lekowych

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 30 – Materiały opatrunkowe cz. 2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Rozmiar	Opakowanie	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Hydroaktywny, wysokochłonny opatrunek wykonany ze 100% karboksymetylocelulozy (CMC), w kontakcie z wysiękiem z rany CMC tworzy krystalicznie czysty żel, który pomaga utrzymać wilgotne środowisko, wspomagając proces gojenia się rany i pomagając w usuwaniu nieżywej tkanki z rany, bez uszkodzania nowo utworzonej tkanki, zatrzymywanie płynów, zdolność do zatrzymywania wysięku pod uciskiem, możliwość utrzymania do 7 dni		2x45	szt.	20				
2	Sterylny, bezbarwny, bezpostaciowy żel hydrokolidowy z alginianem wapnia do autolitycznego oczyszczania oraz utrzymywania wilgotnego środowiska leczenia w ranach. Wskazany w leczeniu ran martwiczych lub z oddzielającą się tkanką martwiczą. Tuba z harmonijkowym aplikatorem do bezpośredniej aplikacji na ranę.		15 g	szt.	200				
3	Samoprzylepny opatrunek hydrokolidowy z CMC i alginianem wapnia do zaopatrywania ran; 3-częściowy system folii ochronnych zapewniający aseptyczną aplikację; półprzepuszczalna poliuretanowa warstwa zewnętrzna z siatką umożliwiającą monitorowanie stanu rany i ocenę optymalnej częstotliwości zmiany opatrunku. Brak zawartości pektyn, powszechnych alergenów, takich jak lateks czy kalafonia, ani odzwierzęcych produktów pochodnych, takich jak żelatyna.		15x15	szt.	400				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

4	Samoprzylepny opatrunek hydrokolooidowy z CMC i alginianem wapnia do zaopatrywania ran; 3-częściowy system folii ochronnych zapewniający aseptyczną aplikację; półprzepuszczalna poliuretanowa warstwa zewnętrzna z siatką umożliwiającą monitorowanie stanu rany i ocenę optymalnej częstotliwości zmiany opatrunku. Brak zawartości pektyn, powszechnych alergenów, takich jak lateks czy kałafonia, ani odzwierzęcych produktów pochodnych, takich jak żelatyna.		10x10	szt.	700				
5	Samoprzylepny opatrunek hydrokolooidowy z CMC do zaopatrywania ran; 3-częściowy system folii ochronnych zapewniający aseptyczną aplikację; półprzepuszczalna poliuretanowa warstwa zewnętrzna z siatką umożliwiającą monitorowanie stanu rany i ocenę optymalnej częstotliwości zmiany opatrunku. Brak zawartości pektyn, powszechnych alergenów, takich jak lateks czy kałafonia, ani odzwierzęcych produktów pochodnych, takich jak żelatyna.		10x10	szt.	800				
6	Nieprzylepny, wysokochłonny opatrunek z alginianu wapnia, karboksymetylocelulozy oraz kompleksem srebra jonowego; możliwość docięcia nożyczkami; działanie hemostatyczne - zdolność do zatrzymywania niewielkich krwawień; wskazany w zakresie ran o różnej wielkości, kształcie i głębokości ze średnim lub dużym wysiękiem		10x10	szt.	600				
7	Nieprzylepny, wysokochłonny opatrunek z alginianu wapnia, karboksymetylocelulozy oraz kompleksem srebra jonowego; możliwość docięcia nożyczkami; działanie hemostatyczne - zdolność do zatrzymywania niewielkich krwawień; wskazany w zakresie ran o różnej wielkości, kształcie i głębokości ze średnim lub dużym wysiękiem		15x15	szt.	600				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

8	Nieprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej o strukturze trójwymiarowej umożliwiającej pionowe pochłanianie i zatrzymywanie wysięku oraz dokładne dopasowanie do dna rany (technologia 3D Fit). Zewnętrzna część opatrunku wykonana z półprzepuszczalnego poliureatnu. Brzegi opatrunku ścienione w celu zminimalizowania odcisnięć na skórze; wskazany w zakresie leczenia ran z wysiękiem średnim i obfitym		10x10	szt.	50				
9	Nieprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej o strukturze trójwymiarowej umożliwiającej pionowe pochłanianie i zatrzymywanie wysięku oraz dokładne dopasowanie do dna rany (technologia 3D Fit). Zewnętrzna część opatrunku wykonana z półprzepuszczalnego poliureatnu. Brzegi opatrunku ścienione w celu zminimalizowania odcisnięć na skórze; wskazany w zakresie leczenia ran z wysiękiem średnim i obfitym		15x15	szt.	20				
10	Przylepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrowłókien (karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą.		12,5x12,5	szt.	20				
11	Nieprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej o strukturze trójwymiarowej umożliwiającej pionowe pochłanianie i zatrzymywanie wysięku oraz dokładne dopasowanie do dna rany (technologia 3D Fit). Zewnętrzna część opatrunku wykonana z półprzepuszczalnego poliureatnu. Brzegi opatrunku ścienione w celu zminimalizowania odcisnięć na skórze; wskazany w zakresie leczenia ran z wysiękiem średnim i obfitym		18.10.2018	szt.	20				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

12	Samoprzylepny opatrunek z hydrokapilarnym wkładem chłonnym z cząsteczkami superabsorbentu, wodoodporny z hydrokoloidową, przylepną powłoką zewnętrzną oraz z nieprzylepną warstwą kontaktową. Opatrunek do stosowania na rany przewlekłe z dużym wysiękiem. Maksymalne utrzymanie opatrunku na ranie do 7 dni.		10x10	szt.	300				
13	Samoprzylepny opatrunek z hydrokapilarnym wkładem chłonnym z cząsteczkami superabsorbentu, wodoodporny z hydrokoloidową, przylepną powłoką zewnętrzną oraz z nieprzylepną warstwą kontaktową. Opatrunek do stosowania na rany przewlekłe z dużym wysiękiem. Maksymalne utrzymanie opatrunku na ranie do 7 dni.		15x15	szt.	300				
14	Samoprzylepny opatrunek z hydrokapilarnym wkładem chłonnym z cząsteczkami superabsorbentu, wodoodporny z hydrokoloidową, przylepną powłoką zewnętrzną oraz z nieprzylepną warstwą kontaktową. Opatrunek do stosowania na rany przewlekłe z dużym wysiękiem. Maksymalne utrzymanie opatrunku na ranie do 7 dni.		20x20	szt.	300				
15	Opatrunek z włókniny z nieprzywierającą, perforowaną warstwą aluminium z otworem posiadający rozchodzące się promieniście nacięcia umożliwiające dopasowanie wokół rurki tracheostomijnej lub drenu; warstwa chłonna 100% wiskoza; nie zawiera lateksu		8x9,3	szt.	100				
16	Opatrunek z pianki poliuretanowej na piętę/ łokieć w kształcie kieszonki z zewnętrzną warstwą z folii poliuretanowej chroniącą przed przesiąkaniem; zdolność do zatrzymywania i magazynowania wysięku; nieprzepuszczalny dla wody i bakterii, paroprzepuszczalny - umożliwia odpowiednią wymianę gazową; nieprzylepny; możliwość utrzymania na ranie do 7 dni		6,5x6,5		50				

SWZ NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH
 znak sprawy: **ZP/48/PN/2024**

17	Opatrunek z pianki poliuretanowej z otworem umożliwiającym dopasowanie do rurki tracheostomijnej z zewnętrzną warstwą z folii poliuretanowej chroniącą przed przesiąkaniem; zdolność do zatrzymywania i magazynowania wysięku; możliwość utrzymania na ranie do 7 dni		13x12	szt.	100					
							RAZEM:			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

ZADANIE NR 31 – Wyroby medyczne cz. 5

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia	Opakowanie	Ilość opakowań	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Sterylny, uniwersalny lubrykant w postaci żelu nawilżającego o neutralnym pH do jednorazowego zastosowania w saszetkach		150 szt. A 5g	50	Opakowanie				

Załącznik nr 3 do SWZ

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

Wykonawca:

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

*(pełna nazwa/firma, adres,
w zależności od podmiotu:
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)
reprezentowany przez:*

.....
.....

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

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Załącznik nr 4 do SWZ

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

Wykonawca:

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

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

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

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

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

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

* Oświadczam, że nie przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp.,

* Oświadczam, że przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp.

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

..... (miejscowość), dnia

.....
(podpis)

* niepotrzebne skreślić

Załącznik nr 5 do SWZ

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

Wykonawca:

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

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

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Zgodnie z art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r., wobec osób i podmiotów wpisanych na listę, o której mowa w art. 2 w/w ustawy, stosuje się sankcje polegające m.in. na wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH”, znak sprawy: ZP/48/PN/2024, prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze,

oświadczam, że:

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

lub

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

(*) *niepotrzebne skreślić*

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

Wykonawca:

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

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

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
składane przed podpisaniem umowy**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH**”, znak sprawy: **ZP/48/PN/2024** prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**,

1. Oświadczamy, że nie stanowimy:

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

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

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

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....
(podpis)