*Załącznik nr 1 do SIWZ*

 **Pakiet nr 1**

**Środki do mycia i odkażania rąk**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****w litrach** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr preparatu** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 1.1 | Lekko kwaśny (pH ok. 5,0 –5,5), niewysuszający preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk z zawartością środków powierzchniowo-czynnych. Kosmetyk. | butelka\* 0,5l | **6700** |  |  |  |  |  |
| 1.2 | Lekko kwaśny (pH ok. 5,0 –6,0), nie zawierający barwników ani substancji zapachowych, niewysuszający preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk z zawartością środków powierzchniowo-czynnych oraz substancji nawilżających i pielęgnujących skórę, formuła oparta o APG, przeznaczony dla osób o wrażliwej skórze. Kosmetyk. | butelka\* 0,5l | **36** |  |  |  |  |  |
| 1.3 | Preparat, nie zawierający chlorheksydyny do higienicznego i chirurgicznego odkażania rąk, o przedłużonym działaniu. Zawierający co najmniej 3 substancje aktywne z różnych grup chemicznych, bez pochodnych fenolowych, o łącznej zawartości alkoholi do 66g/100ml roztworu, działający na B, Tbc, F, V( HIV, HBV, HSV, Rota), z zawartością substancji pielęgnujących, skuteczny w chirurgicznej dezynfekcji rąk w czasie do 3 minut. Niealergizujący. Produkt leczniczy. | butelka\* 0,5l | **5350** |  |  |  |  |  |
| 1.4 | Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B – 15s., F – 15s., Tbc – 20s., V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro (mysi) – 15s., Adeno, Polio – 2min.). | butelka\* 0,5l | **240** |  |  |  |  |  |
|  **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

\* opakowanie dostosowane do dozowników Dermados

Zamawiający wymaga kompatybilności preparatu z poz. 1 i poz. 2 z preparatem z poz. 3 i poz. 4

**Pakiet nr 2**

**Środki do odkażania skóry i błon śluzowych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****w litrach** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr preparatu** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 2.1 | Preparat bezbarwny, bezjodowy, bez fenoli i jego pochodnych do odkażania i odtłuszczania skóry , stosowany przed punkcjami, iniekcjami, pobieraniem krwi, działający na wszelkie drobnoustroje bytujące na skórze ( łącznie z MRSA ) i V ( HBV, HCV, HIV, Herpes, Adeno, Rota) w czasie do 2min., z możliwością stosowania u noworodków. Produkt leczniczy. | butelka do 350 mlz atomizerem | **924** |  |  |  |  |  |
| butelka 1,0l | **180** |  |  |  |  |  |
| 2.2 | Preparat barwiony, bezjodowy, bez pochodnych fenoli, do odkażania i odtłuszczania skóry stosowany przed zabiegami operacyjnymi, zabiegami inwazyjnymi, punkcjami, działający na wszelkie drobnoustroje bytujące na skórze (łącznie z MRSA ) i V (HBV, HIV, Herpes, Adeno, Rota) w czasie do 2min. Produkt leczniczy. | butelka 1,0l | **1040** |  |  |  |  |  |
| 2.3 | Preparat do odkażania skóry, błon śluzowych, antyseptyki oparzeń, owrzodzeń z możliwością stosowania w rozcieńczeniach, zawierający PVP-jod o szerokim spektrum działania B, Tbc, F, P, V, S. Produkt leczniczy. | butelka 1,0l | **160** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 3**

**Środki do odkażania rąk i błon śluzowych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****w litrach** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr preparatu** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 3.1 | Preparat na baziechlorheksydyny do mycia higienicznego rąk, odkażania rąk, mycia ciała pacjenta. Osiągający spektrum B, F, V.Produkt leczniczy. | butelka 0,5l | **550** |  |  |  |  |  |
| 3.2 | Preparat do odkażania błonśluzowych, zawierającychlorheksydynę, nadtlenekwodoru oraz poliwidon jakosubstancję zagęszczającą. Produkt leczniczy. | butelka 0,5l | **120** |  |  |  |  |  |
| butelka 1l | **420** |  |  |  |  |  |
| 3.3 | Preparat do odkażania błonśluzowych jamy ustnej, z zawartością chlorheksydyny, bezjodowy o spektrum działaniaB, F, V. Kosmetyk. | butelka do 0,5l | **591** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 4**

**Środek do mycia i dezynfekcji endoskopów posiadający znak CE**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****litrów roztworu roboczego** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr roztworu roboczego** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 4.1 | Enzymatyczno-tenzydowy preparat do mycia manualnego endoskopów przed dezynfekcją skuteczny w stężeniu do 1% w czasie do 15min. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Znak CE. | butelka do 2l | **146400** |  |  |  |  |  |
| 4.2 | Gotowy do użycia płynny preparat przeznaczony do manualnej oraz półautomatycznej dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów giętkich, narzędzi termolabilnych. Powinien zawierać w składzie kwas nadoctowy. Nie powinien zawierajać w składzie aldehydów, fenolu, QAC, amin oraz ich pochodnych. Preparat nie powinien posiadać dodatkowo aktywatora. Spektrum działania: B (EN 14561 – do 5min.), F (C. Albicans, A. Nigger EN 14562 –do 5 min.), Tbc(M.terrae EN 14563 – do 5min.), V (EN 14476 – do 5 min.), S (EN 14347 – do 5min.), S(C.difficile) – do 5 min. Możliwość wielokrotnego stosowania do 50 cykli roboczych lub 7 dni. Możliwość kontroli aktywności roztworu paskami. Zamawiający wymaga dostarczenia pasków kontrolnych w komplecie w ilości 5000 szt. do 1000 litrów roztworu roboczego.Znak CE.  | kanister 5l (+ paski kontrolne w zestawie) | **410** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 5**

**Środki do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezjologicznego i endoskopów posiadające znak CE**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****litrów roztworu roboczego** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr roztworu roboczego** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 5.1 | Preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu i TAED, bez pochodnych toluenu i benzenu do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezjologicznego, endoskopów, inkubatorów, z możliwością dezynfekcji sprzętów wykonanych z poliwęglanu, działający po dodaniu aktywatora na B, Tbc, F, V (wirus Adeno, Polio ) w czasie do 30 min., S (tlenowe i beztlenowe) w czasie do 6h. Aktywator z zawartością kwasu fosforowego. Produkt przygotowywany w zimnej wodzie wodociągowej. Posiada znak CE. | wiaderko do 2kg | **2500 roztworu 2%** |  |  |  |  |  |
| aktywator 2l | **2500 roztworu 2%** |  |  |  |  |  |
| 5.2 | Preparat zawierający aldehyd glutarowy bez dodatkowego aktywatora działający na B, Tbc, F, V ( wirus Adeno, Polio ), w czasie do 60 min. Znak CE. | kanister\* do 6l | **58000** |  |  |  |  |  |
| 5.3 | Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu oparty o składnik aktywny-kwas nadoctowy, zawierający inhibitory korozji do dezynfekcji i mycia sprzętu medycznego i powierzchni zanieczyszczonych substancją organiczną. Spektrum działania (warunki brudne): B, Tbc, F, V (wirus Adeno Polio), S (Cl.Difficile, Cl.Perfringens) w czasie do 10 min. Trwałość gotowego roztworu roboczego 24 godz. od przygotowania, pH roztworu roboczego neutralne. Wyrób medyczny. Znak CE. | opakowanie do 0,2kg  | **900** |  |  |  |  |  |
| 5.4 | Preparat do mycia i dezynfekcji precyzyjnych narzędzi obrotowych, precyzyjnych narzędzi takich jak: wiertła, frezy kostne ze stali, twardych metali diamentów, narzędzi ściernych i polerujących takich jak: gumki silikonowe i płytki ceramiczne oraz narzędzi do leczenia kanałowego; bez aldehydu, z aktywatorem, chroniący narzędzia z metali przed korozją, posiadający znak CE. | butelka 2l | **8** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

\* zamawiający jest wyposażony w urządzenia dozujące DG 1, DG 3 firmy Ecolab.

Kanistry i preparat muszą być kompatybilne z tymi urządzeniami (potwierdzenie producenta urządzeń).

Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć 10 wanienek o pojemności 8 litrów, 10 wanienek o pojemności 2 litry.

**Pakiet nr 6**

**Środki do dezynfekcji powierzchni**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****Preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość litrów roztworu roboczego** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr roztworu roboczego** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 6.1 | Preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenoksyetanolu. Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Rota)– do 15 min. Wyrób medyczny. | kanister\*do 6l | **114000** |  |  |  |  |  |
| 6.2 | Preparat chlorowy oparty o NaDCC w tabletkach działający na B, F, V przeznaczony do dezynfekcji powierzchni zmywalnych z zawartością aktywnego chloru do 1000 ppm. Możliwość stosowania do zalewania plam krwi. Możliwość poszerzenia spektrum o Spory w wyższym stężeniu (Clostridium Difficille). Trwałość roztworu roboczego min. 24 h.Produkt biobójczy. | do 300 tabletek | **315900** |  |  |  |  |  |
| 6.3 | Preparat chlorowy oparty o NaDCC w granulacie przeznaczony do dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych substancjami organicznymi. Produkt biobójczy. | opakowanie do 0,5 kg | **ilość opakowań 60** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.4 | Preparat na bazie alkoholu etylowego do szybkiej dezynfekcji trudnodostępnych powierzchni wyrobów medycznych i innego wyposażenia. Bez aldehydu. Gotowy do użycia. Działający na: B, Tbc, F, V ( HBV, HCV, HIV, Vakzinia, Adeno, Rota) w czasie do 1 min./ Poliowirus w czasie do 10 min./ Papovawirus do 15 min. Wyrób medyczny. | butelka do 1 litra z atomizerem | **77** |  |  |  |  |  |
| 6.5 | Preparat chlorowy oparty o chlorotolueno-sulfonamid sodu działający na B, V (wirus Polio) w czasie 30 min. Produkt biobójczy. | opakowanie 1kg | **ilość opakowań 56** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.6 | Chusteczki jednorazowenasączone środkiemdezynfekcyjnym,bezalkoholowym, aktywnymw stosunku do bakterii, Tbc, V,grzybów, do przeprowadzania dezynfekcji małych powierzchni wyrobu medycznego niezanieczyszczonegomateriałem biologicznym(np. głowic USG). Wyrób medyczny. | pojemnik200 sztuk | **ilość opakowań 210** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.7 | Chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni nasączone alkoholem propylowym o spektrum działania B, F, V (HBV, HIV, Adeno, rota ) w czasie do 5 min., posiadające znak CE. Wyrób medyczny. | pojemnik x 90 chusteczek | **ilość opakowań 342** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| opakowanie uzupełniające x 90 chusteczek | **ilość opakowań 642** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.8 | Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych (w tym np. sond USG). Na bazie H2O2 ,bez zawartości alkoholu, bez chloru. Chusteczka o wymiarze 20x20cm. Spektrum działania:. Spektrum: B, Tbc, F, Cl. Difficile V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 5 min.  | Opakowanie typu flow-pack x 100 chusteczek | **ilość opakowań 10** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.9 | Suche chusteczki niskopylące o wymiarach min. 20x38cm, o gramaturze min. 40g/m2, dostarczane w rolkach (po min. 99 szt.) przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych. Chusteczki będa zalewane roztworem preparatu z poz.6.1.Wymagane jest potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu.Opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki. | Opakowanie 1 rolka zawierająca 99 chusteczek | **ilość rolek****1164** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.10 | Dozownik kompatybilny z chusteczkami z pozycji 6.9 trwały, wytrzymały, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi zamknięciami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika. | Wiaderko | **ilość sztuk 13** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.11 | Gotowy do użycia preparat aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, zawierający glukoprotaminę, niezawierający aldehydów, opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B, F, V (Adeno, Papova, Rotawirusy, HIV, HBV, HCV) - 1 min.; Tbc - 5 min. Wyrób medyczny.  | butelka 750ml z atomizerem pianowym | **ilość opakowań 70** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| 6.12 | Preparat aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu na bazie nadtlenku wodoru. Dopuszczony do kontaktu z żywnością. Produkt biodegradowalny.  Bezpieczny dla personelu - brak konieczności stosowania środków ochrony indywidualnej.   Spectrum działania: B, F, V (w tym HBV, HCV, HIV, Rota, Adeno, Polyoma): w czasie do 5 min. Możliwość poszerzenia spectrum o Tbc w czasie działania 15 min. Produkt biobójczy. | butelka 750ml z atomizerem pianowym | **ilość opakowań 30** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

\* zamawiający jest wyposażony w urządzenia dozujące DG 1, DG 3 firmy Ecolab.

Kanistry i preparat muszą być kompatybilne z tymi urządzeniami (potwierdzenie producenta urządzeń).

**Pakiet nr 7**

**Środek do dezynfekcji powierzchni**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****Preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość litrów roztworu roboczego** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr roztworu roboczego** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 7.1 | Gotowy do użycia preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz miejsc trudnodostępnych; oparty o etanol, zawartość alkoholu do 50g/100g produktu; niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotawirus, Norowirus, Adenowirus) w czasie do 1 min. Wyrób medyczny. | butelka do 1 litra z atomizerem | **3640** |  |  |  |  |  |
| 7.2 | Preparat oparty o 1-propanol do dezynfekcji małych powierzchni, urządzeń, bez zawartości aldehydów i alkiloloamin, bezzapachowy, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych do dezynfekcji inkubatorów, działający na: B, F, V(HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Ptasia grypa typu A)- do 2 min, Tbc do3 min, Polioma do 5 min.Wyrób medyczny. | butelka 750ml z atomizerem pianowym | **ilość opakowań 172** |  | cena netto za 1 opakowanie |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 8**

**Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi pochodzące od jednego producenta (kompatybilne)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****koncentratu****w litrach** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr preparatu** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 8.1 | Preparat do dezynfekcji chemiczno termicznej w temp. 60 stopni C, zawierający aldehyd glutarowy, o spektrum działania spektrum B, Tbc F, V ( łącznie z Tr-HSV1) w czasie do 10 min. Wyrób medyczny. | kanister 5l | **10** |  |  |  |  |  |
| 8.2 | Enzymatyczny preparat myjący do mycia narzędzi chirurgicznych, endoskopów sztywnych, szkła, przedmiotów z gumy, obuwia operacyjnego, aluminium oksydowanego wrażliwych na temperaturę. Wyrób medyczny. | kanister 5l | **120** |  |  |  |  |  |
| 8.3 | Preparat neutralizujący na bazie kwasu cytrynowego do neutralizacji po myciu alkalicznym. Wyrób medyczny. | kanister 5l | **50** |  |  |  |  |  |
| 8.4 | Preparat do dezynfekcji chemiczno - termicznej w temp. 60 stopni C, na bazie nielotnej substancji czynnej( np. glukoprotaminy) i QAV ( lub innej substancji czynnej), o spektrum działania B, Tbc F, V ( łącznie z Tr-HSV1) w czasie do 10 min. Wyrób medyczny. | kanister 5l | **20** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 9**

**Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi posiadające znak CE, pochodzące od jednego producenta (kompatybilne)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****koncentratu****w litrach** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr preparatu** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 9.1 | Enzymatyczny preparat do mycia przed dezynfekcją, do zastosowania w myjni ETD Olympus. Preparat musi być kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego myjniami: miniETD oraz ETD3 firmy Olympus.Wyrób medyczny. | kanister do 5 litrów | **225** |  |  |  |  |  |
| 9.2 | Preparat na bazie aldehydu glutarowego posiadający znak CE, do maszynowej dezynfekcji i do zastosowania w myjni ETD Olympus. Preparat musi być kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego myjniami: miniETD oraz ETD3 firmy Olympus.Wyrób medyczny. | kanister do 5 litrów | **410** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 10**

**Podchloryn sodowy**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****Preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****w kg**  | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 kg preparatu** | **Wartość netto pozycji** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 10.1 | Podchloryn sodowy, roztwór wodny o zawartości minimum 140 g/l aktywnego chloru, termin ważności minimum 21 dni od dnia dostawy | beczka lub kanister maksymalnie35 kg | **26950** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 11**

**Środek dezynfekcyjny do linii przesyłowych centralnej dystrybucji koncentratu do dializ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa preparatu** | **j.m.** | **Ilość** | **Nazwa oferowanego****preparatu - producent** | **Cena netto** | **Wartość netto pozycji** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 11.1 | DIALOX czynnik dezynfekujący i odkamieniającylub równoważny  | kanister 5 litrów | **15** |  |  |  |  |  |
| 11.2 | Paski wskaźnikowe na obecność kwasu nadoctowego | sztuka | **150** |  |  |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

**Pakiet nr 12**

**Środki do mycia i odkażania rąk**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość****w litrach** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Cena netto za 1 litr preparatu** | **Cena netto za 1 opakowanie** | **VAT** | **Wartość brutto pozycji** |
| 12.1 | Preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk , w postaci wydajnej pianki myjącej. O neutralnym dla skóry pH. Odpowiednia dla wszystkich rodzajów skóry. Zawierająca APG. Kosmetyk. | butelka\* 0,4l | **72** |  |  |  |  |  |
| 12.2 | Preparat, nie zawierający chlorheksydyny do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu o obniżonej lepkości, zawierający etanol, glicerynę, aloes, pantenol, bez grup fenolowych. Spektrum działania : B, F, Tbc, V ( HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio) w czasie 2 min. Produkt leczniczy lub biobójczy. | butelka\* 0,5l | **40** |  |  |  |  |  |
| 12.3 | Delikatna Pianka myjąca do mycia dzieci, niemowląt i noworodków od 1 dnia życia. Nie zawierająca barwników oraz substancji zapachowych.  Kosmetyk. | butelka\* 0,4l  | **10** |  |  |  |  |  |
| 12.4 | Pompka spieniająca do preparatów z poz.12.1 i poz.12.3 pasująca do dozowników Dermados  | pompka spieniająca  | **ilość sztuk 15** |  | cena netto za 1 sztukę |  |  |  |
| **Wartość netto pakietu** |  |
| **Wartość brutto pakietu** |  |

\* opakowanie dostosowane do dozowników Dermados

**Pakiet nr 13**

**Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 13.1 | Płynny alkaliczny preparat do mycia w myjniach dezynfektorach narzędzi chirurgicznych, endoskopów i sprzętu anestezjologicznego usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego wykonanego także z aluminium i tworzyw sztucznych, niewymagający neutralizacji, posiadający w składzie polikarboksylaty, kwasy organiczne, alkalia, enzymy, tenzydy, środek konserwujący, inhibitor korozji. Mycie maszynowe: temp 50 – 60 stC, stężenie 0,2-1%, mycie ultradźwiękowe: 0,5%-2%, mycie endoskopów elastycznych: temp. 36 – 55 stC. Opakowanie 20 l, koncentrat dostosowany do centralnego systemu dozowania środków chemicznych. Np. Neodisher Mediclean Forte |  | opak. | **76** |  |  |  |  |
| 13.2 | Płynny środek neutralizujący oparty na kwasachorganicznych /cytrynowy/, musi spełniać wymogi wstępnego mycia w myjniach – dezynfektorach. Nie zawierający fosforanów, azotanów, tensydów środków powierzchniowo czynnych, zgodny z technologią mycia nadtlenkiem wodoru. Maksymalne dozowanie mycie 5 ml/l. Opakowanie 20 l, koncentrat dostosowany do centralnego systemu dozowania środków chemicznych. Np. Neodisher Z |  | opak. | **16** |  |  |  |  |
| 13.3 | Środek do mycia nadtlenkiem wodoru. Przystosowany do systemu dozowania nadlenku wodoru ze zbiornikiem do jego bezpiecznego dozowania. Dozowanie 3,5-7ml/l. Opakowanie 5 l, koncentrat. Np. Neodisher Oxivario |  | opak. | **2** |  |  |  |  |
| 13.4 | Płynny, słabo pieniący, neutralny środek dezynfekcyjny o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym i prątkobójczym, na bazie aldehydu glutarowego i glioksalu, do dezynfekcji przedmiotów z wrażliwych materiałów, nie zawierający aldehydu mrówkowego oraz czwartorzędowych związków amoniowych. Opakowanie 20 l, koncentrat dostosowany do centralnego systemu dozowania środków chemicznych. Np. Neodisher Septo DN |  | opak. | **7** |  |  |  |  |
| 13.5 | Płynny środek płuczacy, powierzchniowo czynny, zmniejszający napięcie powierzchniowe. Do szybkiego bezzaciekowego płukania, znacznie przyśpieszający suszenie po myciu i dezynfekcji, zawierający środki konserwujące. Skuteczność działania w temperaturze 40 – 93ºC. Stężenie robocze 0,03-0,1%. Opakowanie 20 l, koncentrat dostosowany do centralnego systemu dozowania środków chemicznych. Np. Neodisher MediKlar |  | opak.  | **3** |  |  |  |  |
| 13.6 | Płynny środek do wstępnego mycia i wstępnej dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi chirurgicznych, włącznie ze sprzętem anestezjologicznym wykonanym z gumy, silikonu przed maszynową dekontaminacją, a także mokrego transportu narzędzi chirurgicznych. Nie zawiera aldehydu oraz czwartorzędowych związków amoniowych. Nie powoduje utwardzania białek. Działanie bakteriobójcze i grzybobójcze wirusobójcze: osłonowe (włącznie z HIV, HBV, HCV) roztworu w czasie nie dłuższym niż 15 min. Narzędzia w roztworze mogą być pozostawione do 72 godz. Opakowanie 5 l, koncentrat. Np.Neodisher Septo PreClean |  | opak. | **118** |  |  |  |  |
| 13.7 | Płynny środek do łącznego mycia i dezynfekcji łóżek, wózków, pojemników sterylizacyjnych, stołów operacyjnych, butów operacyjnych w myjniach – dezynfektorach. Posiadający działanie bakteriobójcze i wirusobójcze (wirusy osłonkowe 2%, 2 min w 50ºC). Posiadający w swoim składzie m. in. glioksal, kwas glioksalowy oraz niejonowe związki powierzchniowo czynne. Opakowanie 20 l, koncentrat. Np. Neodisher Dekonta AF |  | opak. | **27** |  |  |  |  |
| 13.8 | Płynny środek płuczący do wózków w myjniach - dezynfektorach. Posiadający neutralne pH i zabezpieczający przed korozją spłukiwaną powierzchnię. Zawierający w swoim składzie min. polikarboksylany, niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz środki konserwujące. Opakowanie 20 l, koncentrat. Np. Neodisher TN |  | opak. | **4** |  |  |  |  |
| 13.9 | Środek do manualnej konserwacji narzędzi chirurgicznych, gotowy do użycia, zawierający biały olej parafinowy (olej mineralny /płynna parafina), nie powodujący osadów, nie wpływający na proces sterylizacji gorącym powietrzem lub parowej. Opakowanie ciśnieniowe (aerozol) nie zawierające chlorofluorowęglowodorów, z rurką natryskową umożliwiającą aplikację w trudnodostępne miejsca. Znak CE. Opakowanie 0,4 l aerozol. Np. Neodisher IP Spray  |  | opak. | **10** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pozycje od 1 do 5**

Środki muszą pochodzić od jednego producenta, muszą być kompatybilne z myjnią-dezynfektorem narzędzi PG8528 firmy Miele i zapewniać skuteczność mycia i dezynfekcji w cyklu stosowanym w w/w urządzeniu.

**Pozycje 7 i 8**

Środki muszą pochodzić od jednego producenta, muszą być kompatybilne z myjnią wózków PG8825 firmy Miele i zapewniać skuteczność mycia i dezynfekcji w cyklu stosowanym w w/w urządzeniu.

**Pakiet nr 14**

**Środki do mycia i dezynfekcji endoskopów, wyrobów medycznych i powierzchni**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość opak.** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 14.1 | Płynny preparat enzymatyczny do stosowania w procesie manualnym jak i w myjniach automatycznych, przeznaczony do mycia wyrobów medycznych takich jak endoskopy; na bazie pięciu enzymów (proteazy, lipazy, amylazy, mannazy, celulazy); koncentrat (stężenie robocze od 0,01% do 0,5%). Preparat wykazujący działanie bakterio- i grzybostatycze. Wyrób medyczny. |  | opak. 5 litrów  | **10** |  |  |  |  |
| 14.2 | Preparat do dezynfekcji endoskopów giętkich, sprzętu termolabilnego; substancja aktywna: kwas nadoctowy o skuteczności mikrobiologicznej 14 dni (z możliwością kontroli aktywności roztworu za pomocą pasków kontrolnych). Spektrum: B, Tbc, F, V, S (Bacillus subtilis, Bacillus cereus, Clostridium sporogenes, Clostridium difficile) w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny. |  | opak. 5 litrów | **50** |  |  |  |  |
| 14.3 | Paski wskaźnikowe do oznaczania aktywności kwasu nadoctowego, kompatybilne i dedykowane do preparatu z poz. 14.2 |  | opak. x 50 szt. | **15** |  |  |  |  |
| 14.4 | Suche chusteczki z włókniny o wymiarach 19 x 24 cm, inkrustowane chlorem do mycia i dezynfekcji różnego rodzaju powierzchni wyposażenia, miejsc zanieczyszczonych organicznie, oraz usuwania plam krwi. Spektrum: bakteriobójcze (w tym MRSA), prątkobójcze (M.avium, M.terrae), grzybobójcze (C.albicans, A. Niger) w 15 minut, sporobójcze (EN 13704) przeciwko: B.subtilis, C.difficile (warunki brudne), C.perfringens – w 15 min.,C. sporogenes – 60 min., wirusobójcze (EN 14476) - Polio, Adeno i Noro w 5 minut., drożdżakobójcze wg EN 16615:2015: 5 min. Przebadane zgodnie z normą dedykowaną dla chusteczek: EN 16615: 2015 (F2/2).Chusteczka uwalnia 10 000 ppm aktywnego chloru. Produkt biobójczy. |  | opak. x 25 szt.  | **200** |  |  |  |  |
| 14.5 | Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, na bazie nadtlenku wodoru i etanolu. Spektrum bójcze: B,Tbc,F,V,S. Wydajność 100 m². Wyrób medyczny. |  | opak. 1 litr | **50** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

Zamawiający wymaga kompatybilności preparatu z poz. 14.1 z preparatem z poz. 14.2

**Pakiet nr 15**

**Środek dezynfekcyjny do mycia powierzchni sal operacyjnych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość opak.** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 15.1 | Koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych takich jak łóżka lekarskie, podłogi sal operacyjnych i ściany. Zawierający w swoim składzie QAV, aminy i alkohole. Posiadający bardzo dobre właściwości myjące. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej również wobec szkła akrylowego z możliwością stosowania w obecności pacjentów i do powierzchni mających kontakt z żywnością. Nie zawierający aldehydów, fenoli, guanidyn, chloru ani zw. nadtlenowych. Posiadający przyjemny kwiatowy zapach, nie wymagający spłukiwania. Możliwość użycia preparatu w czasie 5min i stęż. 0,5% z działaniem na: B (w tym MRSA, Salmonella, Acineobacter), F (C.albicans i A.niger), V (HCV, BVDV). Spektrum działania bakterie (w tym również: Legionella, Klebsiella, Salmonella, Acineobacter), wirusy BVDV(HCV) 0,25% w 5 min.; grzyby i drożdżaki, wirus Vaccinia 0,25% w 15 min.; prątki gruźlicy, wirus Adeno 0,5% w 15 min.; wirus Polio i Adeno 0,25% w 30 min. ; spory 0,5% w 30 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa. |  | opak. 5 litrów | **30** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 16**

**Preparat do dezynfekcji wkłuć centralnych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość opak.** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 16.1 | Jednorazowe gaziki z 2% chlorheksydyną i 70% alkoholem izopropylowym przeznaczone do czyszczenia i dezynfekcji połączeń linii infuzyjnej, systemu cewników dożylnych z dostępem bezigłowym i elementów z końcówką typu luer. Gaziki o wymiarach do162x150mm Produkt medyczny. Skuteczność bióójcza S. Aureus, E. Coli, P. Aureginosa zgodnie z PN-EN 13727 oraz C. Albicans zgodnie z PN-EN 13624. Wyrób medyczny. |  | opak. x 100 szt. | **30** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 17**

**Preparat do dezynfekcji i mycia skóry głowy**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 17.1 | Gotowy do użycia czepek przeznaczony do mycia i odkażania włosów, skóry głowy oraz dekontaminacji MDRO, nawilżony, nie wymagający użycia wody, dla pacjentów unieruchomionych, przed zabiegami operacyjnymi. Powinien zawierać roztwór 2% chlorheksydyny lub substancję czynną octenidynę - substancję o właściwościach nie uczulających, bez  barwników i substancji zapachowych oraz bezalkoholowy, zmiękczający skórę usuwając z niej brud. Nakładany na suche włosy, których po umyciu nie trzeba spłukiwać. Pakowany pojedyńczo. Kosmetyk. |  | sztuka | **288** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 18**

**Preparat do pielęgnacji ciała**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 18.1 | Preparat w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji zanieczyszczonej skóry. Posiadający jako nośnik gaz. Na bazie parafiny, zawierający alkohol benzylowy, fenyloetylowy i tenzydy. Posiadający właściwości przeciwbakteryjne i przeciwgrzybicze. Niwelujący przykre zapachy o pH 7. Kosmetyk. |  | opak. 500 ml | **600** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 19**

**Preparat do dezynfekcji małej powierzchni**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 19.1 | Pakiet do zabezpieczenia materiału biologicznego składający się z jednostronnie zabezpieczonego folią koca absorpcyjnego o wysokich właściwościach dezynfekcyjnych na bazie kwasu nadoctowego (B,F,V,Tbc,S do 2 minut redukcja nie mniej niż o 6 log) o wymiarach nie mniejszych niż 39x39 cm i dwóch pojedynczo zapakowanych chusteczkach dezynfekcyjnych B,V,F,Tbc; bez zawartości alkoholi,aldehydów,chloru i fenoli nie mniej niż o 5 log) o wymiarach nie mniejszych niż 29x29 cm; Opakowanie z zamknięciem umożliwiającym łatwy transport użytej zawartości oraz utylizację. Wyrób medyczny zgodny z normami EN1275, EN1276, EN13704, EN14348, EN14476, EN14561, EN14562 oraz EN14563  |  | sztuka | **20** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 20**

**Preparat do dezynfekcji narzędzi okulistycznych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 20.1 |  Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, i okulistycznych, sprzętu medycznego, powierzchni oraz endoskopów na bazie aktywnego tlenu, bez konieczności stosowania aktywatora. Spektrum działania : B, F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (polio, adeno, rota, HIV, HBV, HCV, noro), M. terrae, M. avium , M. tuberculosis,  S (B.Subtilis, C.Difficile)- wykazujący działanie bójcze w stężeniu od 0,5%. Stabilność roztworu roboczego- 36 godzin. Preparat przebadany wg norm europejskich: 14 561,14 562,14 563, 14 476, |  | 1,5 kg | **4** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 21**

**Preparat do dezynfekcji skóry u noworodków i wcześniaków**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 21.1 | Gotowy do użycia preparat alkoholowy bezbarwny przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenku wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków, wcześniaków i niemowląt zgodnie z CHPL; o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio); konfekcjonowany w opakowaniach 250ml z atomizerem; produkt leczniczy |  | opak. | **75** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 22**

**Sterylny roztwór 70% alkoholu izopropylowego**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Opakowanie** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 22.1 | Sterylny, gotowy do użycia płynny preparat do dezynfekcji powierzchni w obszarach sterylnych, zawierający 70 % roztwór (v/v) alkoholu izopropylowego (IPA) w wodzie do iniekcji. Opakowanie sterylne, potrójnie pakowane, gotowe do użycia, wyposażone w regulowany spryskiwacz, zawartość opakowania musi pozostać sterylna w trakcie używania. |  | butelka 500 ml ze spryskiwaczem | **60** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 23**

**Środek do dezynfekcji powierzchni**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****Preparatu** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Opakowanie** | **Ilość opakowań**  | **Cena netto** | **Wartość** **netto pozycji** | **VAT %** | **Wartość brutto pozycji** |
| 23.1 | Gotowy do użycia, niskoalkoholowy bezbarwny preparat przeznaczony do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (, telefony, klawiatury, monitory itp.). Nie powinien zawierać zawartości pochodnych amin, nadtlenku wodoru oraz aldehydów, zawierający min. 2 alkohole alifatyczne (max. 30g/100), ph 3-3,6. Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro) w czasie do 5 min. Możliwość stosowania w postaci piany, dobra ompatybilność materiałowa ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzona badaniami laboratoryjnymi. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Wyrób medyczny. |  | butelka 1 litr  | **100** |  |  |  |  |
| 23.2 | Gotowe do użycia chusteczki z włókniny wiskozowej, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (np. monitory, wyroby medycznyczne, ekrany dotykowe). Nie powinny zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających, zawierające min. 2 alkohole alifatyczne (max. 30g/100g), Ph 3-3,6 . Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro) w czasie do 5 min., możliwość rozszerzenie spektrum o wirus Adeno w dłuższym czasie (do 15min). Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych (przebadane dermatologicznie). Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. ,wykazujące dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Wyrób medyczny. |  | opakowanie x 100 sztuk | **300** |  |  |  |  |
| **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 24**

**Środek dezynfekcyjny do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis preparatu** | **Nazwa i producent oferowanego preparatu** | **Jedn.****miary** | **Ilość opak.** | **Cena jedn. netto** | **Wartość****netto** | **VAT****%** | **Wartość****brutto** |
| 24.1 | Sporobójczy, płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych zanieczyszczonych organicznie (np: materace łóżek szpitalnych, ramy łóżek, stoły sal operacyjnych) na bazie dwutlenku chloru. Nie zawierający aldehydów, fenoli, kwasu nadoctowego, QAC. Każda saszetka zawiera 50ml roztworu bazowego( 5% kwasu cytrynowego), 50ml roztworu aktywatora ( 2,1% roztwór chlorynu sodu). Może być stosowany w obecności pacjentów. Spektrum działania: B, V, F, Tbc, S – w czasie do 5 min. Opakowanie wystarcza na przygotowanie 5 l roztworu roboczego. Wyrób medyczny |  | saszetka 50ml+50ml | **500** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 25**

**Chusteczki do dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka****Preparatu** | **Nazwa****preparatu - producent** | **Opakowanie** | **Ilość opakowań**  | **Cena netto** | **Wartość** **netto pozycji** | **VAT %** | **Wartość brutto pozycji** |
| 25.1 | Chusteczki sporobójcze do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (dezynfekcja głowic USG przezpochwowych)na bazie mieszaniny trzech różnych czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania: B( łącznie z MRSA), F, V (Polio, Adeno, polyoma, Vaccinia), spory (C. difficile) w czasie do 2 minut. Roztwór nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Przebadane wg normy EN 16615 potwierdzone badaniami i wg normy EN 16777 potwierdzone badaniami. Opakowanie : pudełko dozujące. - 100 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm i gramaturze min. 45g/m2 wykonane z polipropylenu. |  | opakowanie x 100 sztuk | **300** |  |  |  |  |
| 25.2 | Chusteczki podręczne do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i wyrobów medycznych ( np. stetoskopów) na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B ( łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papova/ Polyoma - 2 min. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. ( opinia dermatologiczna). Opakowanie o wym. ok 6,5 x 12,5 cm zawierające 20 szt. chusteczek o wym. 14 cm x 20 cm i gramaturze min 18g/m2 wykonane z polipropylenu. |  | opakowanie x 20 sztuk | **300** |  |  |  |  |
| **Razem:** |  |  |  |

*Załącznik nr 2 do SIWZ*

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

 (miejscowość i data)

## O F E R T A

## DLA

## SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA

## ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego na **Dostawy środków dezynfekcyjnych**

**nr Zp/43/PN-41/19**

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

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

1. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

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

REGON: ............................................. NIP: .............................................

Numer telefonu ..................................... Numer teleksu /fax .....................................

e-mail…………………………………..

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem :

T / N

1. Oferujemy dostawę towaru o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SIWZ, zgodnie formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty za wynagrodzeniem w kwocie:

dla pakietu nr …….. (należy kolejno wymienić wszystkie pakiety, na które Wykonawca składa ofertę) :

 „netto” ...................... PLN, (słownie: ............................................................................

................................................................................... złotych),

podatek VAT – …….. %: .................. PLN,

„brutto” ........................ PLN, (słownie: ..........................................................................

.................................................................................................... złotych).

4. Gwarantujemy ……. dniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia\* *(dotyczy pakietu nr 1-25).*

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1. ..............................................................................................................................
2. ..............................................................................................................................
3. ..............................................................................................................................

 (rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

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

 (pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

*\*(maksymalny termin dostawy dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia
5 dni)*

*Załącznik nr 4 do SIWZ*

Standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

***W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia[[1]](#footnote-1).*Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia*[[2]](#footnote-2)* w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:**

**Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],**

**Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [ ][ ][ ][ ]/S [ ][ ][ ]–[ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ]**

**Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:**

**W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [….]**

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

**Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Tożsamość zamawiającego*[[3]](#footnote-3)*** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa:  | **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego** |
| ***Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?*** | ***Odpowiedź:*** |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[4]](#footnote-4): | **Dostawy środków dezynfekcyjnych.** |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[5]](#footnote-5): | **Zp/43/PN-41/19** |

**Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca*.***

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

|  |  |
| --- | --- |
| **Identyfikacja:** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa: | [ ] |
| Numer VAT, jeżeli dotyczy:Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie. | [ ][ ] |
| Adres pocztowy:  | [……] |
| Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów[[6]](#footnote-6):Telefon:Adres e-mail:Adres internetowy (adres www) (*jeżeli dotyczy*): | [……][……][……][……] |
| **Informacje ogólne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem[[7]](#footnote-7)? | [] Tak [] Nie |
| **Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone[[8]](#footnote-8):**czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym”[[9]](#footnote-9) lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?**Jeżeli tak,**jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych?Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy. | [] Tak [] Nie[…][….] |
| Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)? | [] Tak [] Nie [] Nie dotyczy |
| **Jeżeli tak**:**Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.** a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie[[10]](#footnote-10):d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?**Jeżeli nie:****Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.****WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:**e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:  | a) [……]b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][……]c) [……]d) [] Tak [] Niee) [] Tak [] Nie(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][……] |
| **Rodzaj uczestnictwa:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami[[11]](#footnote-11)? | [] Tak [] Nie |
| Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia. |
| **Jeżeli tak**:a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział: | a): [……]b): [……]c): [……] |
| **Części** | **Odpowiedź:** |
| W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę. | [ ] |

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy

*W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:*

|  |  |
| --- | --- |
| **Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:** | **Odpowiedź:** |
| Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:  | [……],[……] |
| Stanowisko/Działający(-a) jako: | [……] |
| Adres pocztowy: | [……] |
| Telefon: | [……] |
| Adres e-mail: | [……] |
| W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.): | [……] |

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

|  |  |
| --- | --- |
| **Zależność od innych podmiotów:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?  | [] Tak [] Nie |

**Jeżeli tak**, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.
Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.
O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V[[12]](#footnote-12).

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

|  |  |
| --- | --- |
| **Podwykonawstwo:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiejkolwiek części zamówienia? | [] Tak [] NieJeżeli **tak i o ile jest to wiadome**, proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: […] |

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej[[13]](#footnote-13)**;

**korupcja[[14]](#footnote-14)**;

**nadużycie finansowe[[15]](#footnote-15)**;

**przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną****[[16]](#footnote-16)**

**pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu[[17]](#footnote-17)**

**praca dzieci** i inne formy **handlu ludźmi[[18]](#footnote-18)**.

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:** | **Odpowiedź:** |
| Czy w stosunku do **samego wykonawcy** bądź **jakiejkolwiek** osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, **wydany został prawomocny wyrok** z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?  | [] Tak [] NieJeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][……][[19]](#footnote-19) |
| **Jeżeli tak**, proszę podać[[20]](#footnote-20):a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;b) wskazać, kto został skazany [ ];**c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:** | a) data: [ ], punkt(-y): [ ], powód(-ody): [ ]b) [……]c) długość okresu wykluczenia [……] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[21]](#footnote-21) |
| W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia[[22]](#footnote-22) („samooczyszczenie”)? | [] Tak [] Nie  |
| **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki[[23]](#footnote-23): | [……] |

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne

|  |  |
| --- | --- |
| **Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich **obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli nie**, proszę wskazać:a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;b) jakiej kwoty to dotyczy?c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:1) w trybie **decyzji** sądowej lub administracyjnej:Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?* Proszę podać datę wyroku lub decyzji.
* W przypadku wyroku, **o ile została w nim bezpośrednio określona**, długość okresu wykluczenia:

2) w **inny sposób**? Proszę sprecyzować, w jaki:d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny? | **Podatki** | **Składki na ubezpieczenia społeczne** |
| a) [……]b) [……]c1) [] Tak [] Nie[] Tak [] Nie* [……]
* [……]

c2) [ …]d) [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] | a) [……]b) [……]c1) [] Tak [] Nie* [] Tak [] Nie
* [……]
* [……]

c2) [ …]d) [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] |
| Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[[24]](#footnote-24)[……][……][……] |

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi[[25]](#footnote-25)

**Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca, **wedle własnej wiedzy**, naruszył **swoje obowiązki** w dziedzinie **prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy[[26]](#footnote-26)**? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)?[] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji:a) **zbankrutował**; lubb) **prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe** lub likwidacyjne; lubc) zawarł **układ z wierzycielami**; lubd) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych[[27]](#footnote-27); lube) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lubf) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?**Jeżeli tak:*** Proszę podać szczegółowe informacje:
* Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej[[28]](#footnote-28).

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie* [……]
* [……]

(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca jest winien **poważnego wykroczenia zawodowego[[29]](#footnote-29)**? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie [……] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami **porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji**?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca wie o jakimkolwiek **konflikcie interesów[[30]](#footnote-30)** spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą **doradzał(-o)** instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób **zaangażowany(-e) w przygotowanie** postępowania o udzielenie zamówienia?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została **rozwiązana przed czasem**, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca może potwierdzić, że:nie jest winny poważnego **wprowadzenia w błąd** przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;b) nie **zataił** tych informacji;c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; orazd) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia? | [] Tak [] Nie |

D: Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** | **Odpowiedź:** |
| Czy mają zastosowanie **podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][[31]](#footnote-31) |
| W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki:  | [] Tak [] Nie[……] |

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

**Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji** | **Odpowiedź** |
| Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji: | [] Tak [] Nie |

~~A: Kompetencje~~

**~~Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Kompetencje~~** | **~~Odpowiedź~~** |
| **~~1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym~~** ~~prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy[[32]](#footnote-32):Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[…](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| **~~2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi:~~**~~Czy konieczne jest~~ **~~posiadanie~~** ~~określonego~~ **~~zezwolenia lub bycie członkiem~~** ~~określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] NieJeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [ …] [] Tak [] Nie(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa

**Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Sytuacja ekonomiczna i finansowa** | **Odpowiedź:** |
| ~~1a) Jego („ogólny”)~~ **~~roczny obrót~~** ~~w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący~~**~~:i/lub~~**~~1b) Jego~~ **~~średni~~** ~~roczny~~ **~~obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący[[33]](#footnote-33) (~~**~~)~~**~~:~~**~~Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~rok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] waluta(liczba lat, średni obrót)~~**~~:~~** ~~[……], [……] […] waluta~~~~(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~2a) Jego roczny („specyficzny”)~~ **~~obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem~~** ~~i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:~~**~~i/lub~~**~~2b) Jego~~ **~~średni~~** ~~roczny~~ **~~obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący[[34]](#footnote-34):~~**~~Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~rok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] waluta(liczba lat, średni obrót)~~**~~:~~** ~~[……], [……] […] waluta(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~4) W odniesieniu do~~ **~~wskaźników finansowych[[35]](#footnote-35)~~** ~~określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y[[36]](#footnote-36) – oraz wartość):[……], [……][[37]](#footnote-37)~~~~(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~5) W ramach~~ **~~ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego~~** ~~wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[……] […] waluta(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~6) W odniesieniu do~~ **~~innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych~~**~~, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, żeJeżeli odnośna dokumentacja, która~~ **~~mogła~~** ~~zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

~~C: Zdolność techniczna i zawodowa~~

**~~Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Zdolność techniczna i zawodowa~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~1a) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na roboty budowlane~~**~~:W okresie odniesienia[[38]](#footnote-38) wykonawca~~ **~~wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju~~**~~: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]Roboty budowlane: [……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~1b) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi~~**~~:W okresie odniesienia[[39]](#footnote-39) wykonawca~~ **~~zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju~~**~~:Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych[[40]](#footnote-40):~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]~~

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ~~Opis~~ | ~~Kwoty~~ | ~~Daty~~ | ~~Odbiorcy~~ |
|  |  |  |  |

 |
| ~~2) Może skorzystać z usług następujących~~ **~~pracowników technicznych lub służb technicznych[[41]](#footnote-41)~~**~~, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości:W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:~~ | ~~[……][……]~~ |
| ~~3) Korzysta z następujących~~ **~~urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości~~**~~, a jego~~ **~~zaplecze naukowo-badawcze~~** ~~jest następujące:~~  | ~~[……]~~ |
| ~~4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy~~ **~~zarządzania łańcuchem dostaw~~** ~~i śledzenia łańcucha dostaw:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~5)~~ **~~W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu:~~**~~Czy wykonawca~~ **~~zezwoli~~** ~~na przeprowadzenie~~ **~~kontroli[[42]](#footnote-42)~~** ~~swoich~~ **~~zdolności produkcyjnych~~** ~~lub~~ **~~zdolności technicznych~~**~~, a w razie konieczności także dostępnych mu~~ **~~środków naukowych i badawczych~~**~~, jak również~~ **~~środków kontroli jakości~~**~~?~~ | ~~[] Tak [] Nie~~ |
| ~~6) Następującym~~ **~~wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi~~** ~~legitymuje się:a) sam usługodawca lub wykonawca:~~**~~lub~~** ~~(w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia):b) jego kadra kierownicza:~~ | ~~a) [……]b) [……]~~ |
| ~~7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące~~ **~~środki zarządzania środowiskowego~~**~~:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~8) Wielkość~~ **~~średniego rocznego zatrudnienia~~** ~~u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące~~ | ~~Rok, średnie roczne zatrudnienie:[……], [……][……], [……][……], [……]Rok, liczebność kadry kierowniczej:[……], [……][……], [……][……], [……]~~ |
| ~~9) Będzie dysponował następującymi~~ **~~narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi~~** ~~na potrzeby realizacji zamówienia:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~10) Wykonawca~~ **~~zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom[[43]](#footnote-43)~~** ~~następującą~~ **~~część (procentową)~~** ~~zamówienia:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~11) W odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy~~**~~:Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności.Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności.Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie[] Tak [] Nie(adres internetowy, wydający urząd lub organ,dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~12) W odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy~~**~~:Czy wykonawca może przedstawić wymagane~~ **~~zaświadczenia~~** ~~sporządzone przez urzędowe~~ **~~instytuty~~** ~~lub agencje~~ **~~kontroli jakości~~** ~~o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia?~~**~~Jeżeli nie~~**~~, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione:Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie[…](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

~~D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego~~

**~~Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić~~ **~~zaświadczenia~~** ~~sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych~~ **~~norm zapewniania jakości~~**~~, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych?~~**~~Jeżeli nie~~**~~, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione:Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie[……] [……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić~~ **~~zaświadczenia~~** ~~sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych~~ **~~systemów lub norm zarządzania środowiskowego~~**~~?~~**~~Jeżeli nie~~**~~, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące~~ **~~systemów lub norm zarządzania środowiskowego~~** ~~mogą zostać przedstawione:Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie[……] [……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

~~Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów~~

**~~Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.
Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:~~**

**~~Wykonawca oświadcza, że:~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Ograniczanie liczby kandydatów~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~W następujący sposób~~ **~~spełnia~~** ~~obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla~~ **~~każdego~~** ~~z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej[[44]](#footnote-44), proszę wskazać dla~~ **~~każdego~~** ~~z nich:~~ | ~~[….][] Tak [] Nie[[45]](#footnote-45)(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[46]](#footnote-46)~~ |

Część VI: Oświadczenia końcowe

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.*

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:*

*a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim*[[47]](#footnote-47)*, lub*

*b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.*[[48]](#footnote-48)*, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację*.

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby* [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrócony opis, adres publikacyjny w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [……]

*Załącznik nr 5 do SIWZ*

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

 (Wykonawca) (miejscowość i data)

**OŚWIADCZENIE**

 Przystępując do udziału w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na **„Dostawy środków dezynfekcyjnych - nr Zp/43/PN-41/19,** niniejszym **oświadczamy, iż nie orzeczono wobec nas tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne,** na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 22 Pzp.

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

 (pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

*Załącznik nr 6 do SIWZ*

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

 (Wykonawca) (miejscowość i data)

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

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

 ( podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1) rozporządzenie 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).

\* 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).

*Załącznik nr 7 do SIWZ*

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

 (Wykonawca) (miejscowość i data)

**OŚWIADCZENIE**

 Oświadczam, że zapoznałem się i akceptuję projekt umowy będący załącznikiem nr …

 do SIWZ.

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

 (podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

*Załącznik nr 8 do SIWZ*

**Instrukcja dla wykonawców platformazakupowa.pl**

 **Informacje ogólne**

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym, a wykonawcami odbywa się przy użyciu platformazakupowa.pl, chyba że w Ogłoszeniu o zamówieniu, specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) lub zaproszeniu do składania ofert stwierdzono inaczej.

2. Link do postępowania dostępny jest na stronie operatora platformazakupowa.pl oraz Profilu Nabywcy zamawiającego1 .

3. Zamawiający w zakresie:

3.1. pytań technicznych związanych z działaniem systemu prosi o kontakt z Centrum Wsparcia Klienta platformazakupowa.pl pod numer 22 101 02 02, cwk@platformazakupowa.pl.

3.2. pytań merytorycznych wyznaczył osoby, do których kontakt umieszczono w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.

4. Wymagania techniczne i organizacyjne opisane zostały w Regulaminie platformazakupowa.pl, który jest uzupełnieniem niniejszej Instrukcji.

5. Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty lub wniosku do **1 GB** przy maksymalnej ilości **20 plików lub spakowanych folderów** (pliki można spakować zgodnie z ust. 7).

6. Przy dużych plikach kluczowe jest łącze Internetowe i dostępna przepustowość łącza2 oraz zaplanowanie złożenia oferty z wyprzedzeniem minimum 24h, aby zdążyć w terminie złożenia oferty.

7. W przypadku większych plików zalecamy skorzystać z instrukcji pakowania plików dzieląc je na mniejsze paczki po np. 75 MB każda.

8. Za datę przekazania oferty lub wniosków przyjmuje się datę ich przekazania w systemie wraz z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku **“Złóż ofertę”** i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

 **2 Złożenie oferty lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu**

1. Wykonawca składa ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, za pośrednictwem **Formularzu składania oferty lub wniosku** dostępnego na platformazakupowa.pl w konkretnym postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego.

2. Jeżeli zamawiający w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zaznaczył inaczej wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa3 w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

1Będąc na stronie danego postępowania kliknij w link z logo zamawiającego na stronie dot. postępowania. Jeśli link jest aktywny to oznacza, że zamawiający posiada Profil nabywcy.

2Proces przeciwny do pobierania danych, polegający na wysyłaniu w tym przypadku plików z komputera użytkownika do systemu platformazakupowa.pl.

3Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony nieuczciwej konkurencji, które wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać załączone w osobnym miejscu w kroku 1 składania oferty przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa.

3. Zaleca się, aby każdy dokument zawierający tajemnicę przedsiębiorstwa został zamieszczony w odrębnym pliku.

4. Do oferty lub wniosku należy dołączyć wszystkie wymagane w Ogłoszeniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert dokumenty - w tym np. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej.

5. Po wypełnieniu **Formularzu składania oferty lub wniosku** i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk **“Przejdź do podsumowania”**

6. Oferta oraz wniosek składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem. W procesie składania oferty lub wniosku na platformie taki podpis wykonawca może złożyć:

6.1. bezpośrednio na dokumencie przesłanym do systemu4 lub/i

6.2. dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza składania oferty lub wniosku** (po kliknięciu w przycisk „Przejdź do podsumowania”).

7. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na **każdym dokumencie osobno**:

7.1. Podpisz plik, który zamierzasz dołączyć do oferty lub wniosku kwalifikowanym podpisem elektronicznym,

7.2. Następnie w drugim kroku składania oferty lub wniosku należy:

7.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,

7.2.2. pobrać plik w formacie XML,

7.2.3. po wgraniu XML bez podpisu system dokona wstępnej analizy i wyświetli informację5 o błędzie,

7.2.4. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,

7.2.5. **Pliku XLM nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych**,

7.2.6. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:

7.2.6.1. brak podpisu na dokumencie XML,

7.2.6.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,

7.2.6.3. niewłaściwy formatu podpisu,

7.2.6.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,

7.2.6.5. zmodyfikowano plik XML,

7.2.6.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności.

4Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków

komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i

przechowywania dokumentów elektronicznych.

5Jeżeli w danym momencie usługa API identyfikacji kwalifikowanego podpisu elektronicznego nie

działa to system wyświetli stosowny komunikat. Brak tej usługi nie powoduje niemożliwości złożenia oferty, a jedynie system nie jest w stanie dokonać dodatkowej weryfikacji składanej oferty.

7.2.7. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk Złóż ofertę, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 7.2.6 (plik ze skrótami załączników wgrywasz dla celów dowodowych),

7.2.8. następnie system zaszyfruje ofertę lub wniosek wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

7.2.9. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości email z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku6 ,

7.2.10. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty lub wniosku wraz z pobranym plikiem XML na swoim komputerze.

8. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na całej paczce XML:

8.1. Dołącz w kroku pierwszym pliki do oferty lub wniosku,

8.2. Następnie w drugim kroku składania oferty należy:

8.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,

8.2.2. pobrać plik w formacie XML,

8.2.3. wykonawca wgrywa plik zawierający podpis pobranej oferty lub wniosku XML opatrzony kwalifikowanym podpisem lub kwalifikowanymi podpisami w formacie XADES (XAdES)8 ,

8.2.4. Jeżeli plik XML został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym i podpis ten jest ważny wyświetli się komunikat potwierdzający prawidłowości podpisu wraz z informacją o osobie podpisującej,

8.2.5. Gdy plik nie został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym to w takiej sytuacji system wyświetli informację o błędzie (braku podpisu, braku ważnego podpisu lub modyfikacji pobranego pliku XML),

------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

6Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest

zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej

oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie sprawi, że straci on ważność.

7XAdES (XML Advanced Electronic Signatures) - format kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

8Ofertę można podpisać w innym formacie, jednak system tego formatu nie zweryfikuje, a zrobi to zamawiający. Formaty podpisu ETSI TS 103 171 / ETSI EN 319 132 - XAdES, ETSI TS 103 172 / ETSI EN 319 142 - PAdES, ETSI TS 103 173 / ETSI EN 319 122 - CAdES, ETSI TS 103 174 - ASiC.

Akty prawne dot. podpisu elektronicznego:

1. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 910/2014 z dnia 23 lipca 2014 r. w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym oraz uchylające dyrektywę 1999/93/WE (eIDAS),

2. Ustawa z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej,

3. Rozporządzenia Ministra Cyfryzacji z dnia 5 października 2016 r. w sprawie krajowej infrastruktury zaufania.

8.2.6. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,

8.2.7. **Pliku XLM nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych**,

8.2.8. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:

8.2.8.1. brak podpisu na dokumencie XML,

8.2.8.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,

8.2.8.3. niewłaściwy formatu podpisu,

8.2.8.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,

8.2.8.5. zmodyfikowano plik XML,

8.2.8.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

8.2.9. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk **Złóż ofertę**, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 8.2.7 i 8.2.8 (plik ze skrótami załączników wraz z podpisem wgrywasz dla celów dowodowych),

8.2.10. następnie system zaszyfruje ofertę wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

8.2.11. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości e-mail z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku9 ,

8.2.12. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty wraz z pobranym i podpisanym plikiem XML na swoim komputerze.

9. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę lub wniosek za pośrednictwem **Formularza składania oferty lub wniosku**.

10. Z uwagi na to, że oferta lub wniosek wykonawcy są zaszyfrowane nie można ich edytować. Przez zmianę oferty lub wniosku rozumie się złożenie nowej oferty i wycofanie poprzedniej, jednak należy to zrobić przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.

11. Złożenie nowej oferty lub wniosku i wycofanie poprzedniej w postępowaniu w którym zamawiający dopuszcza złożenie tylko jednej oferty lub wniosku przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu powoduje wycofanie oferty poprzednio złożonej.

12. Jeśli wykonawca składający ofertę lub wniosek jest zautoryzowany **(zalogowany)**, to wycofanie oferty lub wniosku następuje od razu po złożeniu nowej oferty.

13. Jeżeli oferta lub wniosek składana jest przez niezautoryzowanego wykonawcę (niezalogowany lub nieposiadający konta) to wycofanie oferty musi być przez niego potwierdzone:

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

9 Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest

zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej

oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie sprawi, że straci on ważność.

13.1. przez kliknięcie w link wysłany w wiadomości email, który musi być zgodny z adres email podanym podczas pierwotnego składania oferty lub

13.2. zalogowanie i kliknięcie w przycisk **Potwierdź ofertę**.

14. Potwierdzeniem wycofania oferty lub wniosku w przypadku ust. 13.1 jest data kliknięcia w przycisk **Wycofaj ofertę** i potwierdzenie tej akcji.

15. Wycofanie oferty lub wniosku możliwe jest do zakończeniu terminu składania ofert lub wniosków w postępowaniu.

16. Wycofanie złożonej oferty powoduje, że zamawiający nie będzie miał możliwości zapoznania się z nią po upływie terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.

17. Wykonawca po upływie terminu składania ofert nie może dokonać zmiany złożonej oferty lub wniosku.

18. Wykonawca może złożyć ofertę lub wniosek po terminie składania ofert lub wniosku poprzez kliknięcie przycisku **“Odblokuj formularz”**.

19. Po złożeniu oferty lub wniosku wykonawca otrzymuje automatyczny komunikat dotyczący tego, że oferta została złożona po terminie.

**3 Sposób komunikowania się Zamawiającego z wykonawcami (nie dotyczy**

**składania ofert i wniosków)**

1. Jeżeli w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zapisano inaczej to komunikacja w postępowaniu w szczególności składanie dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza **Wyślij wiadomość.**

2. Niniejszy § 3 nie dotyczy składania ofert i wniosków, gdyż wiadomości nie są szyfrowane.

3. Komunikacja poprzez **Wyślij wiadomość** umożliwia dodanie do treści wysyłanej

wiadomości plików lub spakowanego katalogu (załączników). Występuje limit

objętość plików lub spakowanego katalogu w zakresie całej wiadomości do 1 GB

przy maksymalnej ilości 20 plików lub spakowanych katalogów.

4. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania platformazakupowa.pl zamawiający może również komunikować się z wykonawcami za pomocą innych form komunikacji określonych w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.

5. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez wykonawcę za pośrednictwem przycisku **Wyślij wiadomość** jako załączniki10 .

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

10Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może

żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

6. Wykonawca otrzyma powiadomienia tj. wiadomość email dotyczące komunikatów w sytuacji gdy zamawiający opublikuje informacje publiczne lub spersonalizowaną wiadomość zwaną prywatną korespondencją.

7. Warunkiem otrzymania powiadomień systemowych platformazakupowa.pl zgodnie z ust. 6 jest wcześniejsze poinformowanie przez zamawiającego o postępowaniu, złożenie oferty lub wniosku jak i wystosowanie wiadomości przez wykonawcę w obrębie postępowania, na którą otrzyma odpowiedź.

8. Za datę przekazania składanych dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji uznaje się kliknięcie przycisku **Wyślij wiadomość** po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.

1. Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia. [↑](#footnote-ref-1)
2. W przypadku **instytucji zamawiających**: **wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.
W przypadku **podmiotów zamawiających**: **okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**. [↑](#footnote-ref-2)
3. Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia*.* W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających. [↑](#footnote-ref-3)
4. Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-4)
5. Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-5)
6. Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-6)
7. Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). 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**. [↑](#footnote-ref-7)
8. Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5. [↑](#footnote-ref-8)
9. Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych. [↑](#footnote-ref-9)
10. Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu. [↑](#footnote-ref-10)
11. Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu. [↑](#footnote-ref-11)
12. Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3. [↑](#footnote-ref-12)
13. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42). [↑](#footnote-ref-13)
14. Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy. [↑](#footnote-ref-14)
15. W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48). [↑](#footnote-ref-15)
16. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej. [↑](#footnote-ref-16)
17. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15). [↑](#footnote-ref-17)
18. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1). [↑](#footnote-ref-18)
19. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-19)
20. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-20)
21. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-21)
22. Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-22)
23. Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków. [↑](#footnote-ref-23)
24. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-24)
25. Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE. [↑](#footnote-ref-25)
26. O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-26)
27. Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia. [↑](#footnote-ref-27)
28. Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie. [↑](#footnote-ref-28)
29. W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-29)
30. Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-30)
31. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-31)
32. Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku. [↑](#footnote-ref-32)
33. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-33)
34. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-34)
35. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-35)
36. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-36)
37. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-37)
38. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat. [↑](#footnote-ref-38)
39. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat. [↑](#footnote-ref-39)
40. Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług. [↑](#footnote-ref-40)
41. W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. [↑](#footnote-ref-41)
42. Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę. [↑](#footnote-ref-42)
43. Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C). [↑](#footnote-ref-43)
44. Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź. [↑](#footnote-ref-44)
45. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-45)
46. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-46)
47. Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu. [↑](#footnote-ref-47)
48. W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-48)