



Znak postępowania: Szp/FZ – 60/2021

Wrocław, dnia 12.10.2021 r.

**SPECYFIKACJA
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SWZ)**

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, prowadzone przez Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu pod nazwą

DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH

RADCA PRAWNY

Sprawdzono pod względem prawnym

Krzysztof Michalski

[Signature]

Zatwierdzam



I. INFORMACJE OGÓLNE

1. **Nazwa oraz adres Zamawiającego:**
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, ul. H. Kamińskiego 73A, 51-124 Wrocław
2. **Adres do korespondencji:**
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
ul. H. Kamińskiego 73A, 51-124 Wrocław
nr telefonu: 71 32 70 491,
71 32 70 591,
71 73 29 621,
Godziny urzędowania Zamawiającego: od poniedziałku do piątku od godz. 7:30 do 14:35.
3. **Adres poczty elektronicznej:** zp@wssk.wroc.pl
4. **Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:**
https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw
5. Rozliczenie między Zamawiającym a Wykonawcą będzie prowadzone wyłącznie w walucie polskiej (PLN).

II. ADRES STRONY INTERNETOWEJ, NA KTÓREJ UDOSTĘPNIANE BĘDĄ ZMIANY I WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ INNE DOKUMENTY ZAMÓWIENIA BEZPOŚREDNIO ZWIĄZANE Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej: https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw

III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie prowadzone jest przy wartości zamówienia poniżej 214 000 euro w trybie podstawowym bez negocjacji, na podstawie art. 275 pkt. 1) ustawy Pzp.
2. Podstawa prawna opracowania specyfikacji warunków zamówienia:
 - 1) Ustawa z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), zwana dalej ustawą Pzp,
 - 2) Rozporządzenie Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415),
 - 3) Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 grudnia 2019 r. w sprawie średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2453),
 - 4) Ustawa z dnia 6 kwietnia 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz.U. z 2021 r., poz. 974 ze zm.),
 - 5) Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o Produktach Biobójczych (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24),
 - 6) Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1565),
 - 7) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotki (Dz.U. z 2020 r., poz.1847),
 - 8) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 211).
3. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Warunków Zamówienia, zwaną dalej SWZ zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp.

4. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę stosować się będzie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. z 2020 r., poz. 1740 ze zm.), jeżeli przepisy ustawy Pzp nie stanowią inaczej.
5. Zamawiający nie przewiduje:
 - 1) możliwości udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7-8 w związku z art. 305 pkt. 1) Pzp,
 - 2) możliwości składania ofert wariantowych,
 - 3) prowadzenia aukcji elektronicznej,
 - 4) zwrotu kosztów udziału w postępowaniu za wyjątkiem sytuacji o których mowa w art. 261 ustawy Pzp.
 - 5) rozliczeń z Wykonawcą w walutach obcych.

IV. INFORMACJA, CZY ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE WYBÓR NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY Z MOŻLIWOŚCIĄ PROWADZENIA NEGOCJACJI

Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.

V. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa *środków dezynfekcyjnych* zwanych dalej „*produktami*” do siedziby Zamawiającego.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określają formularze asortymentowo – cenowe nr 1.1- 1.19 stanowiące załączniki do formularza ofertowego.
3. Cena oferty obejmuje koszt dostawy produktów określonych w ust.1 do Magazynu Apteki Szpitalnej Zamawiającego.
4. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy.
5. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia wraz z informacją (ulotką) zgodnie z obowiązującym w tym zakresie prawem i kartą charakterystyki oferowanego produktu biobójczego i substancji czynnej.
6. Oferowane produkty muszą posiadać zezwolenie na wprowadzenie do obrotu i stosowania w zakładach opieki zdrowotnej wydane przez Ministra Zdrowia.
7. Dostarczony asortyment musi posiadać wpis do rejestru prowadzonego przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych lub deklarację zgodności CE.
8. Przedmiot zamówienia musi być oznakowany przez producentów w taki sposób, aby możliwa była identyfikacja zarówno produktu jak i producenta.
9. Wskazanie przez Zamawiającego marki lub nazwy handlowej określa klasę produktu, będącego przedmiotem zamówienia i służy ustaleniu standardu, a nie wskazuje na konkretny produkt lub konkretnego producenta. Oryginalne nazewnictwo lub symbolika podana została w celu uszczegółowienia przedmiotu zamówienia.
10. Zamawiający informuje, że ilekroć w szczegółowych opisach, przedmiot zamówienia opisany jest przez wskazanie znaku towarowego, patentu, pochodzenia, norm technicznych lub jakościowych, dopuszcza się rozwiązania równoważne tzn. posiadające cechy, parametry techniczne, funkcjonalne i jakościowe nie gorsze niż opisane w ww. elementach dokumentacji. Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązań „równoważnych” pod względem parametrów technicznych, funkcjonalnych i jakościowych, pod warunkiem, że zagwarantują one realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z założeniami określonymi w niniejszej SWZ. Wykazanie równoważności zaoferowanego rozwiązania lub rozwiązań równoważnych spoczywa na Wykonawcy.

11. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienia na zasadach i warunkach opisanych w projekcie umowy stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ.
12. Klasyfikacja zamówienia wg wspólnego słownika zamówień (CPV):
Kod CPV: 33631600 – 8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

VI. OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

1. Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych – 19 części, tj.
 - Pakiet 1 - Preparaty do mycia i dezynfekcji chirurgicznej rąk
 - Pakiet 2 - Preparaty do dezynfekcji rąk i skóry pacjenta
 - Pakiet 3 - Preparaty do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk i skóry
 - Pakiet 4 - Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych przed zabiegami
 - Pakiet 5 - Preparaty do dezynfekcji skóry, błon śluzowych i ran
 - Pakiet 6 - Preparaty do dekontaminacji błon śluzowych oraz dezynfekcji skóry i błon śluzowych przed zabiegami chirurgicznymi
 - Pakiet 7 - Preparaty do dezynfekcji sprzętu i małych powierzchni, w tym powierzchni trudno dostępnych
 - Pakiet 8 - Preparaty do dezynfekcji sprzętu i dużych powierzchni
 - Pakiet 9 - Preparaty do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu endoskopowego i sprzętu medycznego
 - Pakiet 10 - Preparaty do mycia i dezynfekcji endoskopów i sprzętu medycznego
 - Pakiet 11 - Preparaty do mycia i dezynfekcji systemów ssących
 - Pakiet 12 - Gaziki do dezynfekcji skóry przed procedurami inwazyjnymi
 - Pakiet 13 - Chusteczki do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, sprzętu medycznego, głowic usg i optyk
 - Pakiet 14 - Chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu w obszarze medycznym, w tym wrażliwych powierzchni i sprzętu
 - Pakiet 15 - Chusteczki sporobójcze do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego
 - Pakiet 16 - Preparaty do wstępnego zabezpieczenia oraz maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego w systemie centralnego dozowania w Centralnej Sterylizatorni w procesie termicznym
 - Pakiet 17 - Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji sprzętu endoskopowego kompatybilne z myjnią Wassenburg
 - Pakiet 18 - Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji sprzętu endoskopowego kompatybilne z firmą Olympus
 - Pakiet 19 - Wyroby medyczne niezbędne do przygotowania pacjenta do zabiegu
2. Za część należy rozumieć „pakiet”. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do jednej, kilku lub wszystkich części.

VII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca realizował przedmiot zamówienia sukcesywnie przez okres **24 miesięcy od daty podpisania umowy**.
2. Dostawa towaru odbywać się będzie partiami sukcesywnie stosowanie do potrzeb Zamawiającego.

VIII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI TEJ UMOWY

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy, określone zostały w załączniku nr 2 do SWZ.

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

1. Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami jest **Beata Wujczak**.
2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl pod adresem https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw.
3. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania preferuje się, aby komunikacja między zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane były za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.
4. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego. Zamawiający dopuszcza, opcjonalnie, komunikację za pośrednictwem poczty elektronicznej. Adres poczty elektronicznej osoby uprawnionej do kontaktu z Wykonawcami: zp@wssk.wroc.pl.
5. Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie przekazywana za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego wykonawcy.
6. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania odpowiednio ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania odpowiednio ofert.
7. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku określonym wyżej w pkt. 6, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
8. Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
9. Zamawiający, zgodnie z § 11 ust. 2 ROZPORZĄDZENIE PREZESA RADY MINISTRÓW z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie zamieszcza wymagania dotyczące specyfikacji połączenia, formatu przesyłanych danych oraz szyfrowania i oznaczania czasu przekazania i odbioru danych za pośrednictwem platformazakupowa.pl, tj.:
 - a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - b) komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,
 - c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,

- d) włączona obsługa JavaScript,
 - e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
 - f) Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
 - g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
10. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
- a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosek dostępnej pod linkiem.
11. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy Zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 ustawy Prawo zamówień publicznych.
12. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.

X. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKACJI SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W PRZYPADKU ZASTOSOWANIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONEJ W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69

Zamawiający nie przewiduje komunikowania się z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 26.11.2021r**
2. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
3. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
5. W przypadku gdy Wykonawca nie wyrazi zgody na przedłużenie terminu związania ofertą, jego oferta będzie podlegała odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 12) ustawy Pzp.
6. W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt. 4, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
7. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

XII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferta, wnioski oraz przedmiotowe środki dowodowe składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawca może złożyć bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu (opcja rekomendowana przez platformazakupowa.pl) oraz dodatkowo dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 Formularza składania oferty lub wniosku (po kliknięciu w przycisk Przejdź do podsumowania).
2. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
3. Oferta powinna być:
 - 1) sporządzona na podstawie załączników do niniejszej SWZ w języku polskim,
 - 2) złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem platformazakupowa.pl,
 - 3) podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
4. **Oferta winna zawierać:**
 - 1) wypełniony formularz ofertowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ wraz z wypełnionym formularzem asortymentowo – cenowym,
 - 2) pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;
 - 3) pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
 - 4) oświadczenie Wykonawcy - Załącznik nr 3 do SWZ. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie składa każdy z Wykonawców,
 - 5) Oświadczenie dotyczące przedmiotu zamówienia – zgodnie z załącznikiem nr 4 do SWZ,
 - 6) oświadczenie, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z Ustawą z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24) i stanowi produkt biobójczy w rozumieniu przywołanej ustawy tj. posiada pozwolenie Ministra Zdrowia na obrót produktem biobójczym.
 - 7) charakterystyki produktów leczniczych oraz karty charakterystyki oferowanych produktów biobójczych i wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r., oświadczenie autoryzowanego serwisu producenta – dotyczy poz. 1, 2 Pakiet nr 17 oraz poz. 1,2 Pakiet nr 18
5. Oferta oraz oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu muszą być złożone w oryginale.
6. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (t.j. w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym). Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 §2 ustawy z dnia 14 lutego 1991r. Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upełnomocnionego.

7. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać „Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku”.
8. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny, Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików XAdES.
9. Zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
10. Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
11. Każdy z wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe podlegać będzie odrzuceniu.
12. Dokumenty i oświadczenia składane przez Wykonawcę powinny być w języku polskim, chyba że w SWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, Wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.
13. Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 ust. 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.
14. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB, natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.
15. **Rozszerzenia plików wykorzystywanych przez Wykonawców powinny być zgodne z Załącznikiem nr 2 do “Rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych”, zwanego dalej Rozporządzeniem KRI.**
16. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .docx .xls .xlsx .jpg (.jpeg) **ze szczególnym wskazaniem na .pdf.**
17. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń:
 - a) .zip
 - b) .7Z
18. Wśród rozszerzeń powszechnych a **niewystępujących** w Rozporządzeniu KRI występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. **Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.**
19. Zamawiający zwraca uwagę na ograniczenia wielkości plików podpisywanych profilem zaufanym, który wynosi **maksymalnie 10MB**, oraz na ograniczenie wielkości plików podpisywanych w aplikacji eDoApp służącej do składania podpisu osobistego, który wynosi **maksymalnie 5MB**.
20. W przypadku stosowania przez wykonawcę kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
 - a) Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu zamawiający zaleca, w miarę możliwości, **przekonwertowanie plików składających się na ofertę na rozszerzenie .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym w formacie PAdES.**
 - b) Pliki w innych formatach niż PDF **zaleca się opatrzyć podpisem w formacie XAdES o typie zewnętrznym.** Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
 - c) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
21. Zamawiający zaleca aby w **przypadku podpisywania pliku przez kilka osób, stosować podpisy tego samego rodzaju.** Podpisywanie różnymi rodzajami podpisów np. osobistym i kwalifikowanym może doprowadzić do problemów w weryfikacji plików.

22. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
23. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
24. Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosek. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosek.
25. Jeśli Wykonawca pakuje dokumenty np. w plik o rozszerzeniu .zip, zaleca się wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
26. Zamawiający zaleca aby **nie** wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować naruszeniem integralności plików co równoważne będzie z koniecznością odrzucenia oferty.

XIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie żąda wniesienia wadium przez Wykonawców.

XIV. TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami i oświadczeniami należy umieścić na stronie internetowej prowadzonego postępowania pod adresem https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw do **dnia 29.10.2021r. do godz.09:00**
2. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty i oświadczenia w postaci elektronicznej.
3. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
4. Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W procesie składania oferty za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl), Wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl). Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust.1 oraz ust.2 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
5. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “Złóż ofertę” i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
6. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

XV. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 29.10.2021r. o godz. 10:00**
2. Otwarcie ofert jest niejawne.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

- informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw w sekcji „Komunikaty”.
5. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
7. Oferty są jawne od chwili ich otwarcia.
8. Zamawiający nie ujawnia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą one być udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 uPzp, tj.: nazwy i adresu, informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności.
9. Nie wykazanie przez Wykonawcę, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa spowoduje odtajnienie zastrzeżonych informacji.
10. Za wykazanie, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa uważa się udowodnienie spełnienia łącznie następujących warunków:
 - a) 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 do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności,
 - b) informacja nie została ujawniona do wiadomości publicznej,
 - c) podjęto, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności poprzez wskazanie konkretnych okoliczności, czynności, które zostały podjęte przez Wykonawcę jak np. wykazanie się wewnętrznymi regulaminami, pozwalającymi przypuszczać, iż informacja nie może zostać upubliczniona.
11. W związku z powyższym Wykonawca zobowiązany jest do zastosowania się do Instrukcji dla Wykonawców znajdującej się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.
12. Jeżeli zastrzeżone przez Wykonawcę informacje nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa lub są jawne na podstawie przepisów ustawy (np. art. 222 ust. 5 ustawy) lub odrębnych przepisów, Zamawiający zobowiązany jest do ujawnienia tych informacji w ramach prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
13. W przypadku, gdy w jednym dokumencie Wykonawca zawrze informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa oraz informacje, do ujawnienia których Zamawiający będzie zobowiązany, Zamawiający ujawni cały dokument, zaś Wykonawca ponosić będzie odpowiedzialność za niewłaściwe zabezpieczenie informacji objętych tajemnicą przedsiębiorstwa.
14. Zamawiający informuje, że w przypadku kiedy Wykonawca otrzyma od Zamawiającego wezwanie do wyjaśnienia zaoferowanej przez niego ceny w trybie art. 224 ust. 1 ustawy Pzp, a złożone przez Wykonawcę wyjaśnienia i/lub dowody stanowiąc będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa pod warunkiem, że Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia jednocześnie wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
15. Oferta, której treść nie będzie odpowiadać treści SWZ, z zastrzeżeniem art. 223 ust. 2 ustawy Pzp zostanie odrzucona (art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp). Wszelkie niejasności i wątpliwości dotyczące treści zapisów w SWZ należy zatem wyjaśnić z Zamawiającym przed terminem składania ofert w trybie przewidzianym w rozdziale XIV niniejszej SWZ. Przepisy ustawy Pzp nie przewidują negocjacji warunków udzielenia zamówienia, w tym zapisów projektu umowy, po terminie otwarcia ofert.

XVI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia określonego w niniejszej SWZ mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego, dotyczące:
 - 1) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym tzn.**
- Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.
 - 2) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów**
O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy posiadają aktualne zezwolenie – decyzję wydawaną przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zezwalającej na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi przeznaczonymi dla ludzi;
Jeżeli przepisy prawa nie nakładają obowiązku posiadania aktualnego zezwolenia – decyzji wydawanej przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zezwalającej na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi przeznaczonymi dla ludzi, Wykonawca składa stosowne oświadczenie zgodne w treści z wzorem stanowiącym Załącznik nr 5 do SWZ.
 - 3) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej tzn.**
- Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie
 - 4) **zdolności technicznej lub zawodowej tzn.**
- Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

XVII. PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 108 UST. 1 UPZP – OBLIGATORYJNE PRZESŁANKI

1. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp tj.:
 - 1) art. 108 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp Zamawiający wykluczy Wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub w art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

- 2) art. 108 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp Zamawiający wykluczy Wykonawcę jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp;
 - 3) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp Zamawiający wykluczy Wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp Zamawiający wykluczy Wykonawcę, wobec którego orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp Zamawiający wykluczy Wykonawcę jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe, chyba że wykazą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp Zamawiający wykluczy Wykonawcę jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Wykluczenie Wykonawcy, zgodnie z art. 111 ustawy Pzp, nastąpi:
 - 1) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a-g i pkt 2 ustawy Pzp, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;
 - 2) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2 ustawy Pzp, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w ust. 1 pkt 1 lit. h, na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie podstawy wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia;
 - 3) w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 4) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 i 6, art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia.
 3. W związku z tym, iż wartość zamówienia nie przekracza wyrażonej w złotych równowartości kwoty dla dostaw 10 000 000 euro przesłanka wykluczenia, o której mowa w art. 108 ust. 2 ustawy Pzp w niniejszym postępowaniu nie występuje.
 4. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

XVIII. PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 109 UST. 1 UPZP – FAKULTATYWNE PRZESŁANKI

1. Zamawiający przewiduje wykluczenie, z postępowania o udzielenie zamówienia, na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4) Wykonawcy:
 - 4) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się

- on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
2. Wykonawca może zostać wykluczony, na podstawie przesłanek z art. 108 Pzp oraz przesłanki z art. 109 ust. 1 pkt 4) Pzp przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

XIX. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE I PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający będzie żądał podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4) uPzp.
2. Oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, składane przez Wykonawców wraz z ofertą, nie jest podmiotowym środkiem dowodowym i tymczasowo zastępuje wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
3. Oświadczenie, o którym mowa w pkt 2 wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą, zgodnie ze wzorem, który stanowi załącznik nr 3 do niniejszej SWZ aktualny na dzień składania ofert, na zasadach określonych w Rozdziale XII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY
4. Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, aktualnych na dzień złożenia n.w. podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów:
 - 1) aktualne zezwolenie – decyzję wydawaną przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zezwalającej na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi przeznaczonymi dla ludzi,
 - 2) oświadczenie zgodne w treści z wzorem stanowiącym Załącznik nr 5 do SWZ - jeżeli przepisy prawa nie nakładają obowiązku posiadania aktualnego zezwolenia – decyzji wydawanej przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zezwalającej na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi przeznaczonymi dla ludzi,
 - 3) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 109 ust. 1 pkt 4 uPzp, sporządzonego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem,
5. Zamawiający może na każdym etapie niniejszego postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne do złożenia aktualnych oświadczeń i dokumentów.
6. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
7. Wykonawca, w przypadku zamiaru powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy, zobowiązany jest przedstawić wraz z oświadczeniem o niepodleganiu wykluczeniu, o którym mowa w pkt 2, oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, dotyczące tego podwykonawcy.
8. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. dz. U. z 2020 r. poz. 346 z późn. zm.), o ile wykonawca wskaże w oświadczeniu, o którym mowa w pkt 2, dane umożliwiające dostęp do tych środków.
9. Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli posiadanie przez wykonawcę sprzecznych interesów, w szczególności zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia

I. Przedmiotowe środki dowodowe

1. W celu potwierdzenia spełniania wymagań określonych przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo cenowym Wykonawca **składa wraz z ofertą:**
 - 1) Oświadczenie dotyczące przedmiotu zamówienia – zgodnie z **załącznikiem nr 4 do SWZ**,
 - 2) oświadczenie, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z Ustawą z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24) i stanowi produkt biobójczy w rozumieniu przywołanej ustawy tj. posiada pozwolenie Ministra Zdrowia na obrót produktem biobójczym – **zgodnie z załącznikiem nr 6 do SWZ**,
 - 3) charakterystyki produktów leczniczych oraz karty charakterystyki oferowanych produktów biobójczych i wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem WE 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r., oświadczenie autoryzowanego serwisu producenta – dotyczy poz. 1, 2 Pakiet nr 17 oraz poz. 1,2 Pakiet nr 18.
2. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
3. Postanowień ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
4. Zamawiający dokona oceny czy Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu na podstawie złożonego wraz z ofertą wstępnego oświadczenia własnego Wykonawcy na podstawie art. 125 ust. 1 uPzp.
5. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
6. Postanowień ust. 3 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
7. Przed udzieleniem zamówienia Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie, **nie krótszym niż 5 dni podmiotowych środków dowodowych wymienionych w tabeli powyżej, aktualnych na dzień ich złożenia.**
8. Zamawiający może na każdym etapie niniejszego postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne do złożenia aktualnych oświadczeń i dokumentów.

XIX. OFERTA WSPÓLNA

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie niniejszego zamówienia, w takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
2. Oferta wspólna musi zostać przygotowana i złożona w następujący sposób:
 - a) partnerzy ustanawiają i wskazują pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
 - b) oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Partnerów;
 - c) wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z Pełnomocnikiem.
3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenia składane na podstawie art. 125 ust. 1 uPzp, składa każdy z Wykonawców ubiegających się o zamówienie.

XXI. DOKUMENTY SKŁADANE PRZEZ PODMIOTY ZAGRANICZNE

1. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej składa dokument lub dokumenty, potwierdzający okoliczności, o którym mowa w art. 125 ust. 1 uPzp wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.
2. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 1), lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 1, 2 lit. a i b oraz pkt 3 ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy.
3. Dokument, o którym mowa w pkt 1) i 2) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
4. Dokumenty lub oświadczenia sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

XXII. PODWYKONAWSTWO

1. Zamawiający dopuszcza możliwość powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcom. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wskazać w Formularzu ofertowym zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania (o ile są mu wiadome na tym etapie) nazwy (firmy) tych podwykonawców.
2. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
3. Powierzenie części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.

XXIII. SPOSÓB OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca podaje cenę oferty w Formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącym załącznik nr 1.1 do Formularza Ofertowego, sporządzonym według wzoru stanowiącego Załącznik Nr 1 do SWZ, jako cenę brutto z wyszczególnieniem stawki podatku od towarów i usług (VAT).

UWAGA: *Zaokrąglenia cen w złotych należy dokonać do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.*

2. Sposób wyliczenia ceny:

- 2.1 Wartość netto pozycji należy liczyć w następujący sposób:

$$\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto}$$

- 2.2 Wartość brutto pozycji należy liczyć w sposób następujący:

$$\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek VAT} = \text{wartość brutto}$$

2.3 Cenę jednostkową brutto należy liczyć w sposób następujący:

$$\text{wartość brutto} \div \text{ilość}$$

2.4 Wartością netto przedmiotu zamówienia będzie suma poszczególnych wartości netto pozycji asortymentowych w pakiecie.

2.5 Wartością brutto przedmiotu zamówienia będzie suma poszczególnych wartości brutto pozycji asortymentowych w pakiecie.

3. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).
4. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną podaną cyfrowo a słownie, jako wartość właściwa zostanie przyjęta cena podana słownie.
5. Sposób zapłaty i rozliczenia za realizację niniejszego zamówienia, określone zostały w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.
6. Podana cena oferty netto, zamieszczona w Formularzu asortymentowo - cenowym będzie niezmienna przez cały okres obowiązywania umowy na realizację przedmiotowego zamówienia,
7. Cena musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
8. Jeżeli w postępowaniu złożona będzie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. W takim przypadku Wykonawca, składając ofertę, ma obowiązek:
 - 1) poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

XXIV. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAGI TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Po stwierdzeniu ważności ofert oraz spełnieniu wymagań niniejszej SWZ, Komisja Przetargowa Zamawiającego dokona oceny merytorycznej ofert.
2. Zamawiający przyjął 100% ceny jako kryterium wyboru najkorzystniejszej oferty. Kryterium cena zostanie wyliczona według poniższego wzoru dla danego pakietu:

Najniższa oferowana cena

$$\text{Cena} = \frac{\text{Najniższa oferowana cena}}{\text{Cena badanej oferty}} \times 100 \% \times 100$$

3. Punktacja przyznawana ofertom będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.
4. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie PZP, oraz w SWZ i zostanie oceniona, jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.
5. Ocenie będą podlegały wyłącznie oferty niepodlegające odrzuceniu.
6. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, wezwie on Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaferować cen wyższych niż zaferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.

7. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
8. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
9. Jeżeli termin związania ofertą upłyne przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
10. W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt. 9, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

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

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 uPzp, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
3. Wykonawca ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projekcie umowy, która stanowi **Załącznik Nr 2 do SWZ**. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
4. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty, jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.
5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.
6. W terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy Zamawiający zamieści ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Biuletynie Zamówień Publicznych.

XXVI. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów uPzp.
2. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej, formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.
4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 uPzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” uPzp.

XXVII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXVIII. POUCZENIE O KLAUZULI INFORMACYJNEJ Z ART. 13 RODO DO ZASTOSOWANIA W CELU ZWIĄZANYM Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający przestrzegając przepisów ustawy z dnia 10 maja 2018r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1781) oraz wypełniając obowiązki wynikające z regulacji zawartych w art. 13 i z uwagi na zapis art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), zwanym dalej: „RODO” - niniejszym informuje, iż w treści Formularza ofertowego, znajduje się oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 i/lub 14 RODO.
2. Jednocześnie Zamawiający, wypełniając ciążący na nim obowiązek informacyjny zawarty w art. 13 RODO (a na podstawie art. 13 i/lub 14 RODO – Wykonawcy względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 2) poniżej oraz Podwykonawcy/Podmiot trzeci, względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 3) poniżej) podaje w pkt 3 poniżej treść „Klauzuli informacyjnej w zakresie danych osobowych.

3. KLAUZULA INFORMACYJNA w zakresie danych osobowych:

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), zwanym dalej „RODO”, Zamawiający informuje Wykonawców, o tym że na podstawie art. 13 i/lub 14 RODO - Wykonawcy odpowiednio, względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 2) poniżej oraz Podwykonawcy/Podmiot trzeci odpowiednio, względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 3) poniżej:

- 1) **administratorem** Pani/Pana danych osobowych jest **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu ul. H. Kamińskiego 73a, 51-124 Wrocław;**
- 2) **inspektorem ochrony danych osobowych** w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym we Wrocławiu jest **Krzysztof Glubiak kontakt: iodo@wssk.wroc.pl tel. 661 924 273** (*informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.*);
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **Szp/FZ-60/2021** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o **art. 18 oraz art. 74** ustawy z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) zwana dalej „ustawą Pzp”;
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z **art. 78 ust. 1** ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- 6) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;

- 7) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do **art. 22 RODO**;
- 8) posiada Pani/Pan:
- na podstawie **art. 15 RODO** prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie **art. 16 RODO** prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych (*skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*);
 - na podstawie **art. 18 RODO** prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w **art. 18 ust. 2 RODO** (*prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego*);
 - prawo do wniesienia skargi do **Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych**, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy **RODO**;
- 9) nie przysługuje Pani/Panu:
- w związku z **art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO** prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**
4. Dodatkowo Zamawiający wyjaśnia, iż w zamówieniach publicznych administratorem danych osobowych obowiązującym do spełnienia obowiązku informacyjnego z art. 13 RODO - jest w szczególności:
- Zamawiający** - względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał. Dotyczy to w szczególności:
 - Wykonawcy będącego osobą fizyczną,
 - Wykonawcy będącego osobą fizyczną, prowadzącą jednoosobową działalność gospodarczą
 - pełnomocnika Wykonawcy będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w pełnomocnictwie),
 - członka organu zarządzającego Wykonawcy, będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w informacji z KRK),
 - osoby fizycznej skierowanej do przygotowania i przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;
 - Wykonawca** - względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał. Dotyczy to w szczególności:
 - osoby fizycznej skierowanej do realizacji zamówienia,
 - podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną,
 - podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną, prowadzącą jednoosobową działalność gospodarczą,
 - pełnomocnika podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w pełnomocnictwie),
 - członka organu zarządzającego podwykonawcy/podmiotu trzeciego, będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w informacji z KRK);
 - Podwykonawca/podmiot trzeci** - względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał. Dotyczy to w szczególności osoby fizycznej skierowanej do realizacji zamówienia.

Integralną część niniejszej SWZ stanowią:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy wraz z formularzem asortymentowo – cenowym

Załącznik nr 2 – projekt umowy,

Załącznik nr 3 – oświadczenie Wykonawcy z art. 125 ust. 1 uPzp

Załącznik nr 4 – oświadczenie Wykonawcy dotyczące przedmiotu zamówienia

Załącznik nr 5 – oświadczenie Wykonawcy dotyczące przepisów o koncesji i zezwoleniach

Załącznik nr 6 – oświadczenie Wykonawcy dotyczące przepisów o produktach biobójczych

FORMULARZ OFERTOWY

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
ul. H. Kamińskiego 73a
51-124 Wrocław

I. DANE WYKONAWCY

Nazwa i siedziba Wykonawcy*) ul: kod: miejsowość:.....
Czy Wykonawca jest	Mikroprzedsiębiorstwem <input type="checkbox"/> Małym przedsiębiorstwem <input type="checkbox"/> Średnim przedsiębiorstwem <input type="checkbox"/> Dużym przedsiębiorstwem <input type="checkbox"/> <i>*Wykonawca zobowiązany jest to podania swojego statusu – informacja obowiązkowa do Prezesa UZP</i>
<i>*) w przypadku konsorcjum wpisać nazwę i siedzibę partnera oraz wpisać lidera</i> ul: kod: miejsowość:.....
Forma prowadzonej działalności/ nr KRS- jeżeli dotyczy	
<i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji).....</i>	
NIP/REGON/.....
Adres do korespondencji (jeżeli jest inny niż adres siedziby)	ul: kod: miejsowość:.....
Osoba odpowiedzialna za kontakty z Zamawiającym

Dane teleadresowe na które należy przekazywać korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem	e- mail:
	tel.:
II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	
<p>Składam ofertę na zamówienie publiczne prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego pn.: DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu</p>	
III. CENA	
Cena oferty zgodnie z formularzem cenowym wynosi :	
Pakiet nr - <i>(numer i nazwa pakietu)</i> Cena brutto zł	
*) <i>wpisać nr pakietu, w przypadku przystąpienia do większej ilości pakietów należy powielić ramkę.</i>	
Wynagrodzenie należne z tytułu niniejszego postępowania należy przelać na rachunek bankowy o następującym numerze [.....] prowadzone przez bank [.....]	
IV. OŚWIADCZENIA WYKONAWCY:	
Oświadczam, że: <ol style="list-style-type: none"> zamówienie zostanie zrealizowane w terminach określonych w SWZ oraz projekcie umowy; w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania i dostawy przedmiotu zamówienia; uważam się za związanego niniejszą ofertą przez okres wskazany w SWZ; oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i należy do: pakiet nr klasa....., pakiet nr klasa....., i na potwierdzenie powyższego posiadam ważne dokumenty i dostarczę je do wglądu na każde żądanie Zamawiającego* *dotyczy wyrobów medycznych. wszystkie wymagane w niniejszym postępowaniu przetargowym oświadczenia złożyłem ze świadomością odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń w celu uzyskania korzyści majątkowych. wybór mojej oferty będzie/nie będzie*) prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego (w przypadku zaistnienia okoliczności, o której mowa należy wskazać nazwę rodzaj towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, wskazując jego wartość bez kwoty podatku. *) <i>wybrać odpowiednio</i> 	

7. wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 i/lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), zwanym dalej „RODO” - wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu i w oparciu o dane informacyjne zawarte w Rozdziale XXVIII SWZ

V. ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY W PRZYPADKU PRYZNANIA ZAMÓWIENIA

W przypadku przyznania zamówienia zobowiązuję się do:

1. zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
2. zrealizowania przedmiotu zamówienia w terminie określonym w ofercie;
3. wyznaczenia osoby do kontaktów z Zamawiającym w sprawach dotyczących realizacji przedmiotu zamówienia: e-mail: tel.

VI. PODWYKONAWCY (wypełnić, jeżeli dotyczy)

Dostawy objęte przedmiotowym zamówieniem zamierzam wykonać **samodzielnie/wykonać przy udziale podwykonawców***.

**) Przy realizacji przedmiotu zamówienia zobowiązuję się do zawarcia umowy z podwykonawcami:

- 1)w zakresie
- 2)w zakresie

**) *wypełnić w przypadku powierzenia wykonania części zamówienia przy udziale podwykonawców*

VII. TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA

Korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 18 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) zastrzegam, że informacje:

.....

(wymienić czego dotyczy)

zawarte są w następujących dokumentach:

....., które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020r. poz. 1913) i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania.

Jednocześnie wykazuję, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, ponieważ:

UZASADNIENIE

.....
.....

Uwaga:

Zastrzeżone informacje winny być odpowiednio oznaczone na właściwym dokumencie widocznym napisem „tajemnica przedsiębiorstwa” i złożone w odrębnej kopercie wewnętrznej, a na ich miejscu w dokumentacji zamieszczone stosowne odsyłacze.

VIII. SPIS TREŚCI

Integralną część oferty stanowią:

- 1)
- 2)

.....
(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy)

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet Nr 1											Załącznik 1.1	
		Preparaty do mycia i dezynfekcji chirurgicznej rąk												
Lp.	Substancja czynna	spektrum działania	czas działania	postać	jm	ilość szt do przet	nazwa handlowa	cena jedn. netto	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	wartość brutto		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13		
1	Preparat alkoholowy z pompką do higienicznej, chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający etanol min. 89 % oraz substancje regenerujące skórę: (gliceryna, witamina E, paratenol); produkt biobójczy	B, TBC, F, V (HBV, HCV, HIV, HSV, Adeno, Polio Rota Noro)	30 - 90 sek	1x500ml	szt.	100	skinnan soft protect							
2	Niealkaliczny preparat myjący z pompką do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk na bazie syntetycznych składników, bez zawartości mydła i pochodnych tenolu pH 5,0, nie wysuszający skóry			1x500 ml	szt.	220	manisoft							
3	Preparat antyseptyczny do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk oraz do dezynfekcji skóry przed zabiegami chirurgicznym: subst. czynna 1, 4% diglukonian chloroteksydyny, mieszanina alkilo- dimetyloaminowych tlenków +subst pomocnicza - czerwień koszenilowa, alkohol etylowy hydroxyetyloceluloza			1x500 ml	szt.	400	hydrex S							

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet Nr 2 Preparaty do dezynfekcji rąk i skóry pacjenta										Załącznik 1.2	
Lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas działania	postać	jm	ilość szt. do przet.	nazwa handlowa	cena jedn. op netto	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	Wartość brutto	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	12	
1	Preparat z pompką w płynie na bazie alkoholu etylowego do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej o działaniu natychmiastowym i przedłużonym oraz do dezynfekcji skóry np. przed iniekcjami; skład: etanol 79,9% g; substancje natłuszczające olejek eteryczne, wyrobimiedyczny, produkt biobójczy	B,Tbc F,V (Polio i Adeno)	30 sek.- do 1 min	1x1000ml	szt.	2 200							
2	Preparat z pompką w płynie na bazie alkoholu etylowego do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej o działaniu natychmiastowym i przedłużonym oraz do dezynfekcji skóry np. przed iniekcjami; skład: etanol 79,9% g; substancje natłuszczające olejek eteryczne, wyrobimiedyczny, produkt biobójczy	B,Tbc F,V (Polio i Adeno)	30 sek.- do 1 min	1x500ml	szt.	1 100							
3	Preparat z pompką w płynie na bazie alkoholu etylowego do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej o działaniu natychmiastowym i przedłużonym oraz do dezynfekcji skóry np. przed iniekcjami; skład: etanol 79,9% g; substancje natłuszczające olejek eteryczne, wyrobimiedyczny, produkt biobójczy	B,Tbc F,V (Polio i Adeno)	30 sek.- do 1 min	1x250ml	szt.	4 300							
4	Preparat w żelu z pompką na bazie alkoholu etylowego do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej o działaniu natychmiastowym i przedłużonym oraz do dezynfekcji skóry np. przed iniekcjami. Skład etanol - 72% (72%), substancja pomocnicze - izopropanol, substancje nawilżające i natłuszczające, produkt biobójczy	B,Tbc F,V (Polio i Adeno)	do 30 sek	1x500ml	szt.	100							
5	Preparat w płynie na bazie alkoholu etylowego do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej o działaniu natychmiastowym i przedłużonym; skład : etanol 70% izopropanol 10%; w jednorazowym worku foliowym z zastawką dozującą, produkt biobójczy, kompatybilny z systemem Sterisol; produkt biobójczy	B,Tbc F,V (Polio i Adeno)	do 1 min	1x700ml	szt.	40							

Objaśnienie symboli crobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: listerowe i bezlisterowe)

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet Nr 3										Załącznik 1.3	
		Preparaty do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk i skóry											
Lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	jm szt.	ilość szt do przet.	nazwa handlowa	cena jedn. Op.netto	wartość netto % VAT	cena jedno brutto	Wartość brutto			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
1	Bezbarwny preparat alkoholowy z atomizem do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrzywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w CHPL); Preparat gotowy do użycia; skład chem.: zawiera co najmniej 3 substancje czynne: 1-propanol, 2-propanol, 2-difenylol oraz nadlilnek wodoru; bez alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych; czas dezynfekcji: przed iniekcjami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s; rejestracja: produkt leczniczy	B (w tym MRSA), F (drożdżaki i dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, Rotavirus, Adenovirus);	15 -60 sek	1x250	100								
2	Barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrzywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w CHPL); Preparat gotowy do użycia; skład chem.: zawiera co najmniej 3 substancje czynne: 1-propanol, 2-propanol, 2-difenylol oraz nadlilnek wodoru; bez alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych; czas dezynfekcji: przed iniekcjami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s; rejestracja: produkt leczniczy	B (w tym MRSA), F (drożdżaki i dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, Rotavirus, Adenovirus);	15 -60 sek	1x1000ml	70								
5	Preparat alkoholowy z pompką w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o przedłużonym działaniu, zawierający etanol, 2 - propanol, substancje pielęgnujące, niezawiera barwników i substancji zapachowych; dezynfekcja higieniczna - 30 sek, dezynfekcja chirurgiczna - 90 sek, produkt biobójczy	B Tbc (M.tuberculosis M.terae,M. avium),F., V (Polio, Adeno, Rota., Herpes simplex, Noro, Vaccinia, HBV,HCV, HIV, SARS)	30 sek - 90sek	1x600 ml	100								
6	Preparat alkoholowy z pompką w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, na bazie etanolu, zawierający substancje pielęgnujące (D- Panthimol i etyloheksylgliceryna), bez związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny; dezynfekcja higieniczna - 30 sek, dezynfekcja chirurgiczna - 90 sek, produkt biobójczy	B (w tym MRSA), Tbc (M.tuberculosis M.terae,M. avium),F., V (Polio, Rota., Noro,- MNV Vaccinia, HBV,HCV, HIV)	30 sek - 90sek	1x500 ml	160								
7	Preparat alkoholowy z pompką w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, bez zawartości etanolu; bez związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny; z dodatkami substancji nawilżających i natłuszczających, nie zawierający barwników i substancji zapachowych; dezynfekcja higieniczna - 30 sek, dezynfekcja chirurgiczna - 90 sek, produkt biobójczy	B Tbc, grzyby drożdżopodobne, V (Rota.,Adeno, Noro, Vaccinia, HBV,HCV, HIV)	30 sek - 90sek	1x500 ml	300								

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet Nr 4										Załącznik 1.4	
		Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych przed zabiegami											
Lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	jm. szt.	ilość szt. do przet.	nazwa handlowa	cena jedn. op. netto	wartość netto	% VAT	cena jedno brutto	Wartość brutto		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
1	Preparat do odkażania skóry przed zabiegami chirurgicznymi, punkcjami, iniekcjami, szczerpieniami, operacjami, pobraniem krwi, zmianą oprunków (z atomizerem), skład: etanol, izopropanol, alkohol benzylowy, nadlitenek wodoru, bezbarwny, bezjodowy, bez pochodnych fenolowych, posiadający pozytywną opinię Instytutu Matki i Dziecka. Rejestracja - lek	B (w tym MRSA), Tbc, F.V (HBV, HIV, Herpes, Rota, Adeno)	15-2 min	1x350ml	350								
2	Preparat do odkażania skóry przed zabiegami chirurgicznymi, punkcjami, iniekcjami, szczerpieniami, operacjami, pobraniem krwi, zmianą oprunków (z atomizerem), skład: etanol, izopropanol, alkohol benzylowy, nadlitenek wodoru, bezbarwny, bezjodowy, bez pochodnych fenolowych, posiadający pozytywną opinię Instytutu Matki i Dziecka. Rejestracja - lek	B (w tym MRSA), Tbc, F.V (HBV, HIV, Herpes, Rota, Adeno)	15-2 min	1x1000ml	85								
3	Preparat do dezynfekcji skóry przed operacjami, punkcjami: o działaniu przedłużonym, barwny przy użyciu rozpuszczalnych w wodzie rozpuszczalników (z atomizerem), skład: etanol, izopropanol, alkohol benzylowy, nadlitenek wodoru, barwniki. Rejestracja - lek	B (w tym MRSA), Tbc, F.V (HBV, HIV, Herpes, Rota, Adeno)	15-2 min	1x350ml	30								
4	Preparat do odkażania błon śluzowych z pompką, bezjodowy, skład: alkohol, nadlitenek wodoru, glukonian chlorheksydyny, kwas mlekowy ph-5. Rejestracja - lek	B, F.V (HIV, HBV, HSV), pierwotniaki	1 - 30 min	1x500ml	340								
5	Preparat do odkażania błon śluzowych z pompką, bezjodowy, skład: alkohol, nadlitenek wodoru, glukonian chlorheksydyny, kwas mlekowy ph-5. Rejestracja - lek	B, F.V (HIV, HBV, HSV), pierwotniaki	1 - 30 min	1x1000ml	190								
6	Bezbarwny preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania przedmiotów nosa i uszu z zawartością polihexanidyny Opakowanie- tuba o poj. 30 ml zakończona kaniulą. Rejestracja- wyrób medyczny III	B (w tym MRSA, VRE, ESBL), F (Candida albicans)	30 sek	1x30ml	20								

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Lp.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	Pakiet Nr 5										Załącznik 1.5	
		substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	jm szt.	ilość szt do przet M	nazwa handlowa	cena jedn. op netto	wartość netto	% VAT	cena jedno brutto	Wartość brutto	
1		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1	Preparat: z atomizem do dezynfekcji ran, bion służowych i granicząca z nią skóra, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych; bezbarwny, gotowy do użycia; skład chem.: na bazie oktenidyny, bez alkoholu, jodu i chlorheksydyny; z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, nie wpływający negatywnie na gojenie się ran; działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny; rejestracja: produkt leczniczy.	B (Chlamydium, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (Herpes simplex), inaktywuje HBV i HIV), pierwotniaki	60sek	1x250 ml	1 600								
2	Preparat do dezynfekcji ran, bion służowych i granicząca z nią skóra, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych; bezbarwny, gotowy do użycia; skład chem.: na bazie oktenidyny, bez alkoholu, jodu i chlorheksydyny; z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, nie wpływający negatywnie na gojenie się ran; działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny; rejestracja: produkt leczniczy.	B (Chlamydium, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (Herpes simplex), inaktywuje HBV i HIV), pierwotniaki	60sek	1x1000ml	1 230								
3	Preparat na bazie oktenidyny, do oczyszczania i nawilżania ran, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, wywarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmniania opatrunków przyschniętych lub pokrytym skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci płynu			1x350ml	22								
4	Preparat w żelu przeznaczony do oczyszczania i nawilżania ran, o działaniu antybakteryjnym, bezzapachowy i bezbolesny w stosowaniu; skład chem.: zawierający oktenidynę i hydroksymetyloculozazę, bez alkoholu i polihexanidyny			1x20ml	20								
5	Preparat w postaci żelu do nawilżania, oczyszczania i dekontaminacji przedmiotów nosa; bezwonny, bez barwników; skład chem.: na bazie oktenidyny, bez alkoholu			1x5 ml	5								

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:
 B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis
 F - grzyby,
 V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznika z adeno Polio)
 S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Lp.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	Pakiet Nr 6										Załącznik 1.6	
		Preparaty do dekontaminacji błon śluzowych oraz dezynfekcji skóry i błon śluzowych przed zabiegami chirurgicznymi										Wartość brutto	Wartość brutto
substancja czynna		3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
spektrum działania		czas ekspozycji	jm szt,	ilość szt.do przet,	nazwa handlowa	cena jedn. op netto	wartość netto	% VAT	cenę jedno brutto	Wartość brutto			
1	Preparat do dezynfekcji ran (owrzodzeń, oparzeń, odleżyn), błon śluzowych, skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami chirurgicznymi i okulistycznymi; bez zawartości alkoholu; zawierający 7,5% powidonu jodowanego; w zależności od potrzeby z możliwością stosowania jako koncentrat lub po rozcieńczeniu. Produkt leczniczy. Możliwość użycia u noworodków potwierdzona w CHPL.	B, Tbc, F, V, S, pierwotniaki	60 sek	1x250 ml	Braunol								
2	Preparat do dezynfekcji ran (owrzodzeń, oparzeń, odleżyn), błon śluzowych, skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami chirurgicznymi i okulistycznymi; bez zawartości alkoholu; zawierający 7,5% powidonu jodowanego; w zależności od potrzeby z możliwością stosowania jako koncentrat lub po rozcieńczeniu. Produkt leczniczy. Możliwość użycia u noworodków potwierdzona w CHPL.	B, Tbc, F, V, S, pierwotniaki	60 sek	1x1000ml	Braunol								
3	Gotowy do użycia preparat przeznaczony do odkazania i odłuszczenia nieuszkodzonej skóry przed operacjami, wstrzyknięciami, punkcjami jam ciała i stawów, nakłuciami, cewnikowaniem żył, pobieraniem próbek krwi, szczepieniami; barwiący skórę; zawierający w swoim składzie 2-propanol i PVP-jod; ułatwiający dobre przyleganie folii przy zabiegach. Produkt leczniczy	B (w tym MRSA), Tbc, F, V (HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Polio)	30 sek - 2 min	1x250ml	Braunoderm barwiony								
4	Gotowy do użycia preparat przeznaczony do odkazania i odłuszczenia nieuszkodzonej skóry przed operacjami, wstrzyknięciami, punkcjami jam ciała i stawów, nakłuciami, cewnikowaniem żył, pobieraniem próbek krwi, szczepieniami; barwiący skórę; zawierający w swoim składzie 2-propanol i PVP-jod; ułatwiający dobre przyleganie folii przy zabiegach. Produkt leczniczy	B (w tym MRSA), Tbc, F, V (HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Polio)	30 sek - 2 min	1 x 1000 ml	Braunoderm barwiony								
5	Gotowy do użycia preparat alkoholowy barwiony przeznaczony do odkazania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorksidyny, nadtlenku wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny przy jednorazowej aplikacji na bakterie (gram(+)) i gram(-). Produkt leczniczy termin ważności 12 mies. od pierwszego użycia	B (MRSA), Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Vaccinia, Polio)	15 sek - 5 min (minimum 15 sekund, w zabiegach typu nakłucie stawu lub jamy ciała zawierającej płyn - czas działania minimum 1 min do 5 min)	1x250ml	Softasept N barwiony								
6	Gotowy do użycia preparat alkoholowy bezbarwny przeznaczony do odkazania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorksidyny, nadtlenku wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny przy jednorazowej aplikacji na bakterie (gram(+)) i gram(-). Produkt leczniczy termin ważności 12 mies. od pierwszego użycia	B (MRSA), Tbc, F, V (Rota, Vaccinia, Polio)	15 sek - 5 min (minimum 15 sekund, w zabiegach typu nakłucie stawu lub jamy ciała zawierającej płyn - czas działania minimum 1 min do 5 min)	1x250ml	softasept N bezbarwny								

7	<p>Gotowy do użycia roztwór przeznaczony do dekontaminacji, płukania, pędzlowania jamy ustnej, utrzymania flory fizjologicznej ust i codziennej higieny jamy ustnej; na bazie polihexanidyny; bez zawartości octenidyny, alkoholu i chlorheksydyny, do zastosowania na uszkodzoną tkankę, możliwość stosowania u dzieci, skuteczny na bakterie (w tym MDRO- Multi-Drug Resistant Organism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans). Wyrob medyczny klasy III</p>	B, F	30-60 sek	1x250ml	35	Prontoral		
8	<p>Sterylny, gotowy do użycia roztwór służący do irygacji, czyszczenia, nawilżania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-II stopnia, bez ograniczeń dotyczących czasu stosowania, usuwania biofilmu z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; do bion służących przed cewnikowaniem, do pielęgnacji skóry wokół dostępu naczyniowych obwodowych i centralnych oraz dostępu do przewodu pokarmowego PEG, PEJ, bezzapachowy, zawierający polihexanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopovidon, dichlorowodorek oktenidyny, chlorheksydyna. Bez zawartości glicerolu. Minimalizujący ból, feitor oraz stabilizujący pH w ranie na poziomie fizjologicznym. Wykazujący skuteczność bójczą wobec szczepów wielolekoopornych, Możliwość stosowania: u dzieci od 1 dnia życia, w terapii podciśnieniowej, w połączeniu z opatrunkami srebrowymi. Po otwarciu możliwość stosowania przez 8 tygodni. Wyrob medyczny klasy III.</p>			1x350ml	210	Prontosan płyn		
9	<p>Preparat do płukania ran o właściwościach antybakteryjnych zawierający kwas podchlorawy i rodniki ponadtlenkowe. Rejestracja - wyrób medyczny</p>			1x500 ml	70	Microdacin - roztwór		
10	<p>Płynny hydrożel do nawilżania ran o właściwościach antybakteryjnych zawierający kwas podchlorawy i rodniki ponadtlenkowe. Rejestracja - wyrób medyczny</p>			1x250 g	180	Microdacin - żel		

Objasnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet Nr 7										Załącznik 1.7
		Preparaty do dezynfekcji sprzętów małych powierzchni, w tym powierzchni trudno dostępnych										
lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	j.m.	nazwa handlowa	ilość opakowań konc.	cena jedn. Konc. Netto	wartość netto	% VAT	cena jedno brutto	Wartość brutto	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1	Preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni niewrażliwych na działania alkoholowe, skład: 1,2-propanol, związki amfoteryczne powierzchniowo czynne o działaniu biobójczym, pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka, preparat z atomizerem	B,Tbc,F,V(Adeno, Vaccinia, Papowa, Rota, HBV, HIV)	10 min	op.a 650 ml		200						
2	Gotowy do użycia preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych; skład: etanol zawartość do 45g alkoholu; nie zawierający QAV, aldehydów i alkioloamin; dopuszczone do użytkowania na oddziałach dziecięcych; butelka z atomizerem	B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia wirus, BVDV, Rotawirus, Norowirus, Adenowirus)	1 min	op.a 1 l		250						
3	Gotowy do użycia, bezzapachowy preparat w postaci piany przeznaczony do szybkiej dezynfekcji miejsc trudno dostępnych, urządzeń i wszelkich małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu; również na oddziałach noworodkowych, do inkubatorów oraz do głowic USG ; skład: 1-propanol (15g-17g / 100g preparatu) i czwartorzędowe związki amoniowe; bez zawartości aldehydów i alkioloamin-(preparat z pompką dozującą)	B (w tym MRSA, Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Piasia grypa typu A), B (w tym MRSA, Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Piasia grypa typu A, Polio, Noro),	1 min 5 min	op.a 750 ml		420						
4	Preparat w postaci pianki do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych i i małych powierzchni, w tym powierzchni wrażliwych np.: sond USG; skład: 1,5 g nadlinterek wodoru	B,Tbc,F,V (Norowirus, Rotawirus)	60 min	op.a 750 ml		120						
5	Preparat w postaci pianki wyposażony w końcówkę spieniającą ;skład: chlorek didecyldimetyloamoniowy (1,4 mg/g), chlorowodorek polihexametylenoguanidyny (0,96 mg/g), polecany do mycia i dezynfekcji inkubatorów, lamp, wanien akrylowych, ekranów dorynkowych, tapicerek; preparat o podwójnym statusie wyrobu medycznego i preparatu biobójczego	B, F., Tbc, V HIV, Vaccinia, Rota, Noto., Herpes, RSV)	15 min	op.a 750 ml		115						

6	<p>Preparat z atomizatem do szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętów i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholu, bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny, spektrum działania B (w tym Tbc, MRSA), F, V (Noro, Rota, Vaccinia, HBV, HCV, HIV) w czasie max. 2 min., V (Polio) - 30 min, preparat szybko schnący mnie pozostawiający plam i zacieków. Wyrób medyczny.</p>	<p>B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV), Polio do 30 min</p>	<p>2 min-30 min</p>	<p>op.a 1 1</p>		<p>300</p>		
7	<p>Bezalkoholowa pianka do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni, wrażliwych na działanie alkoholu – w tym wykonanych ze szkła akrylowego, porcelany, metalu, gumy oraz tworzyw sztucznych. Może być stosowana do dezynfekcji głowic USG, lamp, inkubatorów. Nie zawiera aldehydów i fosforanów. Posiadająca pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka.; skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina Poli(oksy-1,2-eanodilo),.alfa.-[2-(didecylimetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian. Opakowanie: butelka ze spryskiwaczem</p>	<p>B (w tym MRSA), F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Ebola), Tbc (M. terrae)</p>	<p>1 - 10 min</p>	<p>op.a 1 1</p>		<p>25</p>		

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

- B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis
- F - grzyby,
- V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)
- S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

LP.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	Pakiet Nr 8 Preparaty do dezynfekcji sprzętu i dużych powierzchni										Załącznik 1.8	
		substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	jm	nazwa handlowa	ilość op. przetarg M	ilość op. cena jedn. Netto opak.	wartość netto	% VAT	cena jedno brutto	Wartość brutto	
1	Preparat myjąco - dezynfekujący na bazie nietłonej substancji czynnej np. glukoprolamina; trwałość roztworu - 10 dni; pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
2	Preparat myjąco - dezynfekujący; skład: dichloroizocyanuran sodu, tenzydy myjące; w wyższych stężeniach (10 000 ppm) skuteczne wobec spor Clostridium difficile (tybotyp R027); ; 150 tabletek po 4,1g w opakowaniu	B (w tym MRSA), Tbc, F, V (Adeno, Vaccinia, Herpes, Rota, HBV, HIV)	30 min, Adeno - 60 min	op.a 2 I		20							
3	Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego; skład: chlorek didecyldimetyloamoniowy, chlorurek alkilobenzylodimetyloamoniowy, N-(3 aminopropyl) - N - dodecylopropano - 1,3 diamina, octan kokospraprylenodiaminoguanidyny	B, Tbc, F, V (Adeno, Polio) - przy 1000 ppm, S	15 min	opak.		3							
		B (w tym MRSA), F, Tbc, V	15-30 min	op.a 1 I		32							

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

lp.	Postępowanie numer: Szp/FZ-60/2021	Pakiet nr 9										Załącznik 1,9	
		Preparaty do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu endoskopowego i sprzętu medycznego										cena jedno brutto	Wartość brutto
		3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
spektrum działania	czas ekspozycji	jm	nazwa handlowa	ilość opakowań koncentratu do przel	cena jedn. netto op koncentratu	wartość netto	% VAT						
1	Preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów; skład: 1 aledehyd ortoftalowy, 14 dinitowy; + paski testowe do kontrolowania aktywności roztworu	B, Tbc, F, V	5 min	op.a 3,78 l	cindex opa + paski	65							
2	Preparat do dezynfekcji endoskopów, sond ultradźwiękowych, przyrządów anesteziologicznych skuteczny w warunkach obciążenia surowicą, zawierający aldehyd bursztynowy	B (w tym MRSA), Tbc, F, V (Polio, Adeno, Vaccinia, HIV, HBV, HCV), S	6 h	op.a 5 l	gigasept FF	3							
3	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji endoskopów giętkich, wideoendoskopów, sprzętu i opyzządzowania okulistycznego oraz paski do kontroli aktywności roztworu (50 sat); skład kwas nadoctowy, skuteczność mikrobiologiczna 7 dni lub 50 cykli zastosowań	B, Tbc, F, V, S	5 min	op.a 5 l	Gigasept PAA	3							
4	Preparat myjąco-dezynfekujący przeznaczony do manualnego i półautom	B, Tbc, F, V, S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis)	30 min	op.a 1,5 l	Gigasept peanis	6							
5	Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi; skład: nadwęglan sodu, EDTA, preparat w postaci mikrogranulek w opakowaniach nie większych niż 10 kg, pozytywna opinia firmy Olympus	B, Tbc, F, V (HCV, HBV, HIV)	15 min	op.a 10kg	sekusept pulwer + aktywator	35							
		B, Tbc, F, V (Polio, Adeno)	30 min	op.a 2 kg		95							
	Aktywator na bazie kwasu fosforowego nie zawierający substancji żrących			op.a 2 l		50							
6	Preparat dezynfekcyjny do narzędzi; skład: nadwęglan sodu, EDTA, preparat bez aktywatora, paski do mierzenia aktywności pochodzące od tego samego producenta, pozytywna opinia firmy Olympus	B, Tbc, F, V (Polio, Adeno)	15min	op.a 1,5 kg	sekuspt activ	76							
		B, Tbc, F, V (adeno, Polio), S (Clostridium difficile i Clostridium perfringens)	15 min	op.a 6 kg		72							
7	Preparat do wstępnego mycia sprzętu endoskopowego łącznie z akcesoriarni; skład: tenzydy, regulator Ph, substancje pomocnicze, pH - 8, opakowanie - 2l		5-10min	op.a 2 l	sekusept pure clean	10							

8	Płynny trójenzymatyczny preparat myjąco-dezynfekcyjny z dozwonkiem w postaci koncentratu: zalecany do do narzędzi, i endoskopów Pentax oraz innych wyrobów medycznych; nie zawierający aldehydów, chloru, pochodnych fenylowych i substancji utleniających; skład: polihexanid, substancje powierzchniowo czynne, kompleks enzymatyczny (amylazy, lipazy, proteazy, propionian).	B (w tym MRSA), Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Vacciniavirus, Herpesvirus, AHINI1)	15 min	op.a 5 I	Aniosyme DDI	65				
9	Płynny trójenzymatyczny preparat myjąco-dezynfekcyjny z dozwonkiem w postaci koncentratu: zalecany do do narzędzi i endoskopów Pentax oraz innych wyrobów medycznych; nie zawierający aldehydów, chloru, pochodnych fenylowych i substancji utleniających; skład: polihexanid, substancje powierzchniowo czynne, kompleks enzymatyczny (amylazy, lipazy, proteazy, propionian).	B (w tym MRSA), Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Vacciniavirus, Herpesvirus, AHINI1)	15 min	op.a 1 I	Aniosyme DDI	35				
10	Płynny, trójenzymatyczny preparat do manualnego i maszynowego mycia endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego, narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych z dozwonkiem; skład: niejonowe detergenty, kompleks enzymatyczny, substancje antykorozyjne	działanie bakteriostatyczne, grzybobójcze	5 min	op.a 1 I	Aniosyme Synergy	10				
11	Preparat do dezynfekcji endoskopów; skład: kwas nadoctowy, kontrola sżęzenia przy użyciu pasków testowych, możliwość stosowania przez 14 dni; do każdego kanistra należy dołączyć 10 pasków testowych	B, Tbc, F, V, S (Bacillus cereus, Bacillus subtilis, Clostridium sporogenes, Clostridium difficile)	5 min	op.a 5 I	Anioxide 1000	300				
12	Preparat do dezynfekcji sporobójczej endoskopów i innych wyrobów medycznych, które nie mogą być poddawane sterylizacji wysokotemperaturowej. Skład - kwas nadoctowy Skuteczność sporobójcza wobec B. subtilis, B. cereus oraz działanie bójcze wobec spor Clostridium difficile R027 potwierdzona na szczepkach normalnych zgodne z nową normą EN 17126; Skuteczność bójcza do 15 dni od przygotowania; do każdego kanistra należy dołączyć 10 pasków testowych	B, Tbc, F, V, S (Bacillus cereus, Bacillus subtilis, Clostridium sporogenes, Clostridium difficile, Clostridium perfringens)	5 min	op.a 5 I	Phagoscope APA	100				
13	Preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu i sterylizacji, na bazie kwasu nadoctowego i diazadamanian (SAZONE), zgodny z PN- EN 14937, przetestowany w warunkach brudnych i czystych zgodnie z wymogami PN- EN 14885.	B, Tbc, F, V, S	5-10 min	op.a 5 I	Aadaspur	70				

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakteria, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: itenowe i bezitenowe)

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet nr 10										Załącznik 1.10
		Preparaty do mycia i dezynfekcji endoskopów i sprzętu medycznego										
lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	jm	nazwa handlowa	ilość opakowań koncentratu do przetargu	cena jedn. netto op koncentr atu	wartość netto	% VAT	cena jedno brutto	Wartość brutto	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1	Preparat do dezynfekcji sprzętu medycznego i powierzchni z dozownikiem; skład: chlorek didecylodimetyloamoniowy, czwartorzędowe zw amoniowe, benzyllo C12 - 16 - alkilodimetylo, chlorki, N - (3 - aminopropyllo) N - dodecylopropano - 1 , 3 - diamina, substancje pomocnicze.	B (w tym MRSA), Tbc, F, V (HBV, HCV., Vaccinia)	15 min	op.a11	discleen extra	15						
2	Trójenzymatyczny preparat w pianie do nawilżania i wstępnej dezynfekcji narzędzi i sprzętu; skład: IV rzędowe związki amonowe, kompleks enzymów (proteaza, lipaza i amylaza, niejonowe związki powierzchniowo czynne, opakowanie o poj. 0,75 l i z końcówką spieniącą.	B, F B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Herpes, Vaccinia)	15 min 60 min	op.a11	Aniosyme prime	315						
3	Enzymatyczny preparat z dozownikiem do mycia i dezynfekcji narzędzi (do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych), sprzętu, instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych, zalecany do nstrumentów ze stali szlachetnej , niklu, miedzi, aluminium, gumy, porcelany, szkła, tworzywa sztuczne; skład: proteaza, N-(aminopropyllo), N-dodecylopropano-1,3 - diamina, poli (oksylo-1,2 -etanodio), .alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]--omega -hydroksy-propanian, chlorek didecylodimetyloamoni	B, Tbc (Candida albicans) , F, V (HBV, HIV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Adeno, Polio)	30 min	op.a 11	viruton extra	175						

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Lp.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	Pakiet nr 11 Preparaty do mycia i dezynfekcji systemów ssących										Załącznik 1.11
		substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	j.m	nazwa handlowa	ilość opakowań koncentratu do pizet.	cena jedn. netto op koncentratu	wartość netto koncent.	% VAT	cena jedno brutto	
1		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Preparat do mycia i dezynfekcji urządzeń ssących; skład: 4,4 g chlorek dioktylo-dimetyloamoniowy (CAS: 5538-94-3), 0,6 g chlorek dodecylo-dimetylo-benzylamoniowy	B , Tbc,F, V (HBV, HCV, HIV, Herpes simp., Ebola, Vaccinia, wirus grypy, SARS Cov 2)	15 min	op.a 1 l	Quatrodes Unit NF	8						

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Lp.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	Pakiet Nr 12										Załącznik 1.12	
		Gaziki do dezynfekcji skóry przed procedurami inwazyjnymi										wartość netto	Wartość brutto
	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	nazwa handlowa	ilość szt. w opakow.	ilość opakow. do przeł.	cena jed. netto	% VAT	cena jed. brutto				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
1	Gazik z 70g włókniny do dezynfekcji skóry przed iniekcjami zawierający 70% alkoholu; 36,8% izopropanol, 47,3% etanol, szaszetka o rozmiarze 7x7cm, gazik złożony czterokrotnie, 9 warstw włókniny, wielkość gazika po rozłożeniu o wymiarze w przedziale 11 x 12-11-12,5 cm(100 szt w opakowaniu) Wyrób medyczny Klasa I	B, Tbc, F, V(Adeno)	15 sek		gaziki pakowane po 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym	200	15,00						
2	Gazik z włókniny do dezynfekcji skóry przed iniekcjami zawierający 70% alkohol izopropylowy, szaszetka o rozmiarze 7x7cm, gazik złożony trzykrotnie, 6 warstw włókniny, wielkość gazika po rozłożeniu o wymiarze w przedziale 8 x 9,5X 11-12, cm(100 szt w opakowaniu). Wyrób medyczny Klasa I, dopuszczony do stosowania u niemowląt przez IMiD	B, Tbc, F, V(Adeno)	15 sek		gaziki pakowane po 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym	100	14,20						
3	Gaziki z 70g włókniny do dezynfekcji skóry przed iniekcjami zawierające alkohol; etanol, izopropanol oraz chloheksydyne; szaszetka o rozmiarze 7x7cm, gazik złożony czterokrotnie, 9 warstw włókniny, wielkość gazika po rozłożeniu o wymiarze w przedziale 11x12-11x12,5cmcm(100 szt w opakowaniu)	B, Tbc, F, V(Adeno)	15 sek		gaziki pakowane po 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym	100	15,00						
4	Zestaw 270g włókniny do dezynfekcji skóry przed iniekcjami: gazi suchy + gazik zawierający alkohol; 47,3% etanol i 36,8% izopropanol; szaszetka o rozmiarze 7x7cm, gazik złożony czterokrotnie, 9 warstw włókniny, wielkość gazika po rozłożeniu o wymiarze w przedziale 11x12cm x 11-12,5 cm(100 szt w opakowaniu)	B, Tbc, F, V(Adeno)	15 sek		gaziki pakowane po 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym	150	15,00						

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Posłepowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet Nr 13										Załącznik nr 1.13	
		Chusteczki do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, sprzętu medycznego, głowic usg i optyk											
lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	j.m	ilość sztuk w opakowaniu	nazwa handlowa	ilość opak. Do przet.	cena netto opak.	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	Wartość brutto	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	
1	Jednorazowy dyspenser posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni. Dozownik zawiera chusteczki o wymiarach min. 17,5 cm x 36 cm, wykonanych z odpornej na rozdarcie, niskopłynnej włókniny spulnace (mieszanka syntetycznych włókien PET 100%) o gramaturze min. 45g/m ² . Chusteczki przebadane wg EN 16615 – do potwierdzenia badaniami, przynajmniej jednym preparatem. Dyspenser posiada; transparentne okienka pozwalające na kontrole zużycia chusteczek, plastyczną konstrukcją umożliwiającą proste złożenie i utylizację po zużyciu. etykiety do opisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekcyjnego. Wyrób medyczny.			opak.	min 120 chusteczek		500						
2	Chusteczki pod ręczne do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i wyrobów medycznych np stetoskopów na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholu, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną. Małe opakowanie pod ręczne o wym. ok 6,5 x 12,5 cm zawierające chusteczki o wym. 14 cm x 20 cm o gramaturze min. 18g/m ² wykonane z polipropylenu.	B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min.	30s-2 min	opak.	20 chusteczek		500						
3	Chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholu, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną. Opakowanie typu flow-pack, chusteczki o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze min. 45g/m ² wykonane z poliestru.	B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min.	30s-2 min	opak.	100 chusteczek		430						

4	<p>Chusteczki do podstawowej szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi, na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholu, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną. Opakowanie (tuba) + chusteczki o wym. 14 cm x 20 cm o gramaturze min 18g/m² wykonane z polipropylenu.</p>	B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min.	30s-2 min	opak.	100 chusteczek	470							
5	<p>Chusteczki do podstawowej szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi, na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholu, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną. Wkład wymienny - chusteczki o wym. 14 cm x 20 cm o gramaturze min 18g/m² wykonane z polipropylenu.</p>	B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min.	30s-2 min	opak.	100 chusteczek wkład	400							
6	<p>Chusteczki do szybkiej dezynfekcji głowic USG używanych do badania transwaginalnego na bazie mieszaniny czwartorzędowych związków amonowych. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholu, chloru, aldehydów, fenoli. Opakowanie tuba, chusteczki o wym. 14 cm x 20 cm o gramaturze min 18g/m² wykonane z polipropylenu.</p>	B (łącznie z MRSA), F, V (Polio, Adeno, polyoma, Vaccinia), spory (C. difficile) w czasie do 2 minut.	30s-2 min	opak.	100 chusteczek	350							
7	<p>Chusteczki sporobójcze do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych na bazie mieszaniny trzech różnych czwartorzędowych związków amonowych. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholu, chloru, aldehydów, fenoli. Opakowanie typu flow pack, chusteczki o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze min 45g/m² wykonane z polipropylenu.</p>	B (łącznie z MRSA), F, V (Polio, Adeno, polyoma, Vaccinia), spory (C. difficile) w czasie do 2 minut.	30s-2 min	opak.	100 chusteczek	490							

Wymagania :

1. Pozycje 1,2,3,4,5,6,7 wymagane aby były przebadane wg normy EN 16615 potwierdzone badaniami
2. Pozycje 6, 7 wymagane aby były przebadane wg normy EN 16777 potwierdzone badaniami
3. Pozycje 2, 3, 4, 5, 6, 7 muszą posiadać min. 5 pozytywnych opinii producentów urządzeń ultrasonograficznych lub być wpisane w instrukcji użytkowania jako zalecane.
4. Pozycja 6 musi posiadać zwalidowany proces reprocessingu głowic transwaginalnych potwierdzony oświadczeniem.
5. Pozycja 2, 3, 4, 5 chusteczki posiadają oznaczenie kolorystyczne zgodne z obowiązującymi wytycznymi dot. poziomu ryzyka- strefa pozbawiona ryzyka KOLOR NIEBIESKI
6. Pozycje 6, 7 chusteczki posiadają oznaczenie kolorystyczne zgodne z obowiązującymi wytycznymi dot. poziomu ryzyka- strefa bardzo wysokiego ryzyka KOLOR CZERWONY

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet nr 14 chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu w obszarze medycznym, w tym wrażliwych powierzchni i sprzętu							Załącznik nr 1.14		
Lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	nazwa handlowa	ilość szt. w opakow.	ilość opakow do przet.	cena netto opak.	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	11
1		Pojemnik oraz gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów i urządzeń medycznych wrażliwych na alkohole, np. głowice ultradźwiękowe, plexi inkubatorów, nie zawierające w składzie alkoholi, aldehydów i fenoli, zawierające min. 3 różne sole amoniowe (chlorok dimetylobenzylamoniou, chlorek dietylodimetyloamoniou, chlorek etylbenzylamoniou), rozmiar min 200x200mm; wyrób medyczny, możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych; po otwarciu pojemnika stabilność chusteczek 3 m- ce	15 min	B, F (Candida albicans), V (Papova SV 40, Rola, Vaccinia), Noro, Tbc do 15 min	200 chust- opak i wkład wymierny	800					
2		Pojemnik oraz gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów i urządzeń medycznych wrażliwych na alkohole, np. głowice ultradźwiękowe, plexi inkubatorów, nie zawierające w składzie alkoholi, aldehydów i fenoli, zawierające min. 3 różne sole amoniowe, rozmiar min 200x200mm; wyrób medyczny, możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych; po otwarciu pojemnika stabilność chusteczek 3 m- ce	15 min	B, F (Candida albicans), V (Papova SV 40, Rola, Vaccinia), Noro, Tbc do 15 min	200 chust- wkład wymierny	900					
3		Niskoalkoholowe gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni wyrobów i urządzeń medycznych (głowice USG, ekrany dorytkowe, smarfony) wrażliwych na alkohole, np. głowice ultradźwiękowe, zawierające w składzie alkohole izopropanolu, etanolu, rozmiar min 200x200mm; wyrób medyczny, testowane dermatologicznie, przebadane zgodnie z normą EN 16615, po otwarciu pojemnika stabilność chusteczek 1 m- c	15 min	B, F (Candida albicans), V (Polyoma, SV 40, Rola, Vaccinia), Tbc-do 5 min, Noro do 15 min	100 chusteczek w opakowaniu typu soft pack	300					
4		Gotowe do użycia chusteczki bezalkoholowe o właściwościach myjąco dezynfekcyjnych. Zawierające czwartorzędowe związki amonowe (chlorok dietylodimetyloamoniowy). Odpowiednie do stosowania na wszystkich powierzchniach nieodpornych na działanie alkoholi, łącznie z głowicami USG. Przebadane na rozżarzone odciśniętym z chusteczki. Okres trwałości po otwarciu 6 miesięcy. Przebadane zgodnie z normami: EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476, RKI, DGHM.		B, Tbc, F (C.albicans, A.niger), V (HIV,HBV,HCV), Noro (norowirus myszy)	225 chusteczek o wymiarach 245x300mm w opakowaniu	800					
6		Chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego (wysoka kompatybilność materiałowa) wrażliwego na działanie alkoholu na bazie nadlęknku wodoru. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Dopuszczone do stosowania w obecności pacjenta oraz na oddziały dziecięce i noworodkowe. Bezpieczne dla personelu - brak konieczności stosowania SOI. rozmiar min 20 cm x 20 cm	1 - 15 min	B, F, V (HBV, HCV, HIV, Rola, Vaccinia, Polyoma SV 40, Adeno) do 5 min	100 szt chusteczek	110					

Objaśnienie symboli drobnostrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Pakiet Nr 15											Złącznik 1.15	
Chusteczki sporobójcze do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego												
ip.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	nazwa handlowa	ilość szt. w opakowaniu, wymiary	ilość opakow M	cena netto	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	Wartość brutto
1		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
1	Sporobójcze chusteczki na bazie nadlenku wodoru. Bezpieczne dla personelu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Można stosować w obecności pacjenta. Rozmiar 20 cm x 20 cm		B (Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Polio ma SV 40), S (Cl. difficile) w czasie do 5 min.	1 - 15 min		100 szt chusteczek w opakowaniu, wymiary 20x20 cm	160					
2	Polipropylenowe chusteczki jednorazowe nasączone sporobójczym preparatem na bazie nadlenku wodoru opartego na technologii AHP z dodatkiem alkoholu benzylowego. Przeznaczone do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni i przedmiotów. Możliwość zastosowania środka do dezaktywacji płam moczu. Skuteczność w warunkach brudnych: B (EN 13727 EN 16615), Tbc (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624, EN 13697), V: Polio, Adeno, Noro (EN 14476), Spory Clostridium difficile (EN13704).		B, Tbc, F, V, S	do 1 minuty, prątki do 10 minut, C, difficile do 3 minut.		Chusteczki w plastikowej tubie, Ilość: 80 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 20 x 30 cm. Opakowanie: 80 szt.	100					
3	Chusteczki chiorowe do stosowania na slucho (do płam krwi) oraz na mokro do dezynfekcji powierzchni zmywalnych o szerokim spektrum bójczym (B, Tbc, F, V, S). Skład: troczołen sodu (dichloroizocyanurin sodu) 960 mg/g. Jedna chusteczka zawiera 1g = 1000 ppm/ 0,1%		B, Tbc, F, V, S	1 - 15 min		25 szt chusteczek, wymiary 19x24 cm	150					
4.	Chusteczki odziałaniu sporobójczym na bazie kwasu octowego rekomendacja Philips do dezynfekcji sond TEE, rozmiar 20x20 cm, możliwość stosowania 28 dni od otwarcia, wyrób medyczny		B, Tbc, F, V, S	15 min		50 chusteczek, wymiary 20x20 cm	30					

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Pakiet Nr 16												Załącznik 1.16	
Preparaty do wstępnego zabezpieczenia oraz maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego w systemie centralnego dozowania w Centralnej Sterylizatorni w procesie termicznym													
Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021													
Lp.	substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	j.m	nazwa handlowa	ilość opakowań konc.	cena netto opak	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	Wartość brutto		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	12	13	12		
1	Płynny, neutralizujący i mający preparat do stosowania w myjniach dezynfektorach na bazie kwasu cytrynowego. Nie posiadający w swoim składzie fosforanów, azotanów oraz tensydów. Maksymalna zawartość P2O5 w koncentracie wynosi <10 ppm. Gęstość produktu 1,2 g/cm ³ . pH w granicach 2,6-3,0			op.a 5 l		50							
2	Słabo pieniący, neutralny preparat do dezynfekcji termiczno-chemicznej o działaniu bakterioobójczym, grzybobójczym i prątkobójczym na bazie aldehydu glutarowego i B9 glioksalu; nie zawierający aldehydu mrówkowego oraz czwartorzędowych związków amoniowych; szczególnie dobrze dezynfekuje przedmioty z wrażliwych materiałów; pH-7,3.	B, F, TBc, V (winusy osłonkowe)	5 min	op.a 5 l		10							
3	Płynny preparat płuczacy zawierający środki powierzchniowo czynne, środki konserwujące. Do użycia w myjniach dezynfektorach niezawierający oleju parafinowego. Do szybkiego bezczekowego płukania, znacznie przyspieszający suszenie po maszynowym myciu i dezynfekcji. Dozowanie 0,3-1,0ml/l, pH 5,7			op.a 5 l		30							
4	Płynny, alkaliczny preparat do mycia w myjniach dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe, w tym również VCJD >2log. Niewymagający neutralizacji, umożliwiający zastosowanie w myjniach ultradźwiękowych, pH powyżej 10. Posiadający w swoim składzie: kwasy organiczne, alkalia, diatanolamine, enzymy, tenazydy, środki konserwujące, inhibitor korozji. Nie zawierający glicerolu. Dozowanie 2-10ml/l, ekspertyzy/badania skuteczności działania w przypadku narzędzi Endo Wrist do robota da Vinci dostępne na życzenie zamawiającego			op.a 5 l		210							
5	Płynny t w postaci koncentratu środek do wstępnego mycia i wstępnej dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi chirurgicznych w tym endoskopów			op.a 5 l		20							

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Lp.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	Pakiet Nr 17 Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji sprzętu endoskopowego kompatybilne z myjnią Wassenburg							Załącznik nr 1.17			
		substancja czynna	spektrum działania	czas ekspozycji	jm	nazwa handlowa	ilość opakowań konc.do przetargu	cena netto opak. Konc.	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	Wartość brutto
1	2		3	4	5	6	7	10	11	12	13	14
1	Płynny koncentrat do mycia w myjniach endoskopowych, w temp. 35-40st C, możliwość zastosowania do myjni ultradźwiękowej oraz wstępnego mycia manualnego. Preparat rekomendowany przez producenta posiadanej myjni firmę Wassenburg			4-5 min.	op.a 5 l		8					
2	Płynny preparat dezynfekcyjny przeznaczony do dezynfekcji w myjniach endoskopowych w temp. 35stC skład: 1,1,5% kwas nadociowy; w opakowaniach 4,75 l. Preparat rekomendowany przez producenta posiadanej myjni firmę Wassenburg		B,F,Tbc,V,S	5 min	op a 4,75 l		8					

poz 1,2 Wymagane oświadczenie autoryzowanego serwisu producenta

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

L.p.	Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021	Pakiet Nr 18										Załącznik 1,18
		Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji sprzętu endoskopowego kompatybilne z firmą Olympus										
		spektrum działania	czas ekspozycji	j.m	nazwa handlowa	ilość opakowań konc.do przet.	cena jedn netto Konc. Opak.	wartość netto	% VAT	cena jedn. Brutto opak.	Wartość brutto	
1	substancja czynna	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1	Płynny preparat dezynfekcyjny przeznaczony do chemiczno - termicznej dezynfekcji endoskopów i oprzyrządowania w urządzeniu myjąco -dezynfekcyjnym z pompą dozującą (ETD Dezynfector, Olympus Europe); skład: substancje mikrobójcze, inhibitory korozji, aldehyd glutarowy.	B,F,Tbc,V	5 min	op a 5 l		40						
2	Preparat przeznaczony do mycia endoskopów w procesie chemiczno - termicznej dezynfekcji endoskopów i oprzyrządowania w urządzeniu myjąco - dezynfekującym z pompą dozującą (EDT Desinfector, Olympus Europe), skład: niejonowe związki powierzchniowo czynne, enzymy, glikole, substancje ułatwiające rozpuszczanie, środek konserwujący.			op a 5 l		20						

poz 1,2 Wymagane oświadczenie autoryzowanego serwisu producenta

Objaśnienie symboli drobnoustrojów:

B - bakterie, Tbc - Mycobacterium Tuberculosis

F - grzyby,

V - (pełne działanie wirusobójcze, łącznie z adeno Polio)

S - (pełne działanie sporobójcze: tlenowe i beztlenowe)

Postępowanie numer Szp/FZ-60/2021		Pakiet Nr 19							Załącznik 1.19			
Wyroby medyczne niezbędne do przygotowania pacjenta do zabiegu												
lp.	substancja czynna	postać	jm	ilość do przet.	nazwa handlowa	cena jedn. Netto szt	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	Wartość brutto		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11		
1	Gotowa do użycia jednorazowa poliuretanowa gąbka zaimpregnowana 25 ml roztworem czyszczącym glukonianu 2% chlorheksydyny o formule bez spłukiwania, stosowana do antyseptycznego mycia ciała bez użycia wody; rejestracja - wyrób medyczny	gąbka poliuretanowa (bez lateksu) rozmiar 12cmx7,5 cm x2,3 cm; pakowana pojedynczo w systemie blistrowym	szt.	100								

PROJEKT UMOWY

W dniu we Wrocławiu, pomiędzy Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym we Wrocławiu z siedzibą we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a działającym na podstawie wpisu do KRS nr 0000101546 w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego NIP 895-16-45-574, REGON 000977893, reprezentowanym przez:

prof. dr hab. Wojciecha Witkiewicza - Dyrektora
zwanym dalej „Zamawiający”

a:

..... – prowadzącą działalność na podstawie NIP,
REGON reprezentowanym przez:

.....

zwanym dalej „Wykonawca”, została zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

W wyniku przeprowadzonej procedury przetargowej w trybie podstawowym bez negocjacji, sygnatura sprawy Szp/FZ-60/2021, zgodnie z Ustawą Prawo zamówień publicznych Wykonawca dostarczy do siedziby Zamawiającego *środki dezynfekcyjne* określone w pakiecie nr w asortymencie, ilości oraz cenach jednostkowych zgodnie z ofertą będącą załącznikiem nr 1 do umowy.

§ 2

TERMIN DOSTAWY

1. Dostawa towaru odbywać się będzie partiami sukcesywnie i stosownie do potrzeb Zamawiającego przez okres 24 miesięcy, począwszy od dnia r. do dnia r.
2. Asortyment, ilość i termin każdej partii towaru określać będzie każdorazowo zamówienie Zamawiającego przekazane faxem lub drogą elektroniczną.

§ 3

ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu umowy z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy liczonym od daty dostawy.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar w terminie **2 dni roboczych** od poniedziałku do piątku od godz. 7.00 do godz. 14.00, od momentu otrzymania zamówienia przez Zamawiającego faxem lub drogą elektroniczną do godz. 16.00.
3. W przypadku wykonania dostawy poza godzinami wskazanymi w ust. 2 niniejszego paragrafu Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot zamówienia do miejsca wskazanego w zamówieniu (odpowiedni oddział szpitalny Zamawiającego).
4. Wykonawca winien dostarczyć Zamawiającemu fakturę zgodnie z formatem schematu faktury przesyłanej drogą elektroniczną, stanowiącej załącznik nr 2 do umowy lub w innym formacie zaakceptowanym przez Zamawiającego (pliki w formacie XLS, XLSX, CSV, TXT, XML). Format taki musi zostać uzgodniony z Działem Informatyki Zamawiającego tel. 71 32 70 407 lub z p. Maciejem Szydłowskim maciej.szydowski@wssk.wroc.pl tel. 601 450 562. Wykonawca w nieprzekraczalnym terminie trzech miesięcy od dnia podpisania umowy wdroży uzgodniony schemat faktury przesyłanej drogą elektroniczną.
5. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu umowy w opakowaniach jednostkowych i zbiorczych oznakowanych wraz z informacją (ulotką) zgodnie z obowiązującymi przepisami.

6. W przypadku zaprzestania produkcji przedmiotu umowy określonego w pakiecie Wykonawca dostarczy za zgodą Zamawiającego produkt równoważny dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej o tych samych lub wyższych parametrach techniczno - użytkowych i w tej samej cenie jednostkowej brutto.
7. Wykonawca na fakturze wskaże numer umowy i numer zamówienia.

§ 4

ZOBOWIĄZANIA I UPRAWNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę jednostkową brutto za towar zgodnie z ofertą przetargową.
2. Za termin zapłaty uważa się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia asortymentu lub odesłać asortyment na koszt Wykonawcy, jeżeli termin ważności jest krótszy niż termin określony w § 3 ust. 1 niniejszej umowy.
4. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający zobowiązuje się do udostępnienia kopii rejestru przechowywania produktu w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu zakupionego towaru.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo niezrealizowania całości dostaw w przypadku zmniejszenia ilości świadczeń udzielanych przy użyciu towarów objętych niniejszą umową.
6. W takim przypadku Wykonawca może domagać się zapłaty wynagrodzenia za towary w ilości faktycznie zamówionej i dostarczonej.
7. Ograniczenie realizacji zamówienia nie będzie większe niż 50% w stosunku do wartości i ilości, określonych w ofercie.

§ 5

WYNAGRODZENIE WYKONAWCY

1. Strony ustalają wartość przedmiotu umowy do kwoty:

..... zł netto

(słownie:),

..... zł brutto

(słownie:).

w tym:

pakiet nr

..... zł netto

(słownie:),

..... zł brutto

(słownie:).

2. Podatek VAT został doliczony do ceny netto zgodnie z obowiązującymi przepisami o podatkach.
3. Podstawą wystawienia faktury za przedmiot umowy dostarczony do siedziby Zamawiającego będzie odbiór towaru.
4. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty wynagrodzenia Wykonawcy w terminie do **60 dni** od daty otrzymania prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury. Wynagrodzenie będzie płatne przelewem, na rachunek bankowy Wykonawcy o numerze [.....] prowadzone przez [.....].
5. Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia faktury w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami ustawy z dnia 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. 2021 r. poz. 685 ze zm.) ze szczególnym uwzględnieniem przepisów dotyczących mechanizmu podzielonej płatności, pod rygorem wstrzymania się przez Zamawiającego z zapłatą wynagrodzenia do czasu wystawienia faktury w sposób prawidłowy. W wypadku wstrzymania się z płatnością z przyczyn opisanych powyżej Wykonawcy nie będą przysługiwały odsetki za zwłokę w płatności. Za wszelkie szkody powstałe w związku z naruszeniem zapisów niniejszego ustępu odpowiada w pełnej wysokości Wykonawca.

6. Faktury mogą być wystawiane i przesyłane do Zamawiającego w formie papierowej lub elektronicznej w ramach wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do Zamawiającego zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 ze zm.).
7. Zamawiający używa platformy elektronicznego fakturowania prowadzonej przez brokera Infinite. Faktury powinny być wystawiane na numer **PEPPOL GLN 5907713301316**.
8. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez okres trwania umowy z zastrzeżeniem postanowień określonych w § 13 ust. 1 pkt. 1, 2, 3 i 4 umowy.
9. Podane przez Wykonawcę ceny zawierają w szczególności: wartość towaru, podatek VAT, koszty transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, koszty rozładunku oraz wszelkie inne koszty niezbędne do realizacji przedmiotu umowy.

§ 6

WARUNKI DOSTAWY

1. Wykonawca dostarczać będzie towar wraz z fakturą na swój koszt i ryzyko do magazynu Apteki Szpitala Zamawiającego.
2. Dostawa towaru przez Wykonawcę bez zamówienia Zamawiającego jest dokonywana na własne ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia towaru i zapłaty należności.
3. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub w dniu ustawowo wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
4. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w §3 ust. 2, bądź dostarczenia towaru w ilościach niezgodnych z zamówieniem, Zamawiający upoważniony będzie do dokonania zakupu u innego Wykonawcy, obciążając Wykonawcę kwotą ewentualnej różnicy w cenie towaru względem ceny określonej w niniejszej umowie oraz kosztem jego sprowadzenia. Powyższe nie wyłącza uprawnień Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną, o której mowa w § 9 ust. 1 pkt. 1) za okres od upływu terminu, o którym mowa w §3 ust. 2 do chwili wykonania dostawy przez innego Wykonawcę.
5. Dostarczony towar będzie zaopatrzony w informacje oraz oznaczenia w języku polskim zgodnie z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych */dotyczy wyrobów medycznych/*.

§ 7

ODBIÓR TOWARU

1. Odbiór ilościowy towaru nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu dostarczenia towaru przez Wykonawcę.
2. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego w terminie o którym mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu, Zamawiający może złożyć reklamację w terminie **5 dni** roboczych licząc od daty przyjęcia towaru.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo do składania reklamacji dotyczących jakości dostarczonego przedmiotu umowy w okresie trwania umowy lub w terminie ważności dostarczonego przedmiotu umowy.
4. Wykonawca rozpatrzy reklamację dotyczącą jakości dostarczonego przedmiotu umowy w terminie **do 7 dni** roboczych od daty otrzymania jej od Zamawiającego. Za rozpatrzenie reklamacji uważa się wymianę towaru na nowy pozbawiony wad.
5. W przypadku nieuznania reklamacji Wykonawca zobowiązany jest przedstawić uzasadnienie na piśmie.

§ 8

OSOBY UPRAWNIONE DO KONTAKTÓW

1. Zamawiający do nadzoru nad realizacją umowy wyznacza:
2. Do dokonywania zamówienia, dostawy oraz rozpatrzenia reklamacji strony wyznaczają:
 - 1) ze strony Zamawiającego –, tel.:, e-mail;
 - 2) ze strony Wykonawcy – tel.: e-mail;

§ 9

KARY UMOWNE

- Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki,
 - z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości 1% wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki,
 - z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 10% wartości umowy brutto niezrealizowanej części umowy;
 - z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od towaru określonego w pakiecie w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą - w wysokości 10% wartości brutto pakietu.
- Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego w wysokości 10% wartości umowy brutto niezrealizowanej części umowy.
- Maksymalna wysokość nałożonych kar umownych nie może przekroczyć **20% wartości** dostarczonego towaru.
- Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§ 10

ODSTĄPIENIE OD UMOWY

- Zamawiający może odstąpić od umowy, w sytuacji zaistnienia co najmniej jednej z przesłanek określonych w art. 456 ust. 1 pkt 2) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych. W przypadku zmian umowy dokonanych z naruszeniem przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.
- Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości, o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu.
- Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie natychmiastowym w przypadku:
 - 3-krotnej zwłoki w dostawie zamówionego towaru w okresie trwania umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji przedmiotu umowy i bezskutecznym upływie wyznaczonego dodatkowo terminu wynoszącego 5 dni roboczych;
 - 3-krotnego zawinonego przez Wykonawcę dostarczenia przedmiotu umowy z wadami w okresie trwania umowy, po uprzednim pisemnym wezwaniu do usunięcia wad i bezskutecznym upływie wyznaczonego dodatkowo terminu wynoszącego 5 dni roboczych;
 - 3-krotnego zawinonego przez Wykonawcę nierozpatrzenia reklamacji dotyczącej jakości dostarczonego towaru określonego w pakiecie w okresie trwania umowy w terminie, o którym mowa w § 7 ust. 4 umowy po uprzednim pisemnym wezwaniu do rozpatrzenia reklamacji i bezskutecznym upływie wyznaczonego dodatkowo terminu wynoszącego 5 dni roboczych.
- W przypadkach, o których mowa w ust.1 i 3 niniejszego paragrafu Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanego w części przedmiotu umowy.

§ 11

ROZWIĄZANIE UMOWY

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron w przypadku wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji leku przy jednoczesnym braku dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego (zamiennego).

§ 12

PODWYKONAWCY

Wykonawca wykona przedmiot umowy we własnym zakresie*) lub przy pomocy podwykonawców*):
.....w zakresie

*) *niepotrzebne skreślić*

§ 13

ZMIANY UMOWY

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w formie aneksu do umowy w przypadku:
 - 1) zmiany stawki podatku VAT,
 - 2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, po upływie roku trwania umowy na uargumentowany wniosek Wykonawcy,
 - 3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, po upływie roku trwania umowy na uargumentowany wniosek Wykonawcy,
 - 4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,
 - 5) - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
2. Wykonawca winien wystąpić z wnioskiem dotyczącym zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2), 3) i 4) niniejszego paragrafu w terminie nie 30 dni od dnia obowiązywania tych przepisów.
3. W wypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 1) wartość netto wynagrodzenia Wykonawcy nie zmieni się, a określona w aneksie wartość brutto wynagrodzenia zostanie wyliczona na podstawie nowej stawki podatku VAT.
4. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2) wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o wartość wzrostu całkowitego kosztu wynagrodzenia Wykonawcy wynikającą ze zwiększenia wynagrodzeń osób bezpośrednio wykonujących zamówienie do wysokości zmienionego minimalnego wynagrodzenia, z uwzględnieniem wszystkich obciążeń publicznoprawnych od kwoty wzrostu minimalnego wynagrodzenia.
5. W przypadku zmiany, o którym mowa w ust. 1 pkt 3) wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o wartość wzrostu całkowitego kosztu wynagrodzenia Wykonawcy, jaką będzie on zobowiązany dodatkowo ponieść w celu uwzględnienia tej zmiany, przy zachowaniu dotychczasowej kwoty netto wynagrodzenia osób bezpośrednio wykonujących zamówienie na rzecz Zamawiającego.
6. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w przypadku:
 - 1) zmiany danych firmy Wykonawcy lub Zamawiającego (np. adresu, nazwy, nr rachunku bankowego) w przypadku m.in. przejęć, przekształceń, zmiany siedziby,
 - 2) zmiany ceny urzędowej leku, spowodowanej zmianą cennika leków urzędowych,
 - 3) zmiany nazwy handlowej leku w przypadku zaprzestania jego produkcji lub wycofania na inny równoważny o tym samym składzie chemicznym i cenie jednostkowej brutto nie przekraczającej ceny ofertowej leku oraz dopuszczonego do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej,
 - 4) w przypadku zaprzestania wytwarzania przez producenta asortymentu objętego umową. Zmiana będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w SWZ, nie będzie miał niższych parametrów od zaferowanego w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co asortyment objęty umową i przy cenie nie wyższej niż cena asortymentu objętego umową – dotyczy Pakietu nr 1 i 18.
 - 5) zmiany ilości i asortymentu przedmiotu umowy określonego w **pakiecie nr ...**
7. W sytuacji, kiedy w okresie trwania umowy nie zostanie zamówiony cały asortyment nią określony, a zaistnieje okoliczność uzasadniona potrzebami Zamawiającego, strony dopuszczają możliwość przedłużenia czasu trwania umowy na okres pozwalający wykorzystać asortyment w ilości niezbędnej dla funkcjonowania Zamawiającego związanej z jego działalnością, do czasu rozstrzygnięcia nowej procedury przetargowej dotyczącej tożsamego asortymentu lub wyczerpania wartości umowy jednak na okres nie dłuższy niż **6 m-cy** od daty, określonej w § 2 umowy.

§ 14

PRAWO OPCJI

1. Zamawiającemu przysługuje prawo skorzystania z opcji, o którym mowa w art. 441 ust. 1 uPzp.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji, w ramach której zakłada możliwość zmiany ilości wyrobów medycznych w przypadku ich wyczerpania w pakiecie do wysokości łącznej wartości pakietu, przy zachowaniu ceny jednostkowej podanej w ofercie.

3. Zamawiający zastrzega, że cena jednostkowa przedmiotu zamówienia objętego prawem opcji nie może być wyższa niż cena jednostkowa w ramach zamówienia podstawowego.
4. W celu skorzystania z prawa opcji Zamawiający prześle Wykonawcy oświadczenie w formie pisemnej w terminie nie krótszym niż 7 dni o zamiarze skorzystania z prawa opcji.
5. Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie w stosunku do Zamawiającego w przypadku, gdy Zamawiający z prawa opcji nie skorzysta.
6. W zakresie realizacji zamówienia objętego prawem opcji stosuje się odpowiednio przepisy normujące niniejsza umowę.

§ 15

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działania siły wyższej.
5. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

§ 16

RODO

1. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - 1) zachowania w tajemnicy wszelkich informacji/ danych otrzymanych i uzyskanych w związku z wykonywaniem przedmiotu niniejszej umowy oraz do wykorzystywania przedmiotowych informacji/ danych jedynie w celach wskazanych w niniejszej umowie,
 - 2) przekazywania, ujawniania oraz wykorzystywania informacji/ danych otrzymanych przez Wykonawcę od Zamawiającego, związanych z wykonywaniem przedmiotu umowy tylko wobec podmiotów uprawnionych na podstawie przepisów obowiązującego prawa i w zakresie określonym umową,
 - 3) podejmowania wszelkich kroków i działań w celu zapewnienia, że żadna z osób personelu Wykonawcy, która podczas wykonywania przedmiotu umowy u Zamawiającego, wejdzie w posiadanie informacji/ danych (w szczególności danych osobowych) nie ujawni stronom trzecim, ich źródła, zarówno w całości, jak i w części, a także nie sporządzi kopii, ani w jakikolwiek inny sposób informacji tych i danych osobowych nie powieli,
 - 4) zachowania w tajemnicy sposobów zabezpieczenia danych osobowych,

- 5) podejmowania wszelakich kroków i działań w celu zapewnienia, że w sytuacji gdy podczas wykonywania przedmiotu umowy u Zamawiającego, personel Wykonawcy wejdzie w posiadanie informacji/ danych (w szczególności danych osobowych), dokumentów bądź innych nośników z informacjami/ danymi, w odpowiedni sposób je zabezpieczy i niezwłocznie powiadomi (przekáže) zabezpieczone informacje/ dane, dokumenty bądź nośniki administratorowi danej instytucji, przełożonemu, bądź Inspektorowi Ochrony Danych Osobowych Zamawiającego,
 - 6) zgłaszania sytuacji (incydentów) naruszenia zasad ochrony danych osobowych administratorowi danej instytucji, bądź Inspektorowi Ochrony Danych Osobowych Zamawiającego,
 - 7) zapoznania personelu Wykonawcy z przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w szczególności Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej z dnia 4 maja 2016 r. L 119/1),
2. Wykonawca przyjmuje do wiadomości, iż postępowanie sprzeczne ze zobowiązaniami wskazanymi w ust. 1 pkt 1)-7) niniejszego paragrafu, może być uznane przez Zamawiającego za naruszenie przepisów ogólnego Rozporządzenia o ochronie danych UE z dnia 27 kwietnia 2016 r.

§ 17

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
2. Wykonawca nie może dokonać przelewu wierzytelności na osobę trzecią bez zgody podmiotu tworzącego.
3. Wszelkie zmiany do umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem § 8 umowy który wymaga zawiadomienia Zamawiającego w formie pisemnej.
4. Spory wynikłe w związku z niniejszą umową rozstrzygał będzie sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Załączniki:

Załącznik nr 1 – oferta Wykonawcy

Załącznik nr 2 – format schematu faktury

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

WZÓR
FORMATU SCHEMATU FAKTURY PRZESYŁANEJ DROGĄ ELEKTRONICZNĄ

Pliki z fakturą mogą być dostarczane w dwóch formatach:

KAMSOFT-TEKST:

Plik jest w formacie tekstowym o polach stałej długości. Nazwa pliku musi posiadać rozszerzenie KT0. Rekordy zakończone są znakiem końca linii. Każda linia musi zaczynać się z następujących znaków:

- Kropki (chr(46)) - zawierającej komentarz
- Minusa (chr(45)) - zawierającej definicje pól
- Spacji (chr(32)) - zawierającej dane.

Linia danych musi być poprzedzona linią definicji pól. Linia definicji pól zaczyna się od znaku minusa, a następnie nazw pól oddzielonych znakami minus, które są dopełnieniem nazwy pola. Początkiem danego pola jest pierwszy znak nazwy pola a ostatnim ostatni znak minus za nazwa. Separatorem części dziesiętnej jest znak kropki (chr(46)). Plik składa się z dwóch sekcji:

- Nagłówka, który zawiera następujące pola:
 - IdentDostawcy (unikalny identyfikator dostawcy),
 - DataWystawienia (data wystawienia faktury w formacie RR.MM.DD),
 - DataSprzedazy – (data sprzedaży w formacie RR.MM.DD),
 - TerminPlatnosci – (Data płatności faktury w formacie RR.MM.DD),
 - StandardPL – (standard polskich znaków
 - 1-Mazowia,
 - 2-Latin,
 - 3-ISO,
 - 4-Windows CP1250),
 - SymbolDokumentu (numer faktury).
- Pozycji, która zawiera przynajmniej:
 - KSBLOZ - (identyfikator leku kod BLOZ-12lub inny),
 - NazwaTowaru – (nazwa produktu (nazwa postać, dawka, ilość w opakowaniu),
 - CenaTransBU – (cena brutto),
 - CenaTrans – (cena transakcji),
 - Ilosc – (dostarczona ilość),
 - VAT – (stawka VAT bez znaku procent),
 - CenaDetal – (sugerowana cena detaliczna),
 - DataWaznosci – (data ważności w formacie RR.MM.DD),
 - Seria – (nazwa serii),

- SymbolSWW – (symbol PKWiU),
- BCenaTransBU – (cenę brutto bez upustu),
- BCenaTrans – (Cenę transakcji bez upusu),
- RCeny – (wyróżnik ceny transakcji (B-brutto, N-netto)),
- KodKreskowy – (Kod EAN13 – opcjonalnie).

DATA-FARM:

Plik jest w formacie tekstowym o polach stałej długości. Nazwa pliku musi posiadać rozszerzenie FAK. Rekordy zakończone są znakiem końca linii. Każda linia musi zaczynać się z następujących znaków:

- Kropki (chr(46)) - zawierającej komentarz
- Minusa (chr(45)) - zawierającej definicje pól
- Spacji (chr(32)) - zawierającej dane.

Linia danych musi być poprzedzona linią definicji pól. Linia definicji pól zaczyna się od znaku minusa, a następnie nazw pól oddzielonych znakami minus, które są dopełnieniem nazwy pola. Początkiem danego pola jest pierwszy znak nazwy pola a ostatnim ostatni znak minus za nazwa. Separatorem części dziesiętnej jest znak kropki (chr(46)). Liczby zapisywane są w standardzie ANSI, tzn. z kropką dziesiętną (nie przecinkiem) i bez znaków rozdzielających grupy trzech cyfr. Data zapisywana jest w formacie zgodnym z polską normą tzn. cztery cyfry roku w kolejności: rok, miesiąc i dzień, np.: 1993.08.25

Plik składa się z dwóch sekcji:

- Nagłówka, który zawiera następujące pola:
 - KodHurtowni - symbol hurtowni w komputerze odbiorcy (nr koncesji),
 - KodApteki - symbol apteki w komputerze dostawcy,
 - SymbolFaktury - numer wystawionej faktury,
 - DataFaktury - data wystawienia faktury,
 - DataRealizacji - data wykonania zamówienia,
 - TerminPlatnosci - ilość dni na zapłacenie faktury,
 - Standard - standard polskich liter w dokumencie.
- Pozycji, która zawiera przynajmniej:
 - IndeksLeku - identyfikator leku w hurtowni,
 - IloscSprzedana - ilość na fakturze,
 - CenaHurtowa – cena hurtowa,
 - CenaZbytu – cena sprzedaży,
 - NazwaLeku – pełna nazwa leku u dostawcy,
 - JM – jednostka miary,
 - Vat – procentowa wartość podatku VAT,
 - KwotaVat – kwota podatku VAT,
 - Seria – nazwa serii ,
 - DataWaznosci – data ważności.

Szczegóły dotyczące opisanych formatów można znaleźć na stronach <http://www.ks-ewd.pl> oraz <http://www.datum.pl/>

(Wypełnia Wykonawca lub Pełnomocnik w przypadku Konsorcjum

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE NA PODSTAWIE ART. 125 UST. 1 UPZP

albo upoważniona osoba przez Wykonawcę)

Dane Wykonawcy	
Nazwa i adres Wykonawcy (Pełnomocnika w przypadku Konsorcjum)	[.....]
Nazwa i adres Partnera/-ów (w przypadku Konsorcjum)	[.....]
Dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn.:	
DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH	
Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania	
Oświadczam, że: nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.	
Oświadczam, że: nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4) ustawy Pzp.	
Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.....ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art.108 ust.1 pkt 1, 2, 5 lub 6 ustawy Pzp).	Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:
OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI: Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.	
Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji).....	
Oświadczenie Wykonawcy dotyczące podwykonawcy	
Podwykonawstwo:	
Czy Wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia ?	[] Tak [] Nie

	<i>(jeżeli TAK , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców)</i>
Nazwa i adres	[.....] [.....]
Oświadczam, że: podwykonawcy, którzy będą uczestniczyć w realizacji przedmiotu zamówienia nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia	<input type="checkbox"/> Tak
Oświadczenie dotyczące podanych informacji	
<p>Oświadczam, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 Kodeksu karnego z dnia 6 czerwca 1997r. (Dz. U. z 2020 r. poz.1444 ze zm.), że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia Zamawiającego w błąd.</p> <p>....., dnia</p> <p style="text-align: right;">(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)</p>	

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dane Wykonawcy

Nazwa i adres Wykonawcy

(Pełnomocnika w przypadku Konsorcjum)

Nazwa i adres Partnera/-ów

(w przypadku Konsorcjum)

Dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH

Oświadczam/-y, że w odniesieniu do **Pakietu nr** którego dotyczy oferta:

- 1) oferowany wyrób medyczny, dokonana ocena zgodności oferowanego wyrobu medycznego przed jego wprowadzeniem do obrotu oraz wprowadzenie oferowanego wyrobu do obrotu spełniają wszystkie wymagania określone przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.),
- 2) oferowany wyrób medyczny został oznakowany znakiem CE po przeprowadzeniu odpowiednich dla wyrobu procedur oceny zgodności, zakończonych wydaniem certyfikatu zgodności;
- 3) certyfikat zgodności potwierdzający zgodność wyrobu z wymaganiami zasadniczymi dotyczący oferowanych wyrobów medycznych nie utracił ważności, nie został wycofany lub zawieszony;
- 4) wytwórca lub jego autoryzowany przedstawiciel wystawił deklarację zgodności stwierdzającą na jego wyłączną odpowiedzialność, że wyrób jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi;
- 5) oferowane wyroby medyczne są właściwie oznakowane i mają odpowiednie instrukcje używania w języku polskim, a informacje dostarczane przez wytwórcę spełniają wymagania zasadnicze;
- zobowiązuję się przedstawić niezwłocznie na każde żądanie Zamawiającego kopie lub oryginały dokumentów wymienione w punktach od 1 do 5.

Oświadczam/-y, że w odniesieniu do **Pakietu nr poz.*)** został zaoferowany produkt nie zakwalifikowany przez producenta jako wyrób medyczny w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.).

**) wypełnić jeśli dotyczy danego pakietu*

Oświadczenie dotyczące podanych informacji

Oświadczam, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 Kodeksu karnego z dnia 6 czerwca 1997r. (Dz. U. z 2020 r. poz.1444 ze zm.), że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia Zamawiającego w błąd.

.....
*(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy)*

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PRZEPISÓW O KONCESJI I ZEZWOLENIACH

Dane Wykonawcy:

Nazwa i adres Wykonawcy

(Pełnomocnika w przypadku Konsorcjum)

Nazwa i adres Partnera/-ów

(w przypadku Konsorcjum)

Składając ofertę w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie:

DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYJNEKCYJNYCH

oświadczamy, że:

obowiązujące przepisy nie nakładają obowiązku posiadania aktualnego zezwolenia – decyzji wydawanej przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zezwalającej na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi przeznaczonymi dla ludzi.

Oświadczenie dotyczące podanych informacji

Oświadczam, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 Kodeksu karnego z dnia 6 czerwca 1997r. (Dz. U. z 2020 r. poz.1444 ze zm.), że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia Zamawiającego w błąd.

....., dnia

.....
*(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy)*

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY DOTYCZĄCE PRZEPISÓW
O PRODUKTACH BIOBÓJCZYCH**

Dane Wykonawcy:

Nazwa i adres Wykonawcy

(Pełnomocnika w przypadku Konsorcjum)

Nazwa i adres Partnera/-ów

(w przypadku Konsorcjum)

Składając ofertę w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie:

DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYJNEKCYJNYCH

oświadczamy, że:

zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z Ustawą z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24) i stanowi produkt biobójczy w rozumieniu przywołanej ustawy tj. posiada pozwolenie / nie wymaga posiadania pozwolenia* Ministra Zdrowia na obrót produktem biobójczym.

**wybrać odpowiednio*

Oświadczenie dotyczące podanych informacji

Oświadczam, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 Kodeksu karnego z dnia 6 czerwca 1997r. (Dz. U. z 2020 r. poz.1444 ze zm.), że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia Zamawiającego w błąd.

....., dnia

.....
*(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy)*