**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**NA DOSTAWĘ MEDYCZNEGO SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU NA POTRZEBY UNIWERSYTECKIEGO SZPITALA DZIECIĘCEGO W KRAKOWIE.**

1. **OZNACZENIE ZAMAWIAJĄCEGO:**

Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie

ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków

REGON: 351375886

NIP PL6792525795

Tel: 12 658-20-11; fax: 12 658-10-81

BGK o/Kraków,

NR 22 1130 1150 0012 1146 4720 0010

Strona internetowa, na której dostępna jest siwz:bip.usdk.pl

Adres e-mail: zp@usdk.pl

Godziny urzędowania: pn. - pt.: od godziny 7:40 do godziny 15:20

1. **TRYB POSTĘPOWANIA:**

Przedmiotowe postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 135 000 euro, na podstawie art. 39 w zw. z art. 24aa ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2015, poz. 2164, z późn. zm.). Stosownie do dyspozycji art. 24aa ustawy, zamawiający informuje, że w pierwszej kolejności dokona oceny ofert na podstawie kryteriów określonych w Rozdziale XIII SIWZ, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału wskazane w Rozdziale V niniejszej SIWZ.

1. **OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:**
2. Przedmiot zamówienia stanowią sukcesywne dostawy medycznego sprzętu jednorazowego użytku, z uwzględnieniem bieżących potrzeb zamawiającego. Szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia, jego zakresu i przewidywanych ilości zawiera Załącznik nr 2 do SIWZ – Kalkulacja Cenowa – Opis Przedmiotu Zamówienia.
3. Przedmiot zamówienia będzie dostarczany w opakowaniach producenta do siedziby zamawiającego na koszt i ryzyko wykonawcy.
4. Odbiór przedmiotu zamówienia będzie dokonywany w siedzibie zamawiającego przez pracownika właściwej komórki organizacyjnej w oparciu o złożone zamówienie i dostarczone faktury.
5. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której realizację zamierza powierzyć podwykonawcom wraz z podaniem firm/nazw podwykonawców.
6. Oznaczenie kodowe CPV: 33141000-0; 33141200-2; 33141220-8; 33157110-9; 33171110-3; 33157110-9; 33157810-6; 33141640-8; 33171300-2;
7. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych w następujących zadaniach:

**Zadanie nr 1 – Medyczny sprzęt jednorazowego użytku – Grupa I**

**Zadanie nr 2 – Medyczny sprzęt jednorazowego użytku – Grupa II**

**Zadanie nr 3 – Medyczny sprzęt jednorazowego użytku – Grupa III**

1. Zamawiający nie ustanawia maksymalnej liczby zadań, w których wykonawca może złożyć ofertę.
2. Zamawiający nie ustanawia maksymalnej ilości zadań, które mogą zostać udzielone jednemu wykonawcy.
3. **TERMIN WYKONANIA:**
4. Realizacja przedmiotu zamówienia następować będzie sukcesywnie z uwzględnieniem bieżących potrzeb zamawiającego przez okres 24 miesięcy od daty podpisania umowy.
5. Poszczególne dostawy – na podstawie zamówień jednostkowych składanych faxem lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, realizowane będą w terminach maksymalnych wynoszących odpowiednio:

dla zamówień standardowych – 5 dni od dnia złożenia zamówienia;

dla zamówień pilnych – 2 dni od dnia złożenia zamówienia.

1. Dostawy wraz z wniesieniem i rozładowaniem towaru odbywać się będą do magazynu zamawiającego. Odbioru dokonywać będzie osoba upoważniona. Pracownik w chwili odbioru zobowiązany będzie do zbadania, czy dostawa jest pod względem ilościowym i jakościowym zgodna z załączonymi dokumentami i umową. Zbadanie obejmuje przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu, a w razie uszkodzenia opakowania zbiorczego sprawdzenie stanu jego zawartości.
2. **WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA:**
   * 1. O zamówienie mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:
3. nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz art. 24 ust. 5 pkt. 1 i pkt. 4 ustawy;
4. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
5. kwalifikacji i uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej – zamawiający nie ustanawia minimalnych wymagań w powyższym zakresie;
6. sytuacji finansowej lub ekonomicznej – zamawiający nie ustanawia minimalnych wymagań w powyższym zakresie;
7. zdolności technicznej i zawodowej – zamawiający ustanawia następujące wymagania minimalne:
8. w zakresie doświadczenia wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż w okresie trzech lat przed upływem terminu składania ofert w przedmiotowym postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, zrealizował lub rozpoczął realizację minimum dwóch dostaw głównych odpowiadających przedmiotowi zamówienia w danym zadaniu, o łącznej wartości nie niższej niż:

125 000,00 zł dla Zadania nr 1,

570 000,00 zł dla Zadania nr 2,

300 000,00 zł dla Zadania nr 3.

Zamawiający za jedną dostawę główną uzna zrealizowaną na podstawie jednego kontraktu (umowy) dostawę odpowiadającą przedmiotowi zamówienia, o wartości wynoszącej odpowiednio:

62 500,00 zł dla Zadania nr 1,

285 000,00 zł dla Zadania nr 2,

150 000,00 zł dla Zadania nr 3.

1. W przypadku, gdy wobec wykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania wskazane w art.24 ust. 1 pkt. 13 i 14 oraz pkt. 16-20 lub ust. 5, może on na zasadach określonych w art. 24 ust. 8 ustawy przedstawić dowody, że podjęte przez niego środki zaradcze są wystarczające do uznania jego rzetelności; wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli zamawiający uwzględniając okoliczności i wagę czynu wykonawcy uzna przedstawione dowody za wystarczające.
2. W przypadku, gdy wobec wykonawcy zachodzi podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 1 pkt 19, może on przedstawić dowody potwierdzające, że jego udział w przygotowaniu postępowania nie zakłóci konkurencji.
3. Wykonawca w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu może polegać na zasobach podmiotu trzeciego na zasadach określonych w art. 22a ustawy.
4. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia na zasadach określonych w art. 23 ust. 1 ustawy. W tym celu wykonawcy ustanawiają Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu, albo do reprezentowania ich w postępowaniu i do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
5. **WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW DO WYKLUCZNIA Z POSTĘOWANIA:**
6. Wykonawca załącza do oferty oświadczenie własne w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia według standardowego formularza wprowadzonego Rozporządzeniem Wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016r. Informacje zawarte w oświadczeniu stanowią wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału określone w SIWZ.
7. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie oświadczenie powyżej składa każdy wykonawca.
8. W przypadku powołania się na zasoby podmiotu trzeciego, wykonawca składa oświadczenie dotyczące tego podmiotu.
9. W przypadku, gdy wykonawca przewiduje udział podwykonawców w realizacji zamówienia składa – na żądanie zamawiającego – oświadczenie, o którym mowa w pkt. 1 dotyczące podwykonawców.

**UWAGA:**

Zamawiający informuje, że pod adresem <http://ec.europa.eu/growth/espd> Komisja Europejska udostępniła narzędzie umożliwiające zamawiającym i wykonawcom utworzenie, wypełnienie i ponowne wykorzystanie standardowego formularza Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia w wersji elektronicznej.

Zamawiający wypełnił dokument JEDZ stosownie do wymagań stawianych w specyfikacji i zapisał wygenerowany w serwisie eESPD plik w formacie xml.

Plik można pobrać ze strony http://www.szpitalzdrowia.pl/o-szpitalu/zamowienia-publiczne-i-bip/ w dokumentach dla postępowania pn. „Dostawa medycznego sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie”; znak postępowania EZP-271-2-7/2017.

Formularz wstępnie przygotowany zawiera tylko pola wskazane przez zamawiającego (zalecane). W przypadku, gdy wykonawca chce skorzystać z możliwości samodzielnego utworzenia nowego formularza JEDZ/ESPD, aktywne są wszystkie pola formularza. Należy je wypełnić w zakresie stosownym do wymagań określonych przez zamawiającego w konkretnym postępowaniu. Przy wszystkich podstawach wykluczenia domyślnie zaznaczona jest odpowiedź przecząca. Po zaznaczeniu odpowiedzi twierdzącej wykonawca ma możliwość podania szczegółów, a także opisania ewentualnych środków zaradczych podjętych w ramach tzw. procedury samooczyszczenia. Po wypełnieniu formularza Wykonawca ma możliwość jego wydrukowania lub wyeksportowania w formacie xml. Wygenerowany w serwisie plik xml powinien zostać zapisany przez wykonawcę na dysku lokalnym lub innym nośniku danych, ponieważ pliki nie są przechowywane w serwisie eESPD, Tak przygotowany formularz, po jego wydrukowaniu i podpisaniu, może zostać załączony do oferty.

1. Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w terminie wyznaczonym przez zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni, składa:
2. wykaz dostaw zawierający informacje dotyczące ich przedmiotu, wartości, dat wykonania oraz podmiotów na rzecz których dostawy te zostały lub są realizowane wraz z dowodami potwierdzającymi ich należyte wykonanie lub wykonywanie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, jeżeli dotyczą dostaw nadal wykonywanych – w celu potwierdzenia spełniania warunku opisanego w pkt. 1 ppkt. 2 lit. c) tiret pierwsze Rozdziału V SIWZ;
3. aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert w postępowaniu;
4. aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert w postępowaniu;
5. oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.
6. oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.
7. W terminie do 3 dni od dnia publikacji na stronie internetowej zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy, każdy wykonawca składa oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy. Wraz z oświadczeniem wykonawca może przedłożyć dokumenty potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.
8. Wykonawca mający siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów wskazanych w pkt. 5 ppkt.2 i ppkt. 3 niniejszego rozdziału składa odpowiednio:
9. dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że nie otwarto jego likwidacji, ani nie ogłoszono upadłości – wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
10. informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21.
11. Jeżeli w kraju w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie wystawia się dokumentu, o którym mowa w pkt. 6 ppkt. 1, zastępuje się go dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.
12. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej składa dokument, o którym mowa w pkt. 6 ppkt. 2 niniejszego rozdziału.
13. Poza dokumentami wskazanymi w pkt. 1 – 9 niniejszego rozdziału, wykonawca – w celu potwierdzenia spełniania przez zaoferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego, składa próbki w zakresie odpowiednio:

dla Zadania nr 1 – poz.1, poz. 2, poz. 3, poz.4, poz. 5, poz.6, poz. 7, poz. 8, poz. 9, poz. 10, poz. 11, poz.12, poz.13, poz.14, poz.15, poz.16, poz.17, poz. 18, poz. 19, poz.20, poz. 21, poz. 22;

dla Zadania nr 2 – poz.1-5; poz. 7-9, poz. 10-11, poz.13; poz. 16-18; poz. 22-24,

dla Zadania nr 3 – poz.1-8, poz. 10-15, poz. 1

– a w pozycjach, w których zamawiający nie wymaga złożenia próbki wykonawca składa opisy (foldery) oferowanych produktów.

1. **INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI:**
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej, w języku polskim.
3. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje są przekazywane faksem lub drogą elektroniczną. Zawsze dopuszczalna jest forma pisemna.
4. Zamawiający dopuszcza przekazywanie powyższych dokumentów faksem na numer: (12) 658 10 81 oraz w formie elektronicznej na adres: [zp@usdk.pl](mailto:zp@usdk.pl).
5. Zamawiający preferuje korespondencję w formie elektronicznej. Wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji należy przesyłać na adres mailowy podany w pkt. 3 niniejszego rozdziału w formie umożliwiającej kopiowanie treści pisma i wklejenie jej do innego dokumentu. W przypadku przesłania pisma w formie elektronicznej nie ma potrzeby przesyłania go dodatkowo pocztą lub faksem.
6. Forma pisemna zastrzeżona jest do złożenia oferty wraz z załącznikami, w tym oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego, oświadczeń o braku podstaw do wykluczenia, listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy/informacji o tym, że wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, pełnomocnictwa oraz uzupełnień, złożonych na wezwanie zamawiającego.
7. Przesłanie korespondencji na inny adres lub numer niż zostało to określone powyżej może skutkować tym, że zamawiający nie będzie mógł zapoznać się z treścią przekazanej informacji we właściwym terminie.
8. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z wykonawcami jest:

w sprawach merytorycznych – Kierownik Działu Zaopatrzenie i Transportu: Ewa Łyko;

w sprawach formalnych – mgr Robert Kochański – Sekcja ds. Zamówień Publicznych;

1. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania wykonawców.
2. **WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:**
3. Składając ofertę wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości wynoszącej odpowiednio:

dla Zadania nr 1 – 2 528,00 zł,

dla Zadania nr 2 – 11 360,00 zł,

dla Zadania nr 3 – 6 254,00 zł,

Wadium na całość przedmiotu zamówienia wynosi 20 142,00 zł.

1. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.
2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
3. w pieniądzu na konto Szpitala (decyduje termin uznania rachunku zamawiającego):

BGK o/Kraków,

49 1130 1150 0012 1146 4720 0009

1. w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
2. w gwarancjach bankowych,
3. w gwarancjach ubezpieczeniowych,
4. w poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.
5. Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu, przelewem, wykonawca dołącza do oferty kserokopię wpłaty wadium z potwierdzeniem dokonanego przelewu. Na poleceniu przelewu należy wpisać: „Wadium – przetarg EZP-271-2-7/2017. W pozostałych przypadkach (pkt. 3 ppkt.1-4) wymagane jest dołączenie do oferty oryginału dokumentu wystawionego na rzecz zamawiającego. Dokumenty, o których mowa w pkt. 3 muszą zachowywać ważność przez cały okres, w którym wykonawca jest związany ofertą.
6. Wniesienie wadium w pieniądzu będzie skuteczne, jeżeli w podanym terminie znajdzie się na rachunku bankowym zamawiającego.
7. Z treści gwarancji winno wynikać bezwarunkowe, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 46 ust. 4a i ust. 5 ustawy.
8. Przy wnoszeniu wadium wykonawca winien powołać się na numer i nazwę sprawy, której wadium dotyczy.
9. Zamawiający odrzuci ofertę jeżeli wadium nie zostanie wniesione lub zostanie wniesione w sposób nieprawidłowy.
10. Zamawiający zwróci wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem punktów 10 i 11. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwróci wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
11. Zamawiający zwróci niezwłocznie wadium, na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
12. Zamawiający zażąda ponownego wniesienia wadium przez wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie punktu 9, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wniesie wadium w terminie określonym przez zamawiającego.
13. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1, pełnomocnictw, lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt.3, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.
14. Zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana:
    1. odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
    2. nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
    3. zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie wykonawcy.
15. **TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:**
16. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez okres 60 dni. Okres związania rozpoczyna bieg wraz z upływem terminu składania ofert w postępowaniu.
17. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni. Odmowa skutkuje odrzuceniem oferty.
18. Przedłużenie terminu dopuszczalne jest tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium, albo – w sytuacji niemożliwości przedłużenia okresu ważności wadium – z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.
19. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana.
20. **OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY:**
21. Wymagania podstawowe:
    * + 1. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w danym Zadaniu.
        2. Ofertę należy przygotować ściśle według wymagań określonych w niniejszej SIWZ.
        3. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
        4. Zaleca się sporządzenie oferty na formularzach stanowiących załączniki do SIWZ lub ściśle według wzorów.
        5. Oferta winna być podpisana zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze. Jeśli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści wyraźnie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Zamawiający uznaje, że podpisem jest: złożony własnoręcznie znak, z którego można odczytać imię i nazwisko podpisującego, a jeżeli własnoręczny znak jest nieczytelny lub nie zawiera imienia i nazwiska to musi być on uzupełniony napisem (np. w formie odcisku stempla), z którego można odczytać imię i nazwisko podpisującego;
        6. Pełnomocnictwo – do reprezentowania wykonawcy w postępowaniu albo do reprezentowania wykonawcy w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, jeżeli osoba reprezentująca wykonawcę w postępowaniu o udzielenie zamówienia nie jest wskazana jako upoważniona do jego reprezentacji we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej.
22. Forma oferty:
    * + 1. Oferta musi być napisana w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze, ręcznie długopisem lub nieścieralnym atramentem w sposób gwarantujący jej odczytanie.
        2. Zaleca się, aby wszystkie zapisane strony oferty (a nie kartki) wraz z załącznikami były ponumerowane według formuły numer strony/ilość wszystkich stron.
        3. Zaleca się sporządzenie spisu treści zawierającego wykaz dokumentów wchodzących w skład oferty.
        4. Zaleca się zabezpieczenie oferty przed zdekompletowaniem poprzez jej zszycie lub zbindowanie.
        5. Wszystkie miejsca w ofercie, w których wykonawca naniósł zmiany muszą być opatrzone podpisem osoby podpisującej ofertę.
        6. Dokumenty sporządzone w języku obcym wykonawca składa wraz z tłumaczeniem na język polski. Poświadczenia tłumaczenia dokonuje wykonawca.
        7. Dokumenty wchodzące w skład oferty mogą być przedstawiane w formie oryginałów lub poświadczonych przez wykonawcę za zgodność z oryginałem kopii, natomiast w przypadku pełnomocnictwa w formie oryginału lub kopii poświadczonej notarialnie.
        8. Oświadczenia sporządzane na podstawie wzorów stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ powinny być złożone w formie oryginału.
        9. W przypadku wszystkich kopii dokumentów załączonych do oferty, podpisujący ofertę zobowiązany jest poświadczyć za zgodność kopię z adnotacją np. „Poświadczam za zgodność z oryginałem – dnia …………..” podpis i pieczątka imienna osoby dokonującej poświadczenia.
23. Zawartość oferty:
    * + 1. Wypełniony i podpisany Formularz Ofertowy – załącznik nr 2 do SIWZ,
        2. Wypełniony i podpisany Formularz – Kalkulacja Cenowa – Opis Przedmiotu Zamówienia – załącznik nr 3 do SIWZ,
        3. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia,
        4. Stosowne Pełnomocnictwo.
        5. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, dokument ustanawiający Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego.
        6. Informacje składane w trakcie postępowania, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. – o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz.U. 2003r., nr 153, poz. 1503, z późn. zm.), co do których wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione innym uczestnikom postępowania oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, muszą być oznaczone klauzulą: „DOKUMENT STANOWI TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA”. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2015, poz. 2164, z późn. zm.).
        7. W przypadku złożenia oferty, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, do ceny najkorzystniejszej oferty lub oferty z najniższą ceną dolicza się podatek od towarów i usług, który zamawiający miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. W związku z tym, w takim przypadku cena podana przez wykonawcę w ofercie jako „cena brutto” nie może zawierać podatku VAT, który zamawiający będzie miał obowiązek rozliczyć. Zamawiający jest zarejestrowany dla potrzeb transakcji wewnątrzwspólnotowych i posiada NIP PL679-25-25-795.
24. **MIEJSCE ORAZ TERMIN SKLADANIA I OTWARCIA OFERT:**
25. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie do dnia **27 marca 2017r.** do godz. 10:45 w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 2H-06b – Sekcja ds. Zamówień Publicznych. Koperta powinna być zamknięta w sposób gwarantujący zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczający jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert. Koperta powinna być zaadresowana według poniższego wzoru:

**Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie**

**ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków**

oraz opatrzona adnotacją:

„Oferta w trybie przetargu nieograniczonego na: Dostawa medycznego sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie, EZP-271-2-7/2017

nie otwierać przed……….…2017r. godz. ……….” (wypełnia Wykonawca) i opatrzona nazwą oraz dokładnym adresem Wykonawcy.

1. Wykonawca przed upływem terminu do składania ofert może zmienić lub wycofać ofertę. W przypadku zmiany oferty wykonawca winien złożyć jednoznaczne pisemne oświadczenie o tym co i jak zostało zmienione oraz dokumenty wymagane w związku ze zmianą. Całość powinna być złożona w kopercie oznakowanej „ZMIANA OFERTY”. W przypadku wycofania oferty wykonawca winien złożyć jednoznaczne pisemne oświadczenie o wycofaniu oferty. Podczas otwarcia ofert zamawiający sprawdzi skuteczność złożonego oświadczenia w powiązaniu z dokumentami złożonymi w ofercie, której dotyczy zmiana. W przypadku skutecznego wycofania oferty informacje w niej zawarte nie zostaną odczytane – zostanie ona zwrócona wykonawcy bez otwierania. Ofertę złożoną po terminie zamawiający zwraca wykonawcy na zasadach określonych w art. 84 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, za zaliczeniem pocztowym.
2. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu **27 marca 2017r.** o godz. 11.00, w siedzibie zamawiającego pok. 2H-06b. Otwarcie ofert jest jawne. Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
3. Podczas otwarcia ofert zamawiający poda nazwy i adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, warunków płatności, zawartych w ofercie.
4. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej http://www.szpitalzdrowia.pl/o-szpitalu/zamowienia-publiczne-i-bip/ informacje dotyczące kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie, ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
5. **OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:**
6. Cenę oferty należy obliczyć przy zachowaniu następujących założeń:
7. Wartość brutto pozycji z formularza cenowego – według algorytmu: (ilość x cena jednostkowa netto) + [(ilość x cena jednostkowa netto) x stawka podatku VAT)] = wartość brutto, która stanowi cenę brutto oferty.
8. cena, o której mowa w pkt a musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia wynikające wprost z Opisu Przedmiotu Zamówienia, jak również inne koszty wynikające z umowy, której istotne postanowienia stanowią załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ.
9. Cenę oferty należy określać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Cenę oferty zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 gr pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza. Cenę należy podać w PLN.
10. Jeżeli cena nie zostanie obliczona w powyższy sposób zamawiający przyjmie, że prawidłowo podano cenę netto jednego opakowania jednostkowego i poprawi pozostałe wartości cenowe zgodnie ze sposobem obliczenia ceny, o ile wykonawca podał prawidłową ilość oferowanych produktów.
11. W przypadku podania przez wykonawcę cen w walutach innych niż PLN zamawiający jako kurs przeliczeniowy waluty przyjmie kurs NBP z dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Tabele kursów walut dostępne są pod następującym adresem internetowym: <http://www.nbp.pl/home.aspx?f=/Kursy/kursy.htm>
12. **OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT:**
13. Oferty zostaną ocenione przez Zamawiającego w oparciu o następujące kryteria i ich znaczenie:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Kryterium | Waga kryterium | Zasady oceny |
| 1 | Cena (C) | 60% | (najniższa cena zaoferowana/cena badanej oferty) x10 x waga |
| 2 | Jakość (J) | 40% | (ilość punktów przyznanych badanej ofercie/maksymalna ilość punktów możliwych do uzyskania) x 10 x waga |

1. Obliczenia w kryteriach dokonywane będą do dwóch miejsc po przecinku, przy zastosowaniu zaokrąglania punktów według następującej zasady: gdy trzecia cyfra po przecinku wynosi 5 lub jest większa niż 5, zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku następuje w górę o jeden, a jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to cyfra ta zostaje skreślona, a druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.
2. Jeżeli nie można wybrać oferty najkorzystniejszej z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych.
3. Zamawiający podpisze umowę z wykonawcą, którego oferta zawiera najkorzystniejszy bilans w podanych kryteriach spośród ofert niepodlegających odrzuceniu. Pozostałe oferty zostaną ocenione wg algorytmu, określonego w pkt 1 niniejszego rozdziału SIWZ.
4. **FORMALNOŚCI POPRZEDZAJĄCE ZAWARCIE UMOWY:**
5. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do podpisania umowy na warunkach określonych w istotnych postanowieniach umowy zawartych w załączniku nr 1 do SIWZ.
6. W przypadku wyboru oferty złożonej przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego zamawiający może żądać - przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego - umowy regulującej współpracę tych wykonawców. Zamawiający oceni czy umowa konsorcjum nie zmierza do obejścia zakazu wynikającego z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 618 z późn. zm.), w szczególności w świetle wykładni dokonanej przez Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 2 czerwca 2016r. (sygn. I CSK 486/15, dostępny pod adresem: <http://www.sn.pl/sites/orzecznictwo/Orzeczenia3/I%20CSK%20486-15-1.pdf>).
7. Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zawarta w miejscu i terminie określonym przez zamawiającego. Dwukrotne nieusprawiedliwione przez wykonawcę niestawienie się w wyznaczonym terminie do podpisania umowy uznaje się za odstąpienie od zawarcia umowy, co upoważni zamawiającego do przeprowadzenia procedury zgodnie z art. 94 ust. 3 ustawy.
8. Zamawiający prześle umowę wykonawcy, którego oferta została wybrana na jego wniosek wyrażony na piśmie.
9. Umowa zostanie sporządzona w trzech egzemplarzach: dwa dla zamawiającego, jeden dla wykonawcy.
10. **WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

1. **ISTOTNE POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY:**

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści umowy w sprawie zamówienia publicznego, stanowią Załącznik nr 1 do niniejszej specyfikacji.

1. **POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ:**
2. Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy.
3. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów niniejszej ustawy.
4. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy.
5. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
6. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
7. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka , spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
8. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
9. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie, albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób;
10. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej Zamawiającego;
11. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt. 9 niniejszego rozdziału wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
12. Szczegółowe kwestie związane z wniesieniem odwołania zawarte są w art. 180 – 189 ustawy.
13. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Szczegółowe kwestie **dotyczące skargi do sądu uregulowane zostały w art. 198a-198g ustawy.**
14. **POSTANOWIENIA KOŃCOWE**
15. W sprawach nieuregulowanych w niniejszej SIWZ stosuje się przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2015, poz. 2164, z późn. zm.), a także przepisy aktów wykonawczych do ustawy.
16. Integralną część niniejszej SIWZ stanowią załączniki oznaczone jako:

Załącznik nr 1 – Istotne Postanowienia Umowy.

Załącznik nr 2 – Formularz Oferty.

Załącznik nr 3 – Kalkulacja Cenowa – Opis Przedmiotu Zamówienia

Załączniki nr 4 – Jednolity Europejski Dokument Zamówienia

ZATWIERDZAM

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

lek. med. Andrzej Bałaga

Załącznik nr 1 do SIWZ

ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY

§ 1

1. Zamawiający zleca, a Wykonawca przyjmuje do realizacji dostawy medycznego sprzętu jednorazowego użytku w Zadaniu/Zadaniach nr ….. – zgodnie z treścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz ofertą z dnia ........................r., która stanowi integralną część umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu umowy zgodnie z jej postanowieniami, wymaganiami stosownych norm i przepisów, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku – o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 876, z późn. zm.), wymaganiami wynikającymi z europejskich norm zharmonizowanych zawartych w obowiązujących dyrektywach nowego podejścia UE, które przewidują znakowanie wyrobów CE, zasadami rzetelnej wiedzy i ustalonymi zwyczajami.
3. Wykonawca zapewnia, że przedmiot umowy spełnia wymagania Zamawiającego określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
4. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pochodzącego z najnowszej produkcji, o jakości i ważności zgodnymi z obowiązującymi producenta normami, z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy od dnia realizacji dostawy.
5. Przedmiot umowy będzie dostarczany do siedziby Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy, w szczególności Wykonawca odpowiada za uszkodzenie lub utratę przedmiotu umowy podczas transportu do Zamawiającego.

§2

1. Poszczególne dostawy realizowane będą na podstawie zamówień jednostkowych składanych faxem lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej przez upoważnionego pracownika zamawiającego. Wykonawca niezwłocznie potwierdzi przyjęcie zamówienia do realizacji.
2. Zamówienia, o których mowa w ust. 1 zawierają co najmniej:

A/Nazwę i adres Wykonawcy

B/Nazwę i adres Zamawiającego;

C/Wskazanie asortymentu oraz zamawianych ilości

D/Wskazanie terminu realizacji.

1. Strony ustalają następujące terminy realizacji dostaw:

A/Dla zamówień zwykłych – 5 dni od daty złożenia zamówienia

B/Dla zamówień pilnych – 2 dni od daty złożenia zamówienia.

1. Przedmiot umowy dostarczany będzie w opakowaniu producenta opatrzonym etykietą zawierającą informację dotyczącą nr partii/nr serii, datę produkcji, termin ważności, nazwę przedmiotu dostawy, ilość oraz nazwę i adres producenta, a ponadto w opakowaniu zbiorczym zabezpieczającym przed uszkodzeniem w czasie transportu w sposób określony odpowiednimi normami.
2. Wraz z przedmiotem umowy, Wykonawca przekaże Zamawiającemu, właściwe, autoryzowane dokumenty dotyczące przedmiotu dostawy tj.: instrukcje obsługi, deklaracje zgodności CE, certyfikaty, zezwolenia na wprowadzenie do obrotu, gwarancje producenta, jako dokumenty towarzyszące dostawie bezpośredniej.
3. W przypadku zwłoki w terminie dostawy, określonym w § 2 ust. 3, lub dostawy przedmiotu umowy w ilości lub jakości niezgodnej z wymaganiami, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia przedmiotu umowy i dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej dostawy na koszt i ryzyko Wykonawcy.
4. Każdorazowy zakup interwencyjny zmniejsza wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.

§3

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo reklamowania całości lub części dostawy, jeżeli nie jest zgodna z wymaganiami ilościowymi i jakościowymi uzgodnionymi w umowie.
2. Odbiór ilościowy nastąpi w dniu dostawy. W razie stwierdzenia braków ilościowych, Zamawiający sporządzi protokół i niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę.
3. Stwierdzone wady jakościowe, Zamawiający zobowiązany jest zgłosić bez zbędnej zwłoki. Wykryte wady jakościowe wpisywane będą do protokołu z opisem rodzaju wad.
4. Wykonawca rozpatrzy reklamacje w terminie 14 dni od daty zgłoszenia. Reklamację uznaje się za uwzględnioną po upływie powyższego terminu.

§4

1. Całkowita wartość umowy na dzień złożenia oferty wynosi ………………………… złotych brutto, w tym podatek od towarów i usług VAT w kwocie …………………………………… złotych. Kwota netto zawiera wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy, w szczególności: zakładany zysk, cła i opłaty celne, koszty ubezpieczenia, opakowania i transportu do Zamawiającego.
2. Płatności za poszczególne dostawy dokonywane będą przelewem na rachunek Wykonawcy nr ………………………………………. prowadzony w ………………………., w terminie 60 dni od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej niż z dostawą zamówienia.
3. Zapłata następuje w dniu uznania rachunku bankowego Wykonawcy.
4. Wykonawca gwarantuje niezmienność cen jednostkowych „w górę” przez okres 12 miesięcy od daty podpisania umowy, z zastrzeżeniem dopuszczalności zmian przewidzianych postanowieniami niniejszej umowy.
5. Zmiana wynagrodzenia należnego Wykonawcy następuje w przypadkach i trybie wskazanym w § 8 umowy.

§ 5

1. W przypadku zwłoki Zamawiającego z zapłatą, Wykonawca przed skierowaniem sprawy na drogę postępowania sądowego wyznaczy Zamawiającemu dodatkowy 14 dniowy termin na uregulowanie płatności.
2. Strony postanawiają, że do skutecznego przeniesienia wierzytelności wynikających z niniejszej umowy wymagana jest zgoda Zamawiającego. Oświadczenie Zamawiającego wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Wyklucza się stosowanie przez strony umowy konstrukcji prawnej, o której mowa w art.518 Kodeksu Cywilnego (w szczególności Wykonawca nie może zawrzeć umowy poręczenia z podmiotem trzecim) oraz wszelkich innych konstrukcji prawnych skutkujących zmianą podmiotową po stronie wierzyciela.

§6

1. Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

A/ 10 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca. Dotyczy to w szczególności sytuacji powtarzającej się realizacji poszczególnych dostaw z uchybieniem uzgodnionych terminów, dostarczania produktów bez wymaganego minimalnego terminu ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowych lub jakościowych. Kara może zostać naliczona niezależnie do pozostałych kar przewidzianych w umowie;

B/ w wysokości 2 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 20% wartości niezrealizowanej dostawy;

C/ w wysokości 2 % wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy z tytułu nie rozpatrzenia reklamacji w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 20% wartości reklamowanego przedmiotu umowy.

1. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.

§7

W sprawach nieuregulowanych mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks Cywilny (t.j. Dz.U. 2014r., poz. 121, ze zm.) oraz ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2015r., poz. 2164, z późn. zm.).

§8

1. Strony przewidują możliwość wprowadzenia zmian w treści umowy dotyczących:
2. wynagrodzenia, w przypadku:
3. zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług VAT;
4. zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia, ustalanego na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 roku o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (t.j. Dz.U. 2015, poz. 2008 ze zm.);
5. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniu społecznemu lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub zmianie uległa wysokość składek na ubezpieczenie społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne;
6. zmiany przepisów celno-podatkowych;
7. udokumentowanych zmian cen producenta;
8. zmiany średniego kursu euro, powyżej/poniżej 3 % w stosunku do kursu ogłoszonego przez NBP w dniu zawarcia umowy.
9. przedmiotu umowy – w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych parametrach. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany będzie poinformować Zamawiającego i przedstawić mu nowy towar do testowania i akceptacji, przy zachowaniu ceny jednostkowej w ofercie;
10. terminu realizacji umowy – w przypadku niewyczerpania asortymentu objętego umową, strony mogą przedłużyć okres obowiązywania umowy przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w ofercie;
11. Zmiany o których mowa w ust. 1 pkt. 1 dokonywane będą według następujących zasadach:
12. każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, wraz z uzasadnieniem zawierającym w szczególności szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazaniem daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy;
13. zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 1 lit a, będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu umowy zrealizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz wyłącznie do części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług. Wartość wynagrodzenia netto nie zmieni się, a wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów.
14. zmiana wysokości wynagrodzenia w przypadku zaistnienia jednej z przesłanek, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. b i c, będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Wykonawcę w związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę lub dokonujących zmian w zakresie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub w zakresie wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 1 lit. b i c, wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o kwotę odpowiadającą wzrostowi kosztu Wykonawcy w związku ze zwiększeniem wysokości wynagrodzeń do wysokości aktualnie obowiązującego minimalnego wynagrodzenia za pracę. Kwota odpowiadająca wzrostowi kosztu Wykonawcy będzie odnosić się wyłącznie do części wynagrodzenia Pracowników, odpowiadającej zakresowi, w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy.
15. w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 1lit. b, wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o kwotę odpowiadającą zmianie kosztu Wykonawcy ponoszonego w związku z wypłatą wynagrodzenia. Kwota odpowiadająca zmianie kosztu Wykonawcy będzie odnosić się wyłącznie do części wynagrodzenia Pracowników, odpowiadającej zakresowi, w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy.
16. Wykonawca występujący z wnioskiem o zmianę wysokości wynagrodzenia na podstawie ust. 1 jest zobowiązany dołączyć do wniosku dokumenty, z których będzie wynikać, w jakim zakresie zmiany te mają wpływ na koszty wykonania Umowy, w szczególności:
17. pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) Pracowników, wraz z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi – w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 1 lit b, lub \
18. pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) Pracowników, wraz z kwotami składek uiszczanych do Zakładu Ubezpieczeń Społecznych/Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego w części finansowanej przez Wykonawcę, z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi – w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 1 lit. b i c.
19. pisemne zestawienie aktualnych cen stosowanych przez producenta przedmiotu umowy wraz z informacją dotyczącą ich wpływu na wynagrodzenie należne wykonawcy – w przypadku przesłanki określonej w ust. 1 pkt. 1 lit. d;
20. pisemne zestawienie zmian ogłaszanego przez NBP średniego kursu złotego do euro zawierające wyrażoną w procentach zmianę w stosunku do średniego kursu ogłoszonego w dniu zawarcia umowy – w przypadku przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt. 1 lit. f;
21. Warunkiem wprowadzenia zmiany wynagrodzenia w postaci aneksu jest wykazanie przez Wykonawcę w formie pisemnej, iż zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania przez Wykonawcę przedmiotu umowy.
22. Zmiany w zakresie wskazanym w ust. 1 pkt. 2 i 3 niniejszego §, dokonywane będą według następujących zasad:
23. wniosek o dokonanie zmiany umowy należy przedłożyć na piśmie, a okoliczności mogące stanowić podstawę zmiany umowy powinny być uzasadnione i udokumentowane przez Wykonawcę.
24. w przypadku wystąpienia braku poszczególnych pozycji asortymentowych Wykonawca niezwłocznie powiadomi Zamawiającego o okolicznościach stanowiących podstawę wystąpienia braków drogą pocztową lub faksem (za zwrotnym potwierdzeniem).
25. W każdym z powyższych przypadków zmiana umowy wymaga zgody obu stron, wyrażonej na piśmie pod rygorem nieważności.
26. Wszelkie zmiany w treści umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
27. Zamawiający może odstąpić od umowy na podstawie art. 145 ustawy.

§9

Strony zobowiązują się dążyć do polubownego rozstrzygania sporów mogących wyniknąć z realizacji niniejszej umowy. W przypadku braku osiągnięcia porozumienia, Strony poddają spór pod rozstrzygnięcie sądowi właściwemu dla siedziby Zamawiającego.

§10

1. Umowa zawarta zostaje na okres 24 miesięcy, albo do wyczerpania kwoty określonej w §4 ust. 1 umowy. W przypadku wyczerpania asortymentu stanowiącego przedmiot umowy, umowa ulega rozwiązaniu w tym zakresie.
2. Każda ze Stron może żądać rozwiązania umowy za porozumieniem.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w całości lub w części w przypadku:

A/ dwukrotnej nieterminowej dostawy przedmiotu umowy;

B/niedostarczenia w zamian wadliwego przedmiotu umowy – wolnego od wad;

1. Zamawiający może zrealizować swoje uprawnienie o którym mowa w ust. 3 w terminie 30 dni od naruszenia zobowiązania przez Wykonawcę.

§11

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach jeden dla Wykonawcy i dwa dla Zamawiającego.

Załączniki:

1. formularz ofertowy

2. formularz kalkulacja cenowa – opis przedmiotu zamówienia

WYKONAWCA ZAMAWIAJĄCY

Załącznik nr 2 do SIWZ

FORMULARZ OFERTY

**Do:**

**Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie**

**ul. Wielicka 265**

**30-663 Kraków**

Dane dotyczące Wykonawcy

Nazwa:.........................................................................................................................................................................

Siedziba:.....................................................kod...................................ul.....................................................................

Województwo:...................................................................

Nr telefonu/fax:..................................................................

http:// ..................................................... e-mail .....................................................................................

NIP:..................................................

REGON............................................

W odpowiedzi na ogłoszenie opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych, a także pod adresem: bip.usdk.pl oraz w siedzibie Zamawiającego, składam ofertę w postępowaniu na **dostawę medycznego sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie**,prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 135 000,00 euro.

**Zobowiązania Wykonawcy:**

Oferuję realizację przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr ……… za cenę:

…................................................. zł brutto (słownie: …..........................................................................................),

w tym należny podatek od towarów i usług VAT w kwocie …............................................................................ zł

(słownie: …........................................................................................................................).

Zobowiązuję się do sukcesywnej realizacji przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem bieżących potrzeb Zamawiającego przez okres 24 miesięcy od daty podpisania umowy, na podstawie jednostkowych zamówień składanych drogą elektroniczną, faxem lub telefonicznie.

Gwarantuję niezmienność cen jednostkowych netto przez okres min. ……. miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Oświadczam, że przedmiot zamówienia będzie dostarczany do magazynu Apteki Szpitalnej w terminach wynoszących odpowiednio:

dla zamówień zwykłych ………. dni od daty złożenia zamówienia;

dla zamówień pilnych ………… dni od daty złożenia zamówienia.

Akceptuję podany przez Zamawiającego minimalny termin płatności.

Oświadczam, że oferowane produkty są zgodne z wymaganiami określonymi SIWZ.

Zobowiązuję się do przedłożenia na każde wezwanie Zamawiającego aktualnych dokumentów potwierdzających dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu na zasadach określonych w przepisach ustawy z dnia 20 maja 2010 roku – o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 876, z późn. zm.).

Pozostaję związany niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Oświadczam, że przedmiot zamówienia zrealizuję bez udziału podwykonawców/ z udziałem następujących podwykonawców \*\*):

……………………………………………………… z siedzibą w …………………………………………………

……………………………………………………… z siedzibą w …………………………………………………

……………………………………………………… z siedzibą w …………………………………………………

w zakresie:

………………………………………………………………………………….........................................................

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

Oświadczamy, że akceptuję zawarte w specyfikacji, istotne postanowienia umowy i w przypadku wybrania naszej oferty, zobowiązuję się do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

Oświadczamy, że wybór naszej oferty:

□ będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w zakresie …………………………………………………………….(należy wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania takiego obowiązku podatkowego), o wartości ……………………………………..zł netto (należy wskazać wartość tego towaru lub usługi bez kwoty podatku).\*\*)

□ nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług\*\*)

\*\*) zaznaczyć właściwe

Dane do umowy:

1. Osoba(y), które będą zawierały umowę ze strony wykonawcy:

Imię i nazwisko stanowisko

………………… …………………………..

………………… …………………………..

1. nr rachunku bankowego, na który realizowana będzie płatność za zrealizowane dostawy

Oświadczamy, że na stronach ............................................ oferty są zawarte informacje, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być one ogólnie udostępniane przez Zamawiającego.

…………………. ………………………………………………………………….

miejscowość, data (podpis osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Załącznik nr 3 do SIWZ

**KALKULACA CENOWA – OPIS PRZEDMIOTU ZAMOWIENIA**

**Zadanie nr 1 – Medyczny sprzęt jednorazowego użytku - Grupa I**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia**  **(parametry wymagane)** | **Kryteria jakościowe** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Rurka tracheostomijna bez mankietu, wykonana z mieszaniny silikonu i PCW, posiadająca elastyczny mandryn, łącznik 15 mm, tasiemkę do mocowania, rozmiary: od 3.0 do 10.0, zmiana co 1 mm, oraz 3.5 mm, 4.5mm, 7,5 mm. | Elastyczność, przeźroczystość, miękkość zastosowanego tworzywa: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 20 pk**t; czytelność opisu na opakowaniu jednostkowym: **od 0 do 5 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwierania: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | 200 |  |  |  |  |
|  | Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym Soft Seal, wykonana z termoplastycznego PCW, posiadająca przeźroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie lub wymianę rurki, rozmiary od 6.0 – 10.0, zmiana co 1 mm, oraz 7.5 mm i 8.5 mm. | Elastyczność i miękkość zastosowanego tworzywa: **od 0 do 20 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania rurki: **od 0 do 15 pkt**; szczelność mankietu po wypełnieniu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu rurki: **od 0 do 15 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jednostkowym: **od 0 do 5 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwierania: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | 200 |  |  |  |  |
|  | Rurka intubacyjna bez mankietu o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, wykonana z nieprzeźroczystego materiału typu Ivory, linia Rtg i centymetrowe oznaczenie głębokości intubacji na korpusie rurki, średnica podana na korpusie rurki i łączniku, łącznik 15mm, jednorazowa, sterylna. Rozmiary od 2.5mm do 11.0mm, zmiana co 0.5mm. | Elastyczność i miękkość zastosowanego tworzywa: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jednostkowym: **od 0 do 5 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwierania: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | 500 |  |  |  |  |
|  | Rurka silikonowa tracheostomijna z mankietem aire-cuf, obturatorem i łącznikiem 15 mm, wykonana z czystego silikonu, zbrojona, w zestawie z opaską do mocowania oraz klinem do rozłączania obwodu oddechowego, sterylna. Rozmiary: 2.5; 3.0; 3.5; | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 20 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania rurki: **od 0 do 20 pkt**; szczelność mankietu po wypełnieniu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jednostkowym: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | 12 |  |  |  |  |
|  | Noworodkowa silikonowa rurka tracheostomijna z mankietem aire-cuf, obturatorem i łącznikiem 15mm, wykonana z czystego silikonu, zbrojona, w zestawie z opaską do mocowania oraz klinem do rozłączania obwodu oddechowego, sterylna; rozmiary: 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 20 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania rurki: **od 0 do 20 pkt**; szczelność mankietu po wypełnieniu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jednostkowym: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | 12 |  |  |  |  |
|  | Adaptor 4.0 mm-10.5 mm | Szczelność połączeń: **od 0 do 40 pkt**; kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwierania: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 800 |  |  |  |  |
|  | Łącznik schodkowy dwustronny wykonany z polipropylenu z możliwością sterylizacji w temp. 1340C, średnica 6,0 mm; | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 300 |  |  |  |  |
|  | Łącznik karbowany typu ”martwa przestrzeń”, prosty, jednorazowy, długość 13 cm + złącza, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia z innymi wyrobami medycznymi **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 40 |  |  |  |  |
|  | Elastyczny łącznik karbowany typu „martwa przestrzeń” zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z portem do odsysania, długość 13 cm + łącznik, średnica 15mmF/22mmF, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 200 |  |  |  |  |
|  | Łącznik obrotowy kątowy, 15 mm z portem do odsysania, do wielorazowego użycia, sterylny; | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 200 |  |  |  |  |
|  | Łącznik obrotowy, kątowy, 15mm z uszczelnionym portem do bronchoskopu o średnicy 5cm z nakładanym kapturkiem z PCW, do wielorazowego użytku, sterylny; | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Cewnik zewnątrzoponowy do igły Tuohy 16G z trzema otworami bocznymi, z oznaczeniem końcówki dystalnej pomagającej w ustaleniu pełnego wyprowadzenia cewnika, średnica wew./zew.: 0,55/1,03mm oraz 0,45/0,83mm. | Przejrzystość cewnika: **od 0 do 20 pkt**; Odporność na zaginanie: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania na dystalnej końcówce cewnika pomagające w ustaleniu pełnego wyprowadzenia cewnika: **od 0 do 20 pkt**; kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 20 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwierania z zachowaniem sterylność: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 100 |  |  |  |  |
|  | Płaski filtr do znieczuleń zewnątrzoponowych 0,2 um, na 96h, złącza Luer Lock, obrotowe męskie i żeńskie zakończone koreczkiem, wypełnienie wstępne na poziomie 0,8ml, maksymalne ciśnienie nie mniejsze niż 790kPa, szerokość max. 35mm, głębokość max. 11mm, przeźroczysty, umożliwiający podgląd filtracji, sterylny | Trwałość połączenia (brak samoczynnego poluzowania połączenia): **od 0 do 30 pkt**; kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 20 pkt**; szczelność połączeń: **od 0 do 20 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jednostkowym: **od 0 do 10 pkt**. |  | Szt. |  | 80 |  |  |  |  |
|  | Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu, dwustronna powierzchnia wymiany z papierowym wkładem (bardzo małe opory), nawilżanie wyjściowe 25mg/l H2O przy 10 oddechach/min i objętości oddechowej 1000ml, opory przepływu 2,0 hPa (cm H2O) przy przepływie 60l/min., waga około 5 g, możliwość podłączenia nasadki tlenowej do owiewania tlenem, łącznik 15mm, sterylny; | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączeń: **od 0 do 40 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 1200 |  |  |  |  |
|  | Wymiennik ciepła i wilgoci z wkładem papierowym. Nie zawiera membrany przeciwbakteryjnej ani portu. Waga 18,5g. wilgotność wyjściowa 24mg/l H2O, przy częstości 10 oddechów/min. oraz objętości oddechowej 1000ml, opory przepływu 12 mm H2O przy przepływie 60l/min., przestrzeń martwa 32ml, łącznik 12mmF/22mmF. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączeń: **od 0 do 40 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 200 |  |  |  |  |
|  | Wymiennik ciepła i wilgoci z wkładem papierowym. Nie zawiera membrany antybakteryjnej ani portu. Wilgotność wyjściowa 27mg/l H2O przy częstości 20 oddechów/min., i objętości oddechowej 500ml, opory przepływu 29 mm H2O przy przepływie 60 l/min, waga 9,5g, przestrzeń martwa 11mm, łącznik 15mmF/22mmF i 15mmM. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączeń: **od 0 do 40 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Termovent T2, wymiennik ciepła i wilgoci, centralne umieszczony port tlenowy, przez który możliwe jest uzyskanie nawet 60% koncentracji tlenu we wdychanym powietrzu, nawilżenie wyjściowe 25mg/l H2O przy 15 oddechach/min i objętości oddechowej 500 ml, przestrzeń martwa 11mm, waga około 7g, zatrzaskowa klapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania, na 24h, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 25 pkt**; szczelność połączeń: **od 0 do 25 pkt**; łatwość wprowadzania cewnika do odsysania: **od 0 do 20 pkt**; szczelność połączenia portu tlenowego z drenem: **od 0 do 20 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Miękka opaska do rurki tracheostomijnej dla dorosłych, szerokość w najszerszym miejscu 3,0 cm, długość 46 cm + rzep. | Miękkość opaski: **od 0 do 30 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 od 30 pkt**; trwałość mocowania: **od 0 do 30 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 10pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  1200 |  |  |  |  |
|  | Miękka opaska do rurki tracheostomijnej, pediatryczna, szerokość w najszerszym miejscu 2,6 cm, długość 28 cm + rzep. | Miękkość opaski: **od 0 do 30 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 od 30 pkt.**; trwałość mocowania: **od 0 do 30 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 10 pkt**; |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Miękka, szeroka opaska do rurki tracheostomijnej, noworodkowa, szerokość w najszerszym miejscu 1,2 cm, długość 23 cm +rzep. | Miękkość opaski: **od 0 do 30 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 od 30 pkt**; trwałość mocowania: **od 0 do 30 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 10 pkt**; |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Zestaw do znieczulania zewnątrzoponowego składający się z : igły Tuohy kodowanej kolorem, cewnika z trzema otworami bocznymi, płaskiego filtra zewnątrzoponowego 0,2, skuteczny przez 96h, sterylny, strzykawki niskooporowej z końcówką luer slip 10 ml, łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie, prowadnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO, rozmiar 19G/9cm | Kompatybilność poszczególnych elementów zestawu: **od 0 do 30 pkt**; ostrość igły Tuohy: **od 0 do 15 pkt**; przejrzystość cewnika: **od 0 do 15 pkt**; odporność cewnika na zaginanie: **od 0 do 15 pkt**; czytelność oznakowania na dystalnej końcówce cewnika pomagające w ustaleniu pełnego wyprowadzenia cewnika: **od 0 do 15 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego z zachowaniem sterylności: **od 0 do 10 pkt**. |  | Szt. |  | 40 |  |  |  |  |
|  | Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z igły Tuohy kodowanej kolorem, cewnika ze znacznikiem długości; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, skuteczny przez 96h, sterylny, strzykawka niskooporowa z końcówką luer slip 10ml, łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie, prowadnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO, rozmiar 19G/5cm. | Kompatybilność poszczególnych elementów zestawu: **od 0 do 30 pkt**; ostrość igły Tuohy: **od 0 do 15 pkt**; przejrzystość cewnika: **od 0 do 15 pkt**; odporność cewnika na zaginanie: **od 0 do 15 pkt**; czytelność oznakowania na dystalnej końcówce cewnika pomagające w ustaleniu pełnego wyprowadzenia cewnika: **od 0 do 15 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego z zachowaniem sterylności: **od 0 do 10 pkt**. |  | Szt. |  | 40 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

/miejscowość, data/ /pieczęć i podpis osoby upoważnionej/

**Zadanie nr 2 – Medyczny sprzęt jednorazowego użytku – Grupa II**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia**  **(parametry wymagane)** | **Kryteria jakościowe** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Bezbarwna kaniula nosowa dla wcześniaków, mocowana za uszami, bezpieczny przewód tlenowy z potrójnym światłem, dł. 213 cm, przepływ max 3l/min. | Miękkość zastosowanego materiału: **od 0 do 0 do 25 pkt**.; zakończenie wypustek: **od 0 do 25 pkt**; szczelność połączenia ze źródłem tlenu: **od 0 do25 pkt**.; odporność na zaginanie: **od 0 do 15 pkt**.; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 10 pkt**. |  | Szt. |  | Zam.  rozm. 6000 |  |  |  |  |
| Bezbarwna kaniula nosowa dla noworodków (masa ciała ponad 1400g), mocowana za uszami, bezpieczny przewód tlenowy z potrójnym światłem, dł.213 cm, przepływ max 3l/min. |  |  |
| Bezbarwna kaniula nosowa dla niemowląt, mocowana za uszami, bezpieczny przewód tlenowy z potrójnym światłem, 213cm, maksymalny przepływ 3l/min. |  |  |
| Bezbarwna kaniula nosowa dla małych dzieci (3-12 miesięcy) mocowana za uszami, bezpieczny przewód tlenowy z potrójnym światłem, dł. 213 cm, max. Przepływ 3l/ min. |  |  |
| Bezpieczna kaniula nosowa dla dzieci (powyżej 1 roku życia), mocowana za uszami, bezpieczny przewód tlenowy, dł. 213 cm, max. Przepływ 6l/ min. |  |  |
|  | Zestaw do inhalacji: jałowa woda do inhalacji, poj. 325ml, prowadzenie inhalacji powyżej 70 dni, wymagane potwierdzenie maksymalnego czasu użyteczności oryginalną deklaracją producenta dołączoną do oferty. W zestawie sterylna głowica łącząca reduktor z pojemnikiem. Możliwość stosowania przy więcej niż jednym pacjencie. Okres maksymalnej użyteczności zależny od rodzaju prowadzonej terapii. | Łatwość mocowania do reduktora tlenu: **od 0 do 50 pkt**; kompatybilność z reduktorem tlenu: **od 0 do 50 pkt**. |  | Szt. |  | 4000 |  |  |  |  |
|  | Zestaw do inhalacji: jałowa woda do inhalacji, poj. 500ml, prowadzenie inhalacji powyżej 70 dni, wymagane potwierdzenie maksymalnego czasu użyteczności oryginalną deklaracją producenta dołączoną do oferty. W zestawie sterylna głowica łącząca reduktor z pojemnikiem. Możliwość stosowania przy więcej niż jednym pacjencie. Okres maksymalnej użyteczności zależny od rodzaju prowadzonej terapii | Łatwość mocowania do reduktora tlenu: **od 0 do 50 pkt**; kompatybilność z reduktorem tlenu: **od 0 do 50 pkt**. |  | Szt. |  | 250 |  |  |  |  |
|  | Filtr elektrostatyczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, zakres objętości oddechowej 150-1200 ml, skuteczność filtracji bakterii min.99,99%, wirusów min. 99,99%, skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 97,40%, nawilżanie min 33mg H2O/l przy Vt 500 ml, utrata wilgoci max 6mg H2O/ l przy Vt 500 ml, port kapno, masa max 30 g, objętość wewnętrzna 50 ml +/- 5%, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 6000 |  |  |  |  |
|  | Filtr elektrostatyczny pediatryczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, zalecana objętość oddechowa 75-300 ml, skuteczność filtracji bakterii min. 99/99%, wirusów min. 99,99% , skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 96,20%, nawilżanie min 31 mg H2O/l przy Vt 250 ml, utrata wilgoci max 6mg H2O/ l przy Vt 75 ml, port kapno, masa max 23 g, objętość wewnętrzna 30 ml, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 9000 |  |  |  |  |
|  | Filtr elektrostatyczny neonatologiczny, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci zalecana objętość oddechowa 30-100ml skuteczność filtracji bakterii min. 99/99%, wirusów min. 99,99% , skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 94,18%, nawilżanie min 27 mg H2O/l przy Vt 50 ml, opór przepływu max 0,7cm H2O, port kapno, masa max 9 g, objętość wewnętrzna 10 ml, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 4500 |  |  |  |  |
|  | Jednomembranowy wymiennik ciepła i wilgoci z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla pacjentów z rurką tracheostomijną, nawilżanie min 28 mg H2O/l, utrata wilgoci max 12mg H2O/l przy Vt 500ml, port do tlenu, port do odsysania z zatyczką, masa max. 10g, złącze 15F, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Wymiennik ciepła i wilgoci wykonany z celulozy, zakres objętości oddechowej 100-1000ml, nawilżanie min. 29 mg H2O przy Vt 500ml, objętośc wewnętrzna max 30 ml, utrata wilgoci max 7mg H2O/l przy Vt 500ml, masa max 23g, port kapno, sterylny | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 150 |  |  |  |  |
|  | Maska twarzowa anestezjologiczna, rozmiar 0 – dla noworodków pakowane po 10 szt. | Miękkość zastosowanego tworzywa: **od 0 do 40 pkt**; dopasowanie maski do twarzy: **od 0 do 40 pkt**; sposób wykończenia brzegów maski: **od 0 do 10 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 10 pkt**. |  | Op. |  | Zam.  rozm.  9000 |  |  |  |  |
| Maska twarzowa anestezjologiczna rozmiar 1 – dla niemowląt pakowane po 10 szt. |  |  |  |  |  |
| Maska twarzowa anestezjologiczna rozmiar 2 – dla dzieci pakowane po 10 szt. |  |  |  |  |  |
| Maska twarzowa anestezjologiczna rozmiar 3 – dla dorosłych (mała) pakowane po 10 szt. |  |  |  |  |  |
| Maska twarzowa anestezjologiczna rozmiar 4 – dla dorosłych (średnia) pakowane po 10 szt. |  |  |  |  |  |
| Maska twarzowa anestezjologiczna rozmiar 5 – dla dorosłych (duża) pakowane po 10 szt. |  |  |  |  |  |
|  | Maska do tlenoterapii przez tracheostomię, miękkie komfortowe tworzywo, mocowanie na gumkę z tyłu głowy. | Miękkość zastosowanego tworzywa: **od 0 do 30 pkt**; łatwość mocowania maski z tyłu głowy: **od 0 do 30 pkt**; szczelność połączenia maski z przewodem do tlenoterapii: **od 0 do 30 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość jego otwarcia: **od 0 do 10 pkt.** |  | Szt. |  | 100 |  |  |  |  |
|  | Zatyczka 22F, sterylna pakowana folia papier | Szczelność: **od 0 do 40 pkt**; kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość jego otwarcia: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szr. |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Okulary do fototerapii, opaski na oczy, rozmiar 100x34 mm, rozmiar paska 340x25mm, waga do 1500g, wykonane z miękkiej tkaniny, samoprzylepny hydrożel | Łatwość zakładania: **od 0 do 30 pkt**; stabilność przylegania: **od 0 do 35 pkt**; dopasowanie do główki dziecka: **od 0 do 35 pkt**. |  | Sz. |  | 200 |  |  |  |  |
|  | Okulary do fototerapii, opaski na oczy, rozmiar 135x40 mm, rozmiar paska 346x25mm, waga powyżej 1500g, wykonane z miękkiej tkaniny, samoprzylepny hydrożel | Łatwość zakładania: **od 0 do 30 pkt**; stabilność przylegania: **od 0 do 35 pkt**; dopasowanie do główki dziecka: **od 0 do 35 pkt.** |  | Szt. |  | 150 |  |  |  |  |
|  | Obwód do respiratora z PCV, dł 500cm, gładki w środku, elastyczne złączki 22F, złącze respiratora 22M/15F sterylny | Szczelność połączenia obwodu z respiratorem: **od 0 do 30 pkt**; szczelność połączenia obwodu z rurką intubacyjną (tracheostomijną): **od 0 do 30 pkt**; łatwość rozłączenia rurki intubacyjnej: **od 0 do 30 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 10 pkt**. |  | Szt. |  | 50 |  |  |  |  |
|  | Maska tlenowa dla dorosłych z odpornym na zginanie przewodem tlenowym od długości 213cm, elastyczny pasek mocujący | Dopasowanie maski do twarzy: **od 0 do 20 pkt**; gładkość wykończenia brzegów maski: **od 0 do 20 pkt**; odporność na zaginanie przewodu tlenowego: **od 0 do 20 pkt**; szczelność połączenia przewodu ze źródłem gazów: **od 0 do 20 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 100 |  |  |  |  |
|  | Maska tlenowa dla dorosłych do wysokich stężeń tlenu z częściową recyrkulacją, z odpornym na zginanie przewodem tlenowym o długości 213 cm, elastyczny pasek mocujący. | Dopasowanie maski do twarzy: **od 0 do 20 pkt**; gładkość wykończenia brzegów maski: **od 0 do 20 pkt**; odporność na zaginanie przewodu tlenowego: **od 0 do 20 pkt**; szczelność połączenia przewodu ze źródłem gazów: **od 0 do 20 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Maska tlenowa dla dzieci do wysokich stężeń tlenu z częściową recyrkulacją z odpornym na zginanie przewodem tlenowym o długości 213 cm, elastyczny pasek mocujący. | Dopasowanie maski do twarzy: **od 0 do 20 pkt**; gładkość wykończenia brzegów maski: **od 0 do 20 pkt**; odporność na zaginanie przewodu tlenowego: **od 0 do 20 pkt**; szczelność połączenia przewodu ze źródłem gazów: **od 0 do 20 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Stetoskop przełykowy z czujnikiem temperatury, rozmiar 9Ch, 12 Ch jednopacjentowy | Łatwość zakładania: **od 0 do 30 pkt**; gładkość: **od 0 do 30 pkt**; kompatybilność: **od 0 do 30 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania: **od 0 do 10 pkt**. |  | Szt. |  | 600 |  |  |  |  |
|  | Sonda termiczna uniwersalna, przełykowo - odbytnicza, rozmiar 9Ch 12 Ch, jednopacjentowa | Łatwość wprowadzania sondy: **od 0 do 40 pkt.**; gładkość: **od 0 do 40 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 800 |  |  |  |  |
|  | Zestaw do pobierania wydzieliny do badań laboratoryjnych w czasie odsysania, pojemnik do 40ml, sterylny. | Szczelność pojemnika: **od 0 do 40 pkt**; kompatybilność końcówek zestawu z końcówkami bronchoskopu: **od 0 do 40 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 100 |  |  |  |  |
|  | Worki oddechowe o poj. 0,5 l z giętkim złączem żeńskim 22, niejałowe. | Elastyczność, sprężystość: **od 0 do 50 pkt**; kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 50 pkt**. |  | Szt. |  | 1000 |  |  |  |  |
|  | Worki oddechowe o poj. 1,0 l z giętkim złączem żeńskim 22, niejałowe. | Elastyczność, sprężystość: **od 0 do 50 pkt**; kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 50 pkt**. |  | Szt. |  | 2000 |  |  |  |  |
|  | Worki oddechowe o poj. 2,0 l z giętkim złączem żeńskim 22, niejałowe. | Elastyczność, sprężystość: **od 0 do 50 pkt**; kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 50 pkt**. |  | Szt. |  | 600 |  |  |  |  |
|  | Koc rozgrzewający dla dzieci do systemu Warm Touch, nacięcia szczeliny dostępu do klatki piersiowej i do stóp. Wymiary 142x74cm (pomiar dokonany od brzegów łączeń), pikowana konstrukcja umożliwiająca jednolitą i równomierną dystrybucję przepływu powietrza, dwuwarstwowy materiał składający się z zewnętrznej powłoki polietylenowej oraz nietkanych powłok zewnętrznych, przeźroczysty dla promieni rentgenowskich, odporny na przebicie, rozerwanie i wnikanie płynów, Kompatybilny z aparatem WarmTouche. | Kompatybilność z aparatem Warm Touche: **od 0 do 35 pkt**; odporność na rozerwanie, przebicie: **od 0 do 35 pkt**; odporność na wnikanie cieczy: **od 0 do 30 pkt**. |  | Szt. |  | 120 |  |  |  |  |
|  | Koc rozgrzewający dla dorosłych do systemu Warm Touch, nacięcia szczeliny dostępu do klatki piersiowej i do stóp. Wymiary 198x99cm (pomiar dokonany od brzegów łączeń), pikowana konstrukcja umożliwiająca jednolitą i równomierną dystrybucję przepływu powietrza, dwuwarstwowy materiał składający się z zewnętrznej powłoki polietylenowej oraz nietkanych powłok zewnętrznych, przeźroczysty dla promieni rentgenowskich, odporny na przebicie, rozerwanie i wnikanie płynów, Kompatybilny z aparatem WarmTouche. | Kompatybilność z aparatem Warm Touche: **od 0 do 35 pkt**; odporność na rozerwanie, przebicie: **od 0 do 35 pkt**; odporność na wnikanie cieczy: **od 0 do 30 pkt**. |  | Szt. |  | 150 |  |  |  |  |
|  | Dren tlenowy odporny na zginanie z uniwersalnymi złączami, długość 213 cm. | Kompatybilność połączeń: **od 0 do 50 pkt**; szczelność połączeń: **od 0 do 30 pkt**; odporność na zaginanie: **od 0 do 20 pkt**. |  | Szt. |  | 50 |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

/miejscowość, data/ /pieczęć i podpis osoby upoważnionej/

**Zadanie nr 3 – Medyczny sprzęt jednorazowego użytku – Grupa III**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia**  **(parametry wymagane)** | **Kryteria jakościowe** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Rurka intubacyjna bez mankietu do intubacji przez usta/nos (z zaznaczeniem tej informacji na korpusie), niezawierająca DEHP – co znajduje potwierdzenie na opakowaniu rurki, z otworem Murphy’ego. Dwa wyraźnie pogrubione oznaczenia rozmiaru na korpusie i dodatkowe na odłączalnym łączniku. Oznaczenie średnicy zewnętrznej na korpusie oraz oznaczenie wskazujące w cm odległość do końcówki dystalnej (poza miejscem gdzie widnieją dodatkowe informacje), a ponadto szereg linii referencyjnych - w tym znaków głębokości głośni: jedna pojedyncza i dwa równoległe znaczniki w postaci półokręgów dla rozmiarów 2.0 i 3.0, a dla dalszych rozmiarów od 3.5 do 7.0 – dodatkowy półokrąg składający się z trzech równoległych linii. Rozmiar od 2.0 do 7.0. | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 25 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 25 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwierania: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  9000 |  |  |  |  |
|  | Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym o dużej objętości, do intubacji przez usta lub nos znacznik głębokości w postaci 2 linii biegnących wokół obwodu rurki, z balonikiem kontrolnym w kształcie stożka w kolorze różnym od transparentnego przewodu łączącego z rurką, min. 3 oznaczenia rozmiaru rurki, linia RTG na całej długości, okienko Murphy’ego, sterylna. Rozmiar 3.0 – 8.0. | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 25 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 20 pkt**; szczelność zastawki pozwalającej na sprawne wypełnienie i opróżnienie mankietu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jednostokowym: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwarcia: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam. rozm.  4000 |  |  |  |  |
|  | Rurka intubacyjna bez mankietu do intubacji przez usta wstępnie ukształtowana do operacji głowy i szyi, dwa okienka dystalne jako dodatkowe zabezpieczenie, linia RTG na całej długości, rozmiar 3.0 – 7.0; | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 25 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 25 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jednostkowego i łatwość otwierania: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | Zam. rozm.  100 |  |  |  |  |
|  | Rurka intubacyjna z niskociśnieniowym mankietem dużej objętości do intubacji przez usta, wstępnie ukształtowana do operacji głowy i szyi, specjalnie ukształtowana końcówka kapturowa, linia RTG na całej długości okienko Murphy’ego, sterylna rozmiar 4.0. | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 25 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 20 pkt**.; szczelność zastawki pozwalającej na sprawne wypełnienie i opróżnienie mankietu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jedn.: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jedn. i łatwość otwarcia: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  200 |  |  |  |  |
|  | Rurki intubacyjne zbrojone z mankietem, minimum dwa znaczniki głębokości w postaci ringów biegnących wokół całego obwodu, sterylne, rozmiar 3.0 – 9.5. | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 25 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 20 pkt**.; szczelność zastawki pozwalającej na sprawne wypełnienie i opróżnienie mankietu: **od 0 do 20 pkt**; Czytelność opisu na opakowaniu jedn.: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jedn. i łatwość otwarcia: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam  rozm.  300 |  |  |  |  |
|  | Rurki intubacyjne zbrojone bez mankietu, do intubacji przez usta i nos, sterylne, rozmiar 3.0 – 7.0. | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 25 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 25 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jedn. i łatwość otwierania: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  100 |  |  |  |  |
|  | Rurka intubacyjna do przedłużonej wentylacji z mankietem w kształcie stożka ograniczającym mikroaspirację, dwa znaczniki głębokości okienko Murphy’ego, sterylna , rozmiar 5.0 – 8.0. | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 25 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 20 pkt**; szczelność zastawki pozwalającej na sprawne wypełnienie i opróżnienie mankietu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jedn.: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jedn. i łatwość otwarcia: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  50 |  |  |  |  |
|  | Rurka intubacyjna do przedłużonej wentylacji z mankietem w kształcie stożka ograniczającym ryzyko mikroaspiracji z możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgośniowej, dwa znaczniki głębokości okienko Murphy’ego, możliwość skrócenia rurki o 10 cm | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 25 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność skalowania na rurce: **od 0 do 20 pkt**; szczelność zastawki pozwalającej na sprawne wypełnienie i opróżnienie mankietu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jedn.: **od 0 do 10 pkt**; trwałość opakowania jedn. i łatwość otwarcia: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  50 |  |  |  |  |
|  | Rurki Guedel jednorazowego użytku, sterylne, rozmiar 000-30mm, 00-40mm, 0-50mm, 1-60mm, 2 -70 mm, 3-80mm, 4-90mm,5-100mm, 6-110mm | Miękkość i elastyczność rurki: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 30 pkt**; łatwość wprowadzenia cewnika do odsysania do światła rurki: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 10 pk**t; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | 4000 |  |  |  |  |
|  | Rurka tracheostomijna dla noworodków, bez mankietu, kołnierz o zmniejszonym kącie ułatwiający dopasowanie, specjalne zagłębienie na kołnierzu zapewniające lepsze dopasowanie i komfort pacjenta, wszystkie elementy rurki wykonane z jednego odlewu, sterylna. | Miękkość, przeźroczystość i elastyczność zastosowanego materiału: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu jedn.: **od 0 do 5 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | 20 |  |  |  |  |
|  | Rurka tracheostomijna pediatryczna bez mankietu, specjalne zagłębienie na kołnierzu zapewniające lepsze dopasowanie i komfort pacjenta, wszystkie elementy rurki wykonane z jednego odlewu, sterylna, rozmiar 3.0 – 5.5. | Miękkość, przeźroczystość i elastyczność zastosowanego materiału: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 5 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  260 |  |  |  |  |
|  | Rurka tracheostomijna wydłużona bez mankietu, specjalne zagłębienie na kołnierzu zapewniające lepsze dopasowanie i komfort pacjemta, wszystkie elementy rurki wykonane z jednego odlewu, sterylna, rozmiary: 5.0 – 6.5. | Miękkość, przeźroczystość i elastyczność zastosowanego materiału: **od 0 do 30 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 5 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  50 |  |  |  |  |
|  | Rurka tracheostomijna wydłużona z mankietem, specjalne zagłębienie na kołnierzu zapewniające lepsze dopasowanie i komfort pacjenta, sterylna, rozmiar 4.0 – 5.5. | Właściwości zastosowanego materiału (miękkość, elastyczność): **od 0 do 20 pkt**; odporność na załamania i zaginania-od 0 do 20 pkt; łatwość mocowania**: od 0 do 15 pkt**; szczelność mankietu po wypełnieniu: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 15 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 5** **pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  200 |  |  |  |  |
|  | Rurka tracheostomijna wydłużona z mankietem, specjalne zagłębienie na kołnierzu zapewniające lepsze dopasowanie i komfort pacjenta, sterylna, rozmiar 5.0 – 6.5. | Właściwości zastosowanego materiału (miękkość, elastyczność): **od 0 do 20 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 do 15 pkt**; szczelność mankietu po wypełnieniu: **od 0 do 20 pkt**.; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 15 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 5 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  100 |  |  |  |  |
|  | Rurka tracheostomijna z mankietem, stały szyld, oznaczenie średnicy wew/zew. rurki, w komplecie tasiemka oraz prowadnica, sterylna, rozmiar 5.0 – 7.0. | Właściwości zastosowanego materiału (miękkość, elastyczność): **od 0 do 20 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; łatwość mocowania: **od 0 do 15 pkt**; szczelność mankietu po wypełnieniu: **od 0 do 20 pkt**.; czytelność oznakowania rozmiaru na kołnierzu: **od 0 do 15 pkt**; czytelność opisu na opakowaniu: **od 0 do 5 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 5 pkt**; |  | Szt. |  | Zam.  rozm.  10 |  |  |  |  |
|  | Łącznik 90 stopni ze złączem kątowym podwójnie obrotowym długość 10 cm + przyłącze kątowe, złącze pacjenta 22M/15F, złącze respiratora 15M, gumowa zatyczka do odsysania z samouszczelniającym portem do bronchoskopii, sterylny | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 30 pkt**; szczelność gumowej zatyczki: **od 0 do 30 pkt**; łatwość wprowadzenia cewnika do odsysania: **od 0 do 30 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 10 pkt**; |  | Szt. |  | 1000 |  |  |  |  |
|  | Prowadnice do rurek intubacyjnych jednorazowego użytku, rozmiar 2.5 – 4.5.mm, długość 280 mm; 4.0. – 6.0.mm – długość 350mm;> 5mm – długość 350mm sterylne | Łatwość intubacji: **od 0 do 50 pkt**; miękkość dystalnego końca prowadnicy: **od 0 do 30 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 20 pkt**; |  | Szt. |  | 600 |  |  |  |  |
|  | Łącznik do kontrolowanego odsysania – zawór regulacji ssania, posiadający wewnętrzną membranę antyzwrotną z otworem umożliwiającym blokadę ssania , haczyk do mocowania łącznika, sterylny. | Kompatybilność z innymi wyrobami medycznymi: **od 0 do 40 pkt**; szczelność połączenia z innymi wyrobami: **od 0 do 40 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jedn.: **od 0 do 20 pkt**.; |  | Szt. |  | 5500 |  |  |  |  |
|  | Rurki do oskrzelowe prawa i lewa, mankiet tchawiczy wykonany z poliuretanu, oznaczenie na baloniku kontrolnym rodzaju mankietu (tchawiczy/dooskrzelowy) Opakowanie zawiera 2 złącza obrotowe, 2 cewniki do odsysania oskrzelowego oraz trójnik, sterylne, rozmiar 35, 37, 39. | Miękkość i elastyczność tworzywa: **od 0 do 20 pkt**; odporność na załamania i zaginania: **od 0 do 20 pkt**; czytelność oznaczenia na baloniku kontrolnym: o**d 0 do 10 pkt**; kompatybilność poszczególnych elementów: **od 0 do 15 pkt**; elastyczność cewnika: **od 0 do 15 pkt**; odporność cewnika na zaginanie: **od 0 do 15 pkt**; trwałość i łatwość otwarcia opakowania jednostkowego: **od 0 do 5 pkt**. |  | Szt. |  | 10 |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

/miejscowość, data/ /pieczęć i podpis osoby upoważnionej/