**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**NA DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH 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 środków dezynfekcyjnych, 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. UWAGA: Zamawiający akceptuje wyłącznie opakowania posiadające oryginalną etykietę w języku polskim. Naklejanie, przeklejanie etykiety w języku polskim na obcojęzyczne opakowanie nie są akceptowane.
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: 336311600-8;
7. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych w następujących zadaniach:

**Środki dezynfekcyjne – Grupa I**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa II**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa III**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa IV**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa V**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa VI**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa VII**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa VIII**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa IX**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa X**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa XI**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa XII**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa XIII**

**Środki dezynfekcyjne – Grupa XIV**

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 – 3 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 ustawy;
4. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
5. kwalifikacji i uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej – zamawiający ustanawia następujące wymagania minimalne:
6. Wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż posiada aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie działalności w zakresie obrotu produktami leczniczymi lub wytwarzania i obrotu produktami leczniczymi wydane na podstawie przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 roku – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. 2016, poz. 2142) – dotyczy Grupy II, Grupy III, Grupy IV, Grupy VII.
7. sytuacji finansowej lub ekonomicznej – zamawiający nie ustanawia minimalnych wymagań w powyższym zakresie;
8. zdolności technicznej i zawodowej – zamawiający ustanawia następujące wymagania minimalne:
9. 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:

100 000,00 zł brutto - dla Grup I i III

50 000,00 zł brutto dla Grupy II,

200 000,00 zł brutto dla Grup IV - VI

250 000,00 zł brutto dla Grupy VII,

300 000,00 zł brutto dla Grup VIII i IX,

30 000,00 zł brutto dla Grupy X,

40 000,00 zł brutto dla Grupy XI,

20 000,00 zł brutto dla Grupy XII,

2 000,00 zł brutto dla Grupy XIII,

10 000,00 zł brutto dla Grupy XIV,

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

50 000,00 zł brutto dla Grup I i III,

25 000,00 zł brutto dla Grupy II,

100 000,00 zł brutto dla Grup IV – VI,

125 000,00 zł brutto dla Grupy VII,

150 000,00 zł brutto dla Grup VIII i IX,

15 000,00 zł brutto dla Grupy X,

20 000,00 zł brutto dla Grupy XI,

10 000,00 zł brutto dla Grupy XII,

1 000,00 zł brutto dla Grupy XIII,

5 000,00 zł brutto dla Grupy XIV,

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 środków dezynfekcyjnych na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie”; znak postępowania EZP-271-2-78/2017.

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;
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 dokumentów, o których mowa w pkt. 7 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. 7 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 odpowiednio:

dla Grup I-XIII – ulotki informacyjne oferowanego przedmiotu zamówienia w języku polskim, karty charakterystyk zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady nr 1907/2006 z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) i utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE (Tekst mający znaczenie dla EOG),

dla Grupy II poz. 1, Grupy III poz. 2, Grupy IV poz. 1 – 3, Grupy VII poz. 6 – pozwolenie na dopuszczenie do obrotu, charakterystykę produktu leczniczego, zatwierdzoną przez Ministerstwo Zdrowia ulotkę dla pacjenta lub oznakowanie opakowania zewnętrznego pełniącą również funkcje ulotki zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady nr 1272/2008 z dnia 12 grudnia 2008r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006,

dla Grupy II poz. 2, Grupy VI poz. 1, Grupy VII poz. 2-3, Grupy VIII poz. 5, 12, Grupy IX poz. 6 – pozwolenie na dopuszczenie do stosowania i obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wydane przez Ministerstwo Zdrowia na podstawie przepisów ustawy z dnia 9 października 2015r. – o produktach biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 1926);

dla Grupy I poz. 1, Grupy III, poz. 1 i poz. 3, Grupy IV poz. 4, Grupy V poz. 1-5, Grupy VIII poz. 1, poz. 2, poz. 4-12, Grupy IX poz. 1-5, Grupy X poz. 1, Grupy XI poz. 1, Grupy XII poz. 1-2, Grupy XIII poz. 1 – dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia o wprowadzeniu do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej lub potwierdzenie dokonania zgłoszenia lub przeniesienie do bazy danych na podstawie przepisów ustawy z dnia 20 maja 2010r. – o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2017, poz. 211, z późn. zm.);

dla Grupy II poz. 1 – oświadczenie o kompatybilności z posiadanymi przez zamawiającego dozownikami Jonson&Jonson;

dla Grupy II poz. 2 – oświadczenie o kompatybilności z posiadanymi przez zamawiającego dozownikami bezdotykowymi zasilanymi bateriami;

dla Grupy VII poz. 2 – oświadczenie o kompatybilności z posiadanymi przez zamawiającego dozownikami Dermados;

dla Grupy IX poz. 3 – oświadczenie o kompatybilności z posiadanymi przez zamawiającego dozownikami Sterisol;

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 – mgr Maria Dziedzic – Apteka Szpitalna;

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 Grupy I – 5 700,00 zł,

dla Grupy II – 1 500,00 zł,

dla Grupy III – 7 500,00 zł,

dla Grupy IV – 11 900,00 zł,

dla Grupy V – 21 000,00 zł,

dla Grupy VI – 7 700,00 zł

dla Grupy VII – 15 000,00 zł,

dla Grupy VIII – 40 000,00 zł,

dla Grupy IX – 23 000,00 zł

dla Grupy X – 1 000,00 zł,

dla Grupy XI – 1 300,00 zł,

dla Grupy XII – 560,00 zł,

dla Grupy XIII – 77,00 zł,

dla Grupy XIV – 360,00 zł.

Wadium na całość przedmiotu zamówienia wynosi 136 597,00 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.2-4) 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.
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. 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 na cały przedmiot zamówienia w danym Zadaniu. Zamawiający nie ogranicza ilości zadań, w których wykonawca może złożyć ofertę. Zamawiający nie ogranicza również ilości zadań, które mogą zostać udzielone jednemu wykonawcy.
        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 **21 sierpnia 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 środków dezynfekcyjnych na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie, Zadanie nr …., EZP-271-2-78/2017

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 **21 sierpnia 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 suplemencie Dziennika Urzędowego 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) | 100% | (najniższa cena zaoferowana/cena badanej oferty) x10 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:**

Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy.

1. **POSTANOWIENIA KOŃCOWE**
2. 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.
3. 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 sukcesywne dostawy środków dezynfekcyjnych 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, 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 do Zamawiającego w godzinach od 7:00 do 15:00.
2. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy 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.
3. Wraz z przedmiotem umowy, Wykonawca przekaże Zamawiającemu, właściwe, autoryzowane dokumenty dotyczące przedmiotu dostawy tj.: deklaracje zgodności CE, certyfikaty, zezwolenia na wprowadzenie do obrotu, jako dokumenty towarzyszące dostawie bezpośredniej.
4. 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.
5. 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. Łączna prognozowana wartość umowy, zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i według oferty wynosi ........................ złotych brutto, (słownie: .............................................), w tym podatek VAT według stawki 23% w kwocie ……………………. zł.
2. Wynagrodzenie Wykonawcy będzie obliczane i płatne w okresach miesięcznych. Wykonawca będzie wystawiał faktury za okresy miesięczne uwzględniające całość zrealizowanych w danym miesiącu dostaw.
3. Płatności dokonywane będą przelewem na rachunek Wykonawcy ………………………………………………..w terminie 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury. Zapłata następuje w dniu obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. Wykonawca gwarantuje niezmienność cen jednostkowych „w górę” przez okres ….. 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 30 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 suplemencie Dziennika Urzędowego UE, a także pod adresem: bip.usdk.pl oraz w siedzibie Zamawiającego, składam ofertę w postępowaniu na **dostawę środków dezynfekcyjnych 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 lub faxem.

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.

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 2017 r. poz. 211, z późn. zm.).

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 6 września 2001 roku – prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 2142, z późn. zm.).

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 9 października 2015 roku – o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 1926, 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 …………………………………………………

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 – Środki dezynfekcyjne - Grupa I**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Preparat do wysokiego stopnia dezynfekcji narzędzi i instrumentów medycznych (w tym termolabilnych), zawierający między innymi aldehyd ortoftalowy, działający na bakterie, wirusy, grzyby, prątki gruźlicy w czasie nie dłuższym niż 5 minut, nie wymagający aktywacji. Wyrób medyczny kl IIa. Opakowanie 3,78L. |  | Op. |  | 600 |  |  |  |  |
|  | Paski kontrolne do w/w preparatu, a’ 60 szt. |  | Op. |  | 400 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 2 – Środki dezynfekcyjne – Grupa II**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Preparat alkoholowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk o przedłużonym i natychmiastowym działaniu. Zawierający w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych nie mniej niż 70g/100 g produktu (za wyjątkiem etanolu) oraz dodatkową substancję czynną kwas mlekowy. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna 90 s. Zawiera dodatkowe substancje nawilżające i pielęgnujące, bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych . Spektrum działania: B w tym Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia) .Konfekcjonowany w opakowaniach pasujących do dozowników łokciowych firmy Johnson & Johnson.  Produkt leczniczy. Opakowanie 1000 ml. |  | Op. |  | 1500 |  |  |  |  |
|  | Produkt do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk metodą wcierania, na bazie alkoholi: Etanolu, Propan- 2-ol, bez zawartości QAC, biguanidów, bezbarwny i bezzapachowy, zawierający substancje nawilżające typu glicerol w stężeniu nie powodującym uczucia lepkości dłoni, w opakowaniu uniemożliwiającym kontaminacje preparatu, zintegrowanym z dozownikiem bezdotykowym zasilanym bateriami. Wyrób biobójczy. Opakowanie 700 ml. |  | Op. |  | 800 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 3 – Środki dezynfekcyjne – Grupa III**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Antybakteryjny preparat do płukania jamy ustnej bez zawartości alkoholu, chlorheksydyny, poliheksanidyny. Szybko i trwale hamujący rozwój bakterii, do eradykacji MRSA w jamie ustnej.Spektrum działania B, F. Wyrób medyczny. Opakowanie 500ml z atomizerem. |  | Op. |  | 500 |  |  |  |  |
|  | Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i graniczącą z nimi skórą, zawierający octenidynę, nie zawierający pochodnych jodowych, nie wchłaniający się, działający w czasie 1 minuty na szerokie spektrum drobnoustrojów. Produkt leczniczy. |  | Op. 50ml z atomizerem |  | 1 600 |  |  |  |  |
|  | Op. 250ml z atomizerem |  | 3 000 |  |  |  |  |
|  | Op. 1000ml z atomizerem |  | 1 200 |  |  |  |  |
|  | Bezbarwny i sterylny preparat do irygacji ran zawierający chlorowodorek octenidyny i etyloheksyloglicerynę w postaci roztworu lub żelu o działaniu przeciwbakteryjnym i grzybobójczym. Nie zawiera barwników ani alkoholu. Penetruje w trudno dostępne miejsca ran, oczyszcza je, prowadzi do usunięcia opornych strupów martwiczych, tworzy wilgotne środowisko ułatwiające proces gojenia się ran, może być podgrzany do temp. 37,5 C, stosowany  w urządzeniach typu sonix, zalecany do stosowania w ranach oparzeniowych, także u dzieci. Wyrób medyczny |  | Op. żel 20ml |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Op. roztw. 350ml |  | 20 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 4 – Środki dezynfekcyjne – Grupa IV**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Niezabarwiony preparat do odkażania i odtłuszczania skóry na bazie mieszaniny alkoholi: etylowego i n-propylowego. Bez pochodnych fenolowych, jodu, chlorheksydyny, nadtlenku wodoru. Zakres działania B (MRSA), Tbc, F, V (HBV, HIV, HCV, Rota, Polio). Możliwość stosowania u dzieci i noworodków wynikająca z zapisów ChPL. Produkt leczniczy. |  | Op. 250ml |  | 1000 |  |  |  |  |
|  | Op. 1000ml |  | 1500 |  |  |  |  |
|  | Zabarwiony preparat do odkażania i odtłuszczania skóry na bazie mieszaniny alkoholi: etylowego i n-propylowego. Bez pochodnych fenolowych jodu, chlorheksydyny, nadtlenku wodoru. Zakres działania B (MRSA), Tbc, F, V (HBV, HIV, HCV, Rota, Polio) Możliwość stosowania u dzieci i noworodków wynikająca z zapisów ChPL. Produkt leczniczy. |  | Op. 250ml |  | 500 |  |  |  |  |
|  | Op. 1000ml |  | 2000 |  |  |  |  |
|  | Povidone-iodine, wodny roztwór odopolivinylopirolidonu (PVPJ 7,5g/100g) z niewielkim dodatkiem niejonowego środka powierzchniowo czynnego, zbuforowany do pH 5,0 – 6,0 Produkt leczniczy |  | Op. 250ml |  | 4500 |  |  |  |  |
|  | Op. 1000ml |  | 2000 |  |  |  |  |
|  | Środek antyseptyczny w terapii ran ostrych i przewlekłych, w postaci roztworu wodnego lub żelu, zawierający 0,1% poliheksanidyny oraz 0,1% undecylenamidopropylbetainy, używany do czyszczenia, nawilżania i utrzymywania rany i opatrunku w stanie wilgotnym, usuwania włóknistych płaszczy/biofilmów oraz ich resztek z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki. |  | Op. roztwór 350 ml |  | 800 |  |  |  |  |
|  | Op. żel 30ml |  | 800 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 5 – Środki dezynfekcyjne – Grupa V**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Preparat jednoalkoholowy, ( max. do 45% zawartości alkoholu) o przyjemnym zapachu, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych oraz sprzętu medycznego, bez zawartości aldehydów, amin, QAV i pochodnych biguanidyny. Spektrum działania: B,Tbc,F,V (HBV, HIV,HCV, Rota, Adeno, Noro (NMV) – do 1 min. Wyrób medyczny kl. II a |  | Op. 1000 ml z  atomizerem  (minimum 1 rozpylacz wielokrotne-  go użytku na każde 5 opakowań) |  | 15 000 |  |  |  |  |
|  | Preparat w formie aktywnej piany, zawierający do 20 g alkoholu, oraz dodatkową substancję czynną, przeznaczony do dezynfekcji delikatnego sprzętu medycznego, takiego jak inkubatory, lampy operacyjne, głowice USG oraz powierzchni małych i trudnodostępnych. Preparat nie posiadający w składzie łatwopalnego etanolu, aldehydów i alkiloamin, nadtlenku wodoru. Preparat o dobrej tolerancji materiałowej, dopuszczony do stosowania w oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Wymagana pozytywna opinia producenta głowic USGi pomp infuzyjnych. Spektrum działania: B, F, V(HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Influenza A)- do 2 min, Tbc-1 min., Noro 5 min.  Wyrób medyczny IIa . |  | Op. 750 ml ze spryskiwaczem |  | 4000 |  |  |  |  |
|  | Preparat zawierający dwuaminękokospropylenu, 1 – propanol i związki powierzchniowo czynne do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów zarówno sztywnych jak i giętkich ,preparat nie zawierający: aldehydów fenoli, QAV, aktywnego tlenu i biguanidyny .Preparat przebadany metodą nośnikową dla B, Tbc, F. Możliwość użycia w myjkach ultradżwiękowych Roztwór 2% działający na B, Tbc, F, V (HBV,HCV,HIV, Papova, Rota, Vaccinia) - do 15 min.. Skuteczność działania wobec wirusa Adeno. Wyrób medyczny kl. II b |  | kanister  5000 ml |  | 50 |  |  |  |  |
|  | Gaziki o wymiarach 162mm – 150 mm., do dezynfekcji powierzchni i dekontaminacji elementów stosowanych w linii infuzyjnej oraz pozostałego sprzętu medycznego, nasączone 70% alkoholem izopropylowym i roztworem 2% glukonianu chloroheksydyny. Spektrum działania B,F, do 15 sek. Wyrób medyczny kl. IIa Op. a’100 szt. |  | Op. |  | 100 |  |  |  |  |
|  | Gazik z włókniny wiskozowo-diesterowej, nasączony 70% alkoholem izopropylowym w ilości co najmniej 0,75 ml na gazik. Pakowane pojedynczo o wymiarach 30-35 mm x 30-35 mm złożony i 65-70 mm x 30-35 mm rozłożony. Wyrób medyczny klasy I. Op. a’ 100 szt. |  | Op. |  | 25 000 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 6 – Środki dezynfekcyjne – Grupa VI**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni na bazie aktywnego tlenu, nie pozostawiający osadu po wyschnięciu dezynfekowanych powierzchni, o przyjemnym zapachu. Działający na bakterie, grzyby, wirusy, również w obecności zanieczyszczeń organicznych w czasie do 10 min. Preparat winien być dopuszczony do dezynfekcji inkubatorów oraz przedmiotów metalowych (zawiera inhibitory korozji). Preparat powinien posiadać deklarację producenta, że może być stosowany na oddziałach pediatrycznych (w tym noworodków i niemowląt), ulegający biodegradacji, posiadający wskaźnik skuteczności. Środek biobójczy. |  | Saszetki  200 g  z miarką dozującą |  | 16 000 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 7 – Środki dezynfekcyjne – Grupa VII**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Bezbarwny preparat alkoholowy na bazie trzech alkoholi, bez zawartości pochodnych fenolowych, do odkażania skóry przez spryskiwanie przed iniekcjami, pobieraniem krwi itp., działający na bakterie, prątki gruźlicy i wirusy (HBV, HIV, Herpes, Rota, Adeno), autosterylny. Możliwość stosowania u noworodków i dzieci. Pozytywna opinia ImiD, Produkt leczniczy  PR. Produkt leczniczy |  | Op. 350ml z atomizerem |  | 2 000 |  |  |  |  |
|  | Op. 1000ml |  | 2 500 |  |  |  |  |
|  | Preparat do higienicznego i chirurgicznego odkażania rąk, nie alergizujący, zawierający wyłącznie etanol jako substancję aktywną. działający na bakterie (łącznie z TBc), grzyby, wirusy ( łącznie z wirusami Polio i Noro). Zawierajacy substancje pielęgnujące: pantenol, glicerynę i witaminę E. Opakowania a 500 ml pasujące  do dozowników łokciowych Dermados będących na wyposażeniu szpitala. Środek biobójczy |  | Op. 500ml |  | 7000 |  |  |  |  |
|  | Op. 5l |  | 1400 |  |  |  |  |
|  | Sterylny, gotowy do użycia spray, na bazie 70 % alkoholu izopropylowego (IPA) w wodzie do iniekcji- WFI (gwarantowany poziom endotoksyn poniżej 0,25 EU/ml), do dezynfekcji w obszarach sterylnych. Butelki ze spryskiwaczem z opatentowanym systemem SDS zapewniającym 100% szczelność i zgodność z wymaganiami GMP. Produkt filtrowany (0,2 µm), napełniany oraz pakowany w potrójne worki w cleanroom klasy B i następnie napromieniowany w zwalidowanym procesie dawką nie mniejszą niż 25 kGy.  Środek biobójczy. |  | Op. 1000 ml ze spryskiwaczem |  | 24 |  |  |  |  |
|  | Op. 5000ml |  | 30 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 8 – Środki dezynfekcyjne – Grupa VIII**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Gotowy do użycia preparat alkoholowy na bazie dwóch alkoholi (bez dodatku aldehydów), nie drażniący dróg oddechowych, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni (w tym również z tworzyw sztucznych), działający na bakterie i grzyby w ciągu 1 minuty, a na prątki gruźlicy w ciągu 5 minut; działanie na wirusy osłonione (HBV, HCV, HIV) – 1 min., Rota – 1 min., Adeno – 10 min., Papova – 5 min. Przetestowany zgodnie z normą EN16615 - działania bakteriobójcze i drożdżobójcze -1 min. pH 7 - 9. Wymagana pozytywna opinia IMiD.Wyrób medyczny. |  | Op. 5L |  | 100 |  |  |  |  |
|  | Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego i dezynfekcji inkubatorów. Bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu, inhibitory korozji, środki powierzchniowo czynne, działający na bakterie, grzyby, wirusy (łącznie z HBV, HIV i Polio), a po dodaniu aktywatora na prątki gruźlicy w czasie nie dłuższym niż 30 minut, sporobójczy (6 godzin). Preparat winien być zaakceptowany przez firmę Olympus Optical do dezynfekcji endoskopów oraz posiadać pozytywną opinię IMiDz.Wyrób medyczny |  | Op. 2kg |  | 2000 |  |  |  |  |
|  | Op. 10 kg |  | 120 |  |  |  |  |
|  | Aktywator do w/w preparatu |  | Op. 2L |  | 1200 |  |  |  |  |
|  | Gotowy do użycia preparat do równoczesnego czyszczenia i dezynfekcji obrotowych, precyzyjnych narzędzi takich jak wiertła, frezy kostne ze stali, twardych metali i diamentów, narzędzi ściernych i polerujących jak gumki silikonowe i płytki ceramiczne oraz narzędzi do leczenia kanałowego. Aktywny wobec bakterii, grzybów, wirusów łącznie z HBV, HIV, a po dodaniu aktywatora również prątków gruźlicy  w czasie nie dłuższym niż 30 min. W komplecie z preparatem winien być aktywator. Wyrób medyczny |  | Op. 2L z aktywatorem |  | 40 |  |  |  |  |
|  | Preparat chlorowy zawierający dichloroizocyjanuran sodowy (99%) jako substancję aktywną, działający na bakterie, prątki gruźlicy, wirusy, grzyby, również w obecności obciążenia organicznego, z możliwością zalewania plam krwi (specjalna miarka dozująca), z możliwością zastosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. Skuteczny w stosunku do Cl.difficile. Środek biobójczy. Pozwolenie MZ na obrót preparatem biobójczym. |  | 300 tabl a’  2,7 g |  | 2400 |  |  |  |  |
|  | Preparat dezynfekcyjno-myjący do powierzchni. Substancja aktywna – aldehyd glutarowy i IV-rzędowe zasady amoniowe, działający na bakterie, grzyby i wirusy osłonione łącznie z HBV, HCV, HIV, Rota w ciągu 5 minut. Przy wydłużeniu czasu do 15 minut aktywny w stosunku do wirusów Adeno i Papowa. Działający na spory Cl. difficile. Wyrób medyczny |  | Op. 6L |  | 12 |  |  |  |  |
|  | Preparat do dezynfekcji zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych, wejść  do kanału wkłucia, korki, kraniki, zawierający 2% diglukonianu chlorheksydyny w 70% alkoholu izopropylowym, działający na bakterie (łącznie z Tbc) drożdże i wirusy Rota i wirusy osłonione (łącznie z HBV,HCV,HIV) Wyrób medyczny |  | 100 ml ze spryskiwaczem |  | 1000 |  |  |  |  |
|  | 250 ml ze spryskiwaczem |  | 1200 |  |  |  |  |
|  | Gotowe do użycia chusteczki bezalkoholowe o właściwościach myjąco-dezynfekcyjnych, zawierające czwartorzędowe związki amoniowe (chlorek didecylodimetyloamoniowy), o wymiarach 130x220mm. Odpowiednie do stosowania na wszystkich powierzchniach nieodpornych na działanie alkoholi, łącznie z głowicami USG. Spektrum działania: B (łącznie z Tbc), F, V (łącznie z Norovirus, Polio) (EN14476). Wyrób medyczny. Pakowane po 125szt. |  | Pojemnik oryginalny  125 sztuk |  | 300 |  |  |  |  |
|  | Op. 125 szt. |  | 3000 |  |  |  |  |
|  | Chusteczki do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni o działaniu antybakteryjnym. Zawartość alkoholi max. do 60%. Bez zawartości czwartorzędowych związków amoniowych. B,F,Tbc - 5 min. Szybka dezynfekcja. powierzchni (B,F,Tbc) – 1 min. Wirusy osłonione łącznie z HIV,HBV,HCV -  30 s Rota - 1 min, Adeno - 5 min, Papowa  -10 min. Wyrób medyczny. Pakowane po 90 szt. |  | Op. |  | 50 |  |  |  |  |
|  | Preparat w piance do szybkiej dezynfekcji sprzętów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi. Na bazie glukoprotaminy, alkoholu i QAV. Nie zawierający aldehydów, o działaniu bakteriobójczym, prątkobójczym, drożdżobójczym, wirusobójczym (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno) w czasie do 5 minut. Przetestowany zgodnie z normą EN16615 - działania bakteriobójcze i drożdżobójcze -1 min. Posiada pozytywną opinię IMiD. Wyrób medyczny |  | But. 750ml ze spryskiwaczem pianowym |  | 4000 |  |  |  |  |
|  | Preparat w koncentracie płynnym do mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni zawierający: czwartorzędowe związki amoniowe, dodecyloaminy, 2-fenyloetanol, alkilopoliglikozydy, bez zawartości: aldehydów, chloru, substancji lotnych, substancji zapachowych, aktywnego tlenu, izopropanolu Możliwość zalewania suchych chusteczek Spektrum działania: Bakteriobójczy (wg EN 13727) (warunki czyste i brudne) – do 5 min. Drożdżobójczy (wg EN 13624) (warunki czyste i brudne) – do 5 min Prątkobójczy, mykobakteriobójczy (wg EN 14348) (warunki czyste i brudne), Adeno wirus – do 60 minut Rota wirus – do 5 minut, HIV, HBV, HCV, polyoma – do 15 minut, Noro wirus mysi, M. tuberculosis – do 30 minut. Przetestowany zgodnie z normą EN16615 - działania bakteriobójcze i drożdżobójcze -5 min.  Pozytywna opinia IMiD , Wyrób medyczny |  | Op. 2L |  | 300 |  |  |  |  |
|  | Op. 6L |  | 1500 |  |  |  |  |
|  | Preparat w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni, sprzętu medycznego i innych powierzchni. Preparat na bazie H2O2 bez zawartości alkoholu, chloru, QAC i amin. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m2. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, Tbc, F, Cl. difficile – 5 min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. Wirusobójczy zgodnie z EN 14476 łącznie z Norowirusem. Testy wykonane na roztworze odciśniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Preparat posiadający dualną rejestrację jako wyrób medyczny i jako produkt biobójczy. Pakowane po 100 szt. |  | Op. |  | 500 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 9 – Środki dezynfekcyjne – Grupa IX**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Trójenzymatyczny preparat do mycia i dezynfekcji instrumentów medycznych na bazie trzech enzymów-amylaza, lipaza i proteaza oraz zawierający polihexanid. Z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Spektrum działania B, Tbc, F, V( HBV, HCV, HIV, Herpes, Vaccinia) przy stężeniu użytkowym 0,5%, w czasie max. 5 min. Preparat nie może zawierać aldehydów, fenoli, alkiloamin oraz substancji utleniających. Potwierdzony badaniami brak korozji wżernej – wymagana dokumentacja potwierdzająca badanie. Wyrób medyczny kl. II b |  | Op.5000ml  kanister  z pompką dozującą |  | 80 |  |  |  |  |
|  | Gotowy do użycia preparat w pianie do zwilżania i wstępnej dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych. Na bazie trzech enzymów-amylaza, lipaza i proteaza oraz zawierający polihexanid. Preparat nie może zawierać aldehydów, fenoli, alkiloamin oraz substancji utleniających. Spektrum :B, Tbc, F, V( HBV, HCV, HIV, Herpes, Vaccinia) w czasie do 15 min. Bezpieczne zwilżanie narzędzi do 72 h. Wyrób medyczny kl. II b. |  | Opakowanie 750 ml z aplikatorem  i końcówką spieniającą |  | 1500 |  |  |  |  |
|  | Preparat alkoholowy w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz skóry. Zawierający etanol 96% (79,9g), substancje nawilżające, wodę. Konfekcjonowany w systemie zamkniętych hermetyczne jednorazowych opakowań z zintegrowanym systemem dozowania, pasujący do dozowników STERISOL. Produkt może być stosowany u noworodków do dezynfekcji skóry – wymagane oświadczenie producenta. Wyrób medyczny kl. II b. |  | Op. 700ml |  | 20000 |  |  |  |  |
|  | Preparat w koncentracie, zawierający aldehyd glutarowy, chlorek didecylodietyloamoniowy, o dobrych właściwościach myjących i przyjemnym zapachu, ulegający biodegradacji; mający zastosowanie do mycia i manualnej dezynfekcji narzędzi i sprzętu anestezjologicznego, elementów plastikowych (rur), mający również zastosowanie do dezynfekcji małych i dużych powierzchni. Preparat działający na bakterie, grzyby, wirusy i prątki gruźlicy, również w obecności zanieczyszczeń organicznych (krew, albumina). Wyrób medyczny kl II b |  | Op. 1 L |  | 400 |  |  |  |  |
|  | Preparat myjąco - dezynfekujący do dużych powierzchni i sprzętu medycznego, na bazie alifatycznych czwartorzędowych związków amoniowych, nie zawierający aldehydów, fenoli i ich pochodnych, NaDCC, substancji utleniających i biguanidów oraz kwasu cytrynowego, działający na B (w tym MRSA), F i V ( w tym Rota, Herpes, Vaccinia, HIV, HBV, HCV), Tbc w stężeniu roztworu roboczego 0,25%. Czas działania dla standardowej dezynfekcji w 15 min. Skuteczność działania w warunkach brudnych. Możliwość stosowania na powierzchnie mające kontakt z żywnością oraz oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych -wymagane oświadczenie producenta. Nie wymagający spłukiwania. Koncentrat nie może być sklasyfikowany jako żrący. Zgodny z normą EN 16615:2015. Wyrób medyczny kl. II a |  | But. 1000 ml  z wbudowanym  dozownikiem  przelewowym |  | 150 |  |  |  |  |
|  | Op. 5 l  z pompką dozującą do  każdego  kanistra |  | 1300 |  |  |  |  |
|  | Inkrustowane chlorem suche chusteczki do mycia i dezynfekcji różnego rodzaju powierzchni, wyposażenia, miejsc zanieczyszczonych organicznie oraz usuwania plam krwi. Działające na B, Tbc, F ,V (w tym: HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, Noro), Przebadana wg EN 16615:2015. 1 chusteczka uwalnia 10 000 ppm aktywnego chloru. Produkt posiada dokumentację wydaną przez producenta potwierdzającą dopuszczenie użycia w obecności pacjenta. Produkt biobójczy |  | Opakowanie typu flow pack  25 szt. |  | 500 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 10 – Środki dezynfekcyjne – Grupa X**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Preparat do chemiczno – termicznej dezynfekcji aparatów do hemodializy, zawierający uwodniony kwas cytrynowy, jabłkowy i mlekowy o gęstości nie większej niż 1.097 g/l. Działa bakteriobójczo (łącznie z prątkami gruźlicy), grzybobójczo i wirusobójczo. Rozpuszcza krew, odwapnia. Konfekcjonowany w przezroczystych opakowaniach. Biodegradowalny, bezzapachowy. Wyrób medyczny kl. II a. Pakowany po 2 kamisty o pojemności 5L. |  | Op. |  | 70 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 11 – Środki dezynfekcyjne – Grupa XI**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Płynny środek dezynfekujący, zawierający aldehyd glutarowy,przeznaczony do chemiczno- termicznej dezynfekcji endoskopów i oprzyrządowania w urządzeniach myjąco -dezynfekujących z pompą dozującą, współpracujący ze środkiem czyszczącym ETD cleaner. Preparat posiadający pozytywną opinię firmy Olympus. Wyrób medyczny. Pakowany po 3 kanistry po 5L |  | Op. |  | 60 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 12 – Środki dezynfekcyjne – Grupa XII**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Uniwersalny preparat na bazie przyśpieszonego nadtlenku wodoru bez zawartości czwartorzędowych związków amoniowych, do mycia i dezynfekcji wszelkich powierzchni, w tym wrażliwych na działanie alkoholi. Potwierdzona szeroka kompatybilność materiałowa ( szkło, akryl, stal nierdzewna, tapicerka, wykładziny). Możliwość stosowania w obecności pacjentów, nie podrażnia dróg oddechowych, bez zawartości lotnych związków organicznych, substancji zapachowych, barwników. Produkt biodegradowalny o właściwościach odkamieniających. Zastosowanie także do inaktywacji zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, wydaliny, wydzieliny oraz usuwania biofilmu. Spektrum biobójcze potwierdzone w warunkach brudnych zgodnie z normą EN 14885 dla obszaru medycznego: V (polio, adeno), F (Aspergilus niger,Candia albicans), B ( w tym MRSA), Tbc, stężenie 3.5% w czasie 15 minut. Do inaktywacji Clostridium difficile/ stężenie 15% czas do 10min.pH < 2. Wyrób medyczny kl IIa |  | Op. 5 litrów |  | 100 |  |  |  |  |
|  | Uniwersalny preparat aplikowany w formie piany na bazie przyśpieszonego nadtlenku wodoru bez zawartości czwartorzędowych związków amoniowych, do mycia i dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Potwierdzona szeroka kompatybilność materiałowa ( szkło, akryl, stal nierdzewna, tapicerka, wykładziny). Możliwość stosowania w obecności pacjentów, nie podrażnia dróg oddechowych, bez zawartości lotnych związków organicznych, substancji zapachowych, barwników. Podczas pracy nie są wymagane środki ochrony indywidualnej (takie jak maseczka, rękawice czy gogle). Produkt biodegradowalny o właściwościach odkamieniających. Zastosowanie także do inaktywacji zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, wydaliny, wydzieliny oraz usuwania biofilmu. Skuteczność mikrobójcza, w tym także w warunkach brudnych zgodnie z normą EN 14885 dla obszaru medycznego: V (polio, adeno), F (aspergilus niger, candia albicans), B ( w tym MRSA) oraz Tbc w czasie 15 minut, pH < 2. Wyrób medyczny kl Iia. |  | Op. 750 ml  z końcówka spieniającą |  | 100 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 13 – Środki dezynfekcyjne – Grupa XIII**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Płynny koncentrat do maszynowej dezynfekcji endoskopów elastycznych, zawierający w swoim składzie aldehyd glutarowy w stężeniu < 11% , nie zawierający formaldehydu i czwartorzędowych związków amoniowych, działający w temp. 55° C w 5 min. na bakterie (włącznie z MRSA, Helicobacter pylori oraz prątkami gruźlicy), grzyby, wirusy ( włącznie z Hepatitis A, B oraz C, HIV, Rota, Noro ) i spory ( włącznie z Clostridium difficile). Dozowanie 10 ml/l. Wymagany dokument potwierdzający skuteczność sporobójczą preparatu w połączeniu z kompatybilnym płynem myjącym pochodzącym od tego samego producenta. Wyrób medyczny. |  | Op. 5L |  | 15 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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

**Zadanie nr 14 – Środki dezynfekcyjne - Grupa XIV**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Przedmiot zamówienia - charakterystyka** | **Nr kat.** | **Jedn. miary** | **Cena za j.m.** | **Ilość** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent** |
|  | Żel do intubacji, zakładania i wymiany drenów, sond w sterylnej saszetce. Odtłuszczony, bezwonny, zawierający wodę. Sterylizowany radiacyjnie. |  | Szasz. 5g |  | 7500 |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | |  |  |  |  |

…………………………… ……………………………………………

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