

**Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku
ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko**

Znak sprawy: Z.II.260.029.Zp.2023

Nisko, 12/07/2023

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

zwana dalej (SWZ)

Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 z późn. zm.), zwanej dalej "ustawą Pzp" w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości szacunkowej zamówienia niższej od progów unijnych określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Zatwierdzono w dniu:
12/07/2023

**Dyrektor
SPZZOZ w Nisku**

Paweł Tofil

/podpisano elektronicznie/

Nisko, Lipiec 2023

1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku

ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko

NIP: 865-20-74-945, REGON: 000306680

Tel. (15) 8416 703, 8416 779, Fax. (15) 8416 704

Adres poczty elektronicznej: przetargi@szpital-nisko.pl

Adres strony internetowej: www.szpital-nisko.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania oraz strony, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem (adres platformy): <https://e-propublico.pl>

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie: **podstawowym bez negocjacji**, o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy Pzp.

3. INFORMACJE OGÓLNE

3.1. Komunikacja w postępowaniu:

W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem platformy on-line działającej pod adresem: <https://e-propublico.pl> (dalej jako: „Platforma”).

3.2. Wizja lokalna:

Zamawiający nie przewiduje obowiązku odbycia przez Wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez Wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia.

3.3. Zaliczki na poczet wykonania zamówienia:

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

3.4. Katalogi elektroniczne:

Zamawiający ☐ wymaga / ☒ nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

3.5. Informacje o sposobie komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art.66 i art.69 ustawy Pzp : Nie dotyczy

3.6. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022, poz. 1710 z późn. zm.).

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

4.1. Przedmiotem zamówienia jest: Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku.

4.2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, gdzie część (zadanie) stanowi:

Zadanie nr:	Opis:
1	Temat: Zadanie nr 1 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Mycie i dezynfekcja narzędzi i innych wyrobów medycznych, w tym sprzętu laparoskopowego Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
2	Temat: Zadanie nr 2 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Mycie i dezynfekcja narzędzi i innych wyrobów medycznych, w tym sprzętu laparoskopowego Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
3	Temat: Zadanie nr 3

	<p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Mycie i dezynfekcja powierzchni i narzędzi</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
4	<p>Temat: Zadanie nr 4</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Mycie i dezynfekcja powierzchni i narzędzi</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
5	<p>Temat: Zadanie nr 5</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Mycie i dezynfekcja delikatnych powierzchni</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
6	<p>Temat: Zadanie nr 6</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Dezynfekcja sprzętu</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
7	<p>Temat: Zadanie nr 7</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Preparat do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością i jaj konsumpcyjnych</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
8	<p>Temat: Zadanie nr 8</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Dezynfekcja rąk</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
9	<p>Temat: Zadanie nr 9</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Dezynfekcja skóry</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
10	<p>Temat: Zadanie nr 10</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Dezynfekcja skóry</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
11	<p>Temat: Zadanie nr 11</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Dezynfekcja skóry</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
12	<p>Temat: Zadanie nr 12</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Higiena ciała pacjenta</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
13	<p>Temat: Zadanie nr 13</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne</p> <p>Opis: Odkazanie ran</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ</p>

	Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
14	Temat: Zadanie nr 14 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Higiena ciała pacjenta Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
15	Temat: Zadanie nr 15 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Preparaty do mycia, dezynfekcji endoskopów Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
16	Temat: Zadanie nr 16 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Preparat do dezynfekcji powierzchni Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
17	Temat: Zadanie nr 17 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Delikatne mydło w płynie Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
18	Temat: Zadanie nr 18 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Maszynowe mycie narzędzi termostabilnych i termolabilnych Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
19	Temat: Zadanie nr 19 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Test do kontroli procesu mycia i dezynfekcji Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
20	Temat: Zadanie nr 20 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Dezynfekcja rąk Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
21	Temat: Zadanie nr 21 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Mycie i dezynfekcja maszynowa basenów i kacek szpitalnych Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
22	Temat: Zadanie nr 22 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Dezynfekcja powierzchni i powietrza Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
23	Temat: Zadanie nr 23 Wspólny Słownik Zamówień: 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne Opis: Dezynfekcja i dekontaminacja Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych

4.3. Części nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w zadaniu częściowym zostaną odrzucone.

- 4.4. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do ☒ wszystkich części zamówienia ☐ maksymalnej liczby części zamówienia: [] ☐ tylko jednej części zamówienia.
- 4.5. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.
Ileokroć w opisie przedmiotu zamówienia użyto znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne zgodnie z art. 99 ust. 5 Ustawy Pzp, oznacza to, że Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych o tych samych lub lepszych parametrach od wymaganych przez zamawiającego.
- 4.6. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. W takim przypadku, Wykonawca załącza do oferty wykaz rozwiązań równoważnych wraz z jego opisem lub normami.
- 4.7. Przez równoważność opakowanie typu flow-pack rozumie się takie opakowanie, dzięki któremu zaoferowany produkt utrzymuje swoje właściwości i parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia. Równoważne opakowanie ma być szczelne, trwałe, zabezpieczać zawartość w czasie transportu, ochraniać przed szkodliwymi czynnikami zewnętrznymi, przed zabrudzeniem i skażeniem.
Przez równoważność systemu hyclik rozumie się rozwiązania umożliwiające zintegrowanie pompki z butelką. Równoważne rozwiązanie musi chronić zawartości przed kontaminacją.
- 4.8. Miejsce realizacji: Szpital Powiatowy im. PCK w Nisku. – Apteka Szpitalna.

5. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 7 I 8 USTAWY PZP.

- 5.1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.

6. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

- 6.1. Zamówienie musi zostać zrealizowane: sukcesywnie w ciągu **12 miesięcy** od daty udzielenia zamówienia.

7. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

- 7.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SWZ, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.
- 7.2. Zamawiający, na podstawie art. 112 ustawy Pzp określa następujące warunki udziału w postępowaniu:

Lp.	Warunki udziału w postępowaniu
1.	Zdolność do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w postępowaniu
2.	Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w postępowaniu
3.	Sytuacja ekonomiczna lub finansowa. Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w postępowaniu.
4.	Zdolności techniczna lub zawodowa. Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w postępowaniu

8. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA

- 8.1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w:
- art. 108 ust. 1 ustawy Pzp,
 - art. 109 ust. 1 pkt. 4 i 7 ustawy Pzp,
 - art. 7 ust. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 129 z późn. zm.).
- 8.1.1 Podstawy wykluczenia o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
Zamawiający wykluczy Wykonawcę na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp w przypadku wystąpienia którejkolwiek z określonych w nim przesłanek tj.:

- 8.1.1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
- udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054 i 2142) lub w art. 54 ust. 14 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 463, 583 i 974),
 - finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2021 r. poz. 1745),
 - przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 8.1.1.2 jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 8.1.1.1;
- 8.1.1.3 wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 8.1.1.4 wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 8.1.1.5 jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
- 8.1.1.6 jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 8.1.2. Podstawy wykluczenia o których mowa w art. 109 ust. 1 ustawy Pzp.
- Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4 i 7 ustawy Pzp, tj.:

- 8.1.2.1 w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
- 8.1.2.2 który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.
- 8.1.3 Z postępowania o udzielenie zamówienia, stosownie do art. 7 ust. 1 pkt. 1-3 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 129 z późn. zm.), Zamawiający wykluczy Wykonawcę:
- wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu Rady (WE) nr 765/2006 z dnia 18 maja 2006 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z sytuacją na Białorusi i udziałem Białorusi w agresji Rosji wobec Ukrainy (Dz. Urz. UE L 134 z 20.05.2006, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 765/2006” i rozporządzeniu Rady (UE) nr 269/2014 z dnia 17 marca 2014 r. w sprawie środków ograniczających w odniesieniu do działań podważających integralność terytorialną, suwerenność i niezależność Ukrainy lub im zagrażających (Dz. Urz. UE L 78 z 17.03.2014, str. 6, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 269/2014” albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 129 z późn. zm.);
 - którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593, 655, 835, 2180 i 2185) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy;
 - którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106 oraz z 2022 r. poz. 1488) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy.
- 8.2. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
- 8.3. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w 108 ust. 1 pkt. 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt. 2-5 i 7-10 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
- naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne,
 - wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym,
 - podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - zreorganizował personel,
 - wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych

- regulacji lub standardów,
- wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
- 8.4. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 8.3 SWZ są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza Wykonawcę.
- 8.5. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia żaden z Wykonawców nie może podlegać wykluczeniu z postępowania.

9. INFORMACJA O WYMAGANYCH DOKUMENTACH ORAZ PRZEDMIOTOWYCH I PODMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

9.1. Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest złożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Wypełniony formularz ofertowy.
2.	Wypełniony formularz cenowy.
3.	Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu składa każdy z Wykonawców.
4.	Oświadczenie Wykonawcy. Oświadczenie Wykonawcy, że nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 129 z późn. zm.). W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie składa każdy z Wykonawców.
5.	Pełnomocnictwo. W przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę nie wymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub kopii poświadczoną notarialnie.
6.	Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. (Dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia).
7.	Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów. Pisemne zobowiązanie podmiotów, na zdolnościach lub sytuacji, których Wykonawca polega, do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia (jeżeli dotyczy).
8.	Dokumenty wykazujące, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa (o ile dotyczy).
9.	Przedmiotowe środki dowodowe: <u>ZAMAWIAJĄCY NIE PRZEWIDUJE WEZWANIA DO UZUPEŁNIENIA LUB ZŁOŻENIA PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH</u> 1. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z obowiązującą Ustawą o Wyrobach Medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974 z późn. zm) i stanowi wyrób medyczny w rozumieniu przywołanej ustawy tj. posiada certyfikat CE i deklarację zgodności – dot. wyrobów medycznych- oświadczenie zawarte w treści formularza ofertowego. 2. Aktualne karty charakterystyki
10.	Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (jeżeli dotyczy)

9.2. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

Lp.	Dokumenty na wezwanie
1.	Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu wstępnym – załącznik nr 5 do SWZ
2.	Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej. Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.
3.	Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast „Odpisu lub informacji z KRS lub CEIDG” składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem. (dotyczy podmiotów zagranicznych).

- 9.3. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się ww. dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy, z uwzględnieniem terminów ważności tych dokumentów.
- 9.4. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania, wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
- 9.5. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 9.6. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia Wykonawca składa, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 9.7. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

10. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW POLEGAJĄCYCH NA ZASOBACH PODMIOTÓW TRZECICH

- 10.1. Wykonawca, w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, może polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów trzecich, na zasadach określonych w art. 118–123 ustawy Pzp.
- 10.2. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, zobowiązany jest:
- 1) złożyć wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby lub inny podmiotowy środek dowodowy, musi potwierdzać, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określać w szczególności:
 - a) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
 - b) sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
 - c) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
 - 2) złożyć wraz z ofertą „Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków” oraz „Oświadczenie Wykonawcy”, podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby.
 - 3) przedstawić na żądanie Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, określone w pkt 9.2 SWZ, dotyczące tych podmiotów, na potwierdzenie, że nie zachodzą wobec nich podstawy wykluczenia z postępowania.
- 10.3. Zamawiający oceni, czy udostępniane Wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, a także zbada, czy nie zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem Wykonawcy w pkt. 8 niniejszej SWZ.
- 10.4. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzą spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zajądą wobec tego

podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający zażąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.

11. INFORMACJE DLA WYKONAWCÓW ZAMIERZAJĄCYCH POWIERZYĆ WYKONANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA PODWYKONAWCOM

- 11.1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.
- 11.2. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę, w ofercie, części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, oraz podania nazw ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani.
- 11.3. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

12. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 12.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 12.2. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie:
 - 1) postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego dotyczy;
 - 2) wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia;
 - 3) ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.
- 12.3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument „Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału”, „Oświadczenie Wykonawcy” o których mowa w pkt. 9.1 SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
- 12.4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie dokumenty, o których mowa w pkt 9.2 SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie
- 12.5. W przypadku, o którym mowa w art. 117 ust. 2 i 3 ustawy Pzp Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni Wykonawcy.

13. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

- 13.1. W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem: <https://e-propublico.pl>.
- 13.2. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne.
- 13.3. Na Platformie postępowanie prowadzone jest pod nazwą: „Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” – znak sprawy: **Z.II.260.029.Zp.2023**
- 13.4. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://e-propublico.pl> oraz uznaje go za wiążący.
- 13.5. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie.
- 13.6. Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisu osobistego.
- 13.7. W sytuacji awarii lub niedostępności Platformy on-line, uniemożliwiających komunikację Wykonawcy i Zamawiającego poprzez Platformę, Zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres: przetargi@szpital-nisko.pl (nie dotyczy składania ofert).
- 13.8. Ilekroć w niniejszej SWZ jest mowa o:

- a) podpisie zaufanym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa art. 3 pkt 14a ustawy z 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz. U. 2023 poz. 57 późn.zm.);
 - b) podpisie osobistym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa w art. 2 ust. 1 pkt 9 ustawy z 6 sierpnia 2010 r. o dowodach osobistych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 671 z późn. zm.).
- 13.9. Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
- a) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie .pdf zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;
 - b) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES;
 - c) do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego zaleca się stosowanie algorytmu SHA-2 (lub wyższego).
- 13.10. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowo – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy:
- a) stały dostęp do sieci Internet,
 - b) posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail),
 - c) komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux,
 - d) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera),
 - e) włączona obsługa JavaScript oraz Cookies.
- 13.11. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych:
- a) pliki w formatach określonych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie: .pdf, .doc, .docx, .xls, .xlsx,
 - b) w celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń: .zip lub .7z,
 - c) Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to 80 MB, przy czym nie określa się limitu liczby plików.
- 13.12. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych:
- a) załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami, nie jest dostępny dla Zamawiającego i przechowywany jest na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej. Zamawiający otrzyma dostęp do pliku dopiero po upływie terminu otwarcia ofert,
 - b) oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie „Data przesłania”,
 - c) o terminie przesłania decyduje czas pełnego przetworzenia transakcji pliku na Platformie.
- 13.13. W postępowaniu, wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane są za pośrednictwem Platformy (karta „Wiadomości”). Za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przesłanych za pośrednictwem Platformy, przyjmuje się datę ich zamieszczenia na Platformie.
- 13.14. Ofertę, wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy, podpisaną kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 13.15. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 13.16. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
- w zakresie merytorycznym:
Alicja Koc-Grzybowska – Pielęgniarka Epidemiologiczna
 - w zakresie formalnym:

Anna Belzak-Łoś – Specjalista ds. zamówień publicznych

14. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

- 14.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ, przekazany za pośrednictwem Platformy (karta „Zapytania/Wyjaśnienia”).
- 14.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.
- 14.3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie, o którym mowa w punkcie powyżej, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ.
- 14.4. Przedłużenie terminu składania ofert, nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
- 14.5. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.
- 14.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

15. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

- 15.1. W postępowaniu nie jest przewidziane składanie wadium.

16. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 16.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **18/08/2023**.
- 16.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 16.3. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, Zamawiający przed upływem tego terminu zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.

17. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

- 17.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 17.2. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w niniejszej SWZ.
- 17.3. Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami.
- 17.4. Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami musi być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej, za pośrednictwem Platformy oraz podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 17.5. Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 123), zwanej dalej „ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” jeżeli Wykonawca:
 - a) wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane,
 - b) wykazał, załączając stosowne uzasadnienie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
- 17.6. Zaleca się, aby uzasadnienie o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania.
- 17.7. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.
- 17.8. Opis sposobu przygotowania oferty składanej w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej:
 - a) Wykonawca, chcąc przystąpić do udziału w postępowaniu, loguje się na Platformie, w menu „Ogłoszenia” wyszukuje niniejsze postępowanie, otwiera je klikając w jego temat, a następnie korzysta z funkcji „Zgłoś udział w postępowaniu” na karcie „Informacje ogólne”,

- b) w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada konta na Platformie, należy skorzystać z funkcji „Zarejestruj”. Po wypełnieniu Formularza rejestracyjnego Wykonawca otrzyma wiadomość e-mail na zdefiniowany adres poczty elektronicznej, z opcją aktywacji konta. Aktywacja konta jest konieczna do zakończenia procesu rejestracji i umożliwia zalogowanie się na Platformie,
 - c) oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, powinna być podpisana ważnym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę (osoby) uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumentach rejestrowych, a następnie przesłana Zamawiającemu za pośrednictwem Platformy, poprzez dodanie dokumentów na karcie „Oferta/Załączniki”, za pomocą opcji „Załącz plik” i użycie przycisku „Załącz”,
 - d) jeżeli umocowanie dla osób podpisujących ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, Wykonawca do oferty powinien dołączyć dokument pełnomocnictwa udzielonego przez osoby uprawnione i obejmujące swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym albo w elektronicznej kopii dokumentu poświadczzonej notarialnie za zgodność z oryginałem przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego,
 - e) wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać przesłane za pośrednictwem Platformy, w osobnym pliku, na karcie „Oferta/Załączniki”, w tabeli „Część oferty stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa”, za pomocą opcji „Załącz plik” i użycie przycisku „Załącz”,
 - f) potwierdzeniem prawidłowo załączonego pliku jest automatyczne wygenerowanie przez Platformę komunikatu systemowego o treści „Plik został poprawnie przesłany na platformę”,
 - g) ostateczne złożenie oferty wraz z załącznikami Wykonawca musi potwierdzić klikając w przycisk „Złóż ofertę”,
 - h) złożenie oferty zostanie potwierdzone komunikatem systemowym z podaniem terminu jej złożenia oraz aktywowana zostanie dla Wykonawcy możliwość pobrania, w stosunku do każdego z przesłanych plików, automatycznie wystawionego przez Platformę dokumentu EPO (Elektroniczne Potwierdzenie Odbioru), będącego dowodem potwierdzającym fakt i czas dostarczenia Zamawiającemu pliku za pośrednictwem Platformy.
- 17.9. Do upływu terminu składania ofert, Wykonawca, za pośrednictwem Platformy, może wycofać złożoną ofertę, używając opcji „Wycofaj ofertę” (karta Oferta/Załączniki). Po wycofaniu oferty Wykonawca może usunąć załączone pliki, zaznaczając pozycje do usunięcia i klikając w przycisk „Usuń zaznaczone”.
- 17.10. Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, przycisk „Instrukcja Wykonawcy”.
- 17.11. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

18. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

- 18.1. Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **20/07/2023** do godz. **09:00**.

19. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **20/07/2023** o godz. **09:30**, za pośrednictwem Platformy, na karcie „Oferta/Załączniki”, poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.
- 19.2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 19.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o:
- 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej bądź miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte,

2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

20. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 20.1. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do 1 grosza, tj. do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.2. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu zamówienia.
- 20.3. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.4. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.
- 20.5. Jeżeli złożona zostanie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.
- 20.6. Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest:
- 1) poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego,
 - 2) wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego,
 - 3) wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku,
 - 4) wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

21. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

21.1. Zamawiający będzie oceniał oferty (każdy pakiet osobno) według następujących kryteriów:

Nr	Nazwa kryterium	Waga
1.	Cena	60 %
2.	Warunki płatności	40 %

21.2. Punkty przyznawane za podane kryteria będą liczone według następujących wzorów:

Nr kryterium	Wzór
1.	Cena $\text{Liczba punktów} = (C_{\min}/C_{\text{of}}) * 100 * \text{waga}$ gdzie: - C_{\min} – najniższa cena spośród wszystkich ofert, - C_{of} – cena podana w badanej ofercie
2.	Warunki płatności: $\text{Liczba punktów} = (W_{\text{of}}/W_{\max}) * 100 * \text{waga}$ gdzie: - W_{of} – najkrótszy termin płatności podany w badanej ofercie - W_{\max} – najdłuższy termin płatności spośród wszystkich ofert

Minimalny termin płatności wynosi: 30 dni od dnia doręczenia faktury.

Maksymalny termin płatności wynosi: 60 dni od dnia doręczenia faktury.

Całkowita liczba uzyskanych przez badaną ofertę punktów
$= [(C_{\min}/C_{\text{of}}) * 100 * \text{waga}] + [(W_{\text{of}}/W_{\max}) * 100 * \text{waga}]$

- 21.3. Zamawiający poprawia w ofercie:
- a) oczywiste omyłki pisarskie,
 - b) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - c) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze SWZ, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty. Zamawiający wyznaczy wykonawcy odpowiedni termin na wyrażenie zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie sposobu jej poprawienia. Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
- 21.4. Jeżeli zaoferowana cena, lub jej istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia lub budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w dokumentach zamówienia lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający zażąda od Wykonawcy wyjaśnień, w tym złożenia dowodów w zakresie wyliczenia ceny, lub jej istotnych części składowych. Wyjaśnienia mogą dotyczyć zagadnień wskazanych w art. 224 ust. 3 ustawy Pzp.
- 21.5. Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny spoczywa na Wykonawcy.
- 21.6. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.
- 21.7. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie udzielił wyjaśnień w wyznaczonym terminie, lub jeżeli złożone wyjaśnienia wraz z dowodami nie uzasadniają rażąco niskiej ceny tej oferty.

22. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 22.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji warunków zamówienia i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane wyżej kryteria oceny ofert.
- 22.2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, przekazując im informacje, o których mowa w art. 253 ust. 1 ustawy Pzp oraz udostępni je na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl>.
- 22.3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert, spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

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

- 23.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 308 ust. 1 i 2 ustawy Pzp.
- 23.2. Zamawiający poinformuje Wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.
- 23.3. Przed zawarciem umowy Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest do podania wszelkich informacji niezbędnych do wypełnienia treści umowy.
- 23.4. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ci, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązani będą przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożyć kopię umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
- 23.5. Jeżeli Wykonawca nie dopełni ww. formalności w wyznaczonym terminie, Zamawiający uzna, że zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i będzie upoważniony do zatrzymania wadium na podstawie art. 98 ust. 6 pkt. 3 ustawy Pzp.

24. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

- 24.1. W danym postępowaniu wniesienie zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

25. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- 25.1. Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 25.2. Zakres dopuszczalności dokonywania zmian postanowień zawartej umowy oraz warunki dokonywania takich zmian określone zostały w projektowanych postanowieniach umowy stanowiących załącznik niniejszej specyfikacji.

26. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

- 26.1. Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

27. AUKCJA ELEKTRONICZNA

- 27.1. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 308 ust. 1 ustawy Pzp.

28. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

- 28.1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „Rozporządzenie”, informuję, że:
- 28.2. Administratorem Państwa danych jest **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej** 37-400 Nisko, ul. Kościuszki 1, tel.: 15 841 67 03, fax: 15 841 67 04, e-mail: info@szpital-nisko.pl.
- 28.3. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym mogą się Państwo kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem adresu email: adam.zieminski@cbi24.pl lub pisemnie pod adresem Administratora.
- 28.4. Dane osobowe będą przetwarzane w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.
- 28.5. Dane osobowe będą przetwarzane przez okres zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
- 28.6. Podstawą prawną przetwarzania danych jest art. 6 ust. 1 lit. c) ww. Rozporządzenia.
- 28.7. Odbiorcami Państwa danych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 4 ustawy Pzp.
- 28.8. Obowiązek podania przez Państwa danych osobowych bezpośrednio Państwa dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z Pzp.
- 28.9. Osoba, której dane dotyczą ma prawo do:
- dostępu do treści swoich danych oraz możliwości ich poprawiania, sprostowania, ograniczenia przetwarzania,
 - w przypadku gdy przetwarzanie danych odbywa się z naruszeniem przepisów Rozporządzenia służy prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa,
- 28.10. Osobie, której dane dotyczą nie przysługuje:
- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e Rozporządzenia - prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 Rozporządzenia,
 - na podstawie art. 21 Rozporządzenia - prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c Rozporządzenia.
- 28.11. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 Rozporządzenia, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Administrator może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
- 28.12. Skorzystanie przez osobę, której dane dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych, o którym mowa w art. 16 Rozporządzenia, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania

- o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z Pzp.
- 28.13. Wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 Rozporządzenia, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
- 28.14. W przypadku danych osobowych zamieszczonych przez Administratora w Biuletynie Zamówień Publicznych, prawa, o których mowa w art. 15 i art. 16 Rozporządzenia, są wykonywane w drodze żądania skierowanego do Administratora.
- 28.15. Od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku gdy wniesienie żądania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 Rozporządzenia, spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole i załącznikach do protokołu, Administrator nie udostępnia tych danych zawartych w protokole i w załącznikach do protokołu, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 Rozporządzenia.
- 28.16. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 Rozporządzenia, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Administrator może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających w szczególności na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia.
- 28.17. Skorzystanie przez osobę, której dane dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 Rozporządzenia, nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.
- 28.18. Ponadto informujemy, że w związku z przetwarzaniem Państwa danych osobowych nie podlegają Państwo decyzjom, które się opierają wyłącznie na zautomatyzowanym przetwarzaniu, w tym profilowaniu, o czym stanowi art. 22 Rozporządzenia.

Załącznikami do specyfikacji warunków zamówienia są:

Nr	Nazwa załącznika
1.	Opis przedmiotu zamówienia
2.	Wzór formularza ofertowego
3.	Wzór oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału
4.	Oświadczenie Wykonawcy. Wzór oświadczenia wykonawcy o nie podleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 129 z późn. zm.)
5.	Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu wstępnym
6.	Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia
7.	Wzór zobowiązania podmiotów, na których Wykonawca polega, do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia
8.	Projektowane postanowienia umowy
9.	Wzór formularza cenowego

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Ogólna charakterystyka i warunki realizacji zamówienia:

- Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku,
- Dostawa środków odbywać się będzie na koszt i ryzyko Wykonawcy loco magazyn – apteka,
- Dla pakietów nr 4, 20 Zamawiający wymaga wdrożenia w czasie 1 miesiąca od podpisania umowy programu/oprogramowania komputerowego monitorującego poziom higieny szpitalnej. Program ma umożliwiać rejestrowanie kontroli szpitalnej oraz kontroli znacznikiem fluorescencyjnym. Zamawiający wymaga aby program umożliwiał:
 - tworzenie planów higieny dla poszczególnych pomieszczeń szpitalnych
 - graficzne przedstawienie miejsca pozostawienia znaczników fluorescencyjnych
 - przypisywanie do wyników kontroli zdjęć punktów kontrolnych
 - tworzenie analiz porównawczych w zależności od wybranej metody kontroli
 - tworzenie testów sprawdzających poziom wiedzy w zakresie dezynfekcji i utrzymania czystości

Dodatkowo w skład systemu wchodzi: tabletek, znaczników fluorescencyjnych 5 szt. oraz latarka UV 1 szt. Zamawiający wymaga dostarczenia na etapie wdrożenia programu: tabletek, znaczników fluorescencyjnych o pojemności 50 ml w ilości 5 szt. oraz latarki UV 1 szt.

2. Zakres przedmiotowy:

PAKIET NR 1		
Lp.	Mycie i dezynfekcja narzędzi i innych wyrobów medycznych, w tym sprzętu laparoskopowego	Ilość
1.	Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów. Płynny, w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymatycznym (enzymy różnych klas) oraz substancji powierzchniowo czynnych, QAC oraz pochodnej guanidyny. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, pochodnych amin. Możliwość użycia w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Spektrum działania: B, F (C.albicans), V(HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5. Wyrób medyczny. Opakowanie: 2l.	20 op.
2.	Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów. Płynny, w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymatycznym (enzymy różnych klas) oraz substancji powierzchniowo czynnych, QAC oraz pochodnej guanidyny. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, pochodnych amin. Możliwość użycia w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Spektrum działania: B, F (C.albicans), V(HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5. Wyrób medyczny. Opakowanie: 5l.	10 op.
3.	Płynny koncentrat myjąco - dezynfekcyjny, przeznaczony do manualnego oraz półautomatycznego opracowania narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenolu, chloru oraz innych substancji tlenowych. Oparty na mieszaninie substancji z trzech różnych grup chemicznych (w tym fenoksypropanol lub fenoksyetanol). Spektrum działania: B, F (C.albicans) Tbc 0, V (HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 min. w stężeniu do 2%. Wysoka kompatybilność materiałowa wobec metali, elastomerów oraz tworzyw sztucznych potwierdzona badaniami. Możliwość używania roztworu roboczego do 7 dni. Wyrób medyczny kl. IIb. Opakowanie: 5l.	10 op.
PAKIET NR 2		
Lp.	Mycie i dezynfekcja narzędzi i innych wyrobów medycznych, w tym sprzętu laparoskopowego	Ilość
1.	Neutralny enzymatyczny preparat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych oraz sprzętu endoskopowego; z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych; zawierający w swym składzie czwartorzędowy węglan amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza), związek kompleksujący, substancje zapachowe, barwnik oraz substancje pomocnicze; spektrum: * B i drożdżakobójcze (wg. VAH - warunki brudne) - 0,5% w 15min * B (zgodnie z EN 13727 i EN 14561 - warunki brudne) - 0,5% w 5min * drożdżakobójcze (zgodnie z EN 13624 i EN 14562 - warunki brudne) - 0,5% w 5min * prutki gruzlicy (zgodnie z EN 14348 i EN 14563 - warunki brudne) - 1% w 30min * V osłonkowe (zgodnie z EN 14476 / EN 17111 - warunki brudne) - 0,5% w 15min Opakowania: 1000 ml z wbudowanym dozownikiem	5 op.
2.	Neutralny enzymatyczny preparat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych oraz sprzętu endoskopowego; z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych; zawierający w swym składzie czwartorzędowy węglan amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza), związek kompleksujący, substancje zapachowe, barwnik oraz substancje pomocnicze; spektrum: * B i drożdżakobójcze (wg. VAH - warunki brudne) - 0,5% w 15min * B (zgodnie z EN 13727 i EN 14561 - warunki brudne) - 0,5% w 5min * drożdżakobójcze (zgodnie z EN 13624 i EN 14562 - warunki brudne) - 0,5% w 5min * prutki gruzlicy (zgodnie z EN 14348 i EN 14563 - warunki brudne) - 1% w 30min * V osłonkowe (zgodnie z EN 14476 / EN 17111 - warunki brudne) - 0,5% w 15min Opakowania: kanister 5000 ml.	5 op.
3.	Neutralny preparat do manualnego mycia i wstępnej dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych	

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

	oraz sprzętu endoskopowego przed sterylizacją. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. Preparat na bazie QAV, chlorheksydyny, niejonowych środków powierzchniowo czynnych i kompleksu trzech enzymów (proteaza, amylaza, lipaza). Działanie bakteriobójcze (EN 14561), drożdżakobójcze (EN 14562) w warunkach brudnych w stężeniu 0,5% w czasie 5 minut, działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe potwierdzone normą EN 17111 w w stężeniu 0,5% w czasie 7 minut. Opakowania: 1000 ml z wbudowanym dozownikiem	5 op.
4.	Neutralny preparat do manualnego mycia i wstępnej dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych oraz sprzętu endoskopowego przed sterylizacją. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. Preparat na bazie QAV, chlorheksydyny, niejonowych środków powierzchniowo czynnych i kompleksu trzech enzymów (proteaza, amylaza, lipaza). Działanie bakteriobójcze (EN 14561), drożdżakobójcze (EN 14562) w warunkach brudnych w stężeniu 0,5% w czasie 5 minut, działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe potwierdzone normą EN 17111 w w stężeniu 0,5% w czasie 7 minut. Opakowania: kanister 5000 ml.	5 op.
PAKIET NR 3		
Lp.	Mycie i dezynfekcja powierzchni i narzędzi	Ilość
1.	Wieloskładnikowy preparat myjąco-dezynfekujący na bazie poliaminy w postaci koncentratu do dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i tkanin, posiadający dobre właściwości myjące, rozpuszczający krew, białko, wydzieliny. Nie zawierający aldehydów i aktywnego tlenu. Substancje aktywne: poliamina Spektrum działania: B, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno) F, S Czas działania = B, V, F - 0,5% - 15 min., S (5% - 10 min.) Opakowanie: 5l.	30 op.
2.	Gotowy do użycia preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polb, Adeno, Noro), S w czasie do 5 minut. Posiadający badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2019. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawierający związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nad octowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: narzędzi (w tym do myjek ultradźwiękowych). Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazujący aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia. Aktywność kontrolowana paskami testowymi. Możliwość stosowania roztworu do dezynfekcji narzędzi maksymalnie do 14 dni. Wyrób medyczny klasy IIb, produkt biobójczy. Opakowanie: spryskiwacz 750ml.	20 op.
PAKIET NR 4		
Lp.	Mycie i dezynfekcja powierzchni i narzędzi	Ilość
1.	Ściereczki włókninowe niepyłące perforowane w rolce z dozownikiem do nasączania preparatem myjąco-dezynfekcyjnym, służące do dezynfekcji i mycia powierzchni i drobnego sprzętu medycznego. - Wykonane z włókna wiskozowo-poliestrowego o gramaturze 40 – 50 g/m ² , - Wymiary ściereczki: 16 x 30 cm, - Ilości ściereczek w roli: 100 szt, - Kolor biały, - Wiaderko posiadające szczelne zamknięcie chroniące nasączone czysciwo przed wyschnięciem, Opakowanie: rolka 100 szt. + wiadro.	100 op.
2.	Koncentrat na bazie aminy, QAV, pochodnej biguanidyny i pochodnej guanidyny do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego oraz dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych (unity, łóżka lekarskie, podłogi, blaty, ściany). Posiadający szeroką tolerancję materiałową, nadający się do dezynfekcji wyrobów z tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, niklu, chromu. Polecany do dezynfekcji szkła akrylowego oraz do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Możliwość stosowania do dezynfekcji saun, basenów, brodzików. Nie zawierający aldehydów i fenolu, nie odbarwiający powierzchni, nie powodujący reakcji alergicznych. Kwiatowy zapach. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae, M.avium), wirusy osłonkowe (Vaccinia, BVDV, HBV, HIV, HCV, HSV, grypa, Ebola) w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami zgodnymi z EN 14885, wirusy zgodnie z wytycznymi DVV/RKI. Opakowanie: 5l. Wykonawca na czas trwania umowy użyć i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek używanych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).	40 op.
3.	Preparat gotowy do użycia, przeznaczony do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi przed właściwym procesem sterylizacji. Skład 100g: 0,15g N(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina;0,1g poli(oksy-1,2-etanodilo) alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propanian (sól). Środek zawierający inhibitory korozji. Wymagana szeroka tolerancja materiałowa. Możliwość użycia do instrumentów ze stali szlachetnej, galwanizowanej, aluminium, tworzyw sztucznych, gumy. Chroniący przed zasychaniem zabrudzeń organicznych, działanie bakteriostatyczne oraz bakteriobójcze. Czas moczenia narzędzi do 48 godzin. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae, M.avium), wirusy osłonowe (w tym HIV, HBV, HCV), V(adeno, polio). Czas działania 15 minut. Środek przebadany zgodnie z wytycznymi norm europejskich z obszaru medycznego: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN14348, EN 14563), V (EN 14476). Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem.	30 op.
PAKIET NR 5		

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

Lp.	Mycie i dezynfekcja delikatnych powierzchni	Ilość
1.	Gotowy do użytku, bezalkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni, o szerokiej kompatybilności materiałowej, o przyjemnym zapachu, z możliwością zastosowania do inkubatorów, skuteczny w warunkach brudnych. Spektrum bójcze w czasie 1 min: B, F, Prątki, V, S (B.subtilis). Opakowanie: á 750ml ze spryskiwaczem pianowym.	20 op.
2.	Preparat gotowy do użycia o właściwościach myjąco dezynfekujących w formie piany, na bazie nadtlenu wodoru. Nie podrażniający dróg oddechowych, pozbawiony substancji zapachowych, barwiących, chloru oraz alkoholu. Nie wymagający spłukiwania, dezaktywujący zanieczyszczenia organiczne oraz biofilm. Przeznaczony do obszarów wysokiego ryzyka jak OIT, oddziały dziecięce, izolatki. Przebadany zgodnie według EN, w tym wg EN 16615. Skuteczny wobec: B (EN 13727), F (EN 13697), V (EN 14476) – 1 min., mykobakteriobójcze – 5 min., Spory (Clostridium difficile) warunki czyste – 1 min./brudne – 3 min. Dodatkowo skuteczność wobec C. difficile wg EN 17126 w 5 min. Wyrób medyczny kl. IIa, produkt biobójczy. Opakowanie: á 750ml ze spryskiwaczem pianowym.	20 op.
3	Pojedynczo pakowane, jednorazowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, w celu zapobiegania zakażeniom związanym z centralnymi liniami żylnymi i cewnikami tętniczymi. Do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych np. stetoskopy. Nasączone 2% chlorheksydyną. Zalecane zgodnie z zaleceniami NICE i epic3 do dezynfekcji połączeń portów do iniekcji, łączników linii infuzyjnej, łączników typu luer, końcówek kaniuli. Skuteczne w warunkach brudnych na B, F, Tbc, V. Wyrób medyczny. Op. a 100 szt.	20 op.
4	Chusteczki alkoholowe na bazie alkoholu izopropylowego do dezynfekcji, gotowe do użycia nie wymagające aktywacji. Skuteczność bójcza B, F, V, Tbc w czasie 1min.. Rozmiar 18,5 x 13 cm ilość Opakowanie a 125szt	50 op.
5	Bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni i nieinwazyjnych wyrobów medycznych ,w tym sond usg, substancja czynna QAV. Skuteczność bójcza B, F (C.albicans),V(Noro, Vaccinia, Corona, H5N1)- 1min, Tbc- 15min z możliwością rozszerzenia spektrum o V (Polio) . Gramatura 23 g/m ² Rozmiar 20 x20 cm Opakowanie zawiera 200 szt.	50 op.
6	Gotowe do użycia alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, na bazie etanolu, propanolu i QAV. Wysoka kompatybilność materiałowa(stal kwasoodporna, silikon, guma, akryl, PCV, szkło,ceramika). Aktywne wobec szczepów wielolekoopornych B (MRSA, VRE, Acinetobacter baumannii, Klebsiella pneumoniae, Salmonella typhimurum), skuteczne wobec L. pneumophila zgodnie z EN 13623. Działanie grzybo (drożdże, pleśnie), prądko i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro). Potwierdzona skuteczność zgodnie z norma EN 16615. Czas działania 30 – 60 sekund. Rozmiar 18 x18. Opakowanie: tuba 100 sztuk. Trwałość po otwarciu min. 12 miesięcy.	50 op.
7	Korki dezynfekcyjne do bezigłowych systemów terapii dożylnych do żeńskich końcówek typu luer - możliwość szczelnego zamykania końcówek powszechnie stosowanych systemów żylnych gwarantująca fizyczną barierę dla zanieczyszczeń - korki nasączone 70% alkoholem izopropylowym - czas działania dezynfekującego korka w czasie 1 minuty - spectrum działania b,F - gwarancja pasywnej dezynfekcji cewnika nie otwieranego do 7 dni. Wyrób medyczny kl.IIa Ilość w opakowaniu 100 szt.	5 op.
8	Preparat do pielęgnacji wrażliwej skóry rąk oraz ciała, wegański (na bazie naturalnych surowców). Przebadany dermatologicznie. Zawierający glicerynę, d-pantenol, wyciąg z aloesu. Szybko się wchłania wgłąb skóry ,tworząc film ochronny. Kosmetyk Op. do 500 ml w przypadku innej pojemności niż 500ml należy przeliczyć odpowiednio ilości	20 szt.
PAKIET NR 6		
Lp.	Dezynfekcja sprzętu	Ilość
1.	Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory). Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Oparte o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV -BVDV, Vaccinia, Rota, Polioma SV 40) do 1 min, Tbc - do 15 min. Okres przydatności po otwarciu 3 miesiące. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie: tuba zawierająca min. 200 szt. chusteczek odrywanych pojedynczo.	20 op.
2.	Wkład uzupełniający á 200 szt. chusteczek 20 cm x 20 cm.	50 op.
3.	Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2 alkohole (w tym etanol) z dodatkiem niejonowych związków powierzchniowo czynnych, bez dodatkowych substancji czynnych np. związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), Tbc (M.terrae+avium lub tuberculosis), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro,adeno) w czasie do 2 min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Produkt spełniający normę 16615. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie: tuba zawierająca min. 200 chusteczek odrywanych pojedynczo.	20 op.
4.	Wkład uzupełniający á 200 szt. chusteczek 20 cm x 20 cm.	50 op.
5.	Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Zawierające w składzie mieszaninę alkoholi (etanolu i propanolu) nie więcej niż 30g w 100g roztworu,	50 op.

	charakteryzujące się doskonałą kompatybilnością materiałową pozwalającą na dezynfekcję smartfonów, ekranów dotykowych, wyświetlaczy, klawiatur, sztucznej skóry, powierzchni mebli. Przebadane zgodnie z normą 16615 w 1 minutę. Spektrum działania: B, F (C.albicans), BYDV, vaccinia, rota, adeno, noro, Tbc (M.terrae) Bezpieczeństwo dermatologiczne potwierdzone testami w niezależnym laboratorium. Rozmiar chusteczki 20 x 20 cm, gramatura 50g/m ² . Okres przydatności po otwarciu 28 dni. Opakowanie typu flow-pack lub równoważne zawierające 100 szt. chusteczek.	
PAKIET NR 7		
Lp.	Preparat do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością i jaj konsumpcyjnych	Ilość
1.	<ul style="list-style-type: none"> - Substancje aktywne: mononadsiarzan potasu, - Spectrum działania: B, F, V, - Czas działania: 10 min., - Opakowanie: á 200g. 	40 op.
PAKIET NR 8		
Lp.	Dezynfekcja rąk	Ilość
1.	<p>Preparat alkoholowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający dodatkowo substancje pielęgnujące (d-panthenol+etyloheksyloglicerynę), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., - Chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 s., - Substancja aktywna: alkohol propan-2-ol, nie mniej niż 75g/100g, - Spektrum działania: B, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia), - Testowany dermatologicznie, - Produkt biobójczy, - Opakowanie: á 5l. 	10 op.
2.	<p>Preparat alkoholowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający dodatkowo substancje pielęgnujące (d-panthenol+etyloheksyloglicerynę), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., - Chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 s., - Substancja aktywna: alkohol propan-2-ol, nie mniej niż 75g/100g, - Spektrum działania: B, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia), - Testowany dermatologicznie, - Produkt biobójczy, - Opakowanie: á 1l typu hyclick lub równoważne z zintegrowaną pompką oraz specjalnym klipsem zabezpieczającym, zapewniającym kontrolę pierwszego użycia. <p>Wykonawca na czas trwania umowy użyczy i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).</p>	50 op.
3.	<p>Preparat alkoholowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający dodatkowo substancje pielęgnujące (d-panthenol+etyloheksyloglicerynę), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., - Chirurgiczna dezynfekcja rąk 90s., - Substancja aktywna: alkohol propan-2-ol, nie mniej niż 75g/100g, - Spektrum działania: B, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia), - Testowany dermatologicznie, - Produkt biobójczy, - Opakowanie: á 500ml typu hyclick lub równoważne z zintegrowaną pompką oraz specjalnym klipsem zabezpieczającym, zapewniającym kontrolę pierwszego użycia. <p>Wykonawca na czas trwania umowy użyczy i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).</p>	30 op.
4.	<p>Preparat alkoholowy do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk w postaci żelu. Zawierający składniki natłuszczające i nawilżające. Bez zawartości jodu, chlorheksydyny i związków amoniowych, barwników i substancji zapachowych.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Czas dezynfekcji higienicznej rąk 30s., - Czas dezynfekcji chirurgicznej do 90s., - Substancja aktywna: etanol o zawartości 75-80 g w 100g płynu, difenylol, - Spektrum działania: B (Tbc, MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Polio, Adeno, Rota), - Produkt biobójczy, - Opakowanie: á 1l. Wykonawca na czas trwania umowy użyczy i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego). 	20 op.
5.	Preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych i parabenów.	80 op.

	<p>Z dodatkiem alkoholu. Nie wykazujący działania bójkowego. Z możliwością mycia pacjentów także przed zabiegami operacyjnymi, w profilaktyce oraz pomocniczo w leczeniu pieluszkowego zapalenia skóry u niemowląt. Zawierający alantoinę, chroniącą skórę przed podrażnieniami. Preparat sprawdzony dermatologicznie, pH 5,0. Kosmetyk.</p> <p>Opakowanie: á 1l typu hyclick lub równoważne.</p> <p>Wykonawca na czas trwania umowy użyć i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).</p>	
6.	<p>Preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych i parabenów, z dodatkiem alkoholu. Nie wykazujący działania bójkowego. Z możliwością mycia pacjentów także przed zabiegami operacyjnymi, w profilaktyce oraz pomocniczo w leczeniu pieluszkowego zapalenia skóry u niemowląt. Zawierający alantoinę, chroniącą skórę przed podrażnieniami. Preparat sprawdzony dermatologicznie, pH 5,0. Kosmetyk. Opakowanie: á 500ml typu hyclick lub równoważne.</p> <p>Wykonawca na czas trwania umowy użyć i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).</p>	25 op.
PAKIET NR 9		
Lp.	Dezynfekcja skóry	Ilość
1.	<p>Preparat bezbarwny do odkażania i odtłuszczania skóry przed iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran i zdejmowaniem szwów.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substancja aktywna: alkohole propylowe i nadtlenuk wodoru, - Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (HBV, HIV, Rotavirus, Polio), - Czas działania: 1 min., - Preparat posiadający status produktu leczniczego, - Opakowanie: á 1l. 	30 op.
2.	<p>Preparat bezbarwny do odkażania i odtłuszczania skóry przed iniekcjami</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substancja aktywna: alkohole propylowe i nadtlenuk wodoru, - Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (HBV, HIV, Rotavirus, Polio), - Czas działania: 1 min., - Preparat posiadający status produktu leczniczego, - Opakowanie: á 500ml. 	100 op.
3.	<p>Preparat bezbarwny do odkażania i odtłuszczania skóry przed iniekcjami</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substancja aktywna: alkohole propylowe i nadtlenuk wodoru, - Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (HBV, HIV, Rotavirus, Polio), - Czas działania: 1 min., - Preparat posiadający status produktu leczniczego, - Opakowanie: á 250ml atomizer. 	20 op.
4.	<p>Preparat barwiony do odkażania i odtłuszczania skóry przed zabiegiem operacyjnym, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran i zdejmowaniem szwów bez zawartości jodu i jego związków</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substancja aktywna: alkohole propylowe i nadtlenuk wodoru, - Spektrum działania: B (Tbc, MRSA), F, V (HBV, HIV, Rotavirus, Polio, Adenowirus), - Preparat posiadający status produktu leczniczego, - Opakowanie: á 1l. 	100 op.
PAKIET NR 10		
Lp.	Dezynfekcja skóry	Ilość
1.	<p>Bezbarwny preparat do odkażania i odtłuszczania skóry przed operacjami, iniekcjami, punkcjami, pobraniem krwi lub zmianami opatrunku, zawierający w składzie alkohol etylowy, izopropylowy, benzylowy i nadtlenuk wodoru, bez zawartości fenoli i jego pochodnych, jodu i jego związków; z możliwością stosowania u dzieci i noworodków; posiadający pozytywną opinię IMiDz. Opakowania: 350 ml z atomizerem.</p>	10 op.
2.	<p>Bezbarwny preparat do odkażania i odtłuszczania skóry przed operacjami, iniekcjami, punkcjami, pobraniem krwi lub zmianami opatrunku, zawierający w składzie alkohol etylowy, izopropylowy, benzylowy i nadtlenuk wodoru, bez zawartości fenoli i jego pochodnych, jodu i jego związków; z możliwością stosowania u dzieci i noworodków; posiadający pozytywną opinię IMiDz. Opakowania: 1000 ml z atomizerem.</p>	50 op.
3.	<p>Preparat do dezynfekcji i odtłuszczania skóry przed operacjami, iniekcjami i punkcjami, oparty o mieszanę trzech alkoholi (zawartość alkoholi min 70%) i nadtlenuk wodoru. Barwiony rozpuszczalnymi w wodzie barwnikami. Niezawierający fenolu i pochodnych oraz jodu i jego związków. Działający w czasie na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV, HIV, Herpes, Rota, Adeno – 2min). Opakowanie: 350 ml z atomizerem.</p>	10 op.
4.	<p>Preparat do dezynfekcji i odtłuszczania skóry przed operacjami, iniekcjami i punkcjami, oparty o mieszanę trzech alkoholi (zawartość alkoholi min 70%) i nadtlenuk wodoru. Barwiony rozpuszczalnymi w wodzie barwnikami. Niezawierający fenolu i pochodnych oraz jodu i jego związków. Działający w czasie na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV, HIV, Herpes, Rota, Adeno – 2min). Opakowanie: 1000 ml z atomizerem.</p>	50 op.
5.	<p>Preparat do dezynfekcji zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych. Preparat na bazie roztworu chlorheksydyny w 70% alkoholu izopropylowym.</p> <p>Spektrum działania obejmuje-</p>	20 op.

	<p>bakterie - 1 min - warunki czyste i brudne EN 13727 prątki - 30 s. – warunki brudne EN 14348 drożdże 1- min – warunki czyste i brudne EN 13624 wszystkie wirusy osłonięte (łącznie z HBV, HCV, HIV) - 30 s. Rota - 15.s. EN 14476</p> <ul style="list-style-type: none"> - Przedłużone działanie antybakteryjne do 24 h. - W opakowaniu 100 szt. 	
6.	<p>Preparat do odkażania błon śluzowych i graniczących z nimi skóry przed: operacjami, zabiegami ginekologicznymi i położniczymi, cewnikowaniem pęcherza moczowego, zabiegami przezcewkowymi. Na bazie etanolu, nadtlenku wodoru i diglikonianu chlorheksydy. Nie zawiera jodu i fenoksyetanolu, oktenidyny. Spektrum: B, F, V, (HIV, HBV, Herpes, Simplex), pierwotniaki. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Produkt Leczniczy.</p> <p>W opakowaniu 500 ml</p>	40 op.
7.	<p>Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydy, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna, substancje zapachowe. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spełniający normy: EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN14348 oraz RKI. Opakowanie 500 ml. zamawiający wymaga użyczenia 50 szt. koszyczków kompatybilnych z opakowaniem z możliwością powieszenia na łóżku lub ścianie.</p> <p>Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych koszyczków leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).</p>	50 op.
8.	<p>Alkoholowy preparat do dezynfekcji błon śluzowych jamy ustnej, zawierający etanol, chlorheksydy, o pH ok. 6, bez zawartości jodu o smaku miętowym; skuteczny na B, F, V (HIV, opryszczki); konfekcjonowany w opakowaniach 300ml</p>	10 op.
PAKIET NR 11		
Lp.	Dezynfekcja skóry	Ilość
1.	<p>Sterylna gazika włókninowa, do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, pobraniem krwi itp. Jednorazowa, pakowane pojedynczo. Nasączone 70% alkoholem izopropylowym.</p> <p>Zgodne z wytycznymi NICE i epic3.</p> <p>Rozmiar 65 x 30 mm. Wyrób medyczny kl.II</p> <p>Opakowania a 100 szt.</p>	200 op.
PAKIET NR 12		
Lp.	Higiena ciała pacjenta	Ilość
1.	<p>Delikatna pianka do mycia rąk i ciała dla skóry wrażliwej</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mycie noworodków od pierwszego dnia życia – opinia IMiDz w Warszawie, - Bezzapachowe, bez substancji barwiących, - Minimalny potencjał alergizujący, - Na bazie nowoczesnego tenazydu APG, - Dozowanie w postaci piany, - Opakowanie: butelka 400ml z pompką dozującą. 	10 op.
PAKIET NR 13		
Lp.	Odkażanie ran	Ilość
1.	<p>Preparat do odkażania ran, błon śluzowych, bezbarwny, bezbolesny, gotowy do użycia, na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydy. Zanie wpływający negatywnie na gojenie się ran, z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, opracowywaniu ran oparzeniowych, owrzodzeń żylnych, płukaniu otwartych ropni, pielęgnacji szwów pooperacyjnych i przed badaniami dopochwowymi</p> <ul style="list-style-type: none"> - Spectrum działania: B, MRSA, F, V (HIV, HBV, HSV), pierwotniaki, - Produkt leczniczy, - Opakowanie: 11 + spray. 	200 op.
2.	<p>Bezbarwny preparat w płynie do oczyszczania, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę, bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwa skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny kl. IIb. Opakowanie: 250ml.</p>	20 op.
3.	<p>Bezbarwny preparat w żelu do oczyszczania, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę oraz hydroksycelulozę, bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwa skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny kl. IIb. Opakowanie: 20ml.</p>	20 op.
4.	<p>Opatrunki na rany wykonane z elastycznego, spienionego poliuretanu (PUR) o wysokiej przepuszczalności powietrza i płynów. Skutecznie usuwają biofilm, zwiększając cyrkulację krwi i dopływ tlenu do tkanek. Do ran ostrych, przewlekłych, rozległych, zakażonych wymagających oczyszczenia. Wymiar jednego opatrunku 6,25 cm x 4,0 cm x 2,0 cm. Wyrób medyczny.</p> <p>Opakowanie zawierające 3szt</p>	10 op.
5.	<p>Opatrunki na rany wykonane z elastycznego, spienionego poliuretanu (PUR) o wysokiej przepuszczalności powietrza i płynów. Skutecznie usuwają biofilm, zwiększając cyrkulację krwi i dopływ tlenu do tkanek. Do ran ostrych, przewlekłych, rozległych, zakażonych wymagających oczyszczenia. Wymiar jednego opatrunku 6,25 cm x 4,0 cm x 2,0 cm.</p>	20 op.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

	Opakowanie zawierające 3 rodzaje opatrunku o różnej chropowatości. Wyrób medyczny.	
PAKIET NR 14		
Lp.	Higiena ciała pacjenta	Ilość
1.	Gotowy do użycia preparat do mycia włosów i ciała o działaniu dekontaminującym (również dla pacjentów z MDRO), zawierający oktenidynę, kwas mlekowy oraz alantoinę, o pH neutralnym dla skóry. Bez pochodnych guanidyny, triclosanu, barwników i środków zapachowych. Kosmetyk. Opakowanie: á 30ml.	100 op.
2.	Preparat w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji zanieczyszczonej skóry. Eliminujący nieprzyjemne zapachy, posiadający właściwości przeciwbakteryjne i przeciwgrzybicze. Na bazie parafiny, zawierający alkohol benzylowy, fenyletylowy i tenzydy. Produkt nie powodujący wysuszania skóry, nie wywołujący podrażnienia skóry i błon śluzowych. Do stosowania bez użycia wody, pH 6,7-7,3. Kosmetyk. Opakowanie: á 500ml.	20 op.
3.	Preparat do masażu i pielęgnacji pacjenta. Na bazie alkoholu, olejku eukaliptusowego, mentol racemat oraz kamfory racemat. pH neutralne dla skóry. Kosmetyk. Opakowanie: á 500ml.	20 op.
4.	Bezbarwny preparat do dekontaminacji błony śluzowej jamy ustnej przed zabiegami; wspomagający ochronę przed paradontozą i zapaleniem dziąseł. Gotowy do użycia, o smaku miętowym. Z zawartością octenidyny, bez alkoholu, poliheksanidyny i chlorheksydy. Kosmetyk. Opakowanie: á 250ml	20 op.
5.	Balsam regeneracyjny do rąk i ciała typu olej w wodzie, na bazie białego oleju z dodatkiem gliceryny, oliwy z oliwek i panthenolu bez zawartości barwników, parabenów i składników alergizujących, nie pozostawiający tłustej powłoki. Opakowanie: á 500ml z pompką	25 op.
PAKIET NR 15		
Lp.	Preparaty do mycia i dezynfekcji endoskopów	Ilość
1.	Preparat w płynie do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów na poziomie sporobójczym. Spektrum działania: B, F, Tbc, V, S (C. difficile, C.sporogenes, B.Subtilis) w czasie 5 min. Substancja aktywna kwas nadoctowy- brak zawartości kwasu octowego, pH 7,5-85. Aktywność preparatu max. 14 dni, czas aktywacji preparatu nie dłuższy niż 30 min. Kontrola substancji aktywnej za pomocą pasków testowych- pakowane po 50 szt. Opakowanie 5l+zintegrowany aktywator. Środek odpowiedni dla posiadanego przez Zamawiającego endoskopu marki Varimed.	48 op.
2.	Pięcioletniowy (proteaza, lipaza, amylaza, amaza, celuloza) preparat do manualnego i maszynowego reprocessowania narzędzi, endoskopów oprzyrządowania anesteziologicznego i innych wyrobów medycznych. Wydajne, niskie stężenie robocze od 0,1% do 0,5%. Szerokie zastosowanie – mycie manualne, w myjkach ultradźwiękowych w półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów oraz myjniach-dezynfektorach. Wartość pH (koncentrat) 20C- 7 ,89 , wartość pH (roztwór 1-5m/l) 20C-6,89-7,29. Szybkie działanie po 5 min. . Wyrób medyczny klasy I Środek odpowiedni dla posiadanego przez Zamawiającego endoskopu marki Varimed Opakowanie 5l	12 op.
PAKIET NR 16		
Lp.	Preparat do dezynfekcji powierzchni	Ilość
1.	Jednorazowe myjki w formie zaokrąglonej rękawicy wykonane z wysokogatunkowej włókniny z kremem ochronnym przeznaczone do mycia i pielęgnacji całego ciała pacjentów. Nie wymagające aktywacji wodą ani spłukiwania oraz suszenia. O neutralnym pH (5,5). Pozbawione alkoholu, lateksu, parabenów oraz metyloizotiazolinu. Zawierające w składzie: 3% dimetikon oraz fosfolipidy. O delikatnym i przyjemnym zapachu. Gramatura włókniny min 50gr/m2. Wykonana z włókniny spunlace o składzie: wiskoza 20% i poliestr 80%, Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej. Możliwość stosowania również u dzieci między 0-6 miesiącem życia. Gramatura min. 50 g/m ² Wyrób medyczny kl. I Opakowanie typu flow pack, zabezpieczone zamknięciem strunowym zawierające 10 sztuk rękawic Rozmiar: 17x23,5 cm	50 op.
2.	Jednorazowy o uniwersalnym rozmiarze czepki do bezwodnego mycia głowy i włosów. Nie wymagające aktywacji wodą ani spłukiwania oraz suszenia. Wykonany z dwóch warstw – zewnętrznej z laminatu oraz wewnętrznej wykonanej z wysokogatunkowej włókniny nasączonej środkiem myjącym. O neutralnym pH (5,5). Pozbawione alkoholu, lateksu, parabenów oraz metyloizotiazolinu. Zawierające w składzie: Plantacare 1200, wyciąg z rumianku, aloesu, D-panthenol (prowitamina B5), alantoinę, witaminę E, Glicerynę, 3% dimetikon. O delikatnym i przyjemnym zapachu. Wykonana z włókniny spunlace o składzie: wiskoza 20% i poliestr 80%, Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej. Możliwość stosowania również u dzieci między 0-6 miesiącem życia. Gramatura min. 50 g/m ² Wyrób medyczny kl. I Opakowanie: 1 sztuka	30 szt.
3.	Jednorazowe chusteczki z kremem barierowym do mycia i pielęgnacji ciała pacjentów zawierające: glicerynę, 3% dimetikon, fosfolipidy, fenoksyetanol, glicerynę, polisorbat 20. Pozbawione lateksu, lanoliny, parabenów. Chusteczki nie wymagają aktywacji wodą, spłukiwania ani suszenia. O neutralnym pH (5,5). Wykonane z włókniny spunlace o składzie: wiskoza 20% i poliestr 80%,. Rozmiar 20cm x 25 cm Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej. Możliwość stosowania również u dzieci między 0-6 miesiącem życia. Gramatura min. 50 g/m ² Wyrób medyczny kl. I Opakowanie: Typu flow pack 25 sztuk	30 op.
PAKIET NR 17		
Lp.	Delikatne mydło w płynie	Ilość
	Wykonawca na czas trwania umowy użyć i zamontuje do wszystkich pozycji w tym pakiecie kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania	

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

	umowy usuwanie wszystkich usterek użytych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).	
1.	<p>mydło do dozowników bezdotykowych</p> <p>Wkład do dozownika bezdotykowych . Łagodne, bezzapachowe mydło w płynie nie podrażniające skóry. Mydło we wkładzie wymiennym jednorazowego użytku. Pojemność wkładu 1 litr. Ilość dawek nie mniejsza niż 1000. Przyjazne dla alergików, co potwierdza certyfikat ECARF wydawany przez Fundację Europejskiego Centrum Badania Alergii. Testowany dermatologicznie. Zawiera składniki odżywcze: glicerynę, betainę i panthenol. Bez substancji zapachowych i barwników. Szczelna jednorazowa butelka ze zintegrowaną pompką zapewniającą higienę i zmniejszenie ryzyka krzyżowego przenoszenia bakterii. Butelka zasysająca się, bez dostępu powietrza z zewnątrz. Wkład zabezpieczony przed przypadkowym opróżnianiem w czasie transportu i magazynowania. Mydło o pH 5, gęstość względna 1,02, produkt łatwo rozpuszczalny w wodzie.</p> <p>Dozownik do mydła w pianie lub w płynie oraz preparatów dezynfekcyjnych, wykonany z materiału ABS i MABS. Posiada mechanizm sensorowy zapewniający bezdotykowe używanie. Posiada kontrolę wymiany wkładu - dioda informująca o kończącym się wkładzie, oraz o stanie baterii. Zamykany na metalowy kluczyk. Dozownik posiada dwufunkcyjny zamek: otwierany za pomocą kluczyka lub za pomocą przycisku. Wymiary dozownika głębokość 12,8x szerokość 11,2x wysokość 27,8 cm</p> <p>Opakowanie a 1000ml</p>	70 op.
2.	<p>mydło do dozowników bezdotykowych</p> <p>Wkład do dozownika manualnego. Łagodne mydło w pianie nie podrażniające skóry. Mydło we wkładzie wymiennym jednorazowego użytku. Pojemność wkładu 1 litr. Ilość dawek nie mniejsza niż 2500. Szczelna jednorazowa butelka ze zintegrowaną pompką zapewniającą higienę i zmniejszenie ryzyka krzyżowego przenoszenia bakterii. Butelka zasysająca się, bez dostępu powietrza z zewnątrz. Wkład zabezpieczony przed przypadkowym opróżnianiem w czasie transportu i magazynowania.</p> <p>Mydło o pH 5, gęstość względna 1,03, produkt łatwo rozpuszczalny w wodzie. Kompatybilny z dozownikiem</p> <p>Dozownik do mydła w pianie lub w płynie oraz preparatów dezynfekcyjnych, wykonany z materiału ABS i MABS. Posiada mechanizm sensorowy zapewniający bezdotykowe używanie. Posiada kontrolę wymiany wkładu - dioda informująca o kończącym się wkładzie, oraz o stanie baterii. Zamykany na metalowy kluczyk. Dozownik posiada dwufunkcyjny zamek: otwierany za pomocą kluczyka lub za pomocą przycisku. Wymiary dozownika głębokość 12,8x szerokość 11,2x wysokość 27,8 cm</p>	30 op.
3.	<p>preparat do dezynfekcji rąk w płynie do dozowników bezdotykowych</p> <p>Alkoholowy preparat w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bez spłukiwania o zawartości 80% alkoholu. Skuteczność potwierdzona normami: EN1500, EN12791, EN14476 (wszystkie wirusy osłonkowe takie jak HIV, SARS, koronawirus, HBV, HCV, wirus grypy H1N1, H5N1 itp, oraz rotawirus i norowirus). Szczelna butelka z jednorazową pompką. Butelka nadaje się do recyklingu i zassysa się wraz z zużyciem produktu, co ogranicza odpady. Pojemność 1 litr. Kompatybilny z dozownikiem</p> <p>dozowniki bezdotykowe</p> <p>Dozownik do mydła w pianie lub w płynie oraz preparatów dezynfekcyjnych, wykonany z materiału ABS i MABS. Posiada mechanizm sensorowy zapewniający bezdotykowe używanie. Posiada kontrolę wymiany wkładu - dioda informująca o kończącym się wkładzie, oraz o stanie baterii. Zamykany na metalowy kluczyk. Dozownik posiada dwufunkcyjny zamek: otwierany za pomocą kluczyka lub za pomocą przycisku. Wymiary dozownika głębokość 12,8x szerokość 11,2x wysokość 27,8 cm.</p> <p>mydło do dozowników z ramieniem dozującym</p>	50 op.
4.	<p>preparat do dezynfekcji rąk w płynie do dozowników z ramieniem dozującym. Alkoholowy preparat w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bez spłukiwania o zawartości 80% alkoholu. Skuteczność potwierdzona normami: EN1500, EN12791, EN14476 (wszystkie wirusy osłonkowe takie jak HIV, SARS, koronawirus, HBV, HCV, wirus grypy H1N1, H5N1 itp, oraz rotawirus i norowirus). Szczelna butelka z jednorazową pompką. Butelka nadaje się do recyklingu i zassysa się wraz z zużyciem produktu, co ogranicza odpady. Pojemność 1 litr.</p> <p>Kompatybilny z dozownikami z ramieniem dozującym</p> <p>Dozownik do mydła w płynie oraz preparatów dezynfekcyjnych w płynie i żelu, biały, wykonany z materiału ABS i MABS. Zamykany na metalowy kluczyk. Dozownik posiada dwufunkcyjny zamek: otwierany za pomocą kluczyka lub za pomocą przycisku. Dozownik posiadający metalowy łokciownik. Wymiary dozownika: wysokość 29,1 cm szerokość 11,2 głębokość 11,4</p>	30 op.
5.	<p>mydło do dozowników z ramieniem dozującym</p> <p>Wkład do dozownika manualnego. Łagodne mydło w pianie nie podrażniające skóry. Mydło we wkładzie wymiennym jednorazowego użytku. Pojemność wkładu 1 litr. Ilość dawek nie mniejsza niż 2500. Szczelna jednorazowa butelka ze zintegrowaną pompką zapewniającą higienę i zmniejszenie ryzyka krzyżowego przenoszenia bakterii. Butelka zasysająca się, bez dostępu powietrza z zewnątrz. Wkład zabezpieczony przed przypadkowym opróżnianiem w czasie transportu i magazynowania.</p> <p>Mydło o pH 5, gęstość względna 1,03, produkt łatwo rozpuszczalny w wodzie. Kompatybilny</p> <p>Dozownik do mydła w płynie oraz preparatów dezynfekcyjnych w płynie i żelu, biały, wykonany z materiału ABS i MABS. Zamykany na metalowy kluczyk. Dozownik posiada dwufunkcyjny zamek: otwierany za pomocą kluczyka lub za pomocą przycisku. Dozownik posiadający metalowy łokciownik. Wymiary dozownika: wysokość 29,1 cm szerokość 11,2 głębokość 11,</p>	30 op.
6.	<p>preparat do dezynfekcji rąk w płynie 500 ml. Alkoholowy preparat w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bez spłukiwania o zawartości 80% alkoholu. Skuteczność potwierdzona normami: EN1500, EN12791, EN14476 (wszystkie wirusy osłonkowe takie jak HIV, SARS, koronawirus, HBV, HCV, wirus grypy H1N1, H5N1 itp, oraz rotawirus i norowirus). Pojemność 500 ml. uchwyt do butelki wolno stojącej z pompką 500 ml wykonany z metalu o wymiarach 110x79x114; pomaga przestrzegać zasad higieny dłoni dzięki dostępności środków dezynfekcyjnych przy pacjencie ; uniwersalny w użyciu, pasuje do łóżek różnego typu; solidny i trwały</p>	30 op.

PAKIET NR 18		
Lp.	Maszynowe mycie narzędzi termostabilnych i termolabilnych	Ilość
1.	Bezpieczny toksycznie, rozpuszczalny w wodzie preparat w aerozolu do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych na bazie węglowodorów alifatycznych nie wpływających na proces sterylizacji parowej. Opakowanie: á 400ml.	8 op.
2.	Płynny środek do pielęgnacji powierzchni ze stali nierdzewnej na bazie niejonowych związków powierzchniowo czynnych, oleju parafinowego. Wolny od pestycydów i chlorowanych węglowodorów. Opakowanie: á 750ml.	8 op.
3.	Przyjazny dla skóry preparat czyszczący do dokładnego usuwania pozostałości po taśmach, substancjach klejących, gipsie, alginatach i cementach oraz pastach cynkowo – engenolowych. Zawierający w swoim składzie czysty terpen pomarańczowy z naturalnie tłoczonych skórek pomarańczy i olej natłuszczający, nie zawierający alkaliów i mydła. Opakowanie á 500ml z korkiem, w którym mały otwór ułatwia dozowanie. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.	5 op.
4.	Maszynowe mycie narzędzi termostabilnych i termolabilnych, włącznie z narzędziami chirurgii małoinwazyjnej (MIC) oraz mikronarzędziami, endoskopami elastycznymi, wyposażeniem anestezjologicznym, pojemnikami oraz innym wyposażeniem medycznym – technicznym. Płynny koncentrat zawierający alkalia, środki powierzchniowo czynne i enzymy. Skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięcia, denaturowana krew. Zapobiegający ponownemu osadzaniu się pozostałości białkowych. Spełniający aktualne wymagania Instytutu Roberta Kocha, dotyczące zminimalizowania ryzyka przeniesienia nowego wariantu choroby Creutzfelda Jakoba podczas reprocessingu wyrobów medycznych. Usuwaający chorobotwórcze białka pionowe różnych badanych szczepów pionowych. Nie jest wymagany etap neutralizacji. Nie klasyfikowany jako produkt niebezpieczny dla człowieka i środowiska. Opakowanie: á 5l.	30 op.
5.	Płynny koncentrat do maszynowego płukania wyrobów medycznych typu narzędzia chirurgiczne, włącznie z narzędziami okulistycznymi, sprzęt anestezjologiczny, endoskopy elastyczne, implanty oraz wszelkiego typu butelki i pojemniki. Skracaający suszenie. Opakowanie: á 5l.	2 op.
PAKIET NR 19		
Lp.	Test do kontroli procesu mycia i dezynfekcji	Ilość
1.	Gotowy do użycia zestaw testów do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych zawierający: <ul style="list-style-type: none"> - 25 szt. jałowych, pojedynczo pakowanych wymazówek, - 25 szt. fiolek do wykrywania pozostałości białkowych, - 5 szt. fiolek proteinowych (umożliwiających wykonanie kontroli pozytywnej), - Podwójnie przyklepne etykiety w 3 różnych kolorach (dla rozróżnienia fiołki kontroli narzędzia od fiołki negatywnej i pozytywnej), - Zmiana koloru roztworu w ciągu 10 s. z jasnożółtej na niebieską w przypadku obecności białek (aminokwasy, peptydy), - Test nie wymagający inkubacji, wykrywający pozostałości białkowe na poziomie 1µg. 	5 op.
PAKIET NR 20		
Lp.	Dezynfekcja rąk	Ilość
1.	Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100g: 63,7g etanolu i 6,3g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójce: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg EN 1500: 2 x 3ml w czasie 2 x 15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Możliwość stosowania także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie: á 5l.	25 op.
2.	Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100g: 63,7g etanolu i 6,3g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójce: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg EN 1500: 2 x 3ml w czasie 2 x 15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Możliwość stosowania także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie: á 1l z pompką dozującą (1 pompka na 5 opakowań 1l). Wykonawca na czas trwania umowy użyczy i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).	60 op.
3.	Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100g: 63,7g etanolu i 6,3g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójce: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg EN 1500: 2 x 3ml w czasie 2 x 15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Możliwość stosowania także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie: á 500 ml. Dozownik łokciowy dostosowany do butelek 500 ml z pozycji 1. Wymagania: dozownik ścienny łokciowy wykonany z tworzywa sztucznego ABS. Dostosowany do butelek o pojemności 500 ml. Odporny na alkohol. Możliwość sterylizacji w autoklawie. Łatwy w montażu. Dozownik posiadający ruchomą tarczę umożliwiającą ustawienie dozy od 0,5 do 1,5ml, co 0,5 ml. Ergonomiczna budowa dozownika, pozbawiona chropowatych powierzchni. Wykonawca na czas trwania umowy użyczy i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek	80 op.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

	użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).	
4.	Żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7g, propan-2-ol - 6,3g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Dezynfekcja higieniczna wg EN 1500: 2 x 3ml w czasie 2 x 15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791 2 x 3 ml w czasie 2 x 90 sekund. Produkt biobójczy. Wymagane badania dermatologiczne. Opakowanie: á 500ml. Wykonawca na czas trwania umowy użyczy i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).	80 op.
5.	Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawierający substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie: á 5l.	30 op.
6.	Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawierający substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie: á 500ml. Wykonawca na czas trwania umowy użyczy i zamontuje kompatybilne dozowniki umożliwiające codzienne używanie preparatów. Na czas obowiązywania umowy usuwanie wszystkich usterek użyczonych systemów dozujących leży po stronie Wykonawcy. (Po upływie okresu trwania umowy pojemniki dozujące przechodzą na własność zamawiającego).	100 op.
PAKIET NR 21		
Lp.	Mycie i dezynfekcja maszynowa basenów i kacek szpitalnych	Ilość
1.	Płyn zmiękczający do mycia basenów i kacek nie zawierający substancji działających szkodliwie na miedź. Opakowanie: á 5l.	20 op.
PAKIET NR 22		
Lp.	Dezynfekcja powierzchni i powietrza	Ilość
1.	Gotowy do użycia roztwór dezynfekcyjny oparty na nadtlenku wodoru, do użycia metodą zamglawiania, o szerokim spektrum działania. Środek o zapachu neutralnym lub jabłka, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, o działaniu wirusobójczym, bakterioobójczym, grzybobójczym i sporobójczym. Użycie środka nie powoduje osadu na powierzchni. Wyrób medyczny. Opakowanie: á 5l.	5 op.
PAKIET NR 23		
Lp.	Dezynfekcja i dekontaminacja	Ilość
1.	Jednorazowe myjki w postaci rękawicy przeznaczone do częstego i łagodnego oczyszczania i mycia całego ciała (włącznie ze strefami intymnymi) o przyjemnym, świeżym i delikatnym zapachu, niezawierające składników o właściwościach bójczych, barwników, mydła, parabenów, silikonu oraz kwasu mlekowego. Zawierające składniki myjące, odżywcze oraz pielęgnujące takie jak m. in. witamina E, gliceryna, glikol kaprylowy i kaprylan glicerolu, nie wymagające spłukiwania oraz osuszania ciała. Posiadające pH neutralne dla skóry, hypoalergiczne, testowane dermatologicznie. Rękawice o zaokrąglonym anatomicznym kształcie, miękkie i przyjemne w dotyku, wykonane z wytrzymałego i delikatnego materiału przyjaznego dla środowiska tj. mieszaniny włókien: poliestru i lyocell, zgrzewane ultradźwiękowo dzięki czemu nie drażni wrażliwej skóry pacjenta. Rękawice o rozmiarze 22 x 15 cm i gramaturze 82g/m2, pakowane w opakowania po 8 szt. typu flow-pack z możliwością podgrzania opakowania w kuchence mikrofalowej, zarejestrowane jako wyrób medyczny od pierwszego dnia życia.	50op.
2	jednorazowe nasączone myjki w postaci grubych chusteczek przeznaczone do częstego i łagodnego oczyszczania i mycia całego ciała (włącznie ze strefami intymnymi) o przyjemnym, świeżym i delikatnym zapachu, niezawierające składników o właściwościach bójczych, barwników, mydła, alkoholi, olejów mineralnych, parabenów, silikonu oraz kwasu mlekowego. Zawierające składniki myjące, odżywcze oraz pielęgnujące takie jak m. in. witamina E, gliceryna, glikol kaprylowy i kaprylan glicerolu, nie wymagające spłukiwania oraz osuszania ciała. Posiadające pH neutralne dla skóry, hypoalergiczne, testowane dermatologicznie. Chusteczki miękkie i przyjemne w dotyku, wykonane z wytrzymałego i delikatnego materiału przyjaznego dla środowiska tj. mieszaniny włókien: Poliestru i Lyocell o rozmiarze 20 x 20 cm i gramaturze 110g/m2, pakowane w opakowania po 8 szt. typu flow-pack z możliwością podgrzania opakowania w kuchence mikrofalowej, zarejestrowane jako wyrób medyczny.	50 op.
3.	Jednorazowy czepek do mycia włosów bez użycia wody, bez konieczności spłukiwania, możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej, o przyjemnym, świeżym i delikatnym zapachu, zawierający łagodny środek myjący lauroilosarkozynian sodu oraz witaminę E, o neutralnym dla skóry głowy pH, hypoalergiczny. Niezawierający składników o właściwościach bójczych, barwników, alkoholi, olejów mineralnych, parabenów, silikonu oraz obciążających włosy odżywek do włosów. Czepek w kształcie ronda o średnicy 30 cm, wykony z poliestru i wiskozy, posiadający nieprzemakalną zewnętrzną powłokę gwarantującą utrzymanie wilgotności w środku oraz gumkę okalającą, dzięki której czepek nie zsuwa	30 szt.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

	się z głowy. Pakowany pojedynczo w łatwo otwierającym się opakowaniu (bez konieczności użycia nożyczek), testowany dermatologicznie, zarejestrowany jako wyrób medyczny.	
4.	Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych, nasączone preparatem na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B(łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych. Opakowanie typu flow pack 100 sztuk z zamknięciem w postaci plastikowego klipsa, chusteczki o wym. min. 20 cm x 22 cm o gramaturze ok. 50g/m2. wykonane z 100 % PET. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy	100 op.
5.	Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B (łącznie z MRSA), F (C. albicans), V (Adeno, Polio, noro, papowa, polioma), S (C. difficile) – w czasie do 2 min. Skuteczne zgodnie z normą EN 16615. Roztwór, którym są nasączone nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych. Opakowanie typu flow pack 100 sztuk z zamknięciem w postaci plastikowego klipsa, chusteczki o wym. min. 20 cm x 22 cm o gramaturze ok. 50g/m2. wykonane z 100 % PET 100 szt	50 op.
6.	Bezalkoholowe , gotowe do użycia chusteczki do szybkiej deynfekcji i czyszczenia obszarów medycznych i obszarów w pobliżu pacjenta wrażliwych na działanie alkoholu, takich jak np. głowice USG (głowice do badania jamy brzusznej), płyn którym są nasączone oparty na czwartorzędowych związkach amoniowych i nie zawierający alkoholu, aldehydów i fenoli. Chusteczku o gęstości 18 g /m i wym 14 x 20 cm 100 szt Spectrum działania B(łącznie z MRSA), F (C. albicans) w czasie 1 min. V(HBV,HIV,HCV) w czasie 30 sec, Rota, krowianka, w czasie 30 sec. Papowa w czasie 2 min. Przebadane dermatologicznie i zgodnie normą B:EN16615, EN13727, F :EN13624, EN1275, EN16615, V : EN14476. Dopuszczone : GE , Toshiba , Siemens	100 op.
7.	Chusteczki do mycia i odkażania pacjentów impregnowane 2% roztworem chlorheksydyny, przeznaczone do nieuszkodzonej i niezmienionej chorobowo skóry, stosowane bez użycia wody. Polecane szczególnie w ramach przedoperacyjnego przygotowania pacjenta. Skuteczne wobec bakterii wg normy EN 13727 w czasie 1 minuty, drożdży wg normy EN 13624 - 3 min. Chusteczki przed użyciem mogą być podgrzane w kuchence mikrofalowej. Chusteczki wykonane z całkowicie syntetycznej włókniny poliestrowej o wymiarach 20x30 cm w opakowaniu miękkim. Zarejestrowane jako produkt biobójczy Opakowanie a 8 szt.	50 op.
8.	suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego kłaczków materiału do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 32 cm x 30 cm i gramaturze ok. 48g/m2. Dystrybutor wykonany z polipropylenu może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 60OC. Do chust dołączony zestaw dwóch chusteczek do mycia i dezynfekcji wiaderka. Opakowanie a 100 szt.	300 op.
9.	Jednorazowy dyspenser (wiadro) wykonany z polipropylenu, zawierający 100 szt. chusteczek włókninowych do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o gramaturze 50g/m ² o wymiarach 30 cm x 32 cm (okres przydatności do użycia 6 tygodni po nasączeniu środkiem dezynfekcyjnym), chusteczki wykonane z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny będącej mieszaną syntetycznych włókien PET 100%, dyspenser gotowy do użycia po 15 minutach czasu nasycenia preparatem, po ściśnięciu nadaje się do recyklingu.	10 szt.

WZÓR FORMULARZA OFERTY

Wykonawca:

Zamawiający:

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

WOJEWÓDZTWO

reprezentowany przez:

**Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku
ul. Kościuszki 1
37-400 Nisko**

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Odpowiadając na ogłoszenie o postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji znak Z.II.260.029.Zp.2023 ogłoszonym zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.) w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu ____/____/2023, pozycja _____ oraz na oraz na Platformie działającej pod adresem <https://e-propublico.pl/> na: „Dostawę środków dezynfekcyjnych Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” oferujemy realizację dostaw objętych zamówieniem, zgodnie z wymogami Opisu Przedmiotu Zamówienia za cenę:

PAKIET NR 1	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 2	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 3	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 4	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 5	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 6	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 7	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 8	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 9	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 10	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 11	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 12	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 13	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 14	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 15	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 16	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 17	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 18	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 19	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 20	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 21	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 22	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:
PAKIET NR 23	Cena netto (bez VAT): zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT): zł	słownie:

Termin płatności oferowany zamawiającemu za realizację przedmiotu zamówienia wynosi do 60 dni, tj. ____ dni od daty dostarczenia faktury.

1. Oświadczam, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
2. Oświadczam, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji warunków zamówienia.
3. Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z obowiązującą Ustawą o Wyrobach Medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974 z późn. zm) i stanowi wyrób medyczny w rozumieniu przywołanej ustawy tj. posiada certyfikat CE i deklarację zgodności – dot. wyrobów medycznych
4. Oświadczam(y), że w cenie mojej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty niezbędne do prawidłowego wykonania zamówienia.
5. Dostawy objęte zamówieniem zamierzamy wykonać sami / zamierzamy zlecić podwykonawcom.

W przypadku udziału podwykonawcy w realizacji zamówienia Zamawiający działając na podstawie art. 462 ust. 2 ustawy PZP żąda wskazania, części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom:

1.
2.

I podania nazw ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani

1.
2.

6. Oświadczam, że zawarte w specyfikacji warunków zamówienia projektowane postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

7. Osoba(y) uprawnione do podpisania umowy:

8. Adres do korespondencji e-mail:

9. Oświadczam, że jesteśmy (właściwe zaznaczyć):

- ☐ mikroprzedsiębiorstwem
- ☐ małym przedsiębiorstwem
- ☐ średnim przedsiębiorstwem
- ☐ jednoosobowa działalność gospodarcza
- ☐ osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej
- ☐ inny rodzaj

10. Na podst. art. 225 Ustawy Pzp oświadczam, że wybór oferty **będzie/nie będzie*** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług.

Jeżeli wybór niniejszej oferty prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego Wykonawcy są zobowiązani wypełnić poniższą część niniejszego punktu.

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

.....

- 2) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;

.....

- 3) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

.....

11. **TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być ogólnie udostępnione:

1.,
2.,
3.,

W celu wykazania, że powyżej wskazane dokumenty zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa do oferty załączam:

1.,
2.,

3.

12. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art.14 RODO (Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1)) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.**

13. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- (1) _____
- (2) _____
- (3) _____
- (4) _____
- (5) _____
- (6) _____

* - Niepotrzebne skreślić

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

Miejscowość..... dnia

podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Miejscowość dnia
.....
..... podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
..... w imieniu Wykonawcy

Załącznik nr 4

Wykonawca:

Zamawiający:

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

**Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku
ul. Kościuszki 1
37-400 Nisko**

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

O niepodleganiu wykluczeniu na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, pn.: „Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” oświadczam, że:

nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 129 z późn. zm.)

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.

Jeśli zachodzą podstawy wykluczenia to Wykonawca składa oświadczenie o następującej treści:

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 7 ust. 1 pkt. ustawy/wskazać właściwy punkt/.

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.

Miejscowość dnia

.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Załącznik nr 5

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku
ul. Kościuszki 1
37-400 Nisko

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

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

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

składane na podstawie § 2 ust. 1 pkt. 7 Rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020 r., poz. 2415), wydanego w oparciu o art. 128 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 z późn. zm.) (dalej jako: "ustawa Pzp"), dotyczące aktualności informacji zawartych w:

Oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: **Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**

Znak sprawy: Z.II.260.029.Zp.2023

prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku, oświadczam, że informacje zawarte w złożonym przez nas Oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:

- art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp,
- art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp,
- art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp,
- art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp,
- art. 109 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp,
- art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2023 r., poz. 129 z późn. zm.),

są aktualne.

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Miejscowość..... dnia
.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Załącznik nr 6

OŚWIADCZENIE WYKONAWCÓW

WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Uwaga: Niniejsze oświadczenie należy wypełnić w sytuacji, gdy Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia.

Działając w imieniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia w składzie:

L.p.	Nazwa Wykonawcy *	Adres
1.		
2.		

oświadczam, stosownie do postanowień art. 117 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 z późn.zm.), że w ramach zamówienia pn.:

Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

Znak sprawy: Z.II.260.029.Zp.2023

następujące roboty / usługi / dostawy, wykonają wskazani niżej Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia:

L.p.	Nazwa Wykonawcy	Wykaz realizowanych robót/dostaw/usług
1.		
2.		

.....
(miejsce i data)

.....
(podpis osoby uprawnionej do reprezentowania
wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie
zamówienia)

* wypełnić tyle razy ile to konieczne.

**ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU TRZECIEGO
do oddania do dyspozycji Wykonawcy niezbędnych zasobów
na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia**

Oświadczam w imieniu _____
/nazwa Podmiotu na zasobach, którego Wykonawca polega/

że oddaję do dyspozycji Wykonawcy _____
/nazwa i adres Wykonawcy/

niezbędne zasoby _____
/zakres zasobów, które zostaną udostępnione Wykonawcy, np. kwalifikacje zawodowe, doświadczenie, potencjał techniczny/

na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia pn.: **Dostawa środków dezynfekcyjnych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku** prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku

Oświadczam, że:

1. Udostępniam Wykonawcy w/w zasoby w następującym zakresie:

2. Sposób wykorzystania udostępnionych przeze mnie zasobów przy wykonywaniu zamówienia publicznego będzie następujący:

3. Zakres i okres mojego udziału przy wykonywaniu zamówienia będzie następujący:

Miejscowość dnia

podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu podmiotu na zasobach którego Wykonawca polega

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

U M O W A

Nr ____/Zp/2023

Zawarta zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych

W dniu ____/____/2023 r. pomiędzy **Samodzielnym Publicznym Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku** z siedzibą przy ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko, reprezentowanym przez:

1. _____

Zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem: 0000028548, NIP: 865-20-74-945, REGON 000306680, zwanym dalej „Zamawiającym” a:

reprezentowanym przez:

1. _____

Zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym w _____, _____ Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem _____ NIP: _____, posiadającym kapitał zakładowy: _____ zł. wpłacony w całości, zwanym dalej „Wykonawcą”

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej także: Ustawą Pzp), nr z dnia r. o wartości szacunkowej niższej niż progi unijne, określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp zawarta zostaje umowa o treści następującej:

§1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego środków dezynfekcyjnych oraz dostawa do Szpitala prowadzonego przez Zamawiającego w Nisku, w asortymencie i ilościach określonych w załączniku nr 1, stanowiącym integralną część niniejszej umowy zgodnie ze złożoną ofertą z dnia ____/____/2023 r.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy.

§2

CENA UMOWY

1. Strony uzgadniają wartość umowy na: _____, _____ zł brutto (słownie: _____), w tym obowiązujący podatek VAT: _____, _____ zł (słownie: _____), a cenę powyższą wyliczono na podstawie cen jednostkowych wyszczególnionych na załączniku nr 1 stanowiącym integralną część umowy.
2. W cenach jednostkowych zawierają się wszystkie koszty związane z dostawą towaru do bezpośredniego odbiorcy tj. opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, transport itp.
3. Ceny jednostkowe określone w załączniku, nie ulegną zmianie przez okres obowiązywania umowy z zastrzeżeniem ust. 4.
4. Ceny objęte umową mogą ulec zmianie w przypadku zmiany stawek VAT na oferowane dostawy.

§3

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Strony ustalają, że za wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający zapłaci cenę ustaloną na podstawie uzgodnionych cen jednostkowych oraz ilości rzeczywiście zrealizowanych dostaw.
2. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty za przedmiot umowy na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę, przelewem w terminie do ____ dni od dnia wystawienia faktury. Jeżeli Zamawiający otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia doręczenia faktury Zamawiającemu.
3. Za dzień zapłaty Strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. Zamawiający na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie z adresu e-mail: _____ faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres e-mail: info@szpital-nisko.pl.

§4
DOSTAWA

1. Dostawy realizowane będą w okresie od ____/____/2023 r. do ____/____/2024 r. na podstawie jednostkowych zamówień Zamawiającego (zamówienia mogą być składane na piśmie, w formie e-mail lub faksem) z realizacją do trzech dni roboczych licząc od dnia otrzymania zamówienia. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie mógł zrealizować dostawy w terminie wynikającym z niniejszego ustępu, termin ulega odpowiedniemu wydłużeniu o udowodniony przez Wykonawcę okres, w którym nie mógł on realizować dostaw z przyczyn przez niego niezawinionych.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać środki dezynfekcyjne w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczanych środków dezynfekcyjnych przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniem itp.
3. Środki dezynfekcyjne dostarczane przez Wykonawcę muszą spełniać warunki dopuszczenia do obrotu oraz ich termin ważności musi być aktualny przez co najmniej 6 miesięcy, licząc od daty dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego. Wszystkie atesty dotyczące dostarczanych produktów dostępne będą w siedzibie Wykonawcy. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu będą dostarczane na każde żądanie Zamawiającego.
4. Reklamacje ilościowe (zgodności dostawy z zamówieniem i deklarowanymi ilościami wyszczególnionymi w specyfikacji ilościowo-asortymentowej dołączonej przez Wykonawcę do dostawy) Zamawiający zgłaszać będzie Wykonawcy pisemnie, mailowo lub faksem w terminie 2 dni od daty dostawy.
5. Wykonawca zobligowany jest do pisemnego ustosunkowania się do wniesionej przez Zamawiającego reklamacji w terminie 7 dni od daty jej otrzymania. Brak odpowiedzi w ciągu 7 dni jest uważany za uznanie przez Wykonawcę reklamacji i tym samym skutkuje obowiązkiem dokonania wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem albo innego postąpienia – zgodnie z żądaniem reklamacyjnym.
6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania sprzedawanych środków dezynfekcyjnych wraz z fakturą do magazynu apteki szpitalnej Zamawiającego transportem własnym, przesyłką pocztową lub poprzez wynajętego w tym celu przewoźnika oraz pomocy przy rozładunku. W uzasadnionych przypadkach Strony mogą uzgodnić inne miejsce dostawy.
7. Wykonawca zobowiązuje się w czasie trwania umowy do posiadania w ofercie asortymentu będącego przedmiotem niniejszego postępowania, a w przypadku przejściowych braków dostarczy produkt zamienny albo dostarczy zamówiony towar od innego podmiotu w cenie określonej w umowie lub upoważni Zamawiającego do zakupu towaru u innego podmiotu, przy czym Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu różnicę w cenie w terminie 3 dni od daty zakupu z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.

§5
KARY UMOWNE

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać od Wykonawcy zapłaty kar umownych za zwłokę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, z następujących tytułów i w następującej wysokości:
 - a) 0,5 % wartości brutto zareklamowanych przez Zamawiającego towarów jakości niezgodnej z Umową za każdy dzień zwłoki w wymianie, ponad termin określony umową, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zareklamowanej części towaru,
 - b) 0,5% wartości brutto zamówionej dziennej partii towaru, która nie została dostarczona lub nie została dostarczona w terminie, za każdy dzień zwłoki w dostawie ponad termin określony umową, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówionej dziennej partii towaru, która nie została dostarczona lub nie została dostarczona w terminie.
2. Zamawiający jest uprawniony do dochodzenia roszczeń uzupełniających, jeżeli wysokość poniesionej szkody przekracza wysokość zastrzeżonej kary umownej.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych jakie mogą obciążyć Wykonawcę nie może przekroczyć 25% wartości brutto Umowy określonej w §2 ust. 1.
4. Zamawiającemu nie przysługują kary umowne określone w §5 ust.1 lit. b) w przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje dostawy w terminie, zgodnie z §4 ust. 1 zdanie 2.

§6

**DOPUSZCZALNOŚĆ DOKONYWANIA ZMIAN POSTANOWIEŃ UMOWY ORAZ WARUNKI
DOKONYWANIA TAKICH ZMIAN**

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia do niniejszej umowy mogą być dokonane za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.
2. Strony dopuszczają możliwość zmian umowy w następujących przypadkach:
 - 2.1 Zmiana numerów kont bankowych stron,
 - 2.2 Zmiana stawek podatku VAT,
 - 2.3 Zmiana cen jednostkowych w związku ze zmianą stawek podatku VAT; w takim przypadku ceny netto pozostaną stałe, zmianie ulegną ceny brutto,
 - 2.4 Zmiana cen jednostkowych na niższe niż określone w umowie.
3. Strony umowy zastrzegają możliwość wprowadzenia zmiany do niniejszej umowy w zakresie jej przedłużenia, nie więcej jednak niż o 6 m-cy, celem zrealizowania dostaw asortymentowych objętych zamówieniem w pierwotnym terminie. Dokonanie powyższej zmiany wymaga sporządzenia aneksu.
4. W przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów wykonania umowy, które zmieniają ten koszt o więcej niż 20%, Strony podejmą negocjacje w celu zmiany wynagrodzenia. Zmiana nie może nastąpić wcześniej niż przed upływem 7 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

§7

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Nie dopuszczalne są takie zmiany postanowień umowy oraz wprowadzenie do umowy postanowień niekorzystnych dla Zamawiającego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty Wykonawcy, chyba że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
2. Niewypełnianie warunków umowy przez Wykonawcę tj. nieterminowe lub niezgodne pod względem asortymentu bądź ilości z zamówieniem realizowane dostawy, nieprzestrzeganie cen zawartych w umowie, a także istotne, powtarzające się uchybienia w zakresie jakości dostarczanych środków dezynfekcyjnych lub ich terminów ważności daje podstawę Zamawiającemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy.
3. Oprócz przypadków wymienionych w Kodeksie Cywilnym Zamawiający może odstąpić od umowy lub zrezygnować z niektórych pozycji zamówienia w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
4. Odstąpienie od umowy w przypadku, o którym mowa w pkt. 3, może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
5. W przypadku odstąpienia od umowy Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia za część umowy wykonanej do dnia odstąpienia od umowy.
6. W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie będą miały zastosowanie właściwe przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
7. Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania niniejszej umowy rozstrzygane będą przez właściwy Sąd Powszechny wg siedziby Zamawiającego.
8. Niniejszą umowę sporządza się w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Zamawiający:

Wykonawca:

WZÓR FORMULARZA CENOWEGO

PAKIET NR ____								
Lp.	Nazwa handlowa	J.m.	Ilość	Cena jednostki netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	producent / nr katalogowy
1.								
2.								
3.								
4.								
5.								
6.								
7.								
8.								
9.								
10.								