

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

Znak sprawy: Z.II.260.056.Zp.2021

Nisko, 28/12/2021

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

zwana dalej (SWZ)

Dostawa materiałów opatrunkowych 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 2021 r. poz. 1129),, 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:
28/12/2021

**Dyrektor
SPZZOZ w Nisku**

Paweł Tofil

/podpisano elektronicznie/

Nisko, Grudzień 2021

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

- 2.1. 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. 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 2021, poz. 1129).

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 4.1. Przedmiotem zamówienia jest: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku.

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

Pakiet nr:	Opis:
1	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
2	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
3	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
4	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
5	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych

Pakiet nr:	Opis:
6	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
7	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
8	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
9	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
10	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
11	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
12	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
13	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
14	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
15	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
16	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 – Opatrunki. Opis: Materiały opatrunkowe. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
17	Temat: Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 – Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne Opis: Pieluchomajtki. 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.
 Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

4.6. 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. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy prowadzący działalność gospodarczą lub zawodową, którzy są wpisani do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych prowadzonych w kraju, w którym mają siedzibę lub miejsce zamieszkania. Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.
2.	Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.
3.	Sytuacja ekonomiczna lub finansowa. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.
4.	Zdolności techniczna lub zawodowa. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający uzna warunek za spełniony jeżeli Wykonawca udowodni, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, zrealizował co najmniej dwie dostawy odpowiadające przedmiotowi zamówienia (tj. dostawa materiałów opatrunkowych) o łącznej wartości brutto minimum 50 000,00 zł. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia na podstawie dokumentów dołączonych do oferty.

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 ustawy Pzp.

8.2. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 111 ustawy Pzp.

8.3. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 2 - 5 i 7-10 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.

8.4. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wykluczy Wykonawcę.

8.5. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

9. INFORMACJA O WYMAGANYCH DOKUMENTACH 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.

Lp.	Wymagany dokument
4.	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.
5.	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).
6.	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).

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

1) W celu potwierdzenia spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Wykaz dostaw lub usług. Wykaz dostaw lub usług wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie Wykonawcy. W przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
2.	Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z obowiązującą Ustawą o Wyrobach Medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z dnia 20 maja 2010 r. z późn. zm) i stanowi wyrób medyczny w rozumieniu przywołanej ustawy tj. posiada certyfikat CE i deklarację zgodności – dla wyrobów medycznych.

2) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Oświadczenie Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej. Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.
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.	Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. (dotyczy podmiotów zagranicznych).

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.

- 9.3. 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.
- 9.4. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 9.5. 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.
- 9.6. 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”, 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 ppkt 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, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, Podwykonawców zaangażowanych w realizację zamówienia, jeżeli są już znani.
- 11.3. Wykonawca jest obowiązany zawiadomić Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazać wymagane informacje na temat nowych Podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację 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”, o którym 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.

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 materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” – znak sprawy: Z.II.260.056.Zp.2021.
- 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. 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. 2020 poz. 346);
 - 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. 2020 poz. 332).
- 13.8. 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).

- 13.9. 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.
- 13.10. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych: pliki w formatach określonych odpowiednimi przepisami prawa, tj. m.in.: .doc, .docx, .txt, .xls, .xlsx, .ppt, .csv, .pdf, .jpg, .gif, .png, .tif, .dwg, .ath, .kst, .zip, .rar, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie: **.pdf, .doc, .docx, .xls, .xlsx, xml**. Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to **80 MB**, przy czym nie określa się limitu liczby plików.
- 13.11. 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 przeprocesowania transakcji pliku na Platformie.
- 13.12. 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.
- 13.13. 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.
- 13.14. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 13.15. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
- w zakresie merytorycznym:
Michał Dobrowolski – Kierownik Apteki, tel.: (15) 8416 726.
 - w zakresie formalnym:
Piotr Tabor - Specjalista ds. zamówień publicznych, tel.: (15) 8416 779, e-mail: przetargi@szpital-nisko.pl

14. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

- 14.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ, przekazanym 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 **11/02/2022**.
- 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 2020 r. poz. 1913), 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.
- Zaleca się, aby uzasadnienie o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania.
- Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.
- 17.6. 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.
- 17.7. 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”.
- 17.8. Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, przycisk „Instrukcja Wykonawcy”.
- 17.9. 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 **13/01/2022** do godz. **09:00**.
- 19. TERMIN OTWARCIA OFERT**
- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **13/01/2022** 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 (koszt)	60 %
2.	Warunki płatności	40 %

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

Nr kryterium	Wzór
1.	Cena (koszt) $\text{Liczba punktów} = (C_{\min}/C_{\text{of}}) * 100 * \text{waga}$ 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. Po dokonaniu oceny punkty przyznane przez każdego z członków Komisji przetargowej zostaną zsumowane dla każdego z kryteriów oddzielnie. Suma punktów uzyskanych za wszystkie kryteria oceny stanowić będzie końcową ocenę danej oferty.

21.4. 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.

21.5. 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.

21.6. Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny spoczywa na Wykonawcy.

- 21.7. 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.
- 21.8. 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 projekcie umowy stanowiącym 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.	Wzór wykazu wykonanych usług lub dostaw
5.	Wzór oświadczenia Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej
6.	Wzór zobowiązania podmiotów, na których Wykonawca polega, do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia
7.	Projektowane postanowienia umowy
8.	Wzór formularza cenowego

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Ogólna charakterystyka zamówienia:

- Dostawa materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku,
- Dostawy materiałów opatrunkowych odbywać się będą na koszt i ryzyko Wykonawcy loco magazyn apteka.

2. Zakres przedmiotowy:

Pakiet nr 1			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Folia chirurgiczna, samoprzylepna, jałowa z klejem hypoalergicznym o grubości 0,025 mm, wykonana z poliestru, sterylizowana radiacyjnie 38 cm x 25 cm (28 cm x 25 cm)	szt.	50
2.	Folia chirurgiczna, samoprzylepna, jałowa z klejem hypoalergicznym o grubości 0,025 mm, wykonana z poliestru, sterylizowana radiacyjnie 38 cm x 41 cm (28 cm x 41 cm)	szt.	50
3.	Przylepiec chirurgiczny elastyczny, rozciągliwy, elastyczna pianka, klej akrylowy, wodoodporny, hypoalergiczny. Rozmiar 2,5 cm x 5 m	szt.	60
4.	Bakteriobójcza folia chirurgiczna impregnowana jodoforem, samoprzylepna, jałowa, z klejem hypoalergicznym, o grubości 0,025 µm, wykonana z poliestru, sterylizowana radiacyjnie, 44 cm x 35 cm	szt.	150
5.	Bakteriobójcza folia chirurgiczna impregnowana jodoforem, samoprzylepna, jałowa, z klejem hypoalergicznym, o grubości 0,025 µm, wykonana z poliestru, sterylizowana radiacyjnie, 66 cm x 45 cm	szt.	150
6.	Opatrunek pediatriczny, przezroczysty z odpowiednim wcięciem do mocowania cewników naczyniowych. Sterylny, folia poliuretanowa, laminowane paski mocujące, nieprzepuszczalny dla płynów i mikroorganizmów. Rozmiar 3,8cm x 4,5 cm	szt.	100
7.	Opatrunek pediatriczny, przezroczysty z odpowiednim wcięciem do mocowania cewników naczyniowych. Sterylny, folia poliuretanowa, laminowane paski mocujące, nieprzepuszczalny dla płynów i mikroorganizmów. Rozmiar 5cm x 5,7 cm	szt.	100
8.	Opatrunek hypoalergiczny, przezroczysty, półprzepuszczalny, elastyczny, wodoodporny ze 100% poliuretanu. Zapewnia optymalne środowisko gojenia się rany. Rozmiar 6 cm x 7 cm	szt.	400
9.	Opatrunek przezroczysty z wcięciem do mocowania kaniul. Sterylny, cienki, wykonany z folii poliuretanowej stanowiącej barierę mikrobiologiczną. Rozmiar 6 cm x 7 cm	szt.	400
10.	Bakteriobójczy opatrunek do mocowania cewników centralnych z hydrożelem zawierającym 2% glukonianu chlorheksydyny. Opatrunek sterylny, wykonany z folii poliuretanowej ze wzmocnionym rozciągliwą włókniną obrzeżem i wycięciem obejmującym cewnik. Hydrożel w rozmiarze 3 cm x 4 cm, przezierny, absorbujący krew i wydzielinę. Ramka ułatwia aplikację, metka do oznaczenia, 2 włókninowe paski mocujące, rozmiar 10 cm x 12 cm z okienkiem wypełnionym folią, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy naniesiony ze wzorem siateczki dla wysokiej przepuszczalności pary wodnej, wyrób medyczny klasy III. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =27 nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min. 32)	szt.	200
11.	Bakteriobójczy opatrunek do mocowania cewników centralnych z hydrożelem zawierającym 2% glukonianu chlorheksydyny. Opatrunek sterylny, wykonany z folii poliuretanowej ze wzmocnionym rozciągliwą włókniną obrzeżem i wycięciem obejmującym cewnik. Hydrożel w rozmiarze 2 cm x 2-2,5cm, przezierny, absorbujący krew i wydzielinę. Ramka ułatwia aplikację, metka do oznaczenia, 2 włókninowe paski mocujące, rozmiar 7 x 8,5cm z okienkiem wypełnionym folią, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy naniesiony ze wzorem siateczki dla wysokiej przepuszczalności pary wodnej, wyrób medyczny klasy III. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =27 nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min. 32)	szt.	100

Pakiet nr 2			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Włókninowy, niejałowy kompres chłonny 10 cm x 20 cm, typu Zetuvit E lub równoważny	szt.	4 000
2.	Lignina bielona, arkusze	kg	700
3.	Opaska dziana podtrzymująca 4 m x 10 cm pakowana pojedynczo	szt.	1 000
4.	Opaska dziana podtrzymująca 4 m x 15 cm pakowana pojedynczo	szt.	500
5.	Opaska dziana podtrzymująca 4 m x 5 cm pakowana pojedynczo	szt.	500
6.	Opaska elastyczna tkana 5 m x 15 cm, dwie zapinki, pakowana pojedynczo	szt.	1 200
7.	Opaska Peha-fix 4 m x 10 cm	szt.	13 000
8.	Opaska Peha- fix 4 m x 12 cm	szt.	7 500
9.	Opatrunek jałowy z warstwą chłonną 10 cm x 8 cm typu Cosmopor E lub równoważny	szt.	7 000
10.	Opatrunek jałowy z warstwą chłonną 15 cm x 8 cm typu Cosmopor E lub równoważny	szt.	8 000

Pakiet nr 2			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
11.	Opatrunek jałowy z warstwą chłonną 20 cm x 10 cm typu Cosmopor E lub równoważny	szt.	9 000
12.	Opatrunek jałowy z warstwą chłonną 7,2 cm x 5 cm typu Cosmopor E lub równoważny	szt.	14 000
13.	Opatrunek do aktywnego oczyszczania rany z roztworem Singera, superabsorbentem SAP i substancją antybakteryjną PHMB typu Hydroclean plus lub równoważny 10 cm x 10 cm	szt.	150
14.	Opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą hydrożelu 10 cm x 10 cm	szt.	100
15.	Wata opatrunkowa, bawełniano- wiskozowa 500g	szt.	30
16.	Pieluchomajtki dla dorosłych, 55 kg – 75 kg, rozmiar M z 2 elastycznymi zapięciami po bokach, o podwyższonej chłonności 1650g	szt.	1 500
17.	Pieluchomajtki dla dorosłych, powyżej 75 kg, rozmiar L z 2 elastycznymi zapięciami po bokach, o podwyższonej chłonności 2200g	szt.	27 000
18.	Opaski gipsowe wolnowiążące 5 - 6 min, 15 cm x 3 m, 94% masy gipsowej, tekturowy rulonik ulegający biodegradacji, pakowane á 2 szt.	szt.	2 200
19.	Opaski gipsowe wolnowiążące 5 - 6 min, 10 cm x 3 m, 94% masy gipsowej, tekturowy rulonik ulegający biodegradacji, pakowane á 2 szt.	szt.	500
20.	Opaski gipsowe wolnowiążące 5 - 6 min, 6 cm x 2 m, 94% masy gipsowej, tekturowy rulonik ulegający biodegradacji, pakowane á 2 szt.	szt.	50
21.	Jałowy opatrunek do mocowania kaniul 8 cm x 6 cm	szt.	30 000
22.	Przylepiec na folii 2,5 cm x 9,2 m	szt.	1 200
23.	Przylepiec na tkaninie, kauczuk syntetyczny 5 cm x 9,2 m	szt.	300
24.	Przylepiec na włókninie, kauczuk syntetyczny 2,5 cm x 9,2 m	szt.	1 500
25.	Plaster opatrunkowy, hipoalergiczny na tkaninie, kauczuk syntetyczny z wkładem chłonnym 5 m x 8 cm	szt.	10
26.	Przylepiec do nieinwazyjnego zamykania małych ran i nacięć chirurgicznych 6 x 38 mm	szt.	2 100
27.	Przylepiec do nieinwazyjnego zamykania małych ran i nacięć chirurgicznych 6 x 76 mm	szt.	1 200
28.	Jałowy opatrunek typu Atrauman Ag lub równoważny 5 cm x 5 cm	szt.	300
29.	Jałowy opatrunek typu Atrauman Ag lub równoważny 10 cm x 10 cm	szt.	800
30.	Jałowy opatrunek typu Sorbalgon lub równoważny 10 x 10 cm x 10 szt.	op.	5
31.	Obłożenie chirurgiczne do zabiegów ginekologicznych dolnych. –1 serweta na stolik narzędziowy 140 cm x 190 cm, –1 serweta ginekologiczna z workiem do zbiórki płynów, okno 9 cm x 12 cm, 290 cm x 250 cm, –1 nieprzelepną serwetę do podłożenia pod pośladki 75 cm x 90 cm, –1 taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm, –1 ręcznik celulozowy 33 cm x 33 cm	szt.	130
32.	Zestaw do wkłucia centralnego: –4 tampony z gazy bawełnianej, –1 kleszcze Kocher, –1 strzykawka 10 ml, –1 pęseta plastikowa, –2 x igły, –1 x skalpel 6,5 cm, –1 opatrunek samoprzylepny 10 cm x 15 cm, –6 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, –1 igłotrzymacz, –1 serweta 45 cm x 75 cm, –1 serweta 45 cm x 75 cm dwuczęściowa, otwór przylepny	szt.	100
33.	Zestaw do artroskopii barku: –1 x serweta na stół narzędziowy Protect 190 x 150 cm (opakowanie zestawu), –1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm, –1 x serweta Protect 200 x 150 cm, otwór U przylepny 10 x 60 cm, –1 x serweta Protect przylepna 240 x 150 cm, –1 x serweta Protect nieprzelepną 50 x 50 cm, –1 x osłona na kable video 15 x 250 cm, –1 x organizator przewodów 8,5 x 13 cm, –1 x stokineta Protect 25 x 80 cm, –2 x taśma przylepna 10 x 50 cm	op.	30
34.	Bandaż podgipsowy, naturalny 12cm x 3 m	szt.	900
35.	Bandaż podgipsowy, naturalny 15 cm x 3 m	szt.	2 600

Pakiet nr 2			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
36.	Serweta operacyjna, gazowa, jałowa, klasa sterylności 2A, REG7, 20-nitkowa 6 warstwowa, 45 cm x 45 cm, á 2 szt. z nitką RTG, posiadająca etykietę do dokumentacji medycznej. Wstępnie prana.	op.	1 400
37.	Serweta operacyjna, gazowa, jałowa, klasa sterylności 2A, REG7, 17-nitkowa 4 warstwowa, 45 cm x 45 cm, á 2 szt. z nitką RTG, posiadająca etykietę do dokumentacji medycznej. Wstępnie prana.	op.	1 400
38.	Kompresy gazowe, niejałowe, REG7, 8 warstwowe, 17 nitkowe, 7,5 cm x 7,5 cm, á 100 szt.	op.	6 000
39.	Opaska elastyczna typu Peha-haft lub równoważna 4 m x 10 cm	szt.	300
40.	Opaska elastyczna typu Peha-haft lub równoważna 4 m x 12 cm	szt.	350
41.	Oslona na sprzęt medyczny 85 cm x 150 cm	szt.	250

Pakiet nr 3			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Opatrunek do mocowania cewników i sond donosowych, duży, M-L, 8 cm x 8,7 cm x 100 szt.	op.	3
2.	Opatrunek do mocowania cewników i sond donosowych mały, M-S, 7,5 cm x 7,6 cm x 100 szt.	op.	2
3.	Serweta do operacji barku z trilaminatu 411 x 262 cm z elastycznym otworem w kształcie gruszki 14 x 14 cm, torbą na płyny, dwoma uchwytami na przewody typu rzep 2,5 x 13 cm	op.	20
4.	Serweta do barku w pozycji „krzesło plażowe” z torbą typu Ultimate lub równoważna	szt.	24
5.	Serweta 196 cm x 305 cm z przylepnym wycięciem U 15 cm x 116 cm, ze wzmocnieniem chłonnym	szt.	20
6.	Serweta przylepna 75 cm x 90 cm bilaminat	szt.	300
7.	Czepek z napotnikiem wiązany, niebieski	szt.	300
8.	Taśma samoprzylepna włókninowa 9 cm x 50 cm	szt.	700
9.	Sterylnie obłożenie do biodra. Obszar okrywający pacjenta wykonany z laminatu 3-warstwowego o gramaturze min. 65g/m ² , wodoszczelności powyżej 200 cm H ₂ O, wytrzymałość na zerwanie na mokro i suchu powyżej 200 kPa, zdolności absorpcyjne powyżej 400% , na całej powierzchni okrywającej pacjenta, posiadające min. 2 naklejki na dokumentację pacjenta. Skład minimalny: – 2 x serweta na stolik narzędziowy 140 cm x 190 cm, – 1 x serweta ortopedyczna na stolik MAYO 80 cm x 147cm, – 1 serweta dolna 196 cm x 305 cm z przylepnym wycięciem U 15 cm x 116 cm, ze wzmocnieniem chłonnym, – 2 podwójne uchwyty na przewody, – 1 serweta górna 183 cm x 254 cm przylepna, ze wzmocnieniem chłonnym, – 1 podwójny uchwyt na przewody, – 1 x serweta nieprzylepna 98 cm x 98 cm, – 1 x elastyczna stokineta 30 cm x 122 cm, – 2 x taśma przylepna 9 cm x 50 cm, – 2 x ręcznik chłonny 20 cm x 30 cm, – 1 x serweta ochronna na stół operacyjny o powierzchni pikowanej pozostająca sucha po zaabsorbowaniu płynów w rozmiarze min. 100 cm x 220 cm (dopuszcza się pakowane oddzielne i całość w 1 worek)	szt.	200

Pakiet nr 4			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Kompresy gazowe z podwijanymi brzegami, jałowe z nitką RTG, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17 nitkowe, 10 cm x 10 cm, á 20 szt. Sterylizacja parowa	op.	4 000
2.	Kompresy gazowe z podwijanymi brzegami, jałowe z nitką RTG, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17 nitkowe, 7,5 cm x 7,5 cm, á 10 szt. Sterylizacja parowa	op.	1 500
3.	Kompresy gazowe z podwijanymi brzegami, jałowe, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17-nitkowe 5 cm x 5 cm, á 10 szt. Sterylizacja parowa	op.	4 500
4.	Kompresy gazowe z podwijanymi brzegami, jałowe, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17-nitkowe 7,5 cm x 7,5 cm, á 5 szt. Sterylizacja parowa	op.	1 400
5.	Kompresy gazowe z podwijanymi brzegami, jałowe, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17 nitkowe, 7,5 cm x 7,5 cm, á 10 szt. Sterylizacja parowa	op.	14 000

Pakiet nr 4			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
6.	Kompresy gazowe z podwijanymi brzegami, jałowe, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17-nitkowe, 10 cm x 10 cm, á 20 szt. Sterylizacja parowa	op.	4 000
7.	Kompresy gazowe z podwijanymi brzegami, jałowe, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17 nitkowe, 7,5 cm x 7,5 cm, á 2 szt. Sterylizacja parowa.	op.	1 200
8.	Kompresy gazowe, z podwijanymi brzegami, jałowe, klasa sterylności 2A, REG 7, stosowane jako wyrób chirurgiczny inwazyjny, 8 - 12 warstw, 17 nitek, 7,5 cm x 7,5 cm, á 3 szt. Sterylizacja parowa	op.	9 000

Pakiet nr 5			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Foliowa osłona, jałowa na przewody medyczne 15 cm x 250 cm	szt.	500
2.	Podkład ginekologiczny 60 cm x 40 cm	szt.	18 000
3.	Podkład ginekologiczny 34 cm x 9 cm	szt.	100
4.	Serweta operacyjna, gazowa, jałowa, klasa sterylności 2A, REG7, 17-nitkowa, 4 warstwowa, 75 cm x 90 cm, á 1 szt. z nitką RTG, posiadająca etykietę do dokumentacji medycznej	op.	200
5.	Serweta włókninowa, jałowa 40 cm x 45 cm	szt.	1 000
6.	Serweta włókninowa, jałowa 45 cm x 75 cm z otworem 8 cm z taśmą klejącą	szt.	1 200
7.	Serweta włókninowa, jałowa 80 cm x 60 cm	szt.	2 500
8.	Serweta operacyjna z włókniny jałowa 90 cm x 80 cm	szt.	1 100
9.	Serweta operacyjna z włókniny jałowa 210 cm x 160 cm	szt.	1 300
10.	Tupfer jałowy, fasole, klasa sterylności 2A, REG 7, 15 cm x 15 cm, á 5 szt.	op.	1 200
11.	Tupfer 50 cm x 50 cm á 10 szt.	op.	400
12.	Chusta trójkątna bawełniana	szt.	250
13.	Elastyczna siatka opatrunkowa (typu Codofix lub równoważna) 1 000 cm x 3 cm	szt.	2
14.	Elastyczna siatka opatrunkowa (typu Codofix lub równoważna) 1 000 cm x 8 cm	szt.	12
15.	Elastyczna siatka opatrunkowa (typu Codofix lub równoważna) 1 000 cm x 6 cm	szt.	12
16.	Opaski elastyczne jałowe 15 cm x 5 m, á 1szt.	szt.	600
17.	Opaski dziane jałowe 15 cm x 4 m	szt.	100
18.	Setony 5 cm x 2 m, jałowe, 4 warstwowe, á 1 szt., klasa sterylności 2A, REG7, 17-nitkowe z nitką RTG	szt.	600
19.	Gaza bawełniana bielona 90 cm x 1 m, 13-nitkowa, REG 7	mb	9 000
20.	Gaza wyjałowiona, klasa sterylności 2A, REG7, 13 nitkowa, 1/2 m ²	szt.	200
21.	Gaza wyjałowiona, klasa sterylności 2A, REG 7, 13-nitkowa, 1 m ²	szt.	900
22.	Gaza bawełniana niejałowa 1 m ²	szt.	2 500
23.	Pieluszki dla dzieci o wadze 3-6 kg z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego, z przędzą elastyczną, zapobiegającą wyciekom w obszarze pachwinowym. Zapięcia w postaci rzepów do wielokrotnego mocowania. Warstwa izolacyjna – paroprzepuszczalna folia. Pieluszka z indykatores wilgotności, pakowane á 78 szt.	op.	2
24.	Pieluszki dla dzieci o wadze 8-18 kg z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego, z przędzą elastyczną, zapobiegającą wyciekom w obszarze pachwinowym. Zapięcia w postaci rzepów do wielokrotnego mocowania. Warstwa izolacyjna – paroprzepuszczalna folia. Pieluszka z indykatores wilgotności, pakowane á 66 szt.	op.	2
25.	Fartuchy operacyjne, włókninowe, jałowe, rozmiar XL	szt.	200
26.	Jałowy zestaw dla noworodka: –serweta włókninowa 80 cm x 60 cm – 2 szt., –podkład chłonny 60 cm x 60 cm – 1 szt., –czapeczka dla noworodka – 1 szt., –kocyk flanelowy 160 cm x 75 cm – 1 szt., –centymetr do mierzenia – 1 szt.	szt.	800

Pakiet nr 6			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	<p>Jednorazowy jałowy uniwersalny fartuch operacyjny, pełnobarierowy, wykonany z włókniny SMMMS, pięciowarstwowy, posiadający miękkie poliestrowe mankiety (min. 6 cm) nie powodujące ucisku na skórę, podwójny szew na szerokich rękawach, zapewniających swobodę ruchów:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gramatura min. 35g/m², – przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na trok, – wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem, – złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora, – odporność na przenikanie cieczy > 40 cm H₂O, – odporność na rozerwanie na sucho min. 140 kPa, – odporność na rozerwanie na mokro min. 130 kPa, – na jednostkowym opakowaniu oznakowanie literowe, – rozmiar L, – produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji, zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego, – na opakowaniu minimum 4 repositionowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. 	szt.	8 000
2.	<p>Jednorazowy jałowy uniwersalny fartuch operacyjny, pełnobarierowy, wykonany z włókniny SMMMS, pięciowarstwowy, posiadający miękkie poliestrowe mankiety (min. 6 cm) nie powodujące ucisku na skórę, podwójny szew na szerokich rękawach, zapewniających swobodę ruchów:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gramatura min. 35g/m², – przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na trok, – wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem, – złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora, – odporność na przenikanie cieczy > 40 cm H₂O, – odporność na rozerwanie na sucho min. 140 kPa, – odporność na rozerwanie na mokro min. 130 kPa, – na jednostkowym opakowaniu oznakowanie literowe, – rozmiar XL, – produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji, zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego, – na opakowaniu minimum 4 repositionowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. 	szt.	8 000
3.	<p>Jednorazowy jałowy uniwersalny fartuch operacyjny, pełnobarierowy, wykonany z włókniny SMMMS, pięciowarstwowy, posiadający miękkie poliestrowe mankiety (min. 6 cm) nie powodujące ucisku na skórę, podwójny szew na szerokich rękawach, zapewniających swobodę ruchów:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gramatura min. 35g/m², – przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na trok, – wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem, – złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora, – odporność na przenikanie cieczy > 40 cm H₂O, – odporność na rozerwanie na sucho min. 140 kPa, – odporność na rozerwanie na mokro min. 130 kPa, – na jednostkowym opakowaniu oznakowanie literowe, – rozmiar XXL, – produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji, zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego, – na opakowaniu minimum 4 repositionowalne etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. 	szt.	1 500

Pakiet nr 7			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z gazy z chlorheksydyną, sterylny, 15 cm x 20 cm x 10 szt.	op.	150
2.	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z gazy z chlorheksydyną, sterylny, 5 cm x 5 cm x 50 szt.	op.	8
3.	Parafinowy opatrunek z gazy dla ran powierzchniowych, sterylny, 10 cm x 10 cm x 10 szt.	op.	10

Pakiet nr 8			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	<p>Zestaw uniwersalny z serwetą na stół MAYO.</p> <ul style="list-style-type: none"> –1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 cm x 190 cm, –1 serweta na stolik MAYO wzmocniona 80 cm x 145 cm (+/- 2 cm), –1 samoprzylepna serweta operacyjna padem chłonnym 150 cm x 240 cm (pad 50 cm x 75 cm), –1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 cm x 175 cm (pad 50 cm x 75 cm), –2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 cm x 90 cm (pad 36 cm x 90 cm), –1 taśma samoprzylepna 10 cm x 50cm, –4 ręczniki celulozowe 30 cm x 33 cm, <p>Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN13795 1-3. Serwety, które posiadają lepiące brzegi, mają zapewnić stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych.</p> <p>Serweta na stolik MAYO, folia- PE piaskowana 60 µm, gramatura 55g/m², wzmocnienie chłonne = laminat 2 warstwowy, PE+PP foliowany. Gramatura w części foliowej 55g/m², chłonność min. 450%, chłonność w miejscu wzmocnienia min. 900%. Całkowita gramatura 140g/m².</p> <p>Na opakowaniu minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie oznaczenie kierunku rozkładania, a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym.</p>	szt.	1 500
2.	<p>Zestaw do artroskopii kolana.</p> <ul style="list-style-type: none"> –1 serweta stołu Mayo, wzmocniona, 80 cm x 145 cm, –4 ręczniki do rąk 30 cm x 33 cm, –2 taśmy op. 10 cm x 50 cm, –1 serweta na stół do instrumentarium składana, 150 cm x 190 cm, –1 osłona na kończynę 35 cm x 80 cm, –1 serweta do artroskopii z torebką na płyny 230 cm x 320 cm i z 2 elastycznymi otworami o średnicy 5 cm x 7 cm + filtr i port do odsysania, –1 serweta na stół do instrumentarium, 150 cm x 175 cm. <p>Główna serweta dwuwarstwowa na całą powierzchnię - gramatura w części podstawowej 55 g/m², chłonność min. 450%, - odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny min. 150 kPa, - odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny 150 kPa, - odporność na penetrację płynów strefa niewzmocniona min. 150 cm H₂O.</p> <p>Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN 1-3. Serwety które posiadają lepiące brzegi, mają zapewniać stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Serweta na stolik MAYO, folia PE piaskowana.</p> <p>Na opakowaniu minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie oznaczenie kierunku rozkładania, a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym.</p>	szt.	50
3.	<p>Zestaw do cięcia cesarskiego.</p> <ul style="list-style-type: none"> –1 serweta stołu Mayo 80 cm x 145 cm, wzmocniona, –4 ręczniki do rąk 30 cm x 33 cm, –1 taśma op. 10 cm x 50 cm, –1 prześcieradło dla dziecka 75 cm x 120 cm, –1 serweta do cięcia cesarskiego 315 cm x 250 cm, okno 19 cm x 28 cm, torba na płyny –1 serweta na stół do instrumentarium 150 cm x 190 cm. <p>Obłożenie dwuwarstwowe - laminat dwuwarstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, gramatura w części podstawowej min. 55g/m², chłonność min. 450%, - odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny min.150 kPa, - odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny min. 150 kPa, - odporność na penetrację płynów strefa niewzmocniona min. 150 cm H₂O – 165 cm H₂O. Gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety, które posiadają lepiące brzegi, mają zapewniać stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Serweta na stolik MAYO, folia- PE piaskowana.</p> <p>Na opakowaniu minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie oznaczenie kierunku rozkładania, a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym.</p>	szt.	300

Pakiet nr 8			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
4.	Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego: –1 serweta stołu Mayo 80 cm x 142 cm, –1 serweta na stół instrumentariuszki 140 cm x 190 cm, –1 serweta do cięcia cesarskiego 196 cm x 249 cm x 300 cm, –1 fartuch chirurgiczny L – 120 cm, –2 fartuchy chirurgiczne XL – 140 cm, –1 kocyk dla noworodka 100 cm x 105 cm, –1 opatrunek z wkładem chłonnym 10 cm x 25 cm, –20 kompresów gazowych 10 cm x 10 cm z nitką rtg, –5 serwet laparotomijnych w kolorze białym, 45 cm x 70 cm z nitką rtg –1 zaciskacz do pepowiny, –1 taca na łóżko 3 000 ml, –2 ręczniki 30 cm x 39 cm, –1 miska o poj. 250 ml.	szt.	50

Pakiet nr 9			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Opatrunek hydrowłóknisty wykonany w technologii Hydrofiber z dodatkiem 1,2% jonów srebra do ran silnie sączących płytkich lub głębokich, 10 cm x 10 cm x 10 szt.	op.	25
2.	Opatrunek hydrowłóknisty wykonany w technologii Hydrofiber z dodatkiem 1,2% jonów srebra do ran silnie sączących płytkich lub głębokich, zainfekowanych, utrzymujący wilgotne środowisko rany. Opatrunek o zwiększonej chłonności i wytrzymałości wykonany z dwóch warstw z dodatkowymi przeszyciami podłużnymi i poprzecznymi, umożliwiającymi bezurazowe usuwanie w całości z rany, 10 cm x 10 cm x 10 szt.	op.	20
3.	Opatrunek chłonący o zwiększonej chłonności, wykonany w technologii Hydrofiber, z dodatkiem srebra jonowego 1,2 % zwalczającego infekcję oraz dwóch składników zwalczających biofilm w ranie (kwas edytynowy, chlorek benzetonowy) do ran płytkich lub głębokich, zainfekowanych, z biofilmem bakteryjnym lub jego podejrzeniem, 10 cm x 10 cm x 10 szt.	op.	20
4.	Sterylny, warstwowy opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany, przylepny. Wielowarstwowa część chłonna zawierająca warstwę kontaktową wykonaną w Technologii Hydrofiber (włókna karboksymetylocelulozy sodowej) z dodatkiem jonów srebra w ilości 1,2% oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej, opatrunek do ran średnio i mocno sączących, zakażonych lub zagrożonych infekcją, 12,5 cm x 12,5 cm x 10 szt.	op.	3
5.	Opatrunek hydrokoloidowy (trzy różne hydrokoloidy) z warstwą pianki poliuretanowej do ran z małą i umiarkowaną ilością wysięku, 10 cm x 10 cm x 10 szt.	op.	60
6.	Półprzezroczysty opatrunek hydrokoloidowy (trzy różne hydrokoloidy) z sygnalizatorem zmiany opatrunku do ran z małą i umiarkowaną ilością wysięku, 10 cm x 10 cm x 10 szt.	op.	5
7.	Opatrunek hydrokoloidowy w postaci żelu, do ran z martwicą suchą lub rozplywną, płytkich lub głębokich oraz do nawilżania rany. Tuba 15g	szt.	50

Pakiet nr 10			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Zestaw opatrunkowy z gazą kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus - mały	szt.	2
2.	Zestaw opatrunkowy z gazą kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus - średni	szt.	2
3.	Zestaw opatrunkowy z gazą kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus - duży	szt.	2
4.	Zestaw opatrunkowy z pianką kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus - mały	szt.	2
5.	Zestaw opatrunkowy z pianką kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus - średni	szt.	2
6.	Zestaw opatrunkowy z pianką kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus - duży	szt.	2
7.	Pojemnik na wydzielinę o pojemności 250 ml kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus	szt.	2
8.	Pojemnik na wydzielinę o pojemności 800 ml kompatybilny z urządzeniem Renasys EZ plus	szt.	2

Pakiet nr 11			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Zestaw opatrunkowy mały (na tacce) S 1 opatrunek piankowy 10 x 7, 5 x 3,3 cm, 3 folie samoprzylepne 15 x 20 cm, 1 port mały, długość drenu 60 cm, końcówka drenu w kształcie prostokąta z zaokrąglonymi rogami, wykonany z silikonu lub elastycznego materiału, dwuświatłowy, drugi koniec złączka dwuświatłowa z integralnym koreczkiem do zatykania drenu	szt.	6
2.	Zestaw opatrunkowy średni (na tacce) M 1 opatrunek piankowy 18 x 12, 5 x 3,3 cm, 2 folie samoprzylepne 20 x 30 cm, 1 port duży, długość drenu 60 cm, końcówka drenu w kształcie prostokąta z zaokrąglonymi rogami, wykonany z silikonu lub elastycznego materiału, dwuświatłowy, drugi koniec złączka dwuświatłowa z integralnym koreczkiem do zatykania drenu	szt.	45
3.	Zestaw opatrunkowy duży (na tacce) L 1 opatrunek piankowy 25 x 15 x 3,3 cm, 3 folie samoprzylepne 20 x 30 cm, 1 port duży, długość drenu 60 cm, końcówka drenu w kształcie prostokąta z zaokrąglonymi rogami, wykonany z silikonu lub elastycznego materiału, dwuświatłowy, drugi koniec złączka dwuświatłowa z integralnym koreczkiem do zatykania drenu	szt.	10
4.	Zbiornik na wydzielinę o pojemności 800 ml, długość drenu 180 cm, dren dwuświatłowy, zbiornik (jałowy) z wbudowanym filtrem powietrza, filtrem węglowym i środkiem żelującym, mocowane do tylnej ściany urządzenia, redukcja dyskomfortu pacjenta mobilnego poruszającego się po oddziale, zbiornik kompatybilny z zestawem opatrunkowym umieszczonym na tacce i jednostką wytwarzającą podciśnienie stałe lub pulsacyjne w zakresie 20 – 200 mmHg	szt.	45
5.	Zbiornik na wydzielinę o pojemności 300 ml, długość drenu 180 cm, dren dwuświatłowy, zbiornik (jałowy) z wbudowanym filtrem powietrza, filtrem węglowym i środkiem żelującym, mocowane do tylnej ściany urządzenia, redukcja dyskomfortu pacjenta mobilnego poruszającego się po oddziale, zbiornik kompatybilny z zestawem opatrunkowym umieszczonym na tacce i jednostką wytwarzającą podciśnienie stałe lub pulsacyjne w zakresie 20 – 200 mmHg	szt.	5
6.	Zestaw opatrunkowy na płytkie rany, sterylny zestaw zawierający hydrofobowy opatrunek z pianki poliuretanowej. Skład zestawu: opatrunek piankowy 25 x 15 x 1,6 cm, 1 x Tec Port, 2 x folia samoprzylepna 20 x 30 cm (na tacce)	szt.	3
7.	Brzuszy zestaw opatrunkowy. skład zestawu: 1 x Tec Port, 1 x folia ochronna do zabezpieczania organów z kieszeniami aplikacyjnymi i mikrokapilarami - średnica 65 cm, 2 x opatrunek piankowy o wym. 38 x 25 x 1,6 cm, 6 x folia samoprzylepna 20 x 30 cm, (na tacce)	szt.	10
8.	Tec Port – długość drenu 60 cm, rozmiar portu (końcówki mocowanej do opatrunku) 8 x 8 cm	szt.	10
9.	Sterylny złącze Y do łączenia 2 Tec Portów z 1 urządzeniem wytwarzającym podciśnienie stałe lub pulsacyjne	szt.	10
10.	Silikonowa warstwa kontaktowa o wymiarach 10 x 20 cm	szt.	50

Pakiet nr 12			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	<p>Zestaw do porodu:</p> <ul style="list-style-type: none"> –gruszka z miękkim końcem do odsysania wydzieliny, pojemność 24 ml, –zacisk do pępownicy 5,5 cm, –fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35 g/m², rozmiar L, długość 125 cm, odporność na przenikanie cieczy 49,5 cm H₂O, –kompresy gazowe 10 cm x 10 cm, 17 nitkowe, 12 warstwowe - 20 sztuk, –podkład 90 cm x 60 cm, chłonność 2 000g według ISO 11948-1, warstwa spodnia - biała izolacyjna folia antypoślizgowa (z nadrukiem), wkład chłonny zawierający rozdrobnioną pulpę celulozową, dodatkowo pokryta bibułą, warstwa wierzchnia – włóknina, –podkład z pulpy celulozowej 60 cm x 60 cm, chłonność 1400 g według ISO 11948-1, –serweta pod pośladki wykonana z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowa o gramaturze 56g/m² w kształcie kieszeni na płyny 113 cm x 90 cm z kształtką, chłonność włókniny 570 % (według normy PN-EN ISO 9073-6), nasiąkliwość 27,96 % (według metody badań PN-EN ISO 9073-11), odporność na przenikanie cieczy 250 cm H₂O (Według normy PN-EN 20811), –serweta z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej 56g/m², 150 cm x 90 cm, –serweta włókninowa do otarcia noworodka z włókniny kompresowej 40g 80 cm x 60 cm, –serweta włókninowa 30 cm x 30 cm - 6 sztuk, –kocyk flanelowy ze 100 % bawełny o masie powierzchniowej 160 ±16 [g/m²] i wielkości 80 cm x 75 cm, –pojemnik plastikowy prostokątny, niebieski, 1 200ml ze skalą, –podkład ginekologiczny 34 cm x 9 cm z folią, –serweta gazowa 45 cm x 45 cm, 17 nitkowa, 6 warstwowa. <p>Laminat zgodny z wymaganiami norm PN EN ISO 22160, PN EN ISO 20811, PN EN 29073-3, PN EN ISO 9073-10, PN EN 13938-1. Całość zapakowana w torebkę papierowo-foliową z wycięciami na kciuk. Torebka zawiera etykietę z identyfikacją wyrobu (nazwa zestawu, numer katalogowy i skład) oraz 4 naklejki do dokumentacji medycznej. Zestaw zgodny z normą PN EN 13795</p>	szt.	600

Pakiet nr 13			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Roztwór do płukania ran o właściwościach antybakteryjnych typu Microdacyn lub równoważny, 250 ml	szt.	5
2.	Roztwór do płukania ran o właściwościach antybakteryjnych typu Microdacyn lub równoważny, 990 ml	szt.	15
3.	Płynny hydrożel do nawilżania ran o właściwościach antybakteryjnych typu Microdacyn Hydrogel lub równoważny, 120g	szt.	5
4.	Płynny hydrożel do nawilżania ran o właściwościach antybakteryjnych typu Microdacyn Hydrogel lub równoważny, 250g	szt.	5
5.	Opatrunek siatkowy z miodem typu Manuka Actilite lub równoważny, 10 cm x 20 cm	szt.	1
6.	Siatkowy opatrunek z miodem typu Manuka Activon Tube lub równoważny, á 25g	szt.	1
7.	Opatrunek z dzianej siatki wiskozowej z miodem typu Manuka Activon Tulle lub równoważny 10 cm x 10cm	szt.	1
8.	Opatrunek alginianowy z miodem typu Manuka Algivon lub równoważny, 10 cm x 10cm	szt.	1
9.	Opatrunek hydrożelowy typu Aqua – gel lub równoważny, 6 cm x 12 cm	szt.	10
10.	Opatrunek hydrożelowy typu Aqua – gel lub równoważny, 10 cm x 12 cm	szt.	10

Pakiet nr 14			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Przeciwbakteryjny opatrunek z pianki poliuretanowej, zawierający siarczan srebra i węgiel aktywowany, z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu typu Safetac, Mepilex Ag lub równoważny, 10 cm x 21 cm	szt.	5
2.	Przeciwbakteryjny opatrunek z pianki poliuretanowej, zawierający siarczan srebra i węgiel aktywowany, z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu typu Safetac, Mepilex Ag lub równoważny, 17,5 cm x 17,5 cm	szt.	5
3.	Przeciwbakteryjny, wysokochłonny opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą superabsorbentu oraz z warstwą kontaktową typu Safetac, Mepilex Border Ag lub równoważny, 12,5 cm x 12,5 cm, do ran z dużym wysiękiem	szt.	5
4.	Przeciwbakteryjny, wysokochłonny opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą superabsorbentu oraz z warstwą kontaktową typu Safetac, Mepilex Border Ag lub równoważny, 17,5 cm x 17,5 cm, do ran z dużym wysiękiem	szt.	5

Pakiet nr 15			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Taśma chirurgiczna, niejałowa, opatrunkowa, wykonana z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą a środowiskiem zewnętrznym typu Elastopor E lub równoważna, 20 cm x 10 m	szt.	5
2.	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru, powleczony siateczką z polietylenu zapobiegającą przywieraniu do rany. Opatrunek z przecięciem i otworem O, do zabezpieczenia drenów, typu Elastoporsteril D lub równoważny, 9 cm x 10 cm	szt.	200
3.	Opatrunek poiniekcyjny, jałowy, wykonany z włókniny z mikroperforacjami w kolorze białym, posiadający wkład chłonny o zwiększonej chłonności w centralnej części opatrunku typu Eurostrip lub równoważny, 2,5cm x 8 cm	szt.	400
4.	Dwuczęściowy satabilizator złożony z części mocowanej do skóry i części mocującej dren do stabilizacji różnego rodzaju drenów i cewników typu Elastofixal lub równoważny, 9 cm x 3 cm	szt.	200
5.	Podkład chłonny, oddychający typu Curea SafeCare lub równoważny, 60 x 90 cm x 70 szt.	op.	8

Pakiet nr 16			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii TLC (lipo-koloidowej), 10 cm x 12 cm	szt.	20
2.	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii TLC (lipo-koloidowej), 15 cm x 20 cm	szt.	30
3.	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii TLC (lipo-koloidowej), 20 cm x 30 cm	szt.	50

Pakiet nr 16			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
4.	Miękki przylegający opatrunek z pianką wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej oraz ochronnego, włókninowego podłoża poliuretanowego, 10 cm x 10 cm	szt.	100
5.	Miękki przylegający opatrunek z pianką wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej oraz ochronnego, włókninowego podłoża poliuretanowego, 15 x 20 cm	szt.	10
6.	Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej przepuszczającej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach, 8 cm x 8 cm	szt.	20
7.	Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej przepuszczającej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach, 10 cm x 10 cm	szt.	10
8.	Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej przepuszczającej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach, 13 cm x 13 cm	szt.	10
9.	Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej przepuszczającej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach, 15 cm x 20 cm	szt.	10
10.	Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej przepuszczającej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach, 20 cm x 20 cm	szt.	5
11.	Opatrunek impregnowany solami srebra wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), 10 cm x 12 cm	szt.	20
12.	Opatrunek impregnowany solami srebra wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), 15 cm x 20 cm	szt.	10
13.	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 6 cm x 6 cm	szt.	10
14.	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 10 cm x 10 cm	szt.	80
15.	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 15 cm x 15 cm	szt.	10
16.	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 15 cm x 20 cm	szt.	20
17.	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), matryca TLC impregnowana srebrem, 6 cm x 6 cm	szt.	20
18.	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 10 cm x 10 cm	szt.	130
19.	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 15 cm x 20 cm	szt.	10
20.	Opatrunek zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 40 cm x 5 cm	szt.	60
21.	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii lipido-koloidowej zawierającej cząsteczki nanooligosacharydów (TLC-NOSF), 10 cm x 12 cm	szt.	30
22.	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii lipido-koloidowej zawierającej cząsteczki nanooligosacharydów (TLC-NOSF), 15 cm x 20 cm	szt.	10
23.	Opatrunek wykonany w technologii lipido-koloidowej zawierającej cząsteczki nanooligosacharydów (TLC-NOSF) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 10 cm x 12 cm	szt.	30
24.	Opatrunek wykonany w technologii lipido-koloidowej zawierającej cząsteczki nanooligosacharydów (TLC-NOSF) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan), 15 cm x 20 cm	szt.	30

Pakiet nr 16			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
25.	Samoprzylepny, miękki opatrunek wykonany w technologii lipido-koloidowej, zawierającej cząsteczki nanooligosachrydów (TLC-NOSF), zbudowany z włókien poliabsorbentu (poliakrylan) oraz chłonnej wkładki z pianki poliuretanowej, przepuszczalnej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach, 12 cm x 12 cm	szt.	80
26.	Samoprzylepny, miękki opatrunek wykonany w technologii lipido-koloidowej, zawierającej cząsteczki nanooligosachrydów (TLC-NOSF), zbudowany z włókien poliabsorbentu (poliakrylan) oraz chłonnej wkładki z pianki poliuretanowej, przepuszczalnej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach, 15 cm x 20 cm	szt.	10

Pakiet nr 17			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, pokryte na całej powierzchni specjalnym laminatem przepuszczającym powietrze, posiadające absorbent moczu, falbanki oraz barierki skierowane do wewnątrz, co najmniej jeden ściągacz taliowy, system szybkiego wchłaniania, przylepcorzezy wielokrotnego użytku oraz wskaźnik chłonności postaci jednego żółtego paska zmieniającego barwę pod wpływem moczu. Dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień bez lateksu i możliwą inkontynencją kałową. Opakowanie zbiorcze 30 sztuk. Rozmiar „M” codzienne, rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 120 cm. Chłonność co najmniej 2 400g.	op.	30
2.	Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, pokryte na całej powierzchni specjalnym laminatem przepuszczającym powietrze, posiadające absorbent moczu, falbanki oraz barierki skierowane do wewnątrz, co najmniej jeden ściągacz taliowy, system szybkiego wchłaniania, przylepcorzezy wielokrotnego użytku oraz wskaźnik chłonności postaci jednego żółtego paska zmieniającego barwę pod wpływem moczu. Dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień bez lateksu i możliwą inkontynencją kałową. Opakowanie zbiorcze 30 sztuk. Rozmiar „L” codzienne, rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 140 cm. Chłonność co najmniej 2 700g.	op.	500
3.	Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, pokryte na całej powierzchni specjalnym laminatem przepuszczającym powietrze, posiadające absorbent moczu, falbanki oraz barierki skierowane do wewnątrz, co najmniej jeden ściągacz taliowy, system szybkiego wchłaniania, przylepcorzezy wielokrotnego użytku oraz wskaźnik chłonności postaci jednego żółtego paska zmieniającego barwę pod wpływem moczu. Dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień bez lateksu i możliwą inkontynencją kałową. Opakowanie zbiorcze 30 sztuk. Rozmiar „XL” codzienne, rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 160 cm. Chłonność co najmniej 2 750g.	op.	50
4.	Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, pokryte na całej powierzchni specjalnym laminatem przepuszczającym powietrze, posiadające absorbent moczu, falbanki oraz barierki skierowane do wewnątrz, co najmniej jeden ściągacz taliowy, system szybkiego wchłaniania, przylepcorzezy wielokrotnego użytku oraz wskaźnik chłonności postaci jednego żółtego paska zmieniającego barwę pod wpływem moczu. Dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień bez lateksu i możliwą inkontynencją kałową. Opakowanie zbiorcze 30 sztuk. Rozmiar „M” nocne, rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 120 cm. Chłonność co najmniej 2 850g.	op.	30
5.	Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, pokryte na całej powierzchni specjalnym laminatem przepuszczającym powietrze, posiadające absorbent moczu, falbanki oraz barierki skierowane do wewnątrz, co najmniej jeden ściągacz taliowy, system szybkiego wchłaniania, przylepcorzezy wielokrotnego użytku oraz wskaźnik chłonności postaci jednego żółtego paska zmieniającego barwę pod wpływem moczu. Dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień bez lateksu i możliwą inkontynencją kałową. Opakowanie zbiorcze 30 sztuk. Rozmiar „L” nocne, rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 140 cm. Chłonność co najmniej 3 050g.	op.	500
6.	Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, pokryte na całej powierzchni specjalnym laminatem przepuszczającym powietrze, posiadające absorbent moczu, falbanki oraz barierki skierowane do wewnątrz, co najmniej jeden ściągacz taliowy, system szybkiego wchłaniania, przylepcorzezy wielokrotnego użytku oraz wskaźnik chłonności postaci jednego żółtego paska zmieniającego barwę pod wpływem moczu. Dla osób z wrażliwą skórą skłoną do podrażnień bez lateksu i możliwą inkontynencją kałową. Opakowanie zbiorcze 28 sztuk. Rozmiar „L” codzienne, rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 160 cm. Chłonność co najmniej 3 100g.	op.	50

WZÓR FORMULARZA OFERTY

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)

Odpowiadając na ogłoszenie o postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji znak Z.II.260.056.Zp.2021 ogłoszonym zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu ____/____/2021, pozycja _____ oraz na oraz na Platformie działającej pod adresem <https://e-propublico.pl/> na: „Dostawę materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” oferujemy realizację dostaw objętych zamówieniem, zgodnie z wymogami Opisu Przedmiotu Zamówienia za cenę: _____ zł (bez VAT), słownie: _____
Cena brutto (z VAT) _____ zł, słownie: _____

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:
	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:

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

- Oświadczam, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
- Oświadczam, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji warunków zamówienia tj. do dnia: _____.
- Dostawy objęte zamówieniem zamierzamy wykonać sami / zamierzamy zlecić podwykonawcom.
- 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.
- Osoba(y) uprawnione do podpisania umowy: _____
- Adres do korespondencji e-mail: _____
- Oświadczam, że jesteśmy mikro/małym/średnim/dużym przedsiębiorstwem.*
- 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.
- 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.**
- Załącznikami do niniejszej oferty są:
 - (1) _____
 - (2) _____
 - (3) _____

* - 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

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Zamawiający:

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

O Ś W I A D C Z E N I E W Y K O N A W C Y

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) (dalej jako: ustawa Pzp) dotyczące:

PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA ORAZ SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na: **Dostawę materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**

Oświadczam, co następuje:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 Ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. _____ ustawy Pzp (*podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 lub spośród wymienionych w art. 109 ust. 1 ustawy Pzp*). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

O Ś W I A D C Z E N I E D O T Y C ZĄ C E W A R U N K Ó W U D Z I A Ł U W P O S T Ę P O W A N I U

Oświadczam, że spełniam, określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu:

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

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

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

WYKAZ WYKONANYCH USŁUG LUB DOSTAW

L.p.	Rodzaj wykonanych dostaw lub usług	Miejsce wykonania dostaw lub usług	Data wykonania dostaw lub usług	Wartość brutto wykonanych dostaw lub usług w zł

Wykaz ważniejszych dostaw lub usług wykonanych w ciągu ostatnich trzech lat odpowiadających swoim rodzajem i wartością dostawom lub usługom stanowiącym przedmiot zamówienia wraz z dokumentami potwierdzającymi, że dostawy lub usługi te zostały wykonane z należytą starannością.

Miejscowość dnia

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

Znak sprawy: **Z.II.260.056.Zp.2021**

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

składane w zakresie art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021 poz. 1129) (dalej jako: ustawa Pzp), dotyczące:

przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej

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

oświadczam/(-my), co następuje:

nie przynależę¹ do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu.

przynależę¹ do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu:

Lp.	Nazwa podmiotu	Adres podmiotu
1		
2		

Uwaga:

Wykonawca może przedstawić dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.

Miejscowość dnia

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

¹ Niepotrzebne skreślić

**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 materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku** prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku

Oświadczam, że:

a) udostępniam Wykonawcy w/w zasoby w następującym zakresie:

b) sposób wykorzystania udostępnionych przeze mnie zasobów przy wykonywaniu zamówienia publicznego będzie następujący:

c) 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/2021

Zawarta zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych

W dniu ____/____/2021 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 „Kupującym” a:

reprezentowanym przez:

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

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej także: Ustawą Pzp), nr Z.II.260.056.Zp.2021 z dnia 28/12/2021 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 Sprzedającego na rzecz Kupującego materiałów opatrunkowych oraz dostawa do Szpitala prowadzonego przez Kupującego w Nisku, w asortymencie i ilościach określonych w załączniku nr 1, stanowiącym integralną część niniejszej umowy zgodnie ze złożoną ofertą z dnia __/__/2021 r.
2. Ze względu na stan epidemii wirusa SARS-COV-2 Kupujący zastrzega sobie prawo do zmiany ilości zamawianych materiałów opatrunkowych w okresie realizacji umowy, w zależności od jego rzeczywistych potrzeb, przy czym wzrost zapotrzebowania nie będzie większy niż 30%.
3. Kupujący zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% 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 Kupujący zapłaci cenę ustaloną na podstawie uzgodnionych cen jednostkowych oraz ilości rzeczywiście zrealizowanych dostaw.
2. Kupujący zobowiązuje się do zapłaty za przedmiot umowy na podstawie faktury wystawionej przez Sprzedającego, przelewem w terminie do ____ dni od dnia wystawienia faktury. Jeżeli Kupujący otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia doręczenia faktury Kupującemu.
3. Za dzień zapłaty Strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
4. Zamawiający na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Sprzedającemu 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.

§4.

DOSTAWA

1. Dostawy realizowane będą w okresie od ____/____/2022 r. do ____/____/2023 r. w uzgodnionych na bieżąco wielkościach i asortymencie wg każdorazowego zgłoszonego zapotrzebowania (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 Sprzedający nie będzie mógł zrealizować dostawy w terminie wynikającym z niniejszego ustępu, termin ulega odpowiedniemu wydłużeniu o udowodniony przez Sprzedającego okres, w którym nie mógł on realizować dostaw z przyczyn przez niego niezawinionych.
2. Sprzedający zobowiązuje się dostarczać materiały opatrunkowe w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczanych materiałów opatrunkowych przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniem itp.
3. Materiały opatrunkowe dostarczane przez Sprzedającego muszą spełniać warunki dopuszczenia do obrotu oraz 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 Kupującego. Wszystkie atesty dotyczące dostarczanych produktów dostępne będą w siedzibie Sprzedającego. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu będą dostarczane na każde żądanie Kupującego.
4. Reklamacje ilościowe (zgodności dostawy z zamówieniem i deklarowanymi ilościami wyszczególnionymi w specyfikacji ilościowo-asortymentowej dołączonej przez Sprzedającego do dostawy) Kupujący zgłaszać będzie Sprzedającemu pisemnie, mailowo lub faksem w terminie 2 dni od daty dostawy.
5. Reklamacje jakościowe Kupujący zgłasza Sprzedającemu (pisemnie wraz z uzasadnieniem) w terminie ważności reklamowanych materiałów opatrunkowych, chyba że Sprzedający naruszy §4 ust. 3 umowy.
6. Sprzedający zobligowany jest do pisemnego ustosunkowania się do wniesionej przez Kupującego reklamacji w terminie 7 dni od daty jej otrzymania. Brak odpowiedzi w ciągu 7 dni jest uważany za uznanie przez Sprzedającego reklamacji i tym samym skutkuje obowiązkiem dokonania wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem albo innego postąpienia – zgodnie z żądaniem reklamacyjnym.
7. Sprzedający zobowiązuje się do dostarczania sprzedawanych materiałów opatrunkowych wraz z fakturą do magazynu apteki szpitalnej Kupującego transportem własnym, przesyłką pocztową lub poprzez wynajętego w tym celu przewoźnika oraz pomocy przy rozładunku. W uzasadnionych przypadkach Strony mogą uzgodnić inne miejsce dostawy.
8. Sprzedający 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 Sprzedający zobowiązuje się zapłacić kupującemu różnicę w cenie w terminie 3 dni od daty zakupu z wyłączeniem powołania się przez Sprzedającego na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.

§5.

KARY UMOWNE

1. Kupujący będzie miał prawo żądać od Sprzedającego zapłaty kar umownych za opóźnienie z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, z następujących tytułów i w następującej wysokości:
 - a) 0,5 % wartości brutto zareklamowanych przez Kupującego 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. W przypadku odstąpienia Sprzedającego od wykonania postanowień umowy bez zgody Kupującego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.
3. Kupujący jest uprawniony do dochodzenia roszczeń uzupełniających, jeżeli wysokość poniesionej szkody przekracza wysokość zastrzeżonej kary umownej.
4. Łączna maksymalna wysokość kar umownych jakie mogą obciążyć Kupującego nie może przekroczyć 25% wartości brutto Umowy określonej w §2 ust. 1.

5. Kupującemu nie przysługują kary umowne określone w §5 ust.1 lit. b) w przypadku, gdy Sprzedający 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.

§7.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Nie dopuszczalne są takie zmiany postanowień umowy oraz wprowadzenie do umowy postanowień niekorzystnych dla Kupującego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty Sprzedającego, chyba że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
2. Niewypełnianie warunków umowy przez Sprzedającego 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 materiałów opatrunkowych lub ich terminów ważności daje podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym bez prawa Sprzedającego do naliczania kar umownych.
3. Oprócz przypadków wymienionych w Kodeksie Cywilnym Kupujący 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 Sprzedający 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 o zamówieniach publicznych.
7. Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania niniejszej umowy rozstrzygane będą przez właściwy Sąd Powszechny wg siedziby Kupującego.
8. Niniejszą umowę sporządza się w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Sprzedający:

Kupujący:

WZÓR FORMULARZA CENOWEGO

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