S p e c y f i k a c j a
W a r u n k ó w Z a m ó w i e n i a
(SWZ)

Dostawa środków dezynfekcyjnych.

#### Nazwa oraz adres Zamawiającego.

|  |  |
| --- | --- |
| **Zamawiający:** | **Szpital Specjalistyczny w Brzozowie****Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny****tel./fax: 13 4309552, 13 4309552** **e-mail:onkologia@szpital-brzozow.pl****strona internetowa: www.szpital-brzozow.pl****NIP: 6861441430** |
| **Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej** **http://www.szpital-brzozow.pl** |

#### Tryb udzielenia zamówienia.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) [zwanej dalej także „ustawa Pzp”].
2. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.
3. W postępowaniu ma zastosowania art. 274 ustawy Prawo zamówień publicznych.
4. **Warunki udziału w postępowaniu.**

O zamówienie mogą się ubiegać wykonawcy, którzy :

1. ***nie podlegają wykluczeniu;***

Zamawiający stwierdzi spełnianie powyższego warunku na podstawie złożonego przez Wykonawcę oświadczenia o niepodleganiu wykluczenia z postępowania zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ.

1. ***spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:***

 - **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym.**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

 **-uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej;**

Zamawiający stwierdzi spełnienie powyższego warunku na podstawie złożonej przez Wykonawcę koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania

**- sytuacji ekonomicznej lub finansowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

**- zdolności technicznej lub zawodowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

Zamawiający oceni, czy wykonawcy którzy przez oferowane dostawy spełniają wymogi określone przez zamawiającego, oraz nie podlegają wykluczeniu z postępowania, na podstawie wymaganych przez zamawiającego dokumentów określonych w punkcie VI i VII specyfikacji.

1. **Opis przedmiotu zamówienia.**

**„****Dostawa środków dezynfekcyjnych w zakresie 4 części”**

 **Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w załączniku nr 1 do swz.**

Jeżeli Wykonawca stwierdzi, że użyte w SWZ i w załącznikach do SWZ normy krajowe lub normy europejskie lub normy międzynarodowe mogą wskazywać na producentów produktów lub źródła ich pochodzenia to Zamawiający dopuszcza w tym zakresie rozwiązania równoważne.

Oznacza to, że parametry techniczne tak wskazanych produktów, określają wymagane przez Zamawiającego minimalne oczekiwania co do jakości produktów, które mają być użyte do wykonania przedmiotu umowy. Ponadto, w każdym przypadku stwierdzenie, że opis czy też cecha opisanego produktu, która może wskazywać na źródło pochodzenia lub producenta to Wykonawca również jest uprawniony do stosowania produktów równoważnych, przez które rozumie się takie, które posiadają parametry techniczne nie gorsze od tych wskazanych w SWZ i/lub w załącznikach do SWZ.

Zamawiający nie przewiduje składania ofert częściowych.

Oznaczenie przedmiotu zamówienia wg wspólnego słownika zamówień CPV: 33631600-8.

1. Termin i miejsce wykonania przedmiotu zamówienia.
2. Wymagany termin realizacji przedmiotu zamówienia: 12 miesięcy od daty zawarcia umowy.

**VI. Podmiotowe i przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty wymagane przez zamawiającego.**

1. Dokumenty, które Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć **wraz z ofertą przetargową:**

1.1. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania- wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

1.2. Oświadczenie dotyczące wielkości przedsiębiorstwa- wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

* 1. Wpis do rejestru wyrobów medycznych – w przypadkach wymaganych prawem - dotyczy wszystkich wyrobów medycznych.
	2. Deklaracja zgodności CE (Dz. U. nr 93 z 2004 r. poz. 896 z późn. zm.) - dotyczy wszystkich wyrobów medycznych.
	3. Pozwolenie na wprowadzenie do obrotu wpisane do Rejestru Produktów Biobójczych – dotyczy preparatów o statusie produktu biobójczego.
	4. Świadectwo rejestracji antyseptyków jako produktu leczniczego – zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007 r. w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza.
	5. Aktualna Karta charakterystyki preparatu niebezpiecznego zg. z art. 31 ust.9 rozporządzenia REACH [ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. z wyłączeniem produktów leczniczych.
	6. Dokumenty potwierdzające skuteczność preparatów dezynfekcyjnych wykonanych metodami uznanymi międzynarodowo lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
	7. W przypadku realizacji zamówienia przy udziale podwykonawców należy złożyć oświadczenie wskazujące podwykonawcę i część zamówienia, która będzie przez niego realizowana - wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.
	8. Oświadczenie dotyczące RODO- wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

1.11. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia pełnomocnictwo osoby reprezentującej wspólnie działających wykonawców, określające postępowanie do którego się odnosi, precyzujące zakres umocowania oraz określające osobę pełnomocnika i wykonawców udzielających pełnomocnictwa. Pełnomocnictwo powinno być podpisane przez wszystkich wykonawców.

 1.2. W przypadku, gdy oferta podpisana jest przez pełnomocnika, pełnomocnictwo do podpisania oferty.

2. Podmiotowe środki dowodowe, które Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć w wyznaczonym przez zamawiającego terminie.

2.1.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, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.

 2.2. Koncesja na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej – dotyczy tych zadań gdzie występują preparaty o statusie produktu leczniczego.

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ppkt 2.1 składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo w przypadku braku takiego rejestru, inny równorzędny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

3. Poleganie na zasobach innych podmiotów:

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączącego go z nimi stosunków prawnych.
2. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio 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.
4. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w ust. 3, potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:
5. zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
6. sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
7. 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.
8. Zamawiający ocenia, 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, o których mowa w art. 112 ust. 2 pkt 3) i 4), a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem Wykonawcy.

**VII. Podstawy wykluczenia.**

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wykluczony zostanie Wykonawca, w stosunku do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.
	1. będący osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
2. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
3. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
4. o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie, (Dz.U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. z 2021r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),
5. finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
6. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
7. pracy małoletnich cudzoziemców, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. 2012 poz. 769),
8. przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270 - 277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
9. o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub za odpowiedni czyn zabroniony określony
w przepisach prawa obcego;
	1. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
	2. wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzją administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba, że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
	3. wobec którego orzeczono zakaz ubiegania sią o zamówienia publiczne;
	4. jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
	5. jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
10. Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4, 7 -10 ustawy Prawo zamówień publicznych:
	1. w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on winnej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
	2. który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nie-należycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;
	3. który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest wstanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych;
	4. który bezprawnie wpływał lub próbował wpływać na czynności zamawiającego lub próbował pozyskać lub pozyskał informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
	5. który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia
11. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
12. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia**.**
13. **Konsorcjum.**
	1. W przypadku wnoszenia oferty wspólnej przez dwa lub więcej podmioty gospodarcze (konsorcja/spółki cywilne) oferta musi spełniać wymagania określone w art. 58 ustawy Prawo zamówień publicznych, w tym:
		1. w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zgodnie
		z art. 58 ust. 2 ustawy Pzp Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. W związku z powyższym niezbędne jest przedłożenie w ofercie dokumentu zawierającego pełnomocnictwo w celu ustalenia podmiotu uprawnionego do występowania w imieniu Wykonawców w sposób umożliwiający ich identyfikację.
		2. W celu wykazania niepodlegania wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia wymagane jest załączenie do oferty oświadczenia i przedłożenia dokumentów dla każdego konsorcjanta oddzielnie.

#### Podwykonawcy.

1. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia innej firmie (podwykonawcy) jest zobowiązany do:

1) określenia w złożonej ofercie (w załączniku nr 3 do SWZ) informacji jaka część przedmiotu zamówienia będzie realizowana przez podwykonawców z podaniem jego danych jeżeli są znane.

2) Za zgodą Zamawiającego Wykonawca może w trakcie realizacji zamówienia zgłosić nowych podwykonawców do realizacji zamówienia.

**X. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej.**

Informacje ogólne:

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się w sposób następujący:

- przy użyciu strony internetowej: [**https://ezamowienia.gov.pl**](https://ezamowienia.gov.pl)**,** pełny link znajduje się w ogłoszeniu o zamówieniu - dotyczy złożenia oferty wraz z dokumentami składanymi wraz z oferta przetargową, zadawanie pytań, składanie wyjaśnień, wzywanie do wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, uzupełnienie dokumentów itp.

- przy użyciu poczty elektronicznej : email: danuta.niewiadomska@szpital-brzozow.pl w pozostałych przypadkach (np. zadawanie pytań, składanie wyjaśnień, wzywanie do wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, uzupełnienie dokumentów itp.)

 Uwaga: nazwa pliku zawierającego w/w dokumenty powinna zawierać nazwę (firmę) wykonawcy.

1. Zamawiający dopuszcza złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.
2. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej w formacie danych pdf, .doc, .docx,.rtf,.xps,.odt. lub w postaci elektronicznej opatrzonej elektronicznym podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
3. Wzór oferty stanowi załącznik nr 1 do niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia.
4. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
5. Do oferty należy dołączyć dokumenty określone w części V pkt. 1, które należy złożyć w w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
6. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę.
7. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

**XI. Osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami.**

Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami w sprawach formalnoprawnych jest:

- mgr Danuta Niewiadomska, tel. 13 43 09 587, e-mail: danuta.niewiadomska@szpital-brzozow.pl

#### XII. Termin związania z ofertą.

#### 1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 18.10.2022r.

#### 2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.

#### 3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

**XIII. Wymagania dotyczące wniesienia wadium.**

Wadium nie jest wymagane.

1. **Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.**

Zabezpieczenie nie jest wymagane.

1. **Opis sposobu przygotowania oferty.**

1. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP). Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 ustawy Pzp.

2. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej elektronicznym podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).

3. Do przygotowania oferty zaleca się wykorzystanie Formularza Oferty, którego wzór stanowi Załącznik nr 1do SWZ. W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym.

4. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5. Postanowień ust. 4 nie stosuje się do oferty oraz jeżeli przedmiotowy środek dowo¬dowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

1. **Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert.**
2. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych pdf, .doc, .docx,.rtf, .xps,.odt. lub w formie elektronicznej opatrzona podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
3. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie  wycofać złożonej oferty.
4. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
5. Termin składania ofert ustala się na dzień: 19.09.2022r. godz.10:00.
6. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 19.09.2022r. o godzinie 10:30.
7. Otwarcie ofert jest niejawne.
8. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
9. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
10. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
11. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
12. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
13. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

#### XVII. Sposób obliczenia ceny.

1. Oferowaną cenę należy podać w PLN. Przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2014 r., poz. 915 z późn. zm.).
2. Cenę należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
3. Sposób obliczania ceny, jaki wykonawcy powinni przyjąć w ofertach:

 Cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto

1. Przez cenę zamówienia zamawiający rozumie łączną cenę za całość przedmiotu zamówienia stanowiący całkowite wynagrodzenie wykonawcy.
2. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).
3. Jeżeli w zaoferowanej cenie są towary których nabycie prowadzi do powstania
u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (VAT) to wykonawca wraz z ofertą składa o tym informację wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku. - **Niezłożenie przez Wykonawcę informacji będzie oznaczało, że taki obowiązek nie powstaje.**
4. W okolicznościach, o których mowa w ust. 6 zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek VAT, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

**XVIII. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.**

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryteriami określonymi poniżej.
2. Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty nie podlegające odrzuceniu.
3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najwyższą ilością punktów określonych w kryteriach.
4. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej ilości przyznanych punktów, wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
5. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
6. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertą w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
7. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
8. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 7, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca sią o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba, że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
9. Kryteria i ich opis:

 kryterium waga kryterium

 a) cena 60 %

 b) termin dostawy 40 %

**a) cena**

Maksymalna ilość możliwych do uzyskania punktów: 60 punktów

Przez cenę zamówienia zamawiający rozumie łączną cenę za całość przedmiotu zamówienia, stanowiącą całkowite wynagrodzenie wykonawcy.

Liczbę punktów, jaką uzyskała badana oferta zamawiający obliczy w następujący sposób:

Oferta z najniższą oferowaną ceną brutto „cmin” otrzymuje punktów 60.

Każda inna oferta „c” otrzymuje ilość punktów w kryterium cena wynikającą z wyliczenia wg wzoru

(cmin/c)\*60 = C

cmin – najniższa oferowana cena

c - cena badanej oferty

C - liczba punktów uzyskanych przez ofertę z kryterium cena

(przy przeliczaniu liczbę punktów zamawiający zaokrągla w dół do dwóch liczb po przecinku np. liczba punktów 4,543 zostanie zaokrąglona do 4,54)

Sposób obliczania ceny, jaki wykonawcy powinni przyjąć w ofertach:

cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek vat = wartość brutto

**b) Termin dostawy**

Maksymalna ilość możliwych do uzyskania punktów wg kryterium termin dostawy – 40 punktów.

Zamawiający określa maksymalny termin dostawy na 48 godzin od złożenia zamówienia.

W przypadku, gdy wykonawca zaoferuje 48-godzinny termin dostawy otrzyma 0 pkt. w kryterium termin dostawy.

W przypadku gdy wykonawca zaoferuje termin dostawy krótszy niż 48 godzin (np. 30 godzin), otrzyma 40 pkt.

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin dostawy z dokładnością do pełnych godzin (np. 30 godzin, itp.).

W przypadku, gdy wykonawca nie określi w ofercie terminu dostawy, zamawiający przyjmie termin dostawy dla tej oferty wynoszący 48 godzin.

W postępowaniu zwycięży oferta, która w wyniku oceny otrzyma najwyższą sumę punktów uzyskanych w poszczególnych kryteriach i spełni wszystkie wymogi zawarte w ustawie prawo zamówień publicznych i specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**XIX. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.**

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnie­niem art. 577 ustawy Pzp, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiado­mienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało prze­słane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertą.
3. Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie po­informowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
4. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią Załącznik do SWZ. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie za­mówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.
6. 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.
7. Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zostanie niezwłocznie powiadomiony przez zamawiającego o miejscu i terminie zawarcia umowy.
8. **Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy.**

Wzór umowy dostawy stanowi załącznik nr 3 do SWZ.

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

**XXII. Informacje dodatkowe dotyczące składania ofert.**

1. Niniejsza SWZ oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty.
2. Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej SWZ.
3. Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
4. Zamawiający nie przewiduje składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej
6. Zamawiający nie przewiduje udzielenie zamówień powtarzających.
7. **Klauzula informacyjna dotycząca RODO.**

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 „RODO”, Zamawiający informuje, że:

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy oraz osób, których dane Wykonawca przekazał w niniejszym postępowaniu jest Szpital Specjalistyczny w Brzozowie Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny , Im. Ks. B. Markiewicza, 36-200 Brzozów, ul. Ks. J. Bielawskiego 18
2. Z Inspektorem Ochrony Danych można się skontaktować poprzez e-mail robert.tomza@szpital- brzozow.pl, lub pisemnie na adres Administratora.
3. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. CRODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego,prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
4. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp;
5. Dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
6. Obowiązek podania przez Wykonawcę danych osobowych bezpośrednio go dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
7. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. Wykonawca posiada:
* na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do swoich danych osobowych;
* na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych, o ile ich zmiana nie skutkuje zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego czy też zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie narusza integralności protokołu oraz jego załączników;
* na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego UE lub państwa członkowskiego;
* prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO;
1. Wykonawcy nie przysługuje:
* w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
* prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
* na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

**UWAGA!**

1. Do obowiązków Wykonawcy należą m.in. obowiązki wynikające z RODO, w szczególności obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał.
2. Jednakże obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO nie będzie miał zastosowania, gdy i w zakresie, w jakim osoba fizyczna, której dane dotyczą, dysponuje już tymi informacjami (vide: art. 13 ust. 4 RODO).
3. Ponadto, Wykonawca będzie musiał wypełnić obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazuje Zamawiającemu i których dane pośrednio pozyskał, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.
4. W związku z powyższym Wykonawca składa (o ile dotyczy) stosowne oświadczenie - wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

**XXIV .**  **Załączniki stanowiące integralną część Specyfikacji (SWZ).**

Załącznik nr 1 Formularz oferty.

Załącznik nr 2 Oświadczenia wykonawcy.

Załącznik nr 3 Projektowane postanowienia umowy.

.

**ZATWIERDZAM:**

**…………………………………**

 **Załącznik nr 1 do SWZ**

Wykonawca:

……………………………

……………………………

……………………………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

NIP *……………………….*

 **O F E R T A –zadanie 1**

 W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące udzielenia zamówienia publicznego na dostawy środków dezynfekcyjnych dla Szpitala Specjalistycznego w Brzozowie Podkarpackiego Ośrodka Onkologicznego im. Ks. B. Markiewicza, znak sprawy SZSPOO.SZPiGM. 3810/51/2022, przedstawiamy następującą ofertę:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Zadanie nr 1**  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Nazwa postać** | **j.m.** | **Ilość** | **C.j.netto** | **Wartość netto** | **Stawka podatku VAT %** | **C.j. brutto** | **Wartość brutto(wartość netto + VAT)** | **Nazwa handlowa** | **Producent , Kod EAN** |
| **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| Preparat do dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni na bazie alkoholi ( etylowego i izopropylowego) i czwartorzędowej soli amoniowej, nie zawierający aldehydów, gotowy do użycia, nie wymagający spłukiwania. Spektrum działania: B, F (C.albicans, A. Niger), V (BVDV/Vaccina, Rota,Adeno,Noro,Polio), Tbc - w czasie -30 sekund. Produkt spełniający normy dla obszaru medycznego, w tym 16615.Produkt podwójnego przeznaczenia: produkt biobójczy/ wyrób medyczny kl.II a. | op. 1L ze spryskiwaczem | 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat tlenowy do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w tym inkubatorów i łyżek laryngoskopowych. Na bazie nadsiarczanów. Bez aldehydów, chloru i związków amoniowych. Preparat rozpuszczalny w bieżącej wodzie, roztwór roboczy bezbarwny, aktywny min. 24 godziny.,. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. Terrae, M. avium) V (HIV, HBV, HCV, adeno, noro, polio, rota) w czasie do 15 min. w stężeniu do 2%. Możliwość rozszerzenia o spory (w tym C.difficile). Wyrób medyczny klasy II a. | op.40 g | 130 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Bez zawartości mydła,barwników ,substancji zapachowych i parabenów. Z dodatkiem alkoholu. Nie wykazujący działania bójczego. Z możliwością mycia pacjentów także przed zabiegami operacyjnymi,w profilaktyce oraz pomocniczo w leczeniu pieluszkowego zapalenia skóry u niemowląt. Zawierający alantoinę, chroniącą skórę przed podrażnieniami. Preparat sprawdzony dermataologicznie, pH 5,0. Kosmetyk. | op. 500ml | 600 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat alkoholowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol propan-2-ol, nie mniej niż 75g/100 g produktu oraz dodatkowo substancje pielęgnujące (d-panthenol+etyloheksyloglicerynę), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 s. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Vaccinia). Produkt biobójczy | op 500ml | 750 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych oraz skóry. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny. Zakres zastosowania: odkażanie i wspomaganie leczenia ran, pielęgnacja szwów pooperacyjnych, leczenie antyseptyczne w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych , przed cewnikowaniem pęcherza moczowego, w pediatrii do pielęgnacji kikuta pępowinowego, do dezynfekcji jamy ustnej. Spektrum działania: B (łącznie z Chlamydium, Mycoplasma), F,drożdżaki, V (HIV, HBV,HSV), pierwotniaki(Trichomonas). Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny.Produkt leczniczy. | op. 250 ml ze spryskiwaczem | 700 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych oraz skóry. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny. Zakres zastosowania: odkażanie i wspomaganie leczenia ran, pielęgnacja szwów pooperacyjnych, leczenie antyseptyczne w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych , przed cewnikowaniem pęcherza moczowego, w pediatrii do pielęgnacji kikuta pępowinowego, do dezynfekcji jamy ustnej. Spektrum działania: B (łącznie z Chlamydium, Mycoplasma), F,drożdżaki, V (HIV, HBV,HSV), pierwotniaki(Trichomonas). Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy. | op. 1 L | 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat do chirurgicznego, higienicznego mycia rąk i ciała oraz włosów pacjentów, o właściwościach pielęgnujących, na bazie syntetycznych składników. Zawierający związki powierzchniowo czynne, substancje natłuszczające – z zawartością alantoiny oraz o kwasu mlekowego. Do toalety ciała pacjentów przed zabiegami. Bez zawartości mydła i parabenów, pH ok. 5,0. Kosmetyk. | op. 500 ml | 150 |  |  |  |  |  |  |  |
| Pianka czyszczaco-pielegnująca do zanieczyszczonej wydalinami skóry,zawierajaca składniki przeciwbakteryjne i przeciwgrzybicze,posiadająca jako nośnik gaz. Na bazie parafiny, zawierająca alkohol benzylowy,fenyloetylowy i tenzydy .Kosmetyk. | op. 500ml | 550 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat do mycia i dekontaminacji skóry rąk oraz ciała pacjentów o pH 4,8-5,2. Zawierający octenidynę i kwas mlekowy, bez pochodnych guanidyny i triclosanu. Gotowy do użycia. Kosmetyk. | op. 500 ml | 100 |  |  |  |  |  |  |  |
| Bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy | op 1L | 320 |  |  |  |  |  |  |  |
| Alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu etylowego, bez zawartości dodatkowych substancji czynnych; zawierający substancje pielęgnujące (d-pantenol, witaminę E).Produkt bez zawartości substancji barwiących i zapachowych. Testowany dermatologicznie. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (polio, adeno, noro, HIV, HBV, HCV, vaccinia). Pełne działanie wirusobójcze w czasie do 30 s.Dezynfekcja higieniczna EN 1500 - 30s, chirurgiczna EN 12791- 90 s. | op. 500 ml | 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| Bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy | op 250ml z pompką | 500 |  |  |  |  |  |  |  |
| Barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy. | op. 1L | 380 |  |  |  |  |  |  |  |
| Barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy. | op.250ml z pompką | 50 |  |  |  |  |  |  |  |
| Koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni i przedmiotów oraz powierzchni wyrobów medycznych na bazie czwartorzędowych związków amoniowych oraz amin. Spektrum działania:B, F, Tbc, V (Vaccinia,BVDV, rota) w stężeniu od 0,5%-1% 15 min, z możliwością rozszerzenia działania o wirusy adeno i noro. Produkt o szerokiej tolerancji materiałowej, z możliwością stosowania do powierzchni ze stali nierdzewnej, cynku, polietylenu. Produkt podwójnego przeznaczenia: wyrób medyczny i produkt biobójczy | 5l + pompka | 30 |  |  |  |  |  |  |  |
| Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Zawierające w składzie mieszaninę alkoholi (etanolu i propanolu) nie więcej niż 30g/100g roztworu, charakteryzujące się doskonałą kompatybilnością materiałową pozwalającą na dezynfekcję smartfonów , ekranów dotykowych, wyświetlaczy, klawiatur, sztucznej skóry, powierzchni mebli. Przebadane zgodnie z normą 16615 w 1 minutę. Spektrum działania: B, F (C.albicans), BVDV, vaccinia, rota, adeno, noro, Tbc (M.terrae) .Testowane dermatologicznie. Rozmiar chusteczki 20x20 cm, gramatura 50 g/m2, opakowanie typu flow-pack zawierające 100 szt chusteczek. Okres przydatności po otwarciu 28 dni. | op.100 szt | 60 |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparat na bazie aktywnego tlenu myjąco-dezynfekujący do manualnego oraz półautomatycznego reprocesowania endoskopów elastycznych, narzędzi oraz innych wyrobów medycznych wykonanych z wrażliwych materiałów. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych i czyszczenia metodą cyrkulacyjną (półautomaty). Spektrum działania: B, F, V(polio, adeno, noro), Tbc, S (C.Difficile, C.perfingens, B.Subtilis) – warunki brudne w stężeniu 2% w czasie do 15 min. Wyrób medyczny. | op.1,5 kg | 6 |  |  |  |  |  |  |  |
| Balsam regeneracyjny do rąk i ciała, na bazie białego oleju, bez zawartości barwników i składników alergizujących, nie pozostawiający tłustej powłoki. | op 500 ml z pompką | 100 |  |  |  |  |  |  |  |
| **Razem** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Uwaga** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Wykonawca zobowiązany jest na czas trwania umowy przekazać dostęp do aplikacji mobilnej umożliwiającej monitorowanie higieny rąk oraz powierzchni.** |

Termin dostawy: ………………. dni.(max. 48 godzin)

**Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:**

……………………………………

Nr tel. …………………………….

Nr fax…………………………….

mail ………………..…………….

 …………………………………………

 *(podpis)*

Wykonawca:

……………………………

……………………………

……………………………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

NIP *……………………….*

 **O F E R T A –zadanie 2**

 W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące udzielenia zamówienia publicznego na dostawy środków dezynfekcyjnych dla Szpitala Specjalistycznego w Brzozowie Podkarpackiego Ośrodka Onkologicznego im. Ks. B. Markiewicza, znak sprawy SZSPOO.SZPiGM. 3810/51/2022, przedstawiamy następującą ofertę:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Zadanie nr 2**  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Nazwa postać** | **j.m.** | **Ilość**  | **C.j.netto** | **Wartość netto** | **Stawka podatku VAT %** | **C.j. brutto** | **Wartość brutto(wartość netto + VAT)** | **Nazwa handlowa** | **Producent , Kod EAN** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| 1. | Preparat do bezobsługowej dezynfekcji powierzchni pomieszczeń i nieinwazyjnych wyrobów medycznych metodą dyfuzji. Potwierdzona badaniami skuteczność bójcza wobec bakterii, prątków, grzybów i wirusów lipofilnych (Corona, Ebola itp.). Czas wyłączenia pomieszczenia łącznie z czasem ekspozycji max. 60 min. Możliwość stosowania w obecności sprzętu elektronicznego i innych delikatnych powierzchni. Posiada właściwości eliminujące nieprzyjemne zapachy.Wyrób medyczny kl.IIaOpakowania 50 ml (ok. 40 m3)  | op .50 ml  | 1200 |  |  |  |  |  |   |  |
| 2. | Preparat myjąco-dezynfekcyjny do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy. Skuteczność mikrobójcza w stężeniu 0,5%: bakterie ( w tym Legionella), grzyby (C.albicans), prątki (Mycobacterium avium oraz Mycobacterium terre), wirusy: BVDV ( HIV, HBV, HCV, Rota ) w czasie 15 minut z możliwością poszerzenia działania wobec wirusów Vaccinia, Noro, Adeno oraz grzybów Aspergilius niger. skuteczność wirusobójcza zgodnie z normą EN 14 476 lub zgodnie z wytycznymi RKI. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych (deklaracja producenta). Możliwość stosowania do powierzchni i urządzeń mających jak i nie mających bezpośredniego kontaktu z żywnością. Przyjemny zapach, nie pozostawia smug, nie ma konieczności płukania mytych powierzchni. Kanistry 5 l dostosowane do automatów dozujących typu QFM R-Gab High Flow. Ph koncentratu 11 | op. 1 L z dozownikiem przelewowym | 20 |  |  |  |  |  |   |  |
| 3 | Preparat myjąco-dezynfekcyjny do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy. Skuteczność mikrobójcza w stężeniu 0,5%: bakterie ( w tym Legionella), grzyby (C.albicans), prątki (Mycobacterium avium oraz Mycobacterium terre), wirusy: BVDV ( HIV, HBV, HCV, Rota ) w czasie 15 minut z możliwością poszerzenia działania wobec wirusów Vaccinia, Noro, Adeno oraz grzybów Aspergilius niger. skuteczność wirusobójcza zgodnie z normą EN 14 476 lub zgodnie z wytycznymi RKI. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych (deklaracja producenta). Możliwość stosowania do powierzchni i urządzeń mających jak i nie mających bezpośredniego kontaktu z żywnością. Przyjemny zapach, nie pozostawia smug, nie ma konieczności płukania mytych powierzchni. Kanistry 5 l dostosowane do automatów dozujących typu QFM R-Gab High Flow, ph koncentratu 11 | op. 5 L (wymagane pompki doz.,minim. 1 pomp. na 4 op.prep.) | 180 |  |  |  |  |  |   |  |
| 4 | Preparat do dezynfekcji powierzchni, skuteczny wobec zanieczyszczeń organicznych. Substancja czynna – NaDCC, w postaci tabletki uwalniającej powyżej 2,5 g aktywnego chloru.Wymagane spektrum biobójcze w stężeniu podstawowym: B, F, V w czasie 15 min Z możliwością rozszerzenia o Tbc i zwiększania stężeń w zależności od potrzeby zastosowania.Łatwe dozowanie i wykonanie roztworu roboczego – 1 tab. na ¼ 10 l pojemnika wody.Możliwość rozszerzenia działania o C.difficile w czasie max. 5 min.wg EN 13704. | op.100 tabl. | 120 |  |  |  |  |  |   |  |
| 5. | Preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni na bazie 72g etanolu. Charakteryzujący się szybkim czasem działania: B, F (C. albicans, A. niger), V (HAV, HIV, HBV, HCV, Noro, Adeno, Polio, Herpes) – 15 sekund, Tbc – 30 sekund. Skutecznośc bójcza potwierdzona zgodnie z normami EN . Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Przebadany dermatologicznie.Wyrób medyczny kl. IIa | op. 1 L  | 800 |  |  |  |  |  |   |  |
| 6. | Chusteczki inkrustowane chlorem, uwalniające 10 000 aktywnego chloru.Spektrum bójcze w czasie 15 min: B, Pratki, F, V, Cl.difficile.Możliwość użycia na sucho i na mokro. Posiadające właściwości myjące.Poświadczenie producenta o bezpieczeństwie stosowania w obecności pacjenta, oraz do dezynfekcji powierzchni z resztkami moczu. Dodatkowe badania zgodne z EN 16615:2015 (war.brudne F2/2). Gramatura 60 g. Rozmiar 19 x 24 cm.Opakowania a 25 sztuk  | op.  | 100 |  |  |  |  |  |   |  |
| 7. | Gotowy do użytku, bezalkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni, o szerokiej kompatybilności materiałowej, o przyjemnym zapachu, z mozliwością zastosowania do inkubatorów, skuteczny w warunkach brudnych. Spektrum bójcze w czasie 1 min: B, F, Prątki, V, S(B.subtilis) 750 mł kazda butelka ze spryskiwaczem  | op. 750 ml ze spryskiwaczem  | 60 |  |  |  |  |  |   |  |
| 8. | Preparat gotowy do użycia o właściwościach myjąco dezynfekujących w formie piany. Na bazie nadtlenku wodoru. Nie podrażniający dróg oddechowych, pozbawiony substancji zapachowych, barwiących, chloru oraz alkoholu. Nie wymagający spłukiwania, dezaktywujący zanieczyszczenia organiczne oraz biofilm. Przeznaczony do obszarów wysokiego ryzyka jak OIT, oddziały dziecięce, izolatki. Przebadany zgodnie według EN, w tym wg EN 16615. Skuteczny wobec: B (EN 13727), F (EN 13697), V (EN 14476) – 1 minuta, mykobakteriobójcze – 5 minut, S(Clostridium difficile R027) –wg EN 17126 -5 minut.Opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem pianowym, Wyrób medyczny kl. IIa  | op. 750 ml | 45 |  |  |  |  |  |   |  |
| 9. | Hypoalergiczny, wegański(na bazie surowców pochodzenia naturalnego) preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz całego ciała i włosów. Przebadany dermatologicznie, bez zawartości substancji zapachowych, barwników i innych substancji obciążajacych skórę. Skuteczność potwierdzona zgodnie z EN. Składniki oparte na oleju kokosowym, glicerynie. Ph 5,5 (+/-0,5). Bardzo dobrze tolerowany przez skórę nawet przy częstym stosowaniu., delikatny, Zawiera składniki pielęgnujące i nawilżające takie jak gliceryna i betaina. Może być stosowany w profilaktyce pielęgnacji odleżyn oraz pieluchowego zapalenia skóry. Dokładnie oczyszcza pory skóry z zanieczyszczeń i mikroorganizmów. Bardzo dobrze się pieni i spłukuje. Możliwość stosowania w oddziałach pediatrycznych. Kosmetyk | op 500 ml |  |  |  |  |  |  |   |  |
| 10. | Chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni i wyrobów medycznych, wrażliwych na działanie alkoholi, przebadane dermatologicznie, wykazujące działanie bakterio-; grzybo (C. albicans, A. niger, fumigatus) i wirusobójcze (HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, Polyoma, VRS, HSV, H1N1 ) w 5 minut. Tbc. max. 15 min.Dostarczane w opakowaniach foliowych typu flow-pack z klipsem zabezpieczającym chusteczki przed wysychaniem (włóknina o gramaturze 45 g/m2 i rozmiarze 18 x 20cm ), Opakowania a 100 szt. | op. |  |  |  |  |  |  |   |   |
| 11. | Chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni i wyrobów medycznych, wrażliwych na działanie alkoholi, przebadane dermatologicznie, wykazujące działanie bakterio-; grzybo (C. albicans, A. niger, fumigatus) i wirusobójcze (HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, Polyoma, VRS, HSV, H1N1 ) w 5 minut. Tbc. max 15 min. Rozmiar 13 x 19cm  | tuba a 100 szt. |  |  |  |  |  |  |   |   |
| wkłady do tuby a 100 szt. |  |  |  |  |  |  |   |   |
| 12. | Emulsja - koncepcja oleju w wodzie, do pielęgnacji suchej, wrażliwej i zniszczonej skóry rąk na bazie wosku pszczelego, zawierająca kwas hialuronowy,kolagen,elastynę i kompleks witamin C, E, F oraz naturalne olejki nawilżające,pielęgnujące i wygładzające skórę pochodzące z orzecha kokosowego,pestek moreli i cytryny. Ph 5,5 - 6,4. Właściwości regenerujące naskórek. Przebadana dermatologicznie, zakres badań zgodny z Europejską Dyrektywą Kosmetyczną 76/768/EEC. Wymagana kompatybilność z preparatem z poz.nr..14 i poz. nr.15. Wymagane dokumenty zgłoszenia do Krajowego Systemu Informowania o Kosmetykach. | op. 500 ml |  |  |  |  |  |  |   |  |
| 13. | Preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, na bazie naturalnych surowców, hypoalergiczny, o bardzo dobrych właściwościach myjących i pieniących, dodatkowo możliwość mycia pacjentów zanieczyszczających się, kąpieli całego ciała w profilaktyce przeciwodleżynowej. PH 5,5.Wymagany status produktu kosmetycznego. Opakowania 700 ml | op. | 1300 |  |  |  |  |  |   |  |
| 14. | Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci płynu, jednoalkoholowy na bazie etanolu. Wymagany status wyrobu medycznego. Kompatybilny z preparatem poz.nr 13Opakowania 700 ml | op. | 1300 |  |  |  |  |  |   |  |
| 15. | Wodno-alkoholowy preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, do skóry alergicznej i bardzo wrażliwej, zawierający glicerol i emolienty chroniące skórę przed wysuszeniem, pozbawiony substancji obciążających skórę, barwników oraz substancji zapachowych. spełniający wymagania PN-EN 1500 i PN-EN 12791 . Przebadany dermatologicznie.Skuteczność biobójcza: bakterio-, grzybo-, pratko-, wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro, Rota, Corona) w czasie 30 sek. Konfekcjonowany w worki o pojemności 700 ml z zastawką zapobiegającą zasysaniu powietrza i zanieczyszczeń z otoczenia. Worki dwuwarstwowe wykonane z PE, PA z trójdzielną zastawką. Opakowanie kompatybilne z dozownikami łokciowymi i automatycznymi Systemu Sterisol, potwierdzone oświadczeniem producenta dozowników. Produkt biobójczy Opakowania 700 ml | op. | 620 |  |  |  |  |  |   |  |
| 16. | Preparat w postaci tabletek do mycia i dezynfekcji powierzchni na bazie aktywnego chloru (troklozen sodu). Skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych, potwierdzona badaniami wg Norm Europejskimi: B (EN13727), F (EN13624), V:Polio, Adeno, Noro (EN 14476), Tbc (EN14348), spory-C.difficile (EN13704). Dodatkowe badanie EN 17126 w kierunku C. difficile R027 - 5 minut. Działanie w 1000 ppm w warunkach czystych i w 2000 ppm w warunkach brudnych. Dozowanie: 1 tabletka/1000 ppm na 1 litr wody. Czas ekspozycji do 15 minut. Nieużywany roztwór zachowuje stabilność 1 dzień. Opakowanie zawierające 200 tabletek  | op. | 330 |  |  |  |  |  |   |   |
| 17. | Preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu (HLD) endoskopów oraz narzędzi medycznych. Na bazie aldehydu glutarowego 2%. Przebadany zgodnie z EN. Skuteczny wobec B, F, Tbc ,V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 5 minut, S (EN 17126) w czasie 15 minut. Roztwór zachowuje aktywność przez 28 dni. Możliwości kontroli aktywności za pomocą pasków testowych. Wyrób medyczny kl. II b. Opakowania: kanister 5l.  | op. | 30 |  |  |  |  |  |   |  |
| 18. | Paski do pozycji: **17** | op. 25 szt. | 4 |  |  |  |  |  |   |   |
| 19. | Preparat w koncentracie na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz PHMB do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych w tym również endoskopów. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych oraz myjkach półautomatycznych. Spektrum działania: B, F, Tbc – 0,5%/15 minut, V (Polio, Adeno, Noro) – 0,25%/15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o S – 1%/15 minut. Potwierdzona redukcja biofilmu bakteryjnego. Wyrób medyczny kl. II b | op. 2 L z kieliszkiem miarowym | 50 |  |  |  |  |  |   |   |
| 20. | Preparat w koncentracie na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz PHMB do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych w tym również endoskopów. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych oraz myjkach półautomatycznych. Spektrum działania: B, F, Tbc – 0,5%/15 minut, V (Polio, Adeno, Noro) – 0,25%/15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o S – 1%/15 minut. Potwierdzona redukcja biofilmu bakteryjnego. Wyrób medyczny kl. II b. Opakowania: kanister 5l.  | op. | 40 |  |  |  |  |  |   |   |
| 21. | Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów i wyrobów medycznych, w postaci proszku, o wysokiej kompatybilności materiałowej, na bazie trzech enzymów, nadweglanu sodu, TAED. Spektrum bójcze w stężeniu 2%: B(w tym VRE, MRSA, A. baumani), F, Pratki, V, S (EN 17126) w czasie 10 min. Aktywność roztworu roboczego 24 h. Możliwość kontroli aktywności roztworu za pomocą pasków testowych. | op. 2,5 kg | 10 |  |  |  |  |  |   |  |
| 22. | Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji oraz mycia powierzchni oraz nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Na bazie mieszaniny związków amoniowych oraz alkoholu (10% etanol, 20% propanol), pozbawiony pochodnych fenolowych, nadtlenku wodoru, chloru. Przebadany zgodnie z EN, skuteczny w warunkach brudnych. Wykazujący aktywność bójczą : B (MRSA, VRE, A. baumannii, K. pneumoniae, S. typhimurium, L. pneumophila) F w czasie 1 minuty oraz Tbc (M. avium, terrae),V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) w czasie 5 minut, Przebadany zgodnie z EN 16615 w czasie 1 min.Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i do dezynfekcji inkubatorów. Wyposażony w spryskiwacz dwufunkcyjny Wyrób medyczny kl. IIa. | op. 1 L | 30 |  |  |  |  |  |   |  |
| 23. | Roztwór do płukania, oczyszczania, przemywania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych i oparzeń, zawierający polihexanid 0,1% i poloxamer188 1%. Bez dodatku betainy. Op. 250 ml  | 250mlz atomizerem | 50 |  |  |  |  |  |   |  |
| 24. | Roztwór do płukania, oczyszczania, przemywania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych i oparzeń, zawierający polihexanid 0,1% i poloxamer188 1%. Bez dodatku betainy. Op. 500 ml  | op. 500 ml | 50 |  |  |  |  |  |   |  |
| 25. | Hydrożel do leczenia ran ostrych, przewlekłych i oparzeń, zawierający 0,1% polihexanid i 1% poloxamer 188, bez zawartości betainy. Op.100 ml | op. 100 ml | 40 |  |  |  |  |  |   |  |
| 26. | Onkoemulsja do pielęgnacji skóry w trakcie terapii onkologicznej , na bazie ektoiny drobnocząsteczkowego kwasu hialuronowego i ceramidów. Łagodzi podrażnienia, wzmacnia procesy naprawcze skóry, Łagodzi rumień powstały w wyniku naświetlania, tworzy elastyczną, niewidoczną powłokę utrzymującą odpowiedni stopień nawodnienia skóry, zapobiegając transepidermalnej utracie wody, zmniejsza nieprzyjemne uczucie gorąca i pieczenia oraz mobilizuje skórę do regeneracji.Op.75 ml | op. 75 ml | 100 |  |  |  |  |  |   |  |
| 27. | Wydajny koncentrat przeznaczony do mycia i dezynfekcji dużych powierzchnie oraz nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Na bazie związków amoniowych, pozbawiony pochodnych fenolowych, chloru, nadtlenku wodoru. Przebadany zgodnie z EN. Wykazujący aktywność bójczą na: B, F w czasie 5 minut i stężeniu 0,5% oraz Tbc (M. avium, terrae),V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 15 minut i stężeniu 0,25%, Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i w obecności pacjentów. Wyrób medyczny kl. IIa. | op. 2 L  | 15 |  |  |  |  |  |   |  |
| 28. | Wydajny koncentrat przeznaczony do mycia i dezynfekcji dużych powierzchnie oraz nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Na bazie związków amoniowych, pozbawiony pochodnych fenolowych, chloru, nadtlenku wodoru. Przebadany zgodnie z EN. Wykazujący aktywność bójczą na: B, F w czasie 5 minut i stężeniu 0,5% oraz Tbc (M. avium, terrae),V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 15 minut i stężeniu 0,25%, Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i w obecności pacjentów. Wyrób medyczny kl. IIa. | op. 5 L | 120 |  |  |  |  |  |   |  |
|   | **RAZEM** |  |  |  |  |  |  |  |   |   |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

Termin dostawy: ………………. dni.(max. 48 godzin)

**Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:**

……………………………………

Nr tel. …………………………….

Nr fax…………………………….

mail ………………..…………….

 …………………………………………

 *(podpis)*

Wykonawca:

……………………………

……………………………

……………………………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

NIP *……………………….*

 **O F E R T A –zadanie 3**

 W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące udzielenia zamówienia publicznego na dostawy środków dezynfekcyjnych dla Szpitala Specjalistycznego w Brzozowie Podkarpackiego Ośrodka Onkologicznego im. Ks. B. Markiewicza, znak sprawy SZSPOO.SZPiGM. 3810/51/2022, przedstawiamy następującą ofertę:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Zadanie nr 3**  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Nazwa postać** | **j.m.** | **Ilość** | **C.j.netto** | **Wartość netto** | **Stawka podatku VAT %** | **C.j. brutto** | **Wartość brutto(wartość netto + VAT)** | **Nazwa handlowa** | **Producent , Kod EAN** |
| **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łózek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm2. Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt. |  puszka + wkład a 100 szt. | 300 |  |  |  |  |  |  |  |
| Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łózek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm2. Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt. | wkład a 100 szt. | 600 |  |  |  |  |  |  |  |
| Gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed (lub równoważna) w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD lub IMiDz lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w min. dwóch wersjach zapachowych. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: 1 l ze spryskiwaczem | op. 1 l  | 1100 |  |  |  |  |  |  |  |
| Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania na bazie 60% propan-2-olu i chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, rota). Dezynfekcja higieniczna – 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna – 2 x 45 sekund. Posiada przedłużone działanie bateriobójcze w czasie 3 godzin. Produkt biobójczy. | op. 500 ml | 300 |  |  |  |  |  |  |  |
| Żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg. EN 12791 2x 3 ml w czasie 2x90 sekund. Produkt biobójczy. Wymagane badania dermatologiczne.  | op. 500 ml | 1000 |  |  |  |  |  |  |  |
| Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm.  |  puszka + wkład a 100 szt. | 150 |  |  |  |  |  |  |  |
| Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm.  | wkład a 100 szt. | 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| Gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzęty medycznego - łózek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rahabilitacyjnego. Skład w 100 g preparatu : etanol 72g, propan-2-ol 7,2 g; nadtlenek wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej - moze być stoswoany do powierzchni wykonanaych z tworzywa ABS, materiałów obiciowych, skóry naturalnej, gumy, silikonu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B (w tym MRSA), F(C. albicans, A. niger), V (noro, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) - w czasie do 30 sekund; spory B. subtilis (EN 13704) - 10 minut, C. difficile (EN 17126) - 15 minut. Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem Wyrób medyczny klasy IIA. | op. 1l ze sprysk.  | 30 |  |  |  |  |  |  |  |
| Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Kosmetyk | op. 500 ml z pompką | 800 |  |  |  |  |  |   |  |
| Koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Wymagana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe np. Famed lub równoważna. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 15 minut. Wirus polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5 l | op. | 90 |  |  |  |  |  |   |  |
| **Razem** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

Termin dostawy: ………………. dni.(max. 48 godzin)

**Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:**

……………………………………

Nr tel. …………………………….

Nr fax…………………………….

mail ………………..…………….

 …………………………………………

 *(podpis)*

Wykonawca:

……………………………

……………………………

……………………………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

NIP *……………………….*

 **O F E R T A –zadanie 4**

 W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące udzielenia zamówienia publicznego na dostawy środków dezynfekcyjnych dla Szpitala Specjalistycznego w Brzozowie Podkarpackiego Ośrodka Onkologicznego im. Ks. B. Markiewicza, znak sprawy SZSPOO.SZPiGM. 3810/51/2022, przedstawiamy następującą ofertę:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Zadanie nr 4**  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Nazwa postać** | **j.m.** | **Ilość** | **C.j.netto** | **Wartość netto** | **Stawka podatku VAT %** | **C.j. brutto** | **Wartość brutto(wartość netto + VAT)** | **Nazwa handlowa** | **Producent , Kod EAN** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| 1. | Kwaśny polisacharyd o średniej masie cząsteczkowej 15 000 daltonów ( 500 IU ) o właściwościach przeciwzakrzepowych. Stosowany w celu zapobiegania niedrożności w portach oraz wprowadzanych cewnikach. Zalecany do płukania i zamykania centralnych i obwodowych dostępów naczyniowych 5 ml x 10 amp. | op. | 150 |  |  |  |  |  |   |   |
|  | **Razem** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

Termin dostawy: ………………. dni.(max. 48 godzin)

**Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:**

……………………………………

Nr tel. …………………………….

Nr fax…………………………….

mail ………………..…………….

 …………………………………………

 *(podpis)*

**Załącznik nr 2 do SWZ**

**Wykonawca:**

……………………………………………………

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

reprezentowany przez:

…………………………………………………

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA :**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ustawy Pzp w zakresie jaki Zamawiający wymagał .

Oświadczam, **że zachodzą/ nie zachodzą\*** (nie potrzebne skreślić) w stosunku do mnie podstawy wykluczenia wymienione poniżej z postępowania na podstawie art. …………. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 ustawy Pzp lub art. 109 ustawy Pzp).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze: ……………………………………………………………………………………..……………………………………………………………………

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

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WIELKOŚCI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że:

* jestem mikroprzedsiębiorstwem,\*
* jestem małym przedsiębiorstwem,\*
* jestem średnim przedsiębiorstwem,\*
* prowadzę jednoosobowa działalność gospodarczą,\*
* jestem osobą fizyczną nieprowadząca działalności gospodarczej,\*
* inny rodzaj,\*

**\* niepotrzebne skreślić**

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODYKONAWSTWA**

Oświadczamy, że zaoferowany przedmiot zamówienia wykonamy :

* samodzielnie,\*
* przy udziale podwykonawców,\*

**\* niepotrzebne skreślić**

**W przypadku, gdy Wykonawca zamierza powierzyć realizację części zamówienia podwykonawcy uzupełnia poniższą tabelę.**

**Jeżeli wykonawca zamierza wykonać zamówienie samodzielnie nie wypełnia tabelki lub oznacza zapisem w tabelce - nie dotyczy**

|  |  |
| --- | --- |
| Nazwa i adres podwykonawcy | Część zamówienia, którą będzie wykonywał  |
|  |  |

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE RODO**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

…………….……. *(miejscowość),* dnia …………………. r.

 …………………………………………………………….

 (podpis)

 **Załącznik nr 3 do SWZ**

Wzór umowy zawierający istotne dla zamawiającego postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

**UMOWA SPRZEDAŻY**

**SZSPOO.SZPiGM 3810/51/2022**

zawarta w Brzozowie, w dniu ………………… pomiędzy:

Szpitalem Specjalistycznym w Brzozowie Podkarpackim Ośrodkiem Onkologicznym im. ks. B. Markiewicza, 36-200 Brzozów, ul. Ks. J. Bielawskiego 18, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod numerem KRS 0000007954, reprezentowanym przez:

lek. Tomasza Kondraciuka MBA – Dyrektora

zwanym w dalszej części umowy „Kupującym”

a

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

reprezentowanym przez:

………………………………………….…….

…………………………………………..…....

zwanym w dalszej części umowy ,,Sprzedającym”.

§ 1

1. Sprzedający sprzedaje a Kupujący kupuje środki dezynfekcyjne w ilości, asortymencie i cenie zgodnie z ofertą stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszej umowy, zwane w dalszej części umowy przedmiotem sprzedaży.
2. Sprzedający oświadcza, że przedmiot sprzedaży spełnia wszelkie wymagania norm i przepisów odnoszących się do wyrobów tego typu.
3. Umowa została zawarta na czas określony 12 miesięcy tj. od dnia ……………... do dnia ………………… z możliwością jej przedłużenia za zgodą obu Stron w formie aneksu do 24 miesięcy.
4. Każdej ze stron umowy przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem 1-miesięcznego terminu wypowiedzenia.

§ 2

1. Strony ustalają łączną wartość przedmiotu sprzedaży, określonego w § 1, na kwotę: ………………….. PLN brutto
2. Kwota wymieniona w § 2 ust. 1 niniejszej umowy obejmuje wszelkie koszty związane z zakupem przedmiotów objętych umową, wymienionych w § 1 ust. 1.
3. Przedmiot sprzedaży w ilościach i asortymencie określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy Sprzedający zobowiązuje się dostarczać Kupującemu partiami, w ilościach uzależnionych od bieżących potrzeb Kupującego, po uprzednim otrzymaniu zamówienia, transportem własnym lub zleconym, na własny koszt i ryzyko, loco magazyn Apteki Kupującego (Bielawskiego 18, Brzozów), w terminie określonym w załączniku nr 1 do umowy.
4. Termin ważności dostarczanego przedmiotu sprzedaży nie może być krótszy niż 12 miesięcy przed jego upływem licząc od daty dostawy.
5. Sprzedający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej, niedostarczonego w terminie lub dostarczonego z wadą, przedmiotu sprzedaży będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamym co do rodzaju (o identycznej nazwie międzynarodowej lub takim samym zakresie zastosowania), bez konieczności wzywania wykonawcy do wymiany wadliwych lub niedostarczonych w terminie rzeczy, gdy będzie to niezbędne do zapewnienia prawidłowego działania Kupującego a Sprzedający będzie zobowiązany do zwrotu Kupującemu ewentualnej różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienie nie zamyka Kupującemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy, czynności w związku z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Sprzedającego.
6. W przypadku gdy dzień dostawy przypada w dniu wolnym od pracy, termin dostawy upływa w pierwszym dniu roboczym po dniu wolnym od pracy.
7. Dostawy Kupujący odbiera:
* od poniedziałku do piątku od godz. 7.25 do 14.30.
1. Kupujący składa zamówienia w formie:
* email na adres .............................
* fax na numer ..............................
1. Osobą kontaktową i upoważnioną ze strony Kupującego w sprawie realizacji niniejszej umowy jest Kierownik Apteki – mgr Elżbieta Rabiej - Koralewicz.
2. Osobą kontaktową i upoważnioną ze strony Sprzedającego w sprawie realizacji niniejszej umowy jest ………………………….. tel./fax. ……………………....
3. W przypadku stwierdzenia przez Kupującego wad przedmiotu sprzedaży, Sprzedający, na wezwanie Kupującego zobowiązany jest do ich usunięcia w terminie równym terminowi określonemu § 2 ust. 3.
4. Sprzedający zobowiązany jest dostarczyć aktualną kartę charakterystyki każdorazowo, wraz z dostawą przedmiotu sprzedaży.
5. Sprzedający zobowiązany jest dostarczać Kupującemu, na adres email: apteka@szpital-brzozow.pl, komunikaty właściwego podmiotu o wstrzymaniu bądź wycofaniu przedmiotu sprzedaży z obrotu na terenie RP.
6. Sprzedający zobowiązany jest do zamówionej partii przedmiotu sprzedaży przesłać fakturę pocztą elektroniczną na adres email: apteka@szpital-brzozow.pl w formie umożliwiającej wprowadzanie danych z faktury do programu Malicki.
7. Sprzedający zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymania dostaw na podstawie art. 552 k.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego.

§ 3

1. Kupujący zobowiązuje się zapłacić za dostarczony przedmiot sprzedaży kwotę ustaloną na podstawie § 2 umowy, przelewem bankowym w terminie do 60 dni od daty dostarczenia faktury.
2. Strony umowy postanawiają, że zapłata należności za dostarczony przedmiot sprzedaży nastąpi z chwilą obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
3. Strony umowy postanawiają, że należności wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przedmiotem przelewu wierzytelności (przez przelew wierzytelności należy rozumieć również wszelkie formy ubezpieczenia lub przejęcia płatności przez podmiot trzeci w zarząd lub inną formę administrowania).
4. Sprzedający oświadcza, że przyjął do wiadomości, iż w trakcie realizacji umowy mogą wystąpić opóźnienia w realizacji zobowiązań ze strony Kupującego, do około 90 dni po terminie płatności faktur.
5. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, Sprzedający, za zgodą Kupującego może zaoferować środek dezynfekcyjny o takim samym przeznaczeniu, sposobie działania pod warunkiem, że jego cena nie będzie wyższa niż cena środka dezynfekcyjnego objętego umowa. Zmiany umowy w takiej sytuacji uzależniona jest od zgody Kupującego.

§ 4

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego kary umowne w wypadku:

* zwłoki w realizacji zobowiązań Sprzedawcy – w wysokości 5,0 % wartości przedmiotu sprzedaży który miał być dostarczony, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
* odmowy przyjęcia zamówienia na dostawę części przedmiotu sprzedaży – 3 % wartości przedmiotu sprzedaży określonej w § 2 ust. 1 umowy za każdy przypadek odmowy.
* realizowania umowy niezgodnie z treścią poza wyżej wymienionymi przypadkami – 0,01 % wartości przedmiotu sprzedaży określonej w § 2 ust. 1 umowy za każdy przypadek realizowania niezgodnie z zapisami

2. Kupujący zapłaci Sprzedającemu karę umowną w przypadku:

* zwłoki w odbiorze przedmiotu sprzedaży – w wysokości 0,01 % wartości przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przypadku dostarczenia w pełni kompletnego przedmiotu sprzedaży,

3. Jeżeli szkoda rzeczywista będzie wyższa niż kara umowna, strony mogą być zobowiązane do zapłaty odszkodowania przekraczającego karę umowną na zasadach ogólnych.

4. Strony mogą odstąpić od naliczania kar umownych na podstawie pisemnego, uzasadnionego wniosku strony obciążonej karą.

1. Strony zobowiązane są do zapłaty kwot wynikających z § 4 umowy w terminie 30 dni od dnia wezwania do zapłaty. Opóźnienie upoważnia strony do naliczenia odsetek ustawowych. W przypadku niedotrzymania terminu określonego w wezwaniu do zapłaty strony mają prawo potrącić należną kwotę wraz z odsetkami z wzajemnych bieżących należności.
2. Kupujący ma prawo potrącenia wymaganych należności z wystawionych przez Sprzedającego faktur.
3. Strony umowy zastrzegają maksymalną wysokość kar umownych do wysokości 20 % wartości brutto umowy.

§ 5

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen wyłącznie w przypadku:
2. obniżenia cen przedmiotu sprzedaży (zmiana następuje z chwilą podpisania aneksu do umowy),
3. zmiany stawki podatku od towarów i usług, przy czym zmianie ulega wyłącznie cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian (zmiana następuje z chwilą wejścia w życie odpowiednich przepisów i nie wymaga formy aneksu),
4. zmiany cen jednostkowych przedmiotu sprzedaży w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową (zmiana następuje z chwilą podpisania aneksu do umowy),
5. zmian stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odnośnych władz (zmiana następuje z chwilą podpisania aneksu do umowy),
6. uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów środka dezynfekcyjnego, na podstawie dokumentu wystawionego przez producenta (oświadczenie lub faktura), (zmiana następuje z chwilą podpisania aneksu do umowy),
7. W przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian leków objętych umową dopuszczają możliwość rozwiązania umowy w całości lub w spornej części.

§ 6

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają zgodnego oświadczenia stron umowy i formy pisemnej pod rygorem nieważności, chyba że umowa stanowi inaczej.
2. W razie zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo odstąpić od umowy po pisemnym wezwaniu Sprzedawcy do zrealizowania zamówienia. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku zapłaty kar umownych.
3. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonanej części umowy.
4. Kupujący zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części przedmiotu sprzedaży. Sprzedającemu nie przysługują z tego tytułu roszczenia odszkodowawcze. Kupujący zobowiązuje się do zakupu co najmniej 50 % wartości przedmiotu zamówienia określonego w umowie.
5. Zamawiający ma prawo do dokonywania przesunięć ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentowymi stanowiącymi przedmiot umowy w przypadku, gdy przesunięcia wynikają z potrzeb zamawiającego, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

Przesunięcia nie mogą przekroczyć 100 % ilości danej pozycji asortymentowej i będą dokonywane w oparciu o ceny jednostkowe zawarte w załączniku nr 1 do umowy (formularz ofertowy Sprzedającego).

Przesunięcia nie mogą spowodować przekroczenia łącznej wartości brutto umowy.

1. W sprawach nie unormowanych w umowie będą miały zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i Kodeksu Cywilnego.
2. Ewentualne spory powstałe w związku z realizacją umowy rozstrzygane będą przez Sąd właściwy dla siedziby Kupującego.
3. Umowa została spisana w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

#  Sprzedający Kupujący