



Znak sprawy: PCMG/P-25/2018

Grójec, dnia 2018.05.15

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
po zmianach w dniu 15 maja 2018 roku

Zakup i dostawa strzykawk, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniul, przedłużaczy do pomp infuzyjnych , aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Wartość szacunkowa zamówienia poniżej kwoty
221 000 Euro

Sporządził: Hubert Wasila

KARTA UZGODNIENÍ

do postępowania nr PCMG/P-25/2018

Zakup i dostawa strzykawek, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniul, przedłużaczy do pomp infuzyjnych ,
aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z
ograniczoną odpowiedzialnością.

Grójec, dnia **2018.05.15**

Sporządzający SIWZ:

Hubert Wasila
(podpis)

Uzgadniam pod względem wymaganego
zakresu zamówienia i warunków jego realizacji

Paweł Radwański
(Dyrektor ds. Medycznych)

Uzgadniam i potwierdzam zabezpieczenie
środków finansowych

Beata Wiewiór
(Główny Księgowy)

Potwierdzam, że treść SIWZ jest zgodna
pod względem formalno-prawnym

Karolina Wojtczak
(Radca Prawny)

Potwierdzam, że warunki postępowania zostały
uzgodnione i zaakceptowane przez Komisję Przetargową
i są zgodne z ustawą Prawo zamówień publicznych

Agnieszka Pawłowska - Muc
*(Przewodniczący Komisji
Przetargowej)*

Grójec, dnia **15.05.2018r.**

Zatwierdzam przedłożone dokumenty
i wyrażam zgodę na rozpoczęcia postępowania

Marzena Barwicka
(Prezes Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu)

ROZDZIAŁ I.
INSTRUKCJA DLA WYKONAWCÓW

ROZDZIAŁ II.
OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

ROZDZIAŁ III.
FORMULARZ OFERTY I FORMULARZE ZAŁĄCZNIKÓW

ROZDZIAŁ IV. UMOWA (wzór)

ROZDZIAŁ I.

INSTRUKCJA DLA WYKONAWCÓW

1. ZAMAWIAJACY

Zamawiającym jest: **Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**
Adres: **ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec**
Tel: **+48 48 664 91 01**
Fax: **+48 48 664 21 81**
E-mail: **zamowienia@pcmg.pl**
Adres strony internetowej: **www.pcmg.pl**
NIP: **797-201-92-61**
Nazwa banku i nr konta: **PKO Bank Polski S.A. 61 1020 1042 0000 8302 0363 3443**

2. OPIS SPOSOBU POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI WRAZ ZE WSKAZANIEM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO OSÓB UPRAWNIONYCH DO KONTAKTÓW

- 2.1. Wszelkiego rodzaju oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje itp.
Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub pocztą elektroniczną. Oferty, oświadczenia, umowy oraz dokumenty wymienione w ust. 7 niniejszej instrukcji Wykonawcy przekazują wyłącznie w formie pisemnej.
- 2.2. Jeżeli Zamawiający i Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
- 2.3. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

**Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
05-600 Grójec, ul. Ks. Piotra Skargi 10
Budynek „DOMONT” I piętro Zarząd PCMG
Fax 48 664 21 81
zamowienia@pcmg.pl**

- 2.4. Osobami uprawnionymi do kontaktów z Wykonawcami są:

Marzena Barwicka – telefon 607 073 168

3. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

- 3.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221.000 Euro.**

3.2. Na podstawie **art. 39** ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm.).

3.3. Ilekroć w niniejszej Instrukcji Dla Wykonawców użyte jest pojęcie „Ustawa Pzp”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 3.2.

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

4.1. Przedmiotem zamówienia jest Zakup i dostawa strzykawek, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniul, przedłużaczy do pomp infuzyjnych , aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

4.2. Przedmiot zamówienia nazywany jest w dalszej treści niniejszej Instrukcji dla Wykonawców „przedmiotem zamówienia”.

4.3. Główny przedmiot zamówienia wg. Wspólnego Słownika Zamówień Publicznych:

4.1. Główny przedmiot zamówienia wg Wspólnego Słownika Zamówień Publicznych:

<i>Nazwa i nr części</i>	<i>CPV główny, uzupełniający:</i>
Część nr 1 – strzykawki	33141310-6 – strzykawki, LA23-9 – do użytku medycznego.
Część nr 2 igły iniekcyjne I	33141320-9 – igły medyczne, 33141323-0 igły do biopsji; 33141321-6 igły do znieczuleń LA23-9 – do użytku medycznego.
Część nr 3 kaniule I	33141220-8 - kaniule; LA23-9 – do użytku medycznego.
Część nr 4 przedłużacze do pomp infuzyjnych, aparaty do przetaczania płynów i krwi	33194120-3 – artykuły do infuzji LA23-9 – do użytku medycznego.
Część nr 5 igły iniekcyjne II	33141320-9 – igły medyczne, 33141323-0 igły do biopsji; 33141321-6 igły do znieczuleń LA23-9 – do użytku medycznego.
Część nr 6 kaniule II	33141220-8 - kaniule; LA23-9 – do użytku medycznego.

4.4. Szczegółowo przedmiot zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia w Rozdziale II SIWZ.

5. TERMIN REALIZACJI PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Termin realizacji: sukcesywnie w okresie **24 miesięcy od daty zawarcia umowy .**

6. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

6.1. o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy którzy:

6.1.1. Nie podlegają wykluczeniu;

6.1.2. Spełniają warunki udziału w postępowaniu w zakresie:

6.1.2.a. kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów - zamawiający nie uszczegóławia tego warunku.

6.1.2.b. sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

6.1.2.c. zdolności technicznej lub zawodowej – Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

6.1.3. Zamawiający może na każdym etapie postępowania, uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych Wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze Wykonawcy, może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

6.1.4. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia:

6.1.4.a. Jeżeli wykonawcy ubiegają się wspólnie o udzielenie zamówienia, to ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;

6.1.4.b. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;

6.1.4.c. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, została wybrana Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców;

6.1.4.d. Przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający rozumie również Wykonawców będących wspólnikami spółki cywilnej.

6.1.5. 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 innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.

6.1.5.a Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.

6.1.5.b Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe, lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13–22 i ust. 5 ustawy Pzp.

6.1.5.c Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

6.1.5.d Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w pkt.6.1.4, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:

- 1) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
- 2) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w pkt.6.1.2.c i 6.1.2.b

6.A PODSTAWY WYKLUCZENIA O KTÓRYCH MOWA W ART.24 UST.5 USTAWY PZP.

6.A.1. Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy Wykonawcę:

- 1) w stosunku do którego otwarcie likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2015 r. poz. 978, 1259, 1513, 1830 i 1844 oraz z 2016 r. poz. 615) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym

postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2015 r. poz. 233, 978, 1166, 1259 i 1844 oraz z 2016 r. poz. 615);

2) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy Wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co Zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;

3) jeżeli wykonawca lub osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp, uprawnione do reprezentowania Wykonawcy pozostają w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt 2–4 ustawy Pzp z:

a) Zamawiającym,

b) osobami uprawnionymi do reprezentowania Zamawiającego,

c) członkami komisji przetargowej,

d) osobami, które złożyły oświadczenie, o którym mowa w art. 17 ust. 2a ustawy Pzp – chyba że jest możliwe zapewnienie bezstronności po stronie Zamawiającego w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu;

4) który, z przyczyn leżących po jego stronie, nie wykonał albo nienależycie wykonał w istotnym stopniu wcześniejszą umowę w sprawie zamówienia publicznego lub umowę koncesji, zawartą z Zamawiającym, o którym mowa w art. 3 ust. 1 pkt 1–4 ustawy Pzp, co doprowadziło do rozwiązania umowy lub zasądzenia odszkodowania;

5) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych;

6) 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 wykroczenie, o którym mowa w pkt 5;

7) wobec którego wydano ostateczną decyzję administracyjną o naruszeniu obowiązków wynikających z przepisów prawa pracy, prawa ochrony środowiska lub przepisów o

zabezpieczeniu społecznym, jeżeli wymierzono tą decyzją karę pieniężną nie niższą niż 3000 złotych;

8) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15 ustawy Pzp, chyba że Wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

6.A.2. Procedura odwrócona. Zamawiający nie będzie stosował procedury odwróconej.

7. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA:

7.1. W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda od Wykonawców wyłącznie oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, t.j. oświadczeń lub dokumentów potwierdzających:

- 1) spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji,
- 2) spełnianie przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagań określonych przez Zamawiającego,
- 3) brak podstaw wykluczenia.

7.2 Do oferty każdy Wykonawca zobowiązany jest załączyć:

7.2.1) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust.1 ustawy Pzp – dotyczące spełnienia warunków udziału w postępowaniu – według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do FORMULARZA OFERTY /treść informacji zawartych w niniejszym oświadczeniu stanowić będzie potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w niniejszym postępowaniu./

7.2.2) Na potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego należy załączyć do oferty **poprawnie wypełnioną specyfikację techniczną dla oferowanej części.**

7.2.3) Pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy /dokument złożony w oryginale lub notarialnie poświadczona jego kopia - jeżeli dotyczy/

7.3. W przypadku kiedy o zamówienie ubiegają się Wykonawcy wspólnie, oświadczenie składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy Pzp – dotyczące spełnienia warunków udziału

w postępowaniu – według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do Formularza oferty - składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

7.4. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu: zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 7.2.1.).

7.5. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji: zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 7.2.1.).

7.6. Wykonawca wraz z oferta zobowiązany jest do złożenia aktualnych na dzień składania ofert oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp tj.:

7.6.1) wykaz oświadczeń i dokumentów, składanych przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust.1 pkt 3 ustawy Pzp: **odpis z właściwego rejestru lub Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej - jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia na podstawie art.24 ust.5 pkt 1 ustawy Pzp.**

7.6.2) wykaz oświadczeń i dokumentów, składanych przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art.25 ust.1 pkt 1 ustawy Pzp:

a/ W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

- próbki, opisy lub fotografie,
- zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.

7.6.3) wykaz oświadczeń i dokumentów, składanych przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp:

7.7. Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art.24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Wraz z tym oświadczeniem Wykonawca

może złożyć dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego – **oświadczenie to musi zostać złożone w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy Pzp.**

7.8. Jeżeli Wykonawca nie złożył oświadczenia, o którym mowa w pkt.7.2.1, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wzywa do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielania wyjaśnień w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

7.9. Jeżeli Wykonawca nie złożył wymaganych pełnomocnictw albo złożył wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wzywa do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

7.10. Zamawiający wzywa także, w wyznaczonym przez siebie terminie, do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust.1 ustawy Pzp.

7.11. PODWYKONAWCY: zgodnie z art. 36a ust.1 ustawy Pzp Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy, Zamawiający żąda, aby Wykonawca wskazał w swojej ofercie części zamówienia, które zamierza powierzyć do wykonania przez podwykonawcę i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców / wskazać w formularzu oferty w pkt.8/

7.12. w zakresie nieuregulowanym niniejszą instrukcją zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich można żądać od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. 2016 poz. 1126).

8. WADIUM

8.1. Warunkiem udziału w postępowaniu jest wniesienie Wadium.

8.2. Zamawiający określa wadium w wysokości:

- 1) **Część 1: 3 441,00 zł** /słownie: trzy tysiące czterysta czterdzieści jeden złotych/,
- 2) **Część 2 : 798,00 zł** /słownie: siedemset dziewięćdziesiąt osiem złotych/,
- 3) **Część 3: 3 305,00 zł** /słownie: trzy tysiące trzysta pięć złotych /,
- 4) **Część 4: 4 007,00 zł** /słownie: trzy cztery tysiące siedem złotych/,
- 5) **Część 5: 490,00 zł** /słownie: czterysta dziewięćdziesiąt złotych/
- 6) **Część 6: 191,00 zł** /słownie: sto dziewięćdziesiąt jeden złotych/

8.3. Wadium musi być wniesione do dnia 2018.05.18 do godz. 10:00.

8.4 Wadium można wnieść w następujących formach, w:

8.4.1 pieniądzu, przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:

PKO Bank Polski S.A. **61 1020 1042 0000 8302 0363 3443**

8.4.2 poręczeniach bankowych,

8.4.3 gwarancjach bankowych,

8.4.4. gwarancjach ubezpieczeniowych,

8.4.5 poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6 ust. 3 pkt. 4 lit. b ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o Utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109 poz. 1158 z póź. zm).

Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu, przelewem Wykonawca dołącza do oferty kserokopię wpłaty wadium z potwierdzeniem dokonanego przelewu. Na poleceniu przelewu należy wpisać „Wadium - przetarg nieograniczony poniżej 221.000 Euro na Zakup i dostawa strzykawek, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniul, przedłużaczy do pomp infuzyjnych , aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością. część nr.....”.

8.5. W przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej o jego wniesieniu w terminie decydować będzie data wpływu środków na rachunek bankowy Zamawiającego.

8.6. W przypadku wniesienia wadium w formie o której mowa w pkt. 8.4.2- 8.4.5 wymagane jest dołączenie do oferty oryginału dokumentu wystawionego na rzecz Zamawiającego. Dokumenty te muszą być ważne przez cały okres związania Wykonawcy złożoną przez niego ofertą.

8.7. Okoliczności i zasady zwrotu wadium określone są w ustawie Prawo zamówień publicznych art. 46 ustawy pzp.

9. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

9.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

9.2. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Ilość części – 4:

Część nr 1 – strzykawki,

Część nr 2 – igły iniekcyjne I

Część nr 3 – kaniule I

Część nr 4- przedłużacze do pomp infuzyjnych, aparaty do przetaczania płynów i krwi

Część nr 5 – igły iniekcyjne II

Część nr 6- kaniule II

9.3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

9.4. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień **na dodatkowe dostawy** na podstawie art. 67 ust. 1 pkt. 7 ustawy Pzp.

9.5. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

9.6. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny.

9.7. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej. Jeżeli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści jednoznacznie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie.

9.8. Oferta musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

9.9. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

9.10. Zaleca się by każda zawierająca jakąkolwiek treść strona była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przekreślenie, przerobienie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, etc. powinny być parafowane oraz datowane przez Wykonawcę.

9.11. Strony oferty winny być trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.

9.12. W przypadku gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do, których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania,

muszą być oznaczone klauzulą: "Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003r. nr 153 poz. 1503)." i dołączone do oferty, zaleca się aby były trwale, oddzielnie spięte.

Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp. parafowane własnoręcznie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

9.13. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne powoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.

9.14. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

9.15. Oferta musi obejmować całość zamówienia w zakresie części.

9.16. Formularz oferty, inne oświadczenia oraz wykazy, o których mowa w specyfikacji muszą być podpisane przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

10. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ:

10.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający odpowie na piśmie na zadane pytanie, przesyłając treść pytania i odpowiedzi wszystkim zidentyfikowanym uczestnikom postępowania oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej (www.pcmg.pl), pod warunkiem, że pytanie wpłynie do Zamawiającego, **nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu do składania ofert.**

10.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień, niezwłocznie jednak nie później niż:

- **na 2 dni przed upływem terminu składania ofert**

10.3. Pytania należy kierować na adres:

**Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
05-600 Grójec
ul. Ks. Piotra Skargi 10
Fax: +48 48 664 21 81**

Email: zamowienia@pcmg.pl

10.4. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

10.5. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.

10.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę SIWZ Zamawiający udostępnia na stronie internetowej.

10.7. Jeżeli zmiana SIWZ będzie prowadziła do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieści zmienione ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych.

10.8. Zamawiający przedłuży termin składania ofert, jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ **nie prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia** o zamówieniu, jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzanie zmian w ofertach i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz na stronie internetowej: (www.pcmg.pl).

10.9. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku z zapytaniem, o którym mowa w pkt.10.1

11. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY:

11.1. Cena oferty powinna zostać wyliczona przez Wykonawcę i przedstawiona w składanej ofercie. Cena oferty winna być podana w złotych polskich liczbowo i słownie. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń między stronami w walutach obcych.

11.2. Każdy z Wykonawców może zaproponować tylko jedną cenę i nie może jej zmienić.

11.3. Wykonawca uwzględniając wszystkie wymagania, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, powinien w cenie ofertowej ująć wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia. W cenie oferty należy uwzględnić podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towarów podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym z uwzględnieniem postanowień pkt.11.4.

11.4. Jeżeli Zamawiającemu zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i

usług Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Wykonawca składając ofertę informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazuje ich wartość bez kwoty podatku /należy wskazać w formularzu oferty pkt.10/

11.5. Stawkę podatku vat należy określić zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług (tekst jednolity Dz.U. z 2011r. nr 11 poz.1054 ze zm.).

12. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

12.1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu przy ul. Ks. Piotra Skargi 10 w sekretariacie Budynek D, osobiście lub za pośrednictwem operatora pocztowego **w terminie do 2018.05.18 do godziny 10.00**

12.2. Ofertę należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie powinno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane na adres Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością – SEKRETARIAT - 05-600 Grójec, ul. Ks. Piotra Skargi 10 oraz opisane **„Oferta przetargowa na zakup i dostawę strzykawek, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniul, przedłużaczy do pomp infuzyjnych , aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością. Nie otwierać przed dniem 2018.05.18 do godz.10.30”**

12.3. W niniejszym postępowaniu Zamawiający zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy Pzp niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie.

12.4. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia, do złożonej oferty, pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta, tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA” i z powołaniem się na numer, pod jakim została zarejestrowana oferta. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu

oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

12.5. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać ofertę poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

13. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

13.1. Termin związania ofertą wynosi **30 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

13.2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofert, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

14. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

14.1. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedziba w Grójcu przy ul. Ks. Piotra Skargi 10 , **w pok. nr 21 /Sala Konferencyjna/, w dniu 2018.05.18, godz. 10.30**

14.2. Otwarcie ofert jest jawne.

14.3. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

14.4. Podczas otwarcia ofert zostaną podane: nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

14.5. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej www.pcmg.pl informacje dotyczące:

14.5.1. kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,

14.5.2. firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,

14.5.3. ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

15. OPIS KRYTERIÓW KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW

15.1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich

znaczeniem:

Cena – 95 % / maksymalna ilość punktów jaka może otrzymać oferta za dane kryterium - 95/

Termin realizacji dostawy – 5 % / maksymalna ilość punktów jaka może otrzymać oferta za dane kryterium - 5/

15.2. Oferta spełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryteriów otrzyma maksymalną ilość punktów. Pozostałym Wykonawcom przypisana zostanie proporcjonalnie **odpowiednio mniejsza ilość punktów.**

15. 3. SPOSÓB OCENY OFERT.

15.3.1. Ocena ofert w zakresie przedstawionych kryteriów zostanie dokonana według następującej zasady:

a/ Kryterium Cena:

$$\text{Wartość punktowa} = C_{\min} / C_{\text{of}} \times R$$

R- Ranga ocenianego kryterium

C min- najniższa wartość brutto z wszystkich złożonych ofert

C of- wartość brutto oferty badanej

Do oceny ofert w kryterium „cena” będzie brana pod uwagę cena oferty brutto (w zł)

W zakresie kryterium „cena” oferta może uzyskać 95 punktów.

b/ Kryterium „ Termin realizacji dostawy”

Wartość punktowa dla kryterium „ termin realizacji dostawy ” będzie wyliczana według wzoru:

$$\text{Wartość punktowa} = T_{\text{of}} / T_{\text{max}} \times R$$

T of – liczba punktów przyznanych ofercie badanej

T max – najwyższa liczba punktów możliwych do zdobycia

R- Ranga ocenianego kryterium

W zakresie kryterium „ termin realizacji dostawy ” oferta może uzyskać 5 punktów.

UWAGA: Do oceny ofert w kryterium „Termin realizacji dostawy ” będzie brana pod uwagę wartość podana w pkt. 3 formularza oferty, wyrażona liczbowo (ilość dni).

Zamawiający przyzna punktację w kryterium „Termin realizacji dostawy” w następujący sposób:

-zaoferowany przez Wykonawcę termin realizacji dostawy – do 3 dni roboczych – 5 pkt.

-zaoferowany przez Wykonawcę termin realizacji dostawy – od 3 do 7 dni roboczych – 2 pkt.

-zaoferowany przez Wykonawcę termin realizacji dostawy – od 7 do 10 dni roboczych – 0 pkt.

Dopuszczalny maksymalny termin realizacji dostawy wynosi 10 dni roboczych.

Za dzień roboczy rozumie się każdy dzień tygodnia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni świątecznych oraz dni ustawowo wolnych od pracy.

W przypadku gdy Wykonawca nie wypełni precyzyjnie oferowanego termin realizacji dostawy, Zamawiający do oceny ofert przyjmie najdłuższy termin realizacji dostawy i przyzna 0 pkt. W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje termin realizacji dostawy dłuższy niż 10 dni roboczych – jego oferta zostanie odrzucona.

15.4. Obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

15.5. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych.

15.6. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

15.7. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska największą ilość punktów w w/w kryteriach oceny ofert.

16. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

16.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w ustawie Pzp oraz niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ kryteria wyboru.

16.2. W przypadku wyboru za najkorzystniejszą, oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający żąda przed zawarciem umowy, złożenia treści umowy regulującej współpracę tych Wykonawców – jeżeli treść takiej umowy nie została załączona do oferty. Treść tej umowy powinna wyraźnie określać jej strony, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdej stronie umowy, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania tej umowy w tym obejmującego okres realizacji zamówienia, gwarancji i

rękojmi, wykluczenie możliwości wypowiedzenia tej umowy przez którąkolwiek ze stron / członków konsorcjum/ do czasu wykonania zamówienia.

16.3. Umowa o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu zostanie zawarta według wzoru Zamawiającego.

17. ISTOTNE WARUNKI UMOWY

17.1. Przedmiot umowy i jej warunki określone zostały w Rozdziale IV SIWZ – „Wzór umowy”.

17.2. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego 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 .

17.3. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

17.4. Wszelkie zmiany do umowy jakie Zamawiający dopuszcza zostały określone we wzorze umowy stanowiącym załącznik do SIWZ.

18. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

Odwołanie

18.1. Wykonawcy a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI tej ustawy.

18.2. Zgodnie z art. 180 ust. 1 i ust.2 ustawy Pzp odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:

- 1) określenia warunków udziału w postępowaniu;
- 2) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- 3) odrzucenia oferty odwołującego;
- 4) opisu przedmiotu zamówienia;
- 5) wyboru najkorzystniejszej oferty.

18.3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

18.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.

18.5. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

18.6. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust.2 ustawy Pzp.

18.7. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji Zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym Wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.

18.8. Na czynności, o których mowa w ust. 18.7 nie przysługuje odwołanie z zastrzeżeniem art. 180 ust.2 ustawy Pzp.

18.9. Odwołanie wnosi się:

- w terminie **5 dni** od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art.180 ust.5 zdanie drugie ustawy Pzp albo
- w terminie **10 dni** – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

18.10. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postępowań specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie:

- **5 dni** od dnia zamieszczenia ogłoszenia w **Biuletynie Zamówień Publicznych** lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

18.11. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 18.9 i 18.10 wnosi się:

- w terminie **5 dni** od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;

18.12. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.

18.13. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.

Skarga do sądu

18.14. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

18.15. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.

18.16. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi.

19. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

19.1. Zamawiający udostępnia protokół lub załączniki do protokołu na wniosek.

19.2. Przekazanie protokołu lub załączników następuje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

19.3. W przypadku protokołu lub załączników sporządzonych w postaci papierowej, jeżeli z przyczyn technicznych znacząco utrudnione jest udostępnienie tych dokumentów przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do udostępnienia dokumentów, Zamawiający informuje o tym Wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

19.4. Bez zgody Zamawiającego, Wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników, w miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego, nie może samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert.

19.5. Zamawiający udostępnia Wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie. W wyjątkowych przypadkach, w szczególności związanych z zapewnieniem sprawnego toku prac dotyczących badania i oceny ofert, Zamawiający udostępnia odpowiednio oferty w

terminie przez siebie wyznaczonym, nie później jednak niż odpowiednio w dniu przekazania informacji o wyborze najkorzystniejszej oferty lub w dniu przekazania informacji o wynikach oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu i otrzymanych ocenach spełniania tych warunków albo w dniu przekazania informacji o unieważnieniu postępowania.

19.6. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

ROZDZIAŁ II

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

po zmianach w dniu 15 maja 2018 roku

Zakup i dostawa strzykawek, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniuli, przedłużaczy do pomp infuzyjnych, aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Część nr 1 strzykawki

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Szacunkowa ilość szt. na okres dwóch lat
1	<p>Strzykawka jednorazowego użytku produkt sterylny, min. dwuczęściowa, z końcówką Luer, przezroczysta, z widocznym tłokiem, czytelna ,skala - przedłużona, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiary: 2 ml, 5 ml,10 ml,20 ml</p>	2ml-46 000 5 ml- 95 000 10 ml- 122 000 20 ml- 156 000
2	<p>Strzykawka do pomp infuzyjnych produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z końcówką Luer – Lock (gwintowana) ,przezroczysta, z widocznym tłokiem, tłok gumowy, bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem skala: dwustronna, czytelna, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 50/ 60 ml</p>	5000
3	<p>Strzykawka do pomp infuzyjnych przystosowana do podawania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z końcówką Luer – Lock (gwintowana) ,bursztynowa, przystosowana do podawania leków światłoczułych, z widocznym tłokiem, tłok gumowy, bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem skala: dwustronna, czytelna, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 50/ 60 ml</p>	4200
4	<p>Strzykawka Janetta produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z łącznikiem stożkowym do cewników przezroczysta, posiada łącznik luer do opcjonalnego użycia, czytelna, dwustronna skala na cylindrze strzykawki, niezmywalna ,zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 100 ml</p>	2600
5	<p>Strzykawka tuberkulinowa 1 ml z igłą produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z dodatkowym uszczelnieniem , przezroczysta, z widocznym tłokiem, czytelna Rozmiar: 1ml z igłą 0,45 x min. 12 max. 13mm</p>	2600

Część nr 2- igły iniekcyjne I

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Szacunkowa ilość szt. w okresie dwóch lat
1	<p>Igły do nakłuć lędźwiowych i pobierania płynu mózgowo-rdzeniowego produkt sterylny, jednorazowego użytku, uchwyt rolkowy do pewnego trzymania igły, mandryn wypełniający całkowicie światło igły, dopasowany do ścięcia szlif, przezroczysta końcówka Lock celem szybkiej kontroli wypływu płynu, łatwość wkłucia (ostra),niepirogenny, nietoksyczny Rozmiary: 19 G 1,1 x 88 mm 20 GA 0,9 x 75 mm 22 GA 0,7 x 38 mm</p>	<p style="text-align: center;">19G-600 20 GA-50 22 GA- 50</p>
2	<p>Igły do aspiracji szpiku - punkcji mostka produkt sterylny, jednorazowego użytku, odporna na odkształcenia, mandryn wypełniający całkowicie światło igły, dopasowany do ścięcia szlif, przezroczysta końcówka Lock celem szybkiej kontroli wypływu płynu, łatwość wkłucia (ostra), regulacja ze skalą w milimetrach, zakończenie Luer- Lock, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiar:1,6 x 30 mm</p>	<p style="text-align: center;">25</p>
3	<p>Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych produkt sterylny, jednorazowego użytku, atraumatyczny szlif do znieczuleń podpajęczynówkowych, przezroczysty uchwyt lok ,dwupłaszczyznowy szlif, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , z prowadnicą ,nakładka zabezpieczająca wykonana z polipropylenu ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiar :26 G x 3 ½ 0,47 x dł. 88 mm</p>	<p style="text-align: center;">700</p>
4	<p>Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych produkt sterylny, jednorazowego użytku, igła ze szlifem O,uinke, przezroczysty uchwyt lok z pryzmatem ułatwiającym identyfikację płynu mózgowo – rdzeniowego, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , nakładka zabezpieczająca wykonana z polipropylenu ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary : 25 G x 3 ½ , 0,5 x dł.88 mm 25 G x 3 ½ , 0,45 x dł.120mm 26 G x 3 ½ ; 0,45 x dł. 88 mm 26 G dł. 120 mm</p>	<p style="text-align: center;">25 G/88mm/- 470 25G/120mm/- 300 26G/88mm/- 750 26G/120mm/- 25</p>
5	<p>Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z prowadnicą produkt sterylny, jednorazowego użytku, końcówka igły typu Pencil Point PP z bocznym otworem, przezroczysty uchwyt lok z pryzmatem ułatwiającym identyfikację płynu mózgowo – rdzeniowego, wyraźne odczuwalne przejście igły przez oponę twardą, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , igła podpajęczynówkowa z prowadnicą, niepirogenna, nietoksyczna Rozmiar :27 G dł. 88 mm</p>	<p style="text-align: center;">250</p>

6	NEUROSTYMULATORA Z W PEŁNI IZOLOWANĄ IGŁĄ produkt sterylny, jednorazowego użytku, w pełni izolowaną igłą aż do szlif, igła z krótkim szlifem, gładko przechodząca przez warstwy tkanek, łatwa identyfikacja przestrzeni okołonerwowej przez wyraźny klik, ze zredukowanym ryzykiem uszkodzenia tkanek, ergonomiczny uchwyt igły, połączona na stałe z kablem do infuzji i z kablem elektrycznym, niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary : 22 G dł. 35 mm 22 G dł. 50 mm	35 mm- 25 50 mm- 25
----------	---	------------------------

Część nr 3 - kaniule I

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Szacunkowa ilość szt. w okresie dwóch lat
1	Kaniula dożylna bezpieczna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu, paski kontrastujące w promieniach RTG, możliwość identyfikacji radiologicznej położenia kaniuli, zastawka bezzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi ,samozamykający się korek portu, bez zawartości lateksu, posiadające barwne oznakowanie portu i jednostkowym opakowaniu, łatwość wkłucia (ostra) ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary: 22 G 0,9 długość min. 25 mm, min. przepływ 42 ml/ min 20 G 1,1 długość min. 32 mm, min. przepływ 67 ml/ min 18 G 1,3 długość min. 32 mm, min. przepływ 103 ml/ min 17 G 1,5 długość min. 45 mm, min. przepływ 133 ml/ min 16 G 1,8 długość min. 45 mm, min. przepływ 236 ml/ min 14 G 2,0 długość min. 45 mm, min. przepływ 270 ml/ min	22G-13 000 20 G- 30 000 18 G- 9 000 17 G- 600 16 G- 50 14 G- 50
2	Kaniula dożylna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu, bez zawartości lateksu, łatwość wkłucia (ostra), paski kontrastujące w promieniach RTG, końcówka dożylna z portem iniekcyjnym, samozamykający się korek portu, końcówka plastikowa wkładana do żyły nie może się rozwarstwiać, niepirogenna, nietoksyczna ,wyposażona w skrzydełka umożliwiające stabilne mocowanie, korek typu luer – lock Rozmiary: 24 G 0,7 długość min. 19 mm, min. przepływ 22 ml/ min 22 G 0,9 długość min. 25 mm, min. przepływ 36 ml/ min 20 G 1,1 długość min. 33 mm, min. przepływ 61 ml/ min	24 G- 2000 22 G- 2000 20 G-1500

3	Kaniula dożylna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu bez zawartości lateksu, łatwość wkłucia (ostra), paski kontrastujące w promieniach RTG, bez portu dodatkowego ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie cewnika, końcówka plastikowa wkładana do żyły nie może się rozwarstwiać Rozmiary: 26 GA 0,6 długość 19 mm, przepływ 13 ml/ min 24 GA 0,7 długość 19 mm, przepływ 13 ml/ min	26 GA- 600 24 GA- 300
4	Koreczki zapasowe do kaniul – jednostronne produkt sterylny, jednorazowego użytku kompatybilny z większością wyrobów medycznych (kaniule, aparaty do iniekcji, pompy infuzyjne), jednofunkcyjny- do zamykania standardowych połączeń typu Luer-Lock	40 000
5	Koreczki zapasowe do kaniul – dwustronne produkt sterylny, jednorazowego użytku, kompatybilny z większością wyrobów medycznych (kaniule, aparaty do wlewów kroplowych) , dwufunkcyjny- do zamykania standardowych połączeń typu Luer-Lock	6500

Część nr 4-przedłużacze do pomp infuzyjnych, aparaty do przetaczania płynów i krwi

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Szacunkowa ilość szt. w okresie dwóch lat
1	Przedłużacz do pomp infuzyjnych do podawania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty umożliwiający widoczność podawanego leku, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock, wolny od toksycznych ftalanów	3000
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock	4500
3	Aparat do przetaczania płynów produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 55 mm pojemność 12 ml, niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, igła biorcza wyposażona w szczelnie zamykany napowietrznik, filtr płynu: siateczka-wielkość oczek min. 15 um w komorze kroplowej umożliwia zatrzymanie wszystkich stałych cząsteczek, dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania krwi	134 000
4	Aparat do przetaczania krwi produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 95 mm , niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, filtr powietrza i krwi , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do	4500

	mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji , kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów	
5	Aparat do przetaczania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty , umożliwiający widoczność podawanego leku, wolny od toksycznych ftalanów , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji, kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów	1000

Część nr 5- igły iniekcyjne II

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Szacunkowa ilość szt. w okresie dwóch lat
1	Igły do iniekcji produkt sterylny, jednorazowego użytku ,posiadające barwne oznakowanie na nasadce igły i jednostkowym opakowaniu ,nasadka ze złączem typu luer-lock, cienka ścianka ze stali nierdzewnej, łatwość wkłucia (ostra), nasadka igły – polipropylen, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiary: 0,4 x 18-19mm 0,5 x 25mm 0,6 x 30mm 0,7 x 30mm 0,8 x 40mm 0,9 x 40mm 1,1 x 40mm 1,2 x 40mm	0,4- 2000 0,5-20 000 0,6-18 000 0,7-30 000 0,8-60 000 0,9-25 000 1,1-40 000 1,2-150 000
2	Igły iniekcyjne do penów insulinowych produkt sterylny, jednorazowego użytku łatwość wkłucia (ostra), sztywna, kompatybilna z używanymi na rynku penami, łącznik typu Luer-Lock ,kończówka ścięta,nasadka igły – polipropylen, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiar: 0,3 x 8 mm	6500

Część nr 6 - kaniule II

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Szacunkowa ilość szt. w okresie dwóch lat
1	Kaniula dożylna dotętnicza produkt sterylny, jednorazowego użytku, cewnik wykonany z PTFE, bez zawartości lateksu, bez PVC ,zawór odcinający – suwakowo kulkowy BD Floswitch ,skrzydełka do łatwego i bezpiecznego mocowania kaniuli za pomocą plastra oraz „uszka „ służące do przyszycia kaniuli do skóry Rozmiar: 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/ min	400

ROZDZIAŁ III

FORMULARZ OFERTY

I

FORMULARZE ZAŁACZNIKÓW DO SIWZ

FORMULARZ OFERTY
po zmianach w dniu 15 maja 2018 roku

Nazwa Wykonawcy/Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:

.....
.....

Adres*

Tel.*:

Adres poczty elektronicznej*

Regon*

NIP *

Wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem

– TAK, NIE**

(* w przypadku oferty wspólnej należy podać dane dotyczące Wykonawcy – Pełnomocnika)

** - niepotrzebne skreślić

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Ks. Piotra Skargi 10
05 – 600 Grójec

W odpowiedzi na ogłoszenie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w procedurze przetargowej prowadzonej w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 Euro na zakup i dostawę strzykawek, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniul, przedłużaczy do pomp infuzyjnych , aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, przedkładamy niniejszą ofertę oświadczając, że akceptujemy wszystkie warunki zawarte w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

1. 1. Składamy ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SIWZ:

a) Część nr 1 – strzykawki za cenę brutto: zł, słownie.....,

.....

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do oferty.

b) Część nr 2 – igły iniekcyjne I za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 3 do oferty.

c) Część nr 3 – kaniule I za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 4 do oferty.

d) Część nr 4– przedłużacze do pomp infuzyjnych , aparaty do przetaczania płynów i krwi za cenę brutto: zł, słownie:.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do oferty.

e) Część nr 5 – igły iniekcyjne II za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 6 do oferty.

f) Część nr 6 – kaniule II za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 7 do oferty.

2. Oświadczamy, że powyższa cena zawiera wszelkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru naszej oferty.
3. Oświadczamy, że dostawy będą zrealizowane w terminie dni od daty otrzymania zamówienia od Zamawiającego.
4. Termin płatności (min. 30 dni); dni od daty otrzymania faktury VAT przez Zamawiającego.
5. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ wzór umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na zawartych w nim warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
6. Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia zgodnie z treścią i wymogami SIWZ.
7. Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera na stronach Nr od do informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji./ jeżeli dotyczy/
8. Oświadczamy, że związani jesteśmy niniejszą ofertą przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.

9. Zamówienie zrealizujemy samodzielnie*/ przy udziale podwykonawców*

/ jeżeli dotyczy/ - wykaz części zamówienia, których wykonanie wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom i firmy podwykonawców:

.....
.....

10. Informujemy Zamawiającego, że wybór oferty będzie*/ nie będzie* prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, jednocześnie ze złożonym oświadczeniem, podajemy nazwę (rodzaj towaru lub usługi , których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania
..... oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku

11. Oferta niniejsza zawiera kolejno ponumerowanych stron.

12. Osobami uprawnionymi do kontaktów z Zamawiającym są:

.....

13. Świadomy odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny aktualny na dzień złożenia oferty (art. 297 k.k.).

Wraz z ofertą składamy następujące dokumenty i oświadczenia:

- 1)
- 2)
- 3)

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

* niepotrzebne skreślić

Załącznik Nr 1 do formularza oferty

Zamawiający:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....

.....

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

reprezentowany przez:

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. *(nazwa postępowania)*, prowadzonego przez*(oznaczenie zamawiającego)*, oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w *(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu)*.

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....

(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w..... (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....

....., w

następującym zakresie:

..... (wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

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.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

Załącznik Nr 1a do formularza oferty

Zamawiający:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....

.....

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

reprezentowany przez:

.....

.....

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

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. *(nazwa postępowania)*, prowadzonego przez *(oznaczenie zamawiającego)*, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
2. [UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział wykluczenie wykonawcy z postępowania na podstawie ww. przepisu]

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp .

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....

(podpis)

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. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....
.....
.....
.....

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp]

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĄDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawcą/ami: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

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.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

po zmianach w dniu 13 maja 2018 roku

Część nr 1 – strzykawki

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Szacunkowa ilość szt. na okres dwóch lat	Cena jednostkowa netto za 1 szt. ¹	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5) ²	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6) ³	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Strzykawka jednorazowego użytku produkt sterylny, min. dwuczęściowa, z końcówką Luer, przezroczysta, z widocznym tłokiem, czytelna ,skala – przedłużona, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiary: 2 ml, 5 ml,10 ml,20 ml	2ml-46 000 5 ml- 95 000 10 ml- 122 000 20 ml- 156 000						

2	<p>Strzykawka do pomp infuzyjnych produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z końcówką Luer – Lock (gwintowana) ,przeźroczysta, z widocznym tłokiem, tłok gumowy, bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem skala: dwustronna, czytelna, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 50/ 60 ml</p>	5000						
3	<p>Strzykawka do pomp infuzyjnych przystosowana do podawania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z końcówką Luer – Lock (gwintowana) ,bursztynowa, przystosowana do podawania leków światłoczułych, z widocznym tłokiem, tłok gumowy, bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem skala: dwustronna, czytelna, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 50/ 60 ml</p>	4200						
4	<p>Strzykawka Janetta produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z łącznikiem stożkowym do cewników przeźroczysta, posiada łącznik luer do opcjonalnego użycia, czytelna, dwustronna skala na cylindrze</p>	2600						

	strzykawki, niezmywalna ,zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 100 ml							
5	Strzykawka tuberkulinowa 1 ml z igłą produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z dodatkowym uszczelnieniem , przezroczysta, z widocznym tłokiem, czytelna Rozmiar: 1ml z igłą 0,45 x min. 12 max. 13mm	2600						
RAZEM								

¹Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

² Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

³ oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

po zmianach w dniu 11 maja 2018 roku

Część nr 2 – igły iniekcyjne I

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Nazwa asortymentu -Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt. ¹	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5) ²	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6) ³	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Igły do nakłuć lędźwiowych i pobierania płynu mózgowo-rdzeniowego produkt sterylny, jednorazowego użytku, uchwyt rolkowy do pewnego trzymania igły, mandryn wypełniający całkowicie światło igły, dopasowany do ścięcia szlif, przezroczysta końcówka Lock celem szybkiej kontroli wypływu płynu, łatwość wkłucia (ostra),niepirogenny, nietoksyczny Rozmiary:	19G-600 20 GA-50 22 GA- 50						

	19 G 1,1 x 88 mm 20 GA 0,9 x 75 mm 22 GA 0,7 x 38 mm							
2	Igły do aspiracji szpiku - punkcji mostka produkt sterylny, jednorazowego użytku, odporna na odkształcenia, mandryn wypełniający całkowicie światło igły, dopasowany do ścięcia szlifu, przezroczysta końcówka Lock celem szybkiej kontroli wypływu płynu, łatwość wkłucia (ostra), regulacja ze skalą w milimetrach, zakończenie Luer- Lock, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiar:1,6 x 30 mm	25						
3	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych produkt sterylny, jednorazowego użytku, atraumatyczny szlif do znieczuleń podpajęczynówkowych, przezroczysty uchwyt lok ,dwupłaszczyznowy szlif, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , z prowadnicą ,nakładka zabezpieczająca wykonana z polipropylenu ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiar :26 G x 3 ½ 0,47 x dł. 88 mm	700						

4	<p>Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych produkt sterylny, jednorazowego użytku, igła ze szlifem O,uinke, przezroczysty uchwyt lok z pryzmatem ułatwiającym identyfikację płynu mózgowo – rdzeniowego, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , nakładka zabezpieczająca wykonana z polipropylenu ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary : 25 G x 3 ½ , 0,5 x dł.88 mm 25 G x 3 ½ , 0,45 x dł.120mm 26 G x 3 ½ ; 0,45 x dł. 88 mm 26 G dł. 120 mm</p>	<p>25 G/88mm/- 470 25G/120mm/- 300 26G/88mm/- 750 26G/120mm/- 25</p>						
5	<p>Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z prowadnicą produkt sterylny, jednorazowego użytku, końcówka igły typu Pencil Point PP z bocznym otworem, przezroczysty uchwyt lok z pryzmatem ułatwiającym identyfikację płynu mózgowo – rdzeniowego, wyraźne odczuwalne przejście igły przez oponę twardą, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , igła podpajęczynówkowa z prowadnicą, niepirogenna, nietoksyczna Rozmiar :27 G dł. 88 mm</p>	<p>250</p>						

6	NEUROSTYMULATORA Z W PEŁNI IZOLOWANĄ IGŁĄ produkt sterylny, jednorazowego użytku, w pełni izolowaną igłą aż do szlif, igła z krótkim szlifem, gładko przechodząca przez warstwy tkanek, łatwa identyfikacja przestrzeni okołonerwowej przez wyraźny klik, ze zredukowanym ryzykiem uszkodzenia tkanek, ergonomiczny uchwyt igły, połączona na stałe z kablem do infuzji i z kablem elektrycznym, niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary : 22 G dł. 35 mm 22 G dł. 50 mm	35 mm- 25 50 mm- 25						
RAZEM								

¹Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

²Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

³ oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

po zmianach w dniu 13 maja 2018 roku

Część nr 3 – kaniule I

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt. ¹	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5) ²	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6) ³	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Kaniuła dożylna bezpieczna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu, paski kontrastujące w promieniach RTG, możliwość identyfikacji radiologicznej położenia kaniuli, zastawka bezzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi, samozamykający się korek portu, bez zawartości lateksu, posiadające barwne oznakowanie portu i jednostkowym opakowaniu, łatwość wkłucia (ostra), niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary: 22 G 0,9 długość min. 25 mm, min.	22G-13 000 20 G- 30 000 18 G- 9 000 17 G- 600 16 G- 50						

	<p>przepływ 42 ml/ min 20 G 1,1 długość min. 32 mm, min. przepływ 67 ml/ min 18 G 1,3 długość min. 32 mm, min. przepływ 103 ml/ min 17 G 1,5 długość min. 45 mm, min. przepływ 133 ml/ min 16 G 1,8 długość min. 45 mm, min. przepływ 236 ml/ min 14 G 2,0 długość min. 45 mm, min. przepływ 270 ml/ min</p>	14 G- 50						
2	<p>Kaniula dożylna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu, bez zawartości lateksu, łatwość wkłucia (ostra), paski kontrastujące w promieniach RTG, końcówka dożylna z portem iniekcyjnym, samozamykający się korek portu, końcówka plastikowa wkładana do żyły nie może się rozwarstwiać, niepirogenna, nietoksyczna , wyposażona w skrzydełka umożliwiające stabilne mocowanie, korek typu luer – lock Rozmiary: 24 G 0,7 długość min. 19 mm, min. przepływ 22 ml/ min 22 G 0,9 długość min. 25 mm, min. przepływ 36 ml/ min 20 G 1,1 długość min. 33 mm, min. przepływ 61 ml/ min</p>	<p>24 G- 2000 22 G- 2000 20 G-1500</p>						
3	<p>Kaniula dożylna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu bez zawartości lateksu, łatwość wkłucia (ostra),</p>							

	<p>paski kontrastujące w promieniach RTG, bez portu dodatkowego ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie cewnika, końcówka plastikowa wkładana do żyły nie może się rozwarstwiać</p> <p>Rozmiary: 26 GA 0,6 długość 19 mm, przepływ 13 ml/min 24 GA 0,7 długość 19 mm, przepływ 13 ml/min</p>	26 GA- 600 24 GA- 300						
4	Koreczki zapasowe do kaniul – jednostronne produkt sterylny, jednorazowego użytku kompatybilny z większością wyrobów medycznych (kaniule, aparaty do iniekcji, pompy infuzyjne), jednofunkcyjny- do zamykania standardowych połączeń typu Luer-Lock	40 000						
5	Koreczki zapasowe do kaniul – dwustronne produkt sterylny, jednorazowego użytku, kompatybilny z większością wyrobów medycznych (kaniule, aparaty do wlewów kroplowych) ,dwufunkcyjny- do zamykania standardowych połączeń typu Luer-Lock	6500						

¹Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

²Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

³ oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

Po zmianach w dniu 15 maja 2018 roku

Część nr 4 – przedłużacze do pomp infuzyjnych, aparaty do przetaczania płynów i krwi

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt. ¹	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5) ²	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6) ³	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Przedłużacz do pomp infuzyjnych do podawania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty umożliwiający widoczność podawanego leku, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock, wolny od toksycznych ftalanów	3000						
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock	4500						

3	<p>Aparat do przetaczania płynów produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 55 mm pojemność 12 ml, niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, igła biorcza wyposażona w szczelnie zamykany napowietrznik, filtr płynu: siateczka- wielkość oczek min. 15 um w komorze kroplowej umożliwia zatrzymanie wszystkich stałych cząsteczek, dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania krwi</p>	134 000						
4	<p>Aparat do przetaczania krwi produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 95 mm , niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, filtr powietrza i krwi , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji , kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów</p>	4500						
5	<p>Aparat do przetaczania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przeźroczysty , umożliwiający widoczność podawanego leku, wolny od toksycznych ftalanów , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie</p>	1000						

	kolca igły po infuzji, kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów							
--	--	--	--	--	--	--	--	--

¹Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

²Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

³ oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

po zmianach w dniu 11 maja 2018 roku

Część nr 5 – igły iniekcyjne II

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Nazwa asortymentu -Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt. ¹	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5) ²	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6) ³	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Igły do iniekcji produkt sterylny, jednorazowego użytku ,posiadające barwne oznakowanie na nasadce igły i jednostkowym opakowaniu ,nasadka ze złączem typu luer-lock, cienka ścianka ze stali nierdzewnej, łatwość wkłucia (ostra), nasadka igły – polipropylen, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiary: 0,4 x 18-19mm	0,4- 2000 0,5-20 000 0,6-18 000 0,7-30 000 0,8-60 000 0,9-25 000 1,1-40 000 1,2-150 000						

	0,5 x 25mm 0,6 x 30mm 0,7 x 30mm 0,8 x 40mm 0,9 x 40mm 1,1 x 40mm 1,2 x 40mm							
2	Igły iniekcyjne do penów insulinowych produkt sterylny, jednorazowego użytku łatwość wkłucia (ostra), sztywna, kompatybilna z używanymi na rynku penami, łącznik typu Luer-Lock ,końcówka ścięta, nasadka igły – polipropylen, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiar: 0,3 x 8 mm	6500						

¹Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

²Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

³ oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

po zmianach w dniu 13 maja 2018 roku

Część nr 6 – kaniule II

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt. ¹	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5) ²	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6) ³	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Kaniula dożylna dotętnicza produkt sterylny, jednorazowego użytku, cewnik wykonany z PTFE, bez zawartości lateksu, bez PVC ,zawór odcinający – suwakowo kulkowy BD Floswitch ,skrzydełka do łatwego i bezpiecznego mocowania kaniuli za pomocą plastra oraz „uszka „ służące do przyszywania kaniuli do skóry Rozmiar: 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/ min	400						

¹Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

² Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

³ oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

Po zmianach w dniu 15 maja 2018 roku

Część nr 4 – przedłużacze do pomp infuzyjnych, aparaty do przetaczania płynów i krwi

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt. ¹	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5) ²	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6) ³	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Przedłużacz do pomp infuzyjnych do podawania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty umożliwiający widoczność podawanego leku, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock, wolny od toksycznych ftalanów	3000						
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock	4500						

3	<p>Aparat do przetaczania płynów produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 55 mm pojemność 12 ml, niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, wolny od PCV, igła biorcza wyposażona w szczelnie zamykany napowietrznik, filtr płynu: siateczka- wielkość oczek min. 15 um w komorze kroplowej umożliwia zatrzymanie wszystkich stałych cząsteczek, dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania krwi</p>	134 000						
4	<p>Aparat do przetaczania krwi produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 95 mm , niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, wolny od PCV, filtr powietrza i krwi , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji , kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów</p>	4500						
5	<p>Aparat do przetaczania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty , umożliwiający widoczność podawanego leku, wolny od toksycznych ftalanów , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczepek do</p>	1000						

mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji, kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów							
---	--	--	--	--	--	--	--

¹Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

²Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

³ oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

po zmianach w dniu 13 maja 2018 roku

Część nr 1- strzykawki

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Strzykawka jednorazowego użytku produkt sterylny, min. dwuczęściowa, z końcówką Luer, przezroczysta, z widocznym tłokiem, czytelna ,skala - przedłużona, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiary: 2 ml, 5 ml,10 ml,20 ml	
2	Strzykawka do pomp infuzyjnych produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z końcówką Luer – Lock (gwintowana) ,przezroczysta, z widocznym tłokiem, tłok gumowy, bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem skala: dwustronna, czytelna, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 50/ 60 ml	
3	Strzykawka do pomp infuzyjnych przystosowana do podawania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z końcówką Luer – Lock (gwintowana) , bursztynowa , przystosowana do podawania leków światłoczułych, z widocznym tłokiem, tłok gumowy, bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem skala: dwustronna, czytelna, dostosowana odpowiednio do rozmiaru, określająca pojemność w mililitrach, zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 50/ 60 ml	
4	Strzykawka Janetta produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z łącznikiem stożkowym do cewników przezroczysta, posiada łącznik luer do opcjonalnego użycia, czytelna, dwustronna skala na cylindrze strzykawki, niezmywalna ,zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka Rozmiar: 100 ml	
5	Strzykawka tuberkulinowa 1 ml z igłą produkt sterylny, jednorazowego użytku, min. trzyczęściowa, z dodatkowym uszczelnieniem , przezroczysta, z widocznym tłokiem, czytelna Rozmiar: 1ml z igłą 0,45 x min. 12 max. 13mm	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Załącznik nr 3a do formularza oferty

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

po zmianach w dniu 11 maja 2018 roku

Część nr 2 – igły iniekcyjne I

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Igły do nakłuć lędźwiowych i pobierania płynu mózgowo- rdzeniowego produkt sterylny, jednorazowego użytku, uchwyt rolkowy do pewnego trzymania igły, mandryn wypełniający całkowicie światło igły, dopasowany do ścięcia szlifu, przezroczysta końcówka Lock celem szybkiej kontroli wypływu płynu, łatwość wkłucia (ostra),niepirogenny, nietoksyczny Rozmiary: 19 G 1,1 x 88 mm 20 GA 0,9 x 75 mm 22 GA 0,7 x 38 mm	
2	Igły do aspiracji szpiku - punkcji mostka produkt sterylny, jednorazowego użytku, odporna na odkształcenia, mandryn wypełniający całkowicie światło igły, dopasowany do ścięcia szlifu, przezroczysta końcówka Lock celem szybkiej kontroli wypływu płynu, łatwość wkłucia (ostra), regulacja ze skalą w milimetrach, zakończenie Luer- Lock, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiar:1,6 x 30 mm	
3	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych produkt sterylny, jednorazowego użytku, atraumatyczny szlif do znieczuleń podpajęczynówkowych, przezroczysty uchwyt lok ,dwupłaszczyznowy szlif, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , z prowadnicą ,nakładka zabezpieczająca wykonana z polipropylenu ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiar :26 G x 3 ½ 0,47 x dł. 88 mm	

4	<p>Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych produkt sterylny, jednorazowego użytku, igła ze szlifem O,uinke, przezroczysty uchwyt lok z pryzmatem ułatwiającym identyfikację płynu mózgowo – rdzeniowego, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , nakładka zabezpieczająca wykonana z polipropylenu ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary : 25 G x 3 ½ , 0,5 x dł.88 mm 25 G x 3 ½ , 0,45 x dł.120mm 26 G x 3 ½ ; 0,45 x dł. 88 mm 26 G dł. 120 mm</p>	
5	<p>Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z prowadnicą produkt sterylny, jednorazowego użytku, końcówka igły typu Pencil Point PP z bocznym otworem, przezroczysty uchwyt lok z pryzmatem ułatwiającym identyfikację płynu mózgowo – rdzeniowego, wyraźne odczuwalne przejście igły przez oponę twardą, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kolorowi rozmiarów , igła podpajęczynówkowa z prowadnicą, niepirogenna, nietoksyczna Rozmiar :27 G dł. 88 mm</p>	
6	<p>NEUROSTYMULATORA Z W PEŁNI IZOLOWANĄ IGŁĄ produkt sterylny, jednorazowego użytku, w pełni izolowaną igłą aż do szlifu, igła z krótkim szlifem, gładko przechodząca przez warstwy tkanek , łatwa identyfikacja przestrzeni okołonerwowej przez wyraźny klik, ze zredukowanym ryzykiem uszkodzenia tkanek, ergonomiczny uchwyt igły, połączona na stałe z kablem do infuzji i z kablem elektrycznym, niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary : 22 G dł. 35 mm 22 G dł. 50 mm</p>	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Po zmianach w dniu 13 maja 2018 roku

Część nr 3 - kaniule I

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	<p>Kaniuła dożylna bezpieczna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu, paski kontrastujące w promieniach RTG, możliwość identyfikacji radiologicznej położenia kaniuli, zastawka bezzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi ,samozamykający się korek portu, bez zawartości lateksu, posiadające barwne oznakowanie portu i jednostkowym opakowaniu, łatwość wkłucia (ostra) ,niepirogenna, nietoksyczna Rozmiary: 22 G 0,9 długość min. 25 mm, min. przepływ 42 ml/ min 20 G 1,1 długość min. 32 mm, min. przepływ 67 ml/ min 18 G 1,3 długość min. 32 mm, min. przepływ 103 ml/ min 17 G 1,5 długość min. 45 mm, min. przepływ 133 ml/ min 16 G 1,8 długość min. 45 mm, min. przepływ 236 ml/ min 14 G 2,0 długość min. 45 mm, min. przepływ 270 ml/ min</p>	
2	<p>Kaniuła dożylna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu, bez zawartości lateksu, łatwość wkłucia (ostra), paski kontrastujące w promieniach RTG, końcówka dożylna z portem iniekcyjnym, samozamykający się korek portu, końcówka plastikowa wkładana do żyły nie może się rozwarstwiać, niepirogenna, nietoksyczna ,wyposażona w skrzydełka umożliwiające stabilne mocowanie, korek typu luer – lock Rozmiary: 24 G 0,7 długość min. 19 mm, min. przepływ 22 ml/ min 22 G 0,9 długość min. 25 mm, min. przepływ</p>	

	36 ml/ min 20 G 1,1 długość min. 33 mm, min. przepływ 61 ml/ min	
3	Kaniula dożylna produkt sterylny, jednorazowego użytku, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu bez zawartości lateksu, łatwość wkłucia (ostra), paski kontrastujące w promieniach RTG, bez portu dodatkowego ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie cewnika, końcówka plastikowa wkładana do żyły nie może się rozwarstwiać Rozmiary: 26 GA 0,6 długość 19 mm, przepływ 13 ml/ min 24 GA 0,7 długość 19 mm, przepływ 13 ml/ min	
4	Koreczki zapasowe do kaniul – jednostronne produkt sterylny, jednorazowego użytku kompatybilny z większością wyrobów medycznych (kaniule, aparaty do iniekcji, pompy infuzyjne), jednofunkcyjny- do zamykania standardowych połączeń typu Luer-Lock	
5	Koreczki zapasowe do kaniul – dwustronne produkt sterylny, jednorazowego użytku, kompatybilny z większością wyrobów medycznych (kaniule, aparaty do wlewów kroplowych) ,dwufunkcyjny- do zamykania standardowych połączeń typu Luer-Lock	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

po zmianach w dniu 15 maja 2018 roku

Część nr 4- przedłużacze do pomp infuzyjnych, aparaty do przetaczania płynów i krwi

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Przedłużacz do pomp infuzyjnych do podawania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty umożliwiający widoczność podawanego leku, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock, wolny od toksycznych ftalanów	
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty, długość 150 cm, zakończony łącznikiem Luer-Lock	
3	Aparat do przetaczania płynów produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 55 mm pojemność 12 ml, niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, wolny od PCV , igła biorcza wyposażona w szczelnie zamykany napowietrznik, filtr płynu: siateczka- wielkość oczek min. 15 um w komorze kroplowej umożliwia zatrzymanie wszystkich stałych cząsteczek, dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczep do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania krwi	
4	Aparat do przetaczania krwi produkt sterylny, jednorazowego użytku, komora kroplowa min. 95 mm , niepirogenny, nietoksyczny, wykonany z materiału niezawierającego DEHP, wolny od PCV , filtr powietrza i krwi , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczep do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji , kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów	
5	Aparat do przetaczania leków światłoczułych produkt sterylny, jednorazowego użytku, przezroczysty , umożliwiający widoczność podawanego leku, wolny od toksycznych ftalanów , dren długości 150 cm z regulatorem przepływu, zaczep do mocowania końcówki drenu, zabezpieczenie kolca igły po infuzji, kolor nadruku na opakowaniu różniący się od opakowania aparatu do przetaczania płynów	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

po zmianach w dniu 11 maja 2018 roku

Część nr 5 – igły iniekcyjne II

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	<p>Igły do iniekcji produkt sterylny, jednorazowego użytku ,posiadające barwne oznakowanie na nasadce igły i jednostkowym opakowaniu ,nasadka ze złączem typu luer-lock, cienka ścianka ze stali nierdzewnej, łatwość wkłucia (ostra), nasadka igły – polipropylen, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiary: 0,4 x 18-19mm 0,5 x 25mm 0,6 x 30mm 0,7 x 30mm 0,8 x 40mm 0,9 x 40mm 1,1 x 40mm 1,2 x 40mm</p>	
2	<p>Igły iniekcyjne do penów insulinowych produkt sterylny, jednorazowego użytku łatwość wkłucia (ostra), sztywna, kompatybilna z używanymi na rynku penami, łącznik typu Luer-Lock ,końcówka ścięta, nasadka igły – polipropylen, niepirogenny, nietoksyczny Rozmiar: 0,3 x 8 mm</p>	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Po zmianach w dniu 13 maja 2018 roku

Część nr 6 - kaniule II

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Kaniula dożylna dotętnicza produkt sterylny, jednorazowego użytku, cewnik wykonany z PTFE, bez zawartości lateksu, bez PVC ,zawór odcinający – suwakowo kulkowy BD Floswitch ,skrzydełka do łatwego i bezpiecznego mocowania kaniuli za pomocą plastra oraz „uszka „ służące do przyszycia kaniuli do skóry Rozmiar: 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/ min	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

ROZDZIAŁ IV
UMOWA /WZÓR/

UMOWA /WZÓR/

Zakup i dostawa strzykawk, igieł iniekcyjnych, igieł do znieczuleń, kaniul, przedłużaczy do pomp infuzyjnych , aparatów do przetaczania płynów i krwi dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Część nr.....

Zawarta w dniu pomiędzy:

Powiatowym Centrum Medycznym w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu przy ulicy Piotra Skargi 10, wpisanego do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000351118, reprezentowanym przez:

Marzena Barwicka- Prezes zarządu

(zwanym dalej „Zamawiającym”)

a firmą..... z siedzibą w, działającym w oparciu o wpis do, pod numerem....., reprezentowaną przez :

1.

2.

(zwaną dalej “Wykonawcą”)

w wyniku przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 Euro na podst. art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm.), o następującej treści:

§ 1.

Przedmiot umowy, okres obowiązywania

1. Na podstawie umowy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu i przenieść na Zamawiającego własność towarów będących przedmiotem umowy, a Zamawiający zobowiązuje się towar odebrać i zapłacić Wykonawcy cenę za jego dostarczenie.
2. Zamawiający będzie zamawiał towar sukcesywnie w ilościach uzależnionych od aktualnych potrzeb jego komórek organizacyjnych.
3. Nie zamówienie towaru w danym miesiącu nie jest w żadnym wypadku odstępniem od umowy w całości lub w części.
4. Termin realizacji umowy – sukcesywnie przez okres 2 lat od daty zawarcia umowy.
5. Integralną część umowy stanowi Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia i wybrana oferta.

§ 2.

Warunki dostawy

1. Korzyści i ciężary związane z towarem oraz niebezpieczeństwo przypadkowej utraty lub uszkodzenia towaru przechodzą na Zamawiającego z chwilą wydania towaru Zamawiającemu lub osobie trzeciej wskazanej na piśmie przez Zamawiającego.
2. Wykonawca ma obowiązek dostarczenia towaru w terminie do dni roboczych liczonych od daty otrzymania pisemnego zamówienia. Przyjmuje się, że zamówienia będą przesyłane faxem lub pocztą elektroniczną.
3. Do kontaktów ze strony Zamawiającego w sprawie realizacji umowy upoważnia się Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia z Magazynami nr tel./fax. (048) 664-91-.....
4. W sprawach wątpliwości co do realizacji niniejszej umowy kontakt z kierownikiem Działu Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia z Magazynami nr tel. (048) 664-91-.....
5. Do kontaktów ze strony Wykonawcy w sprawie realizacji umowy upoważnia się.....
.....
6. Miejsce dostawy towaru: magazyn medyczny PCMG – ul. Piotra Skargi 10

§ 3.

Wydanie towaru, ubezpieczenie i transport

1. Za dzień wydania towaru Zamawiającemu uważa się dzień, w którym towar został odebrany przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zapewni takie opakowanie towaru, jakie jest wymagane, aby nie dopuścić do jego uszkodzenia lub pogorszenia jego jakości w trakcie transportu do Miejsca Dostawy.
3. Rodzaj i jakość wymaganego opakowania określają stosowne normy techniczne, a w przypadku braku takich norm, wszelkie znane Wykonawcy okoliczności dotyczące warunków transportu towaru do Miejsca Dostawy oraz warunków, jakich można się spodziewać w Miejscu Dostawy.
- 4. Do towaru Wykonawca dołączy specyfikację lub fakturę, ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje oraz instrukcję w języku polskim dotyczącą magazynowania towaru.**

§ 4.

Rękojmia za wady fizyczne i prawne

1. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady fizyczne dostarczanego towaru.
2. Przez wadę fizyczną rozumie się w szczególności jakąkolwiek niezgodność towaru z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ.
3. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady prawne dostarczonego towaru, w tym również za ewentualne roszczenia osób trzecich wynikające z

naruszenia praw własności intelektualnej lub przemysłowej, w tym praw autorskich, patentów, praw ochronnych na znaki towarowe oraz praw z rejestracji na wzory użytkowe i przemysłowe, pozostające w związku z wprowadzeniem towaru do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

§ 5.

Gwarancja jakości, reklamacje

1. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, że dostarczony towar w ramach umowy jest wolny od wad fizycznych w rozumieniu §4, ust. 2 niniejszej umowy.
2. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu gwarancji niezależnie od uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne dostarczonego towaru.
3. O wszystkich stwierdzonych wadach Zamawiający zawiadomi Wykonawcę na piśmie, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od chwili zrealizowania dostawy.
4. Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane przez Wykonawcę, nie później niż w ciągu 7 dni roboczych od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie.
5. Dostarczenie nowego towaru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.

§ 6.

Wartość umowy, zapłata ceny

1. Wartość umowy opiewa na kwotę zł brutto (słownie: w tym podatek VAT %, - zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr do umowy.
2. Należność za faktycznie dostarczony towar wyliczana będzie według cen jednostkowych brutto określonych w formularzu cenowym, stanowiącym zał. nr do umowy.
3. Ceny jednostkowe brutto towaru objętego niniejszą umową, określone w formularzu cenowym, będą niezmiennie obowiązywały przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem § 10 ust. 5.1 lit.a) i b) niniejszej umowy.
4. Zapłata ceny za dostarczony towar nastąpi po dokonaniu jego odbioru przez Zamawiającego, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany przez niego na fakturze VAT lub rachunku.
5. Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty należności przelewem (30 dni) od daty otrzymania faktury VAT lub rachunku przez Zamawiającego, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Wszelkie płatności będą dokonywane w złotych polskich.

§ 7.

Zmiana stron umowy

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z umowy, w całości lub w części.

§ 8.

Opóźnienie Wykonawcy, kary umowne i odstąpienie od umowy

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostarczeniu towaru w całości lub w części Zamawiający może żądać zapłaty kary umownej, której wysokość określa się na 0,2% wartości brutto zamówionego a nie dostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia.
2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy przez którąkolwiek ze stron, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Zamawiającego przez którąkolwiek ze stron, zapłaci on Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
4. W przypadku ujawnienia wady w zakupionym przedmiocie umowy Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin do wymiany towaru na wolny od wad. Z tytułu zwłoki w dostarczeniu towaru wolnego od wad, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.
5. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu dostawy towaru do dnia odstąpienia od umowy.
6. Strony zastrzegają sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych do wysokości poniesionej szkody.

§ 9.

Rozstrzyganie sporów

1. Zamawiający i Wykonawca podejmą starania w celu polubownego rozstrzygnięcia wszelkich sporów powstałych między nimi a wynikających z umowy lub pozostających w pośrednim bądź bezpośrednim związku z umową, na drodze bezpośrednich negocjacji.
2. Jeśli po 30 dniach od rozpoczęcia bezpośrednich negocjacji, Zamawiający i Wykonawca nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu powszechnego, właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 10.

Prawo właściwe, język, zmiany umowy

1. W zakresie nieuregulowanym w umowie znajdują zastosowanie przepisy regulujące kwestię udzielania zamówień publicznych, a w zakresie niesprzecznym z tymi przepisami – Kodeks cywilny.
2. Niniejsza umowa została zawarta w języku polskim.
3. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
4. Zakazuje się istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, chyba że Zamawiający przewidział możliwość dokonania tej zmiany w ogłoszeniu o zamówieniu lub SIWZ oraz określił warunki takiej zmiany.
5. Zamawiający dopuszcza następujące zmiany umowy:
 - 5.1. Ceny jednostkowe brutto mogą ulec zmianie w przypadku:
 - a) zmiany stawki podatku VAT wprowadzonej przepisami prawa - mogą się zmienić od dnia wejścia w życie danego aktu prawnego, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto,
 - b) po upływie roku obowiązywania umowy o wskaźnik inflacji ogłoszony przez prezesa GUS za ostatni kwartał przed upływem roku obowiązywania umowy,
 - 5.2. Przedmiotem zmian treści umowy mogą być również zmiany adresowe lub rejestrowe stron umowy.
6. Zmiany dokonane w naruszeniu ust. 3, 4, 5 niniejszego § są nieważne.

§ 11.

Egzemplarze umowy

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego jeden egzemplarz dla Wykonawcy oraz dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Załącznik nr 2 - Specyfikacja techniczna

Akceptuje pod względem finansowym

.....

Główny Księgowy

Wykonawca

Zamawiający

Sporządził: Hubert Wasila