

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z Ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dziennik Ustaw z 2007 r. Nr 223, poz. 1655z późn. zm.)– procedura jak dla zamówienia publicznego o wartości poniżej 193 000 EURO.

DOTYCZY PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO nr 36/2010.

Zakup i dostawa sprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku.

I. Nazwa oraz adres zamawiającego

Wielkopolskie Centrum Onkologii
ul. Garbary 15
61-866 Poznań
tel. 61/88 50 500
fax. 61/8 52 19 48
godziny pracy: *od poniedziałku do piątku od 7.30 do 15.00*
www.wco.pl
mailto: zaopatrzenie@wco.pl

II. Tryb udzielenia zamówienia.

Postępowanie o udzielenie niniejszego zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 193.000 EURO zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dziennik Ustaw z 2007 r. Nr 223, poz. 1655z późn. zm.), *zwanej dalej ustawą* oraz m.in. zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2004 r., Nr 93, poz. 896 z późn. zm.) oraz przepisami wykonawczymi wydanymi na ich podstawie.

- Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych - odpowiadających poszczególnym pakietom wyspecyfikowanym w załączniku nr 6 do niniejszej specyfikacji. Przedmiot zamówienia został podzielony na 28 pakietów.
- Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych,
- Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej,
- Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych (*oferowany przedmiot zamówienia nie gorszy niż ten określony w SIWZ*), jeżeli z opisu przedmiotu zamówienia mogłoby wynikać, iż przedmiot zamówienia określony został poprzez wskazanie znaku towarowego, pochodzenia lub patentu. W ofercie należy podać swoje odpowiedniki.
- Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67.ust. 1 pkt. 7 ustawy.

- Zamawiający nie przewiduje wyboru oferty najkorzystniejszej z zastosowaniem aukcji elektronicznej.
- Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom- zgodnie z art. 36 ust.4 ustawy – załącznik nr 5 do niniejszej specyfikacji,
- Wymagany przez Zamawiającego termin płatności wynosi 30 dni.
- Zamawiający zastrzega sobie możliwość nie wykorzystania całej ilości asortymentu w przypadku wystąpienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy w sprawie udzielenia zamówienia – *art. 145 ustawy Prawo zamówień publicznych*. Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy, na okres nie dłuższy niż 3 lata z zachowaniem tych samych warunków, w przypadku nie wykorzystania całej ilości asortymentu będącego przedmiotem umowy.
- Wymagany termin realizacji dostawy zamówienia – określony w pkt. IV.
- W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy w wymaganym terminie określonym w pkt. IV określonej partii przedmiotu zamówienia, zobowiązany jest pokryć Zamawiającemu różnicę w cenie zakupu u innego dostawcy.
- Rabaty naturalne nie będą uwzględniane.
- Wykonawca jest zobowiązany do podania na fakturze:
 - terminu ważności oferowanych wyrobów medycznych zgodnie z datą ważności na opakowaniu (dotyczy całego asortymentu). Wyrób medyczny powinien posiadać co najmniej 12 miesięczny termin ważności od daty dostawy.

III. Opis przedmiotu zamówienia

Zakup i dostawa osprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku.

1. Nomenklatura wg Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):
33 19 00 00 -8

2. **Ogólne założenia wyjściowe.**

Przedmiotem zamówienia jest: Zakup i dostawa sprzętu medycznego sterylnego, jednorazowego użytku dla potrzeb Wielkopolskiego Centrum Onkologii, i posiadającego ważne atesty i certyfikaty.

I. Przedmiot dostawy musi odpowiadać wymaganiom polskich norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane lub też - w przypadku ich braku – europejskich aprobat technicznych, wspólnych specyfikacji technicznych, polskich norm przenoszących normy europejskie, polskich norm wprowadzających normy międzynarodowe, polskich norm, polskich aprobat technicznych (art. 30 ust. 1 i 2 ustawy).

II. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji.

III. Wymagane dokumenty (certyfikaty, zaświadczenia, świadectwa) i oświadczenia w odniesieniu do przedmiotu zamówienia Wykonawca winien posiadać i załączyć do oferty:

1. Deklaracja Wytwórcy (Producenta) o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych oraz Certyfikat Jednostki Notyfikowanej (*jeżeli dotyczy*) dla oferowanego przedmiotu zamówienia osobno
2. Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania – w formie świadectwa rejestracji wyrobu (*jeżeli dotyczy wyrobu*), a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego ustawą z dnia 20.4.2004r o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2004r Nr 93, poz. 896 z późn. zm.).

Dokumenty, o których mowa powyżej muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie ważności pozwolenia.

3. Oświadczenie o klasyfikacji wyrobu, o ile nie wynika to z ww. dokumentów

Inne warunki związane z realizacją przedmiotu zamówienia:

Warunki graniczne realizacji przedmiotu zamówienia

1. Wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia muszą odpowiadać wymaganiom wg aktualnego stanu prawnego, a w szczególności wymaganiom ustawy z dnia 20 kwietnia 2004r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 93, poz. 896. z późn. zm) - jest to warunek wynikający z art. 9 ust. 4 ustawy z dnia 30 sierpnia 1991r. o zakładach opieki zdrowotnej.
2. Wykonawca udzieli gwarancji jakości / terminu ważności i rękojmi na oferowane wyroby medyczne przez okres **co najmniej 12 miesięcy** licząc od dnia przekazania wyrobów medycznych do użytkowania i podpisania protokołu odbioru/faktury.
3. Wykonawca zapewnia serwis eksploatacyjny w okresie trwania gwarancji jakości, w zakresie nie gorszym, niż ustalony przez wytwórcę wyrobów.
4. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu:
 - a. Nieprzekraczalny czas usunięcia uszkodzenia – do 5 dni roboczych.
 - b. Warunki gwarancji nie mogą skutkować naruszeniem warunków SIWZ w toku realizacji umowy i zawierać zapisy mniej korzystne niż określone w Kodeksie cywilnym - art. 577 do art. 581.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy ze względu na wadę rzeczy sprzedanej.
6. Wykonawca ponosi odpowiedzialność z tytułu rękojmi za wady, w zakresie objętym przedmiotem zamówienia, na zasadach określonych w Kodeksie cywilnym.

IV. Termin wykonania zamówienia

Termin realizacji zamówienia:

- umowa na okres 12 miesięcy,
- dostawy sukcesywnie zgodnie z zapotrzebowaniem bieżącym i składanymi zamówieniami częściowymi - telefonicznie lub faxem,
- termin dostawy max 4 dni robocze od złożenia zamówienia,
- w ofercie należy przedstawić termin realizacji zamówienia,
- dostawy w godzinach 7:30 do 14:30 do Apteki Zakładowej Wielkopolskiego Centrum Onkologii

V. Opis warunków udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków;

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 pkt 1 – 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dotyczące:

- 1)
 - posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
 - posiadania wiedzy i doświadczenia;
 - dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
 - sytuacji ekonomicznej i finansowej.
- 2) Spełnią wymagania określone w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Ocena spełnienia ww. warunków dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia/nie spełnia”, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach określonych w pkt VI niniejszej specyfikacji. Z treści załączonych dokumentów musi wynikać jednoznacznie, iż ww. warunki Wykonawca spełnił.

Niespełnienie któregokolwiek z warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w pkt V niniejszej specyfikacji spowoduje wykluczenie Wykonawcy.

W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie:

- Każdy z Wykonawców oddzielnie musi udokumentować, iż nie podlega wykluczeniu z postępowania na podst. art. 24 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz, że jest uprawniony do występowania w obrocie prawnym zgodnie z wymogami ustawowymi.
- W odniesieniu do warunku niezbędnej wiedzy, doświadczenia oraz potencjału kadrowego i technicznego oraz sytuacji ekonomicznej i finansowej o których mowa w podpunkcie 1 niniejszego punktu – muszą wykazać, że wspólnie spełniają wymagane warunki.
- Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie.
- Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia i zawarcia

umowy w sprawie zamówienia publicznego. Umocowanie musi wynikać z treści pełnomocnictwa.

- Wypełniając formularz ofertowy, jak również inne dokumenty powołujące się na Wykonawcę: w miejscu np. „nazwa i adres Wykonawcy” należy wpisać dane dotyczące wszystkich PODMIOTÓW występujących wspólnie, a nie tylko pełnomocnika.
- Wykonawcy występujący wspólnie, których oferta została wybrana zobowiązani są przed zawarciem umowy, do przedstawienia Zamawiającemu umowy regulującej ich współpracę.

VI. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu

- 1. Na potwierdzenie spełnienia wymagań Zamawiającego w stosunku do Wykonawcy oferta powinna zawierać następujące dokumenty:**
 - 1.1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z wykorzystaniem wzoru – **załącznik nr 3** do niniejszej specyfikacji.
 - 1.2. Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art.24 ust.1 pkt. 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt.2 ustawy).
W przypadku wykonawcy będącego spółką cywilną wymagane jest załączenie do oferty: a) zaświadczenia o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej każdego wspólników; b) pełnomocnictwa wspólników do występowania w imieniu spółki lub złożenia dokumentów przetargowych podpisanych przez wszystkich wspólników, jeżeli umowa spółki nie stanowi inaczej.
 - 1.3. Pełnomocnictwo osób sporządzających ofertę, jeżeli ich kompetencja nie wynika wprost z dokumentacji określonych w punkcie VI. 1.2 niniejszej specyfikacji.
 - 1.4. Wypełniony formularz ofertowy, według wzoru stanowiącego **załącznik nr 1** do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w którym Wykonawca określi całkowitą wartość przedmiotu zamówienia w PLN (netto i brutto), - będącą sumą wartości, tak brutto jak i netto - podpisany przez osoby upoważnione do podejmowania czynności prawnych, w tym do zaciągania zobowiązań skutkujących finansowo.
 - 1.5. Formularz cenowy - wg wzoru stanowiącego **załącznik nr 2** do niniejszej specyfikacji.
 - 1.6. Oświadczenie, o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, wg wzoru stanowiącego **załącznik nr 4** do specyfikacji.
 - 1.7. Oświadczenie o przekazaniu/nie przekazaniu części zamówienia podwykonawcom – **załącznik nr 6**.
 - 1.8. Dokumenty (certyfikaty, zaświadczenia, świadectwa) dopuszczające wprowadzenie do obrotu medycznego i używania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych oferowanego przedmiotu zamówienia, wydane zgodnie z obowiązującymi przepisami, tj:
 - a) Deklaracja Wytwórcy (Producenta) o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych oraz Certyfikat Jednostki Notyfikowanej (*jeżeli dotyczy*) dla oferowanego przedmiotu zamówienia osobno
 - b) Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania – w formie świadectwa rejestracji wyrobu (*jeżeli dotyczy wyrobu*), a w przypadku wyrobów nie

podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego ustawą z dnia 20.4.2004r o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2004r Nr 93, poz. 896 z późn. zm.).

Dokumenty, o których mowa powyżej muszą posiadać **termin ważności** obejmujący cały okres realizacji zamówienia. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie ważności pozwolenia.

Dokumenty wymienione w pkt.1.8 a i b winny zachować swoją ważność na dzień składnia oferty.

c) Oświadczenie o klasyfikacji wyrobu, o ile nie wynika to z dokumentów, o których mowa wyżej.

1.9 Dokumenty zawierające opis przedmiotu zamówienia w formie kart katalogowych/folderów potwierdzające spełnienie warunków określonych w **załączniku nr 6** do specyfikacji – **dotyczy pakietów, do których nie jest wymagane załączenie próbek.**

1.10 **Próbki** oferowanego sprzętu wymienione w **załączniku nr 6** w pakietach, których dotyczą.

UWAGA! Na wszystkich załączonych do oferty dokumentach (dot. dokumentów wymaganych punktem 1.8) i próbkach **należy wyraźnie odręcznie zaznaczyć**, którego pakietu oraz pozycji w danym pakcie dokument lub próbka dotyczy. Jeżeli oferowany sprzęt jest wymieniony w załącznikach do dokumentów wymaganych punktem 1.8, należy na nich zaznaczyć miejsce, w którym jest wymieniony

Dokumenty potwierdzające spełnienie warunków udziału w postępowaniu, wymagane od Wykonawców mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

- 1) Dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawione nie wcześniej niż **6 miesięcy** przed upływem terminu składania ofert,
- 2) Dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające, że nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie - wystawiony (e) nie wcześniej niż **6 miesięcy** przed upływem terminu składania ofert,
- 3) Dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające, że nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionym nie wcześniej niż **3 miesiące** przed upływem terminu składania ofert,
- 4) Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające spełnienie wymagań określonych w art. 22 ust. 1 i 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych – **załącznik nr 3** do niniejszej specyfikacji

Jeżeli w kraju pochodzenia osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie wydaje się dokumentów, o których mowa w podpunkcie 1-3 niniejszego punktu zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

Zamawiający **wykluczy** z postępowania Wykonawcę, który:

- Nie spełni warunków określonych art. 22 ust.1 pkt. 1-4 i w art.24 ust.1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Nie złoży wymaganych oświadczeń i dokumentów lub nie spełni innych wymagań określonych w ustawie i niniejszej SIWZ, poza sytuacjami określonymi w art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, a w szczególności nie wniesie wadium.

Oferta Wykonawcy, który został wykluczony zostaje uznana za odrzuconą i nie jest rozpatrywana. O wykluczeniu z postępowania Zamawiający zawiadamia zgodnie z art.24 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) wykluczonego Wykonawcę, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

VII. Informacje o sposobie porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z wykonawcami.

Godziny pracy WCO – 7.30 - 15.00.

Wszelką korespondencje należy kierować na adres Wielkopolskiego Centrum Onkologii, ul. Garbary 15, 61- 855 Poznań - *Dział zamówień publicznych i zaopatrzenia.*

Na podstawie art. 27 ustawy Prawo zamówień publicznych – Zamawiający ustala następujące sposoby porozumiewania się z Wykonawcami.

1. Zawsze dopuszczalna jest forma pisemna z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych w ustawie Prawo zamówień publicznych.
2. **Oferta musi być złożona na piśmie w terminie składania ofert.**
3. Wnioski, zawiadomienia, informacje i oświadczenia (**nie dotyczy oświadczeń wymaganych w SIWZ, które muszą być dołączone do oferty na piśmie**) przekazywane mogą być faxem.
4. Każda ze stron, na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt otrzymania dokumentów, o których mowa w pkt. 3,

W przypadku złożenia dokumentów faxem, uważa się je za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotarła do adresata przed upływem wymaganego terminu. Fax nie jest wymagany w przypadku złożenia dokumentu pisemnie w terminie.

W przypadku wniesienia pytań o wyjaśnienie treści SIWZ (faxem i pocztą), informacji o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez Zamawiającego lub kopii odwołania do Prezesa UZP, Zamawiający prosi o przesłanie treści tych dokumentów e-mailem na adres: zaopatrzenie@wco.pl w celu ułatwienia i przyspieszenia odpowiedzi oraz zamieszczenia ich na stronie internetowej.

SIWZ udostępniona jest na stronie internetowej od dnia publikacji ogłoszenia w Portalu Urzędu Zamówień Publicznych do upływu terminu składania ofert.

Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ, nie później jednak niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

Zgodnie z art. 38 ust. 1 pkt.3 i ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający przekazuje wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest umieszczona na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie, na 2 dni przed upływem terminu składania ofert. Przepisy art.38 ust.4 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych stosuje się odpowiednio.

Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści specyfikacji.

Osoby uprawnione do porozumiewania się z wykonawcami:

- **pod względem merytorycznym** - mgr Elżbieta Chojecka – Kierownik Apteki tel. 61/88 50 646, Paulina Więckowska – Magazyn sprzętu medycznego w Aptece tel. 61/88 50 829,
- **pod względem formalnym**– Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: Sylwia Krzywiak, Katarzyna Witkowska, Maria Wielgus zaopatrzenie@wco.pl; [tel. 61/ 88 50 643, 61/88 50 644, 61/88 50 911 fax 61/ 88 50 698.
- **Pod względem prawnym**- mgr Michał Mikołajczak, **Tel. 061 8850 644**

VIII. Wymagania dotyczące wadium. Zamawiający nie wymaga wnoszenia wadium

IX. Termin związania ofertą. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą **przez okres 30 dni**. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

X. Opis sposobu przygotowywania ofert.

1. Ofertę, zgodnie z art. 82 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Wykonawca zobowiązany jest złożyć w formie pisemnej, pod rygorem nieważności. Ofertę należy sporządzić w języku polskim. Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert w formie elektronicznej. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, zgodnie z art. 82 ust. 1 cytowanej ustawy.
2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują pisemnie. Faks lub droga elektroniczna nie stanowią formy pisemnej, aby były skuteczne muszą być niezwłocznie potwierdzone pismem.
3. Wykonawca składa ofertę, zgodnie z wymaganiami ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia.
4. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem oferty. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu – art. 36 ust. 2 pkt 8 cytowanej ustawy.
5. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę przed terminem składania ofert pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu przed upływem terminu składania ofert - (art. 84 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych).

6. Oferta musi być **podpisana** przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji. W przypadku, gdy upoważnienie do podpisywania oferty nie wynika bezpośrednio z dokumentów załączonych do oferty, o których mowa w punkcie VI podpunkt 1.1 specyfikacji, upoważnienie (pełnomocnictwo) do podpisywania oferty oraz dokonywania innych czynności w toku postępowania o zamówienie publiczne winno być dołączone do oferty.
7. Pełnomocnictwo do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o prowadzeniu działalności gospodarczej. Jeżeli pełnomocnictwo nie ma postaci aktu notarialnego powinno zawierać pieczęć Wykonawcy, imienną pieczęć wystawiającego pełnomocnictwo i jego podpis. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba lub osoby wymienione w umowie spółki lub odpowiednim rejestrze, które wskazane są tam jako upoważnione do reprezentowania Wykonawcy. Pełnomocnictwo winno wskazywać datę jego wystawienia oraz okres, na który zostało udzielone. Brak tego okresu zamawiający odczyta jako pełnomocnictwo wystawione na czas nieokreślony.
8. W związku z wejściem w życie nowej Ustawy z dnia 16 listopada 2006r. o opłacie skarbowej, Dz. U. nr 225, poz.1635 oraz w związku z opinią Urzędu Zamówień Publicznych nr UZP/DP/O - RJE/4830/1996/07 z dnia 30.01.2007r. w sprawie opłaty skarbowej w zamówieniach publicznych, w której stwierdza się, iż złożenie dokumentu pełnomocnictwa (do reprezentowania lub zawarcia umowy) przez pełnomocnika wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie podlega opłacie skarbowej informujemy, że wniesienie opłaty skarbowej w przypadku dołączania do ofert Pełnomocnictwa nie jest obowiązkowe. Powyższe wynika z opinii prawnej Departamentu Prawnego UZP. W dalszym ciągu brak jest innych opinii prawnych i ugruntowanego orzecznictwa w tej sprawie.
9. Każda strona oferty wraz z załącznikami winna być ponumerowana i podpisana, w czytelny sposób przez osobę upoważnioną do reprezentowania firmy. Najlepiej, gdyby podpis był opatrzony pieczęcią imienną, identyfikującą osobę podpisującą. Zamawiający nie dopuszcza tzw. parafowania poszczególnych stron oferty, chyba że wraz z ofertą Wykonawca załączy wzór parafy, z danymi identyfikującymi osobę składającą parafę, a tak prafa będzie opatrzona pieczęcią imienną, identyfikującą osobę podpisującą.
10. Wszystkie strony oferty winny być połączone – (zsyte zszywaczem lub bindownicą lub w skoroszybie) w sposób zapobiegający możliwości dekompletacji zawartości oferty. Poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być datowane i własnoręcznie podpisane przez osobę podpisującą ofertę.
11. Do oferty Wykonawca dołączy wszystkie dokumenty wymagane postanowieniami niniejszej specyfikacji. Formularz Ofertowy oraz inne załączniki, stanowiące integralną część specyfikacji, zostaną wypełnione przez Wykonawcę ściśle według postanowienia niniejszej specyfikacji, bez dokonywania w nich zmian. W przypadku gdy Wykonawca dołączy jako załącznik do oferty kopię jakiegoś dokumentu, kopia ta winna być potwierdzona „za zgodność z oryginałem” przez Wykonawcę. W sytuacji, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości, Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii tegoż dokumentu.
12. Oferty oraz wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie postępowania są jawne, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu

przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, o ile wykonawca składając ofertę zastrzeże, że nie mogą być one udostępniane innym wykonawcom. W takim przypadku wskazane jest, aby informacje te były przygotowane i przekazane przez Wykonawcę w formie odrębnego załącznika do oferty opatrzonego klauzulą „TAJNE”. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 cytowanej ustawy.

13. Składanie ofert.

- a) Oferty należy składać w zamkniętych kopertach oznaczonych pieczęcią Oferenta oznaczonych w następujący sposób:

Przetarg nieograniczony 36/2010 – zakup i dostawa sprzętu medycznego sterylnego, jednorazowego użytku. Nie otwierać przed
/data otwarcia ofert/.

- b) Każda Oferta opatrzona zostanie numerem wpływu odnotowanym na kopercie oferty.
c) Oferty, które wpłyną do Zamawiającego za pośrednictwem Poczty Polskiej, poczty kurierskiej, należy przygotować w sposób określony w pkt 13 a i przesłać w zewnętrznej kopercie, na której powinna znajdować się pieczęć Wykonawcy, zaadresowanej w następujący sposób:

**Wielkopolskie Centrum Onkologii
ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
Przetarg nieograniczony 36/2010 – zakup i dostawa sprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku.**

XI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.

1) Miejsce oraz termin składania ofert:

Ofertę należy złożyć w pokoju 3089 dawniej 301 (Kancelaria – III piętro w STARYM BUDYNKU), w dni robocze, w godzinach od 7.30 do 14.30 w siedzibie Zamawiającego w Poznaniu, ul. Garbary 15 w nieprzekraczalnym terminie do dnia **20.04.2010 r. do godz. 10⁰⁰**.

UWAGA: Próbkę należy składać w Dziale Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia, pok. 028D,

I piętro, Kantor Cegielskiego – w terminie wyznaczonym na składanie ofert.

2) Miejsce oraz termin otwarcia ofert:

- Otwarcie ofert nastąpi w dniu **20.04.2010 r. o godz. 11⁰⁰** w siedzibie Zamawiającego – Kantor Cegielskiego - Rotunda, parter pokój nr 001.
- Otwarcie ofert jest jawne. W przypadku, gdy Wykonawca nie był obecny przy otwieraniu ofert, na jego pisemny wniosek Zamawiający prześle mu informację zawierającą nazwy i adresy Wykonawców, których oferty zostały otwarte oraz informacje dotyczące ceny oferty.
- Oferty zostaną sprawdzone czy zostały sporządzone zgodnie z przepisami ustawowymi i specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert.

- Zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie i omyłki rachunkowe w obliczeniu ceny niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawców, którzy złożyli oferty.

XII. Opis sposobu obliczenia ceny

- Wykonawca w przedstawionej ofercie winien zaoferować cenę kompletną, jednoznaczną i ostateczną.
- Wykonawca winien uwzględnić w cenie oferty **wszystkie przewidywane koszty** realizacji zamówienia, które mają wpływ na cenę oferty.
- Cena oferty winna być wartością wyrażoną w jednostkach pieniężnych, w walucie polskiej, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z obowiązującą ustawą o cenach i obliczona zgodnie z konstrukcją formularza *ofertowego i cenowego, stanowiącego załącznik nr 1 nr 2 do niniejszej specyfikacji* z uwzględnieniem podatku VAT naliczonym zgodnie z obowiązującymi w terminie składania oferty przepisami. Obowiązkiem składającego ofertę jest wypełnić formularz cenowy dokonując obliczeń wg zasad obowiązujących w rachunkowości.
- Przedstawiona przez Wykonawcę oferta cenowa nie może stanowić ogólnych cenników, kalkulacji, itp., stosowanych przez Wykonawcę w toku prowadzonej przez niego działalności gospodarczej, lecz winna zostać sporządzona wyłącznie z ukierunkowaniem na przedmiotowe postępowanie i odpowiadać wymogom Zamawiającego określonym w niniejszej SIWZ.
- Wszystkie ceny określone przez Wykonawcę w ofercie są ustalone na okresie trwania umowy, poza przypadkami określonymi we wzorze umowy – załącznik nr 4 i nie wzrosną i nie podlegają negocjacjom.
- Błąd w obliczeniu ceny spowoduje odrzucenie oferty z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Zamawiający poprawi w ofercie:
 - oczywiste omyłki pisarskie,
 - oczywiste omyłki rachunkowe – w zakresie podanym poniżej,
 - inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty,
 i o dokonanych poprawkach zawiadomi niezwłocznie wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

Za oczywistą omyłkę rachunkową zamawiający uzna w szczególności:

- 1) błędny wynik mnożenia ceny jednostkowej oraz ilości zamawianych sztuk,
 - 2) błędny wynik podsumowania poszczególnych pozycji, przyjmując, że prawidłowo wyliczono cenę za poszczególne pozycje,
 - 3) rozbieżność pomiędzy wartością ceny podaną liczbą i słownie, przy czym za prawidłową uznaje się tę wartość, która odpowiada poprawnemu arytmetycznie wyliczeniu ceny
- Poprawiając omyłki rachunkowe, zamawiający uwzględni konsekwencje rachunkowe wynikające z ich poprawienia.

- Nie wyrażenie zgody na poprawienie innych omyłek, niż oczywiste omyłki pisarskie i rachunkowe, polegających na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, w ciągu 3 dni od daty doręczenia zawiadomienia, skutkować będzie odrzuceniem oferty.

XIII. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert.

Kryteria, którymi będzie się kierował Zamawiający przy wyborze oferty wraz z wagami (procentowym znaczeniem), oraz sposób obliczenia wartości punktowej oferty.

1. Kryteria oceny ofert

Kryteria:

➤ Cena 100%

Razem 100%

Ilość punktów w kryterium „cena” wyliczona zostanie wg wzoru:

$$C = \frac{\text{Cena najniższa z ofert ważnych}}{\text{Cena z oferty badanej}} \times \text{waga} \times 100$$

C - ilość uzyskanych punktów

Opis sposobu obliczenia ceny oferty:

- Wykonawca w formularzu cenowym wpisuje nazwę handlową proponowanego artykułu stanowiącego odpowiednik podanego w opisie przedmiotu zamówienia oraz nazwę producenta.
- Wykonawca określi cenę poprzez wypełnienie rubryk w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do specyfikacji. Należy podać cenę netto i brutto uwzględniając szacunkową ilość. Pakiet należy podsumować podając sumę cen netto, co dawać będzie wartość całkowitą netto. Wartość całkowita brutto winna być obliczona w następujący sposób:

Wartość całkowita netto + podatek VAT (wartość całkowita netto +7% lub +22%) = wartość całkowita brutto.

XIV. Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana ma obowiązek zawarcia umowy, zgodnie z postanowieniami określonymi w załącznik nr 4 do specyfikacji oraz na warunkach podanych w swojej ofercie, tożsamy z specyfikacją istotnych warunków zamówienia, w terminie określonym przez Zamawiającego.

Zawarcie umowy pomiędzy wykonawcą a zamawiającym nastąpi po spełnieniu warunków określonych dyspozycją art. 94 Prawo zamówień publicznych.

Wyniki postępowania:

Informacja o wynikach postępowaniach o zawarciu umowy zostanie upubliczniona stosownie do dyspozycji art. 92 i 95 ustawy Prawo zamówień publicznych.

XV. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Zamawiający nie wymaga wnoszenia zabezpieczenia należytego wykonania umowy

XVI. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy, jeżeli zamawiający wymaga od wykonawcy, aby zawarł z nim umowy w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach.

Wzór umowy stanowi załącznik nr 4 do specyfikacji.

XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia.

Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej opisane w Dziale VI Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2006r. Nr 164, poz. 1163 z późn. zm.).

XVIII. Opis części zamówienia, jeżeli zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.

Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych - odpowiadających poszczególnym pakietom wyspecyfikowanym w załączniku nr 6 do niemniejszej specyfikacji. Przedmiot zamówienia został podzielony na 23 pakiety.

XIX. Maksymalna liczbę wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramowa, jeżeli zamawiający przewiduje zawarcie umowy ramowej.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

XX. Informacje o przewidywanych zamówieniach uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7, jeżeli zamawiający przewiduje udzielenie takich zamówień.

Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.

XXI. Opis sposobu przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe, jeżeli zamawiający dopuszcza ich składanie.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

XXII. Adres poczty elektronicznej lub strony internetowej zamawiającego, jeżeli zamawiający dopuszcza porozumiewanie się drogą elektroniczną.

Sekcja Zaopatrzenia Wielkopolskiego Centrum Onkologii – zaopatrzenie@wco.pl; sylwia.krzywiak@wco.pl; maria.wielgus@wco.pl; katarzyna.witkowska@wco.pl.

Zasady porozumiewania z Wykonawcami zostały określone w pkt. VII niniejszej specyfikacji.

XXIII. Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą, jeżeli zamawiający przewiduje rozliczenia walutach obcych.

- Wszelkie rozliczenia związane z realizacją zamówienia publicznego, którego dotyczy niniejsza specyfikacja dokonywane będą w walucie polskiej - PLN.
- Zamawiający nie przewiduje rozliczenia z wykonania zamówienia publicznego w obcej walucie.

XXIV. Informacje o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje wyboru oferty najkorzystniejszej z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

XXV. Zwrot kosztów udziału w postępowaniu.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu

XXVI. Pozostałe informacje.

Postępowanie o udzielenie niniejszego zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 193.000 EURO zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2006r., Nr 164, poz. 1163 ze zmianami), *stąd też w kwestiach nie uregulowanych zapisami przedmiotowej specyfikacji bezpośrednio zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz innych obowiązujących przepisów prawa.*

Zatwierdzam treść niniejszej specyfikacji:

Poznań, dnia 12.04.2010r

p.o. Dyrektora ds. Lecznictwa
dr n. med. J.J. Mazurek

/podpis/

.....
(Pieczęć wykonawcy)

FORMULARZ OFERTOWY

1. Dane wykonawcy:

Pełna nazwa oferenta, adres, telefon, fax

.....
adres ul.....
miejsowość, kod..... województwo.....
telefon.....
fax.....
mailto:.....
NIP.....
REGON.....

Osoba uprawniona do kontaktów w sprawie prowadzonego postępowania

tel.mailto:

Przedmiot oferty: Zakup i dostawa sprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku.

2. Cena oferty:

Szczegółowy wykaz cen jednostkowych i sposób wyliczenia łącznej ceny ofertowej stanowi załącznik do oferty.

Oferujemy wykonanie zamówienia zgodnie z wypełnionym formularzem cenowym za kwotę w sumie :

..... netto, słownie:..... brutto, słownie..... powyższa kwota brutto zawiera podatek VAT w wysokości.....%

w tym:

Pakiet nr I

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr II

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr III

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr IV

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr V

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr VI

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr VII

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr VIII

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr IX

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr X

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XI

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XII

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XIII

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XIV

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XV

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XVI

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XVII

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XVIII

..... netto,

słownie:.....

..... brutto,

słownie.....

Pakiet nr XIX

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XX

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXI

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXII

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXIII

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXIV

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXV

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXVI

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXVII

..... netto,

słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Pakiet nr XXVIII

..... netto,
słownie:.....
..... brutto,
słownie.....

Wymagane oświadczenia i dokumenty wymienione w SIWZ.

Dla wykazania wiarygodności ekonomicznej i technicznej naszej firmy oraz doświadczenia i praktyki w zakresie stanowiącym przedmiot niniejszego przetargu, przedkładamy oświadczenia i dokumenty wymagane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Potwierdzenie spełnienia wymogów dotyczących przedmiotu zamówienia.

Zapewniamy, że oferowany przez nas asortyment, stanowiący przedmiot zamówienia posiada odpowiednią jakość i właściwości użytkowe dopuszczające do stosowania w placówkach ochrony zdrowia.

- 3. Termin dostawy.....dni robocze od złożenia zamówienia (nie dłużej niż 4 dni robocze).**
 - 4. Termin gwarancji/ważności oferowanych wyrobów medycznych, objętych niniejszym postępowaniem wynosim-cy (nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy)**
 - 5. Warunki płatności. Termin zapłaty w ciągu 30 dni licząc od dnia otrzymania faktury przez zamawiającego.**
 - 6. Utrzymanie stałości cen. Zobowiązujemy się utrzymać stałość cen przez okres 12 miesięcy. Jednocześnie oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i nie wnosimy do niej żadnych uwag.**
- W przypadku przyznania nam zamówienia zobowiązujemy się do zawarcia pisemnej umowy, której treść zawiera SIWZ, w terminie i miejscu wyznaczonym przez zamawiającego.**
- 7. Na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz innych wymagań określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia do oferty załączamy:**
 - a)
 - b)
 - c)
 - itd.

Wszystkie strony naszej oferty wraz z załącznikami są ponumerowane i cała oferta składa się z stron.
....., dn.

.....
Podpisy wykonawcy osób upoważnionych do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy

Formularz cenowy /wzór/Pakiet

L.p	Nazwa przedmiotu zamówienia / nazwa handlowa	J. m.	Ilość	Numer katalogowy	Cena jedn. netto	Stawka VAT w %	Cena jedn. brutto	Wartość netto	Wartość brutto
				Producent Kraj pochodzenia					
RAZEM									

....., dn.
(miejscowość)

.....
Podpisy wykonawcy osób upoważnionych
do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy

pieczęć wykonawcy)

OŚWIADCZENIE o braku podstaw do wykluczenia

Przystępując do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne na:

Zakup i dostawa sprzętu sterylnego jednorazowego użytku.

Nr sprawy 36/2010

Składam/my* oświadczenie, że nie podlegamy wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, który mówi, iż:

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

1. wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, jeżeli szkoda ta została stwierdzona orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania ;
2. wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
3. wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków, gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
4. osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
5. spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
6. spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia,

przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przekupstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

7. spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przekupstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
8. osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przekupstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
9. podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary;

.....dn.....

.....
Podpisy wykonawcy osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu wykonawcy

(pieczęć wykonawcy)

OŚWIADCZENIE o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu.

Przystępując do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne na:

Zakup i dostawa sprzętu medycznego sterylnego, jednorazowego użytku .

Nr sprawy 36/2010

Składam/my w imieniu firmy:

.....
.....

oświadczam, że spełniamy warunki udziału w postępowaniu na podstawie art. 22 ust.1 w związku z art. 44 ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. że:

1. posiadamy uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania
2. posiadamy wiedzę i doświadczenie,
3. dysponujemy odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
4. spełniamy warunki dotyczące sytuacji ekonomicznej i finansowej

.....,dn.....

.....
Podpisy osoby/osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu wykonawcy

UMOWA do przetargu nieograniczonego nr 36/2010

Na podstawie przepisów Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z póź. zm.) w dniu pomiędzy Wielkopolskim Centrum Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie z siedzibą w Poznaniu ul. Garbary 15, 61-866 Poznań), wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 8784, posiadającym numer NIP: 778-13-42-057 oraz numer REGON: 000291204;

reprezentowanym przez:

inż. Małgorzatę Kołodziej-Sarnę - Z-cę Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych,
mgr Mirellę Śmigielką - Głównego Księgowego,
zwanym dalej Zamawiającym,

a

.....,
wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS:

prowadzącym działalność gospodarczą jako: _____,
zarejestrowaną w ewidencji działalności gospodarczej prowadzonej przez
_____ pod numerem

_____ z siedzibą w(nr kodu).
posiadającą/ym numer NIP: oraz numer REGON:;
; zwaną/ym dalej Wykonawcą,
reprezentowaną przez:

.....
.....

została zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

1. Zawarcie niniejszej umowy zostało poprzedzone postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego nr 36/2010 przeprowadzonego na podstawie przepisów Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z póź. zm.).
2. Umowa niniejsza zostaje zawarta z chwilą jej podpisania przez obie strony.
- 3.

§ 2

Strony zgodnie oświadczają, iż postępowanie, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy nie jest dotknięte wadami, o których mowa w art. 22 i 24 Ustawy – Prawo zamówień publicznych.

§ 3

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest sprzedaż i dostawa sprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku opisanego szczegółowo w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w okresie 12 miesięcy tj. w okresie od dnia do dnia

..... . Sprzęt medyczny sterylny jednorazowego użytku objęty zakresem przedmiotowym niniejszej umowy zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Sprzętem”.

2. Wykonawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostawy Sprzętu w zakresie i ilościach zgodnych z zestawieniem wyspecyfikowanym w złożonej przez Wykonawcę ofercie z dnia w pakietach nr – załączony do złożonej przez Wykonawcę oferty formularz cenowy stanowi integralną część niniejszej umowy.
3. Wykonawca oświadcza, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania Sprzętem, który jest wolny od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia oraz zgody i zezwolenia odpowiednich organów, urzędów itp. do realizacji przedmiotu niniejszej umowy oraz że wykonanie niniejszej umowy przez Wykonawcę nie będzie naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich. Wykonawca zobowiązuje się do przedłożenia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających posiadanie przez Wykonawcę niezbędnych uprawnień oraz zgód i zezwoleń odpowiednich organów, urzędów itp., o których mowa w zdaniu poprzedzającym, na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia żądania.
4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionego Sprzętu:
 - a) sukcesywnie w terminiedni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie lub faxem.
 - b) w dni robocze w godz. od 8:00 do 14:00. Jeżeli termin planowanej dostawy, określony zgodnie z postanowieniem pkt. a) niniejszego ustępu przypada w dniu wolnym od pracy, dostawa może nastąpić w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości zamawianego Sprzętu oraz częstotliwości dostaw, z zastrzeżeniem nieprzekraczania łącznej ilości poszczególnych rodzajów Sprzętu objętych postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyszczególnionych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Sprzętu na własny koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. W przypadku powierzenia usługi transportowej podmiotom, o których mowa w art. 23 lub w art. 36 ust. 4 i 5 Ustawy – Prawo zamówień publicznych Wykonawca odpowiada za działania i zaniechania tychże podmiotów, jak za działania lub zaniechania własne.
7. Dostawa, o której mowa w ust. 6 niniejszego paragrafu odbywać się będzie z zachowaniem zasad określonych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2002 r. Nr 144, poz. 1216).
8. Wykonawca zobowiązuje się do zabezpieczenia terminowych dostaw zamówionego Sprzętu, nie obciążając przy tym Zamawiającego żadnymi dodatkowymi kosztami. Dostarczany przez Wykonawcę Sprzęt oznaczone będą zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
9. Wykonawca zobowiązany jest zabezpieczyć terminowe dostawy również w przypadku braku zamówionego przez Zamawiającego Sprzętu w magazynie Wykonawcy, za wyjątkiem sytuacji zaprzestania przez producenta produkcji danego Sprzętu lub w przypadku, gdy dany Sprzęt został wycofany z obrotu.
10. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu (..... dni roboczych od momentu złożenia zamówienia faxem lub telefonicznie) zamówionego Sprzętu, zobowiązany będzie zapłacić

- Zamawiającemu karę umowną w wysokości różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionego i niedostarczonego w terminie przez Wykonawcę Sprzętu u innego dostawcy, a ceną oferowaną przez Wykonawcę – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.
11. Wykonawca zobowiązuje się do tego, że parametry techniczne i jakościowe dostarczanego Sprzętu nie będą, w okresie na jaki została zawarta niniejsza umowa, gorsze niż określone w ofercie złożonej przez Wykonawcę.
 12. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał Sprzęt o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – wynoszącym minimum 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonego Sprzętu. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy Sprzętu z terminem ważności krótszym niż 12 miesiące od dnia dokonania dostawy, jednakże tylko w przypadku uprzedniego uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody od Zamawiającego.
 13. Strony zgodnie postanawiają, że okres gwarancji/ważności dostarczanego przez Wykonawcę Sprzętu jest równy określonemu przez producenta okresowi przydatności tego Sprzętu do stosowania.
 14. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do dostarczonego Sprzętu. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrywania zgłoszonych przez Zamawiającego reklamacji bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w przeciągu 5 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faxem lub pocztą elektroniczną. Reklamacje mogą być zgłaszane w okresie ważności dostarczonego Sprzętu, o którym mowa w ust. 13 niniejszego paragrafu.
 15. W razie stwierdzenia, że dostarczony Sprzęt posiada wady, w okresie gwarancyjnym Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwy Sprzęt na Sprzęt wolny od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faxem lub pocztą elektroniczną lub od dnia wydania ekspertyzy, o której mowa w ust. 17 niniejszego paragrafu, w razie potwierdzenia przez przedmiotową ekspertyzę zasadności reklamacji złożonej przez Zamawiającego.
 16. Nieuzasadnione odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, o której mowa w ust. 14 niniejszego paragrafu może zostać potraktowane jako podstawa do rozwiązania niniejszej umowy z winy Wykonawcy i wywołać skutek w postaci powstania po stronie Wykonawcy obowiązku zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości określonej w § 6 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.
 17. W przypadku odrzucenia reklamacji Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości Sprzętu dostarczonego przez Wykonawcę oraz ich zgodności z wymogami przewidzianymi przepisami prawa oraz określonymi przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, wszelkie koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosić będzie Wykonawca, który zobowiązany będzie do ich zwrotu w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego.
 18. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia dostarczonego Sprzętu i żądania ich wymiany na Sprzęt wolny od wad w przypadku:
 - a) dostarczenia Sprzętu niewłaściwej jakości lub niezgodnego z wymogami, o których mowa w ust. 17 niniejszego paragrafu,

- b) dostarczenia Sprzętu niezgodnego z zapotrzebowaniem lub zamówieniem.
19. Zamawiający może także odmówić przyjęcia dostarczonego przez Wykonawcę Sprzętu, w przypadku ich dostarczenia przez Wykonawcę z rażącym opóźnieniem, w szczególności w przypadku wcześniejszego dokonania Zakupu Interwencyjnego.
 20. Po dostarczeniu zamówionego Sprzętu, następuje jego przyjęcie przez Zamawiającego. Przyjęcie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, może być poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym i jakościowym dostarczonego Sprzętu. Strony zgodnie postanawiają, iż pozytywny wynik badania, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie jest równoznaczny z uznaniem, iż zamówiony Sprzęt został dostarczony w ilościach zgodnych z zamówieniem, o którym mowa w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu.
 21. Po przyjęciu dostarczenia Sprzętu, Zamawiający w miarę możliwości rozpakowuje dostarczoną partię Sprzętu. W trakcie czynności rozpakowywania Zamawiający dokonuje badania ilościowo – asortymentowego, jak również sprawdzenia, czy dostarczona partia Sprzętu jest wolna od widocznych wad fizycznych lub jakościowych. Przedstawiciel Wykonawcy upoważniony jest do obecności podczas tych czynności.
 22. Dostarczany przez Wykonawcę Sprzęt winien mieć na opakowaniu oznaczenia fabryczne tzn. rodzaj, nazwę wyrobu, ilość, datę produkcji, nazwę i adres producenta, datę ważności oraz inne oznakowania zgodne z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa.
 23. Wykonawca wraz z dostarczonym Sprzętem zobowiązuje się dostarczyć ulotki w języku polskim, zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika.
 24. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy ustawy – Kodeks cywilny.

§ 4

1. Całkowita wartość Sprzętu, którego sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy (łącznie cena Sprzętu), zgodnie z ofertą, będącą integralną częścią niniejszej umowy, wynosi:
 netto:.....PLN
 (słownie:.....),
 brutto:.....PLN
 (słownie.....),
 w tym podatek od towarów i usług VAT wg stawki% w kwocie PLN.
2. Wykonawca gwarantuje stałość cen Sprzętu przez okres 12 miesięcy, z zastrzeżeniem postanowień ust. 3 pkt a)-c) niniejszego paragrafu.
3. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy strony dopuszczają możliwość zmiany wartości (ceny) Sprzętu wobec wartości ustalonej w ust. 1 niniejszego paragrafu wyłącznie w przypadku:
 - a) zmiany stawki podatku VAT obejmującej Sprzęt, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian,
 - b) zmian cen urzędowych Sprzętu ,
 - c) zmian stawek opłat celnych wynikających z przepisów prawa, obejmujących Sprzęt importowany,
 - d) zastosowania waloryzacji cen na podstawie postanowień ust. 5-8 niniejszego paragrafu, z tym, że waloryzacja nie może nastąpić wcześniej niż przed upływem 12 miesięcy od dnia zawarcia niniejszej umowy.
4. Zmiany wartości (cen) Sprzętu wynikające z wystąpienia zdarzeń, o których mowa w ust. 3 pkt a)-c) niniejszego paragrafu następują z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Wykonawca zobowiązany jest do informowania

- Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt a)-c) niniejszego paragrafu w formie pisemnej, przynajmniej z siedmiodniowym wyprzedzeniem. W przypadku, gdy termin wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości jest krótszy niż 7 dni od daty jego opublikowania Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt. a)-c) niniejszego paragrafu w formie pisemnej niezwłocznie, w każdym jednak razie nie później niż w terminie 3 dni od dnia wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości
5. Waloryzacja cen Sprzętu nie może być dokonywana częściej niż 1 raz w roku kalendarzowym, z zastrzeżeniem postanowienia ust. 3 pkt d) niniejszego paragrafu.
 6. Waloryzacja cen Sprzętu może zostać dokonana o wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni kwartał przed powiadomieniem o podwyżce.
 7. Przed dokonaniem waloryzacji cen Sprzętu, Wykonawca zobowiązany jest do poinformowania Zamawiającego na piśmie o planowanej waloryzacji, co najmniej z 30 – to dniowym wyprzedzeniem pod rygorem nieważności waloryzacji.
 8. Waloryzacja cen Sprzętu wymaga pisemnej akceptacji Zamawiającego. Postanowienie powyższe nie dotyczy zmiany cen Sprzętu dokonanych na podstawie ust. 3 pkt a)-c) niniejszego paragrafu.
 9. Wykonawca nie może bez uprzedniego uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego przenieść wierzycelności przysługujących mu wobec Zamawiającego, a wynikających z niniejszej umowy na rzecz jakiegokolwiek podmiotu trzeciego.

§ 5

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania całej ilości asortymentu – przedmiotu umowy, w szczególności w razie zaistnienia okoliczności wskazanych w art. 145 Ustawy – Prawo zamówień publicznych.
2. Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania niniejszej umowy, o 24 miesiące z zachowaniem tych samych warunków, z zastrzeżeniem postanowień § 4 ust. 3-8 niniejszej umowy, w przypadku, gdy w zakresie ilościowym przedmiot umowy nie zostanie wyczerpany przez pierwsze 12 miesięcy od dnia podpisania niniejszej umowy.
3. Okres obowiązywania niniejszej umowy nie może łącznie przekroczyć trzech lat od dnia jej zawarcia.
4. Ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy dokonane będzie w formie aneksu.

§ 6

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych. w przypadku:
 - a) pierwszego opóźnienia w dostawie zamówionego Sprzętu Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 2 % niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 3 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy.
 - b) drugiego opóźnienia w dostawie oraz każdego kolejnego opóźnienia w dostawie zamówionego Sprzętu Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną

w wysokości 5% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na podstawie § 3 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy.

- c) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Sprzętu lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % łącznej wartości netto Sprzętu, którego sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy, o której mowa w § 4 ust. 1 niniejszej umowy,
 - d) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego od niniejszej umowy w przypadku opisanym w ust. 4 niniejszego paragrafu, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości wskazanej w pkt c) niniejszego ustępu
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych w przypadku, gdy nie pokryją wartości poniesionych szkód.
 3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych z należnościami Wykonawcy przysługującymi mu na podstawie postanowień niniejszej umowy.
 4. Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadku, gdy opóźnienia w dostawie będzie przekraczać 15 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 3 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy.
 5. Postanowienie ust. 4 niniejszego paragrafu nie będzie miało zastosowania w przypadku, gdy Zamawiający nie będzie w terminie regulował płatności z tytułu zrealizowanych przez Wykonawcę dostaw Sprzętu.
 6. Kary umowne wynikające z postanowień niniejszej umowy płatne będą przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie 7 dni od daty wezwania Wykonawcy do ich zapłaty.
 7. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 pkt a) i b) będą naliczane do dnia dokonania przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego, przy czym zobowiązanie do zapłaty kary umownej nie będzie zwalniać Wykonawcy ze zobowiązania do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionego i niedostarczonego w terminie przez Wykonawcę Sprzętu u innego dostawcy, a ceną oferowaną przez Wykonawcę, o której mowa w § 3 ust. 10 niniejszej umowy.

§ 7

1. Zapłata za zamówiony i dostarczony Sprzęt nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury VAT, po spełnieniu warunków, o których mowa w § 3 niniejszej umowy, w terminie 30 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury przez Zamawiającego, w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
2. Wykonawca nie może bez uprzedniego uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego przenieść wierzycelności przysługujących mu wobec Zamawiającego, a wynikających z niniejszej umowy na rzecz jakiegokolwiek podmiotu trzeciego.

§ 8

1. Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy są:
ze strony Wykonawcy – tel.
oraz
ze strony Zamawiającego – mgr Paulina Więckowska – Apteka Zakładowa WCO,
tel. 61/88 50 829.

2. W razie zmiany danych osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy każda ze stron zobowiązuje się powiadomić o tych zmianach drugą stronę na piśmie. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.

§ 9

1. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody poniesione przez Zamawiającego oraz jakiegokolwiek osoby trzecie, powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, w tym także spowodowane zaistnieniem zdarzeń losowych oraz nieszczęśliwych wypadków.
2. Przez wykonywanie niniejszej umowy w rozumieniu ust. 1 niniejszego paragrafu, strony rozumieją okres obejmujący czas od chwili złożenia zamówienia przez Zamawiającego do chwili odebrania przez Zamawiającego dostarczonego przez Wykonawcę Sprzętu, w tym w szczególności logistyczny proces dostarczenia Sprzętu w miejsce wskazane przez Zamawiającego.

§ 10

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy o wyrobach medycznych, jeżeli przepisy Ustawy – Prawo zamówień publicznych nie stanowią inaczej.
2. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Zmiany niniejszej umowy mogą mieć miejsce, tylko w zakresie przewidzianym dyspozycją art. 144 ust. 1 Ustawy – Prawo zamówień publicznych. Strony zgodnie postanawiają że w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku danego rodzaju Sprzętu dopuszczalna będzie zmiana umowy polegająca na zmianie tego rodzaju Sprzętu na inny o parametrach nie gorszych niż wskazane w ofercie złożonej przez Wykonawcę. W razie dokonania zmiany, o której mowa w zdaniu poprzedzającym cena sprzedaży nowego Sprzętu nie ulegnie zmianie.
4. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej.
5. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy rozstrzygane będą przez Sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
6. Umowa niniejsza została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach – po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.

Zamawiający:

Wykonawca :

.....

.....

Opis przedmiotu zamówienia.

Sprzęt medyczny sterylny, jednorazowego użytku.

Sprzęt medyczny sterylny, jednorazowy – 331 900 00 8

Pakiet I

1. Rurki intubacyjne z mankietem uszczelniającym.

W rozmiarach:

- 5 - 50 szt.;
- 6 - 100 szt.;
- 6,5 - 100 szt.;
- 7 - 2500 szt.;
- 7,5 - 2500 szt.;
- 8 - 1000 szt.;
- 8,5 - 500 szt.;

Wykonane z materiałów termoplastycznych, mięknących w temperaturze ciała, o właściwościach poślizgowych z nitką kontrastującą w promieniach RTG na całej długości rurki. Koniec rurki zaokrąglony. Łącznik zapewniający całkowitą zgodność z elementami układu oddechowego. Przezroczyste z czytelnym oznakowaniem rozmiaru rurki.

Mankiet uszczelniający niskociśnieniowy, tradycyjny.

Sterylny, jednorazowego użytku. Pakowane pojedynczo z nadrukiem nr serii i daty ważności. Nazwa rurki i opis w języku polskim na każdym pojedynczym opakowaniu.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Wymogiem jest dostarczenie po 2 szt. próbek z rozmiaru 7.

Pakiet II

1. Rurki tracheostomijne typu CFS.

Rozmiary:

- 4 mm 20 szt.
- 6 mm 40 szt.
- 8 mm 30 szt.
- 10 mm 10 szt.

Rurki wykonane z przezroczystego, medycznego PCV **bez** mankietu. Szyld obrotowy. Kaniula wewnętrzna wielorazowa z łącznikiem obrotowym 15 mm i złączem bagnetowym. Do każdej rurki musi być dołączony oburator umożliwiający wprowadzanie oraz taśma do mocowania.

Rurki sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

2. Rurki tracheostomijne typu CFN.

Rozmiary:

- 4 mm - 10 szt.
- 6 mm - 10 szt.
- 8 mm - 10 szt.

10 mm - 5 szt.

Rurki wykonane z przezroczystego, medycznego PCV **bez** mankietu. Szyld obrotowy z otworem fenestracyjnym. Trzy kaniule wewnętrzne wielorazowe z otworem fenestracyjnym i bez otworu z łącznikiem obrotowym 15 mm i złączem bagnetowym. Do każdej rurki musi być dołączony oburator umożliwiający wprowadzanie oraz taśma do mocowania.

Rurki sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

3. Rurki tracheostomijne typu LCP.

Rozmiary:

4 mm - 5 szt.;

6 mm - 10 szt.;

8 mm - 10 szt.;

10 mm - 5 szt.;

Rurki wykonane z przezroczystego, medycznego PCV **z** mankiem. Szyld obrotowy. Kaniula wewnętrzna wielorazowa z łącznikiem obrotowym 15 mm i złączem bagnetowym. Do każdej rurki musi być dołączony oburator umożliwiający wprowadzanie oraz taśma do mocowania.

Rurki sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

4. Rurki tracheostomijne typu XLT.

Rozmiary:

5 mm - 10 szt.;

6 mm - 10 szt.;

7 mm - 10 szt.;

8 mm - 10 szt.;

Wykonane z przezroczystego, termoplastycznego, medycznego PCV o anatomicznym kształcie z przedłużoną częścią dystalną **bez** mankietu. Kaniula wewnętrzna jednorazowa, giętka. Szyld obrotowy.

Rurki wyposażone w mechanizm podwójnego zamka mocującego kaniulę wewnętrzną do zewnętrznej.

Rurki sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

5. Rurki tracheostomijne typu XLT.

Rozmiary:

5 mm - 10 szt.

6 mm - 10 szt.

7 mm - 10 szt.

8 mm - 10 szt.

Wykonane z przezroczystego, termoplastycznego, medycznego PCV o anatomicznym kształcie **z**

przedłużoną częścią dystalną i mankiem. Mankiet wysokoobjętościowy, niskociśnieniowy. Kaniula

wewnętrzna jednorazowa, giętka. Szyld obrotowy. Rurki wyposażone w mechanizm podwójnego zamka

mocującego kaniulę wewnętrzną do zewnętrznej. Rurki sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na

każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Pakiet III

1. Igła- Ekstra Spike Plus KabiPac

5000 szt.

Igła o długości 21,5 mm i średnicy 5,6 mm, posiadająca filtr cząsteczkowy 5 µm. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Igła- Ekstra Spike Plus Chemo

6000 szt.

Igła o długości 19,5 mm i średnicy 4,3 mm, posiadająca filtr cząsteczkowy 5 µm oraz filtr odpowietrzający 0,2 µm. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet IV

1. Rurki tracheotomijne standard.

Rozmiar:

5/60 mm - 50 szt.;

7/70 mm - 50 szt.;

9/80 mm - 50 szt.;

Rurki wykonane z polietylenu z kołnierzem **bez** mankietu, przewodnicy i otworu w środkowej części rurki zewnętrznej. W komplecie taśma do mocowania rurki. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Rurki tracheotomijne przedłużone.

Rozmiar:

5/80 mm - 50 szt.;

6/85 mm - 50 szt.;

7/90 mm - 50 szt.;

Rurki wykonane z polietylenu z kołnierzem **bez** mankietu, przewodnicy i otworu w środkowej części rurki zewnętrznej. W komplecie taśma do mocowania rurki. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet V

1. Rurki ustno- gardłowe dla dorosłych.

Rozmiary:

Ch 2/90 mm - 3000 szt.,

Ch 2/80 mm - 7000 szt.,

Rurki typu „Guedel”, wykonane z materiałów termoplastycznych, mięknących w temperaturze ciała z zabezpieczeniem przed zagryzieniem i barwnym kodem wkładek. Gładko zaokrąglone krawędzie.

Posiadające właściwości poślizgowe. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Każde pojedyncze opakowanie musi zawierać nr serii i datę ważności oraz nazwę i opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet VI

1. Dren do tlenu OXY.

2000 szt.

Średnica drenu 3 mm długość 180 cm. Wykonane z PCV, barwione na zielono. Końce drenu z nasadkami lejkowatymi. Dopuszcza się dreny o średnicy 3,4 mm długości 210 cm.
Sterylny, jednorazowy, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.
Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

2. Cewnik do podwieszania naczyń krwionośnych.

Rozmiar: 1,50mm x 45 cm

500 op.

Cewnik przeznaczony do izolacji i podwiązania naczyń krwionośnych, wykonany z kurczliwej taśmy silikonowej (niepowlekaney) lub poliestru w kolorze żółtym.

Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym pojedynczym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.
Instrukcja stosowania w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

3. Sonda rektalna – (kanka).

5000 szt.

W rozmiarze Ch 30 długość od 300 do 360 mm

Wykonane z PCV, posiadające dwa duże boczne otwory, atraumatyczny zamknięty koniec. Kolorowe oznaczenie końcówek oznaczające rozmiar.

Jednorazowe, sterylne, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.
Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet VII

1. Paski testowe do glukometrów.

200 op.

Paski testowe typu Sensor Electrodes do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Pakowane po 50 szt.

Sterylny, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Zestaw do pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego typu MEDIFIX- bez skali.

300 szt.

W skład zestawu winno wchodzić:

- zestaw do przetoczeń typu INTRAFIX o długości drenu 145 cm, z precyzyjnym zaciskiem rolkowym i miejscem na kolec komory kroplowej,
- dren w skali o długości 100 cm,
- odpowietrznik z filtrem bakteryjnym na końcu drenu do skali,
- końcówka typu LOCK,
- kranik trójdrożny

Sterylny, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet VIII

1. Zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych.

100 szt.

W zestawie:

- cewnik zewnątrzoponowy;
- zatrzaskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta;

- igła epiduralna Touhy 16 G lub 18 G;
- strzykawka niskooporowa 10 ml;
- filtr 0,2 – 0,3 mikrona;
- łącznik;

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Opis stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet IX

1. Zestaw do nakłuć jamy opłucnej typu PLEUROFIX NR 1.

60 szt.

Skład zestawu:

- cienkościenna kaniula punkcyjna 1.8 x 80 mm o krótkim szlifie.
- dren łączący z końcówką LOCK,
- strzykawka 3 częściowa typu LOCK 60 ml,
- worek 2 litrowy,
- kranik 3-drożny.

Zestaw sterylny jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Zestaw do nakłuć jamy opłucnej typu PLEUROFIX NR 2.

30 szt.

Skład zestawu:

- cienkościenna kaniula punkcyjna 1.8 x 80 mm o krótkim szlifie.
- dren łączący z końcówką LOCK,
- strzykawka 3 częściowa typu LOCK 60 ml,
- worek 2 litrowy,
- kranik 3-drożny,
- zastawka antyrefluksyjna.

Zestaw sterylny jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet X

1. Kranik trójdrożny typu DISCOFIX.

500 szt.

Kraniki różnokolorowe umieszczone na płytce szeregowo, odporne na ciśnienie do 6 bar. Zapewniające równomierny przepływ bez zmiany ciśnienia. Możliwość obrotu do 90 stopni.

Sterylny, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Kranik pięciodrożny typu DISCOFIX.

200 szt.

Kraniki różnokolorowe umieszczone na płytce szeregowo, odporne na ciśnienie do 6 bar. Zapewniające równomierny przepływ bez zmiany

ciśnienia. Możliwość obrotu do 90 stopni. Sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.
Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XI

1. Strzykawki typu LUER-LOCK- 20 ml .

400 op.

Opakowanie zawierające 100 szt. Cylinder strzykawki przezroczysty wykonany z polipropylenu i powłoką silikonową. Wyraźnie wskazujący zawartość strzykawki oraz bardzo dobrze widoczna, czytelna skala.

Tłok strzykawki wykonany z polipropylenu z uszczelniaczem z gumy syntetycznej (bez lateksu). Logo producenta na każdej strzykawce.

Sterylnie, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Strzykawka tuberkulinowa bez igły.

10 op.

Opakowanie zawierające 100 szt.

Strzykawka o objętości 1 ml z podziałką elementarną 0,01 ml.

Wykonana z poliwęglanu. Tłoczek gumowy bezlateksowy.

Sterylnie, jednorazowego użytku. Pakowane pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XII

1. Zestaw zabiegowy do założeń centralnego cewnika żylnego.

500 szt.

Skład zestawu:

- 1 serweta włókninowa wykonana z materiału barierowego 2-warstwowa o wymiarach 75x90 cm.
- 1 serweta włókninowa barierowa z otworem o wymiarze 75x90 cm,
- 1 opatrunek foliowy poliuretanowy zabezpieczający wkłucie o wymiarze 10x12 cm,
- 2 kompresy gazowe 8-warstwowe o wymiarze 5x5 cm,
- 6 kompresów gazowych 8-warstwowych o wymiarze 7,5x7,5 cm,
- 5 tupperów (kulek) gazowych o wymiarze 30x30 cm,
- 1 strzykawka 10 ml,
- 1 strzykawka 20 ml,
- 1 igła jednorazowa 1,2 (18G) x 40 mm,
- 1 igła jednorazowa 0,7 (22G) x 30 mm,
- 1 igłotrzymacz metalowy,
- 1 skalpel jednorazowy (ostrze + uchwyt) nr 11
- 1 kleszczyki metalowe,
- 1 penceta anatomiczna plastikowo-metalowa,
- 1 nożyczki do nici plastikowo-metalowe,

Zestaw jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Na każdym pojedynczym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Instrukcja stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XIII

1. Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków.

Rozmiar : 18G - 1,2mm x 30mm

1500 opak.

Igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem, wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej, oznaczona znakiem CE, zgodnie z normą PN-EN-ISO 7864. Nasadka igły dopasowująca się do wtykowego łącznika stożkowego o zbieżności 6% (Luer) zgodnego z ISO 594-1. Sterylne, jednorazowego użytku. Pakowane pojedynczo po 100 szt. w opakowanie foliowo-papierowe typu blister pack.

Na każdym pojedynczym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis igieł w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XIV

1. Zestaw do ciągłych pomiarów hemodynamicznych (rzutniki minutowe pomiaru rytmu serca).

50 szt.

Zestaw musi zawierać:

- czujnik do ciągłego pomiaru rzutu serca,
- długość linii 152 cm,
- dwa niezależne gniazda sygnału ciśnienia,
- bezpinowe połączenie gniazd sygnału ciśnienia,
- bez konieczności kalibracji czujnika,
- częstotliwość własna czujnika większa niż 200 Hz,
- szybkość przepływu w urządzeniu płuczącym przy ciśnieniu w worku do 300 mm Hg – 3 ml/godz.
- metoda pomiaru rzutu minutowego małoinwazyjna – max 1 dostęp naczyniowy,
- zestaw musi być kompatybilny z monitorem VIGILEO firmy Edwards Lifesciences.

Zamawiający wymaga bezwzględnego spełnienia opisanych parametrów granicznych.

Zestaw sterylny, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności.

Instrukcja obsługi w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XV

1. Kieszeń na narzędzia chirurgiczne.

1500 szt.

Kieszeń foliowa o wymiarach od 30 do 38 cm ze sztywnikiem i taśmą samoprzylepną.

Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Wymogiem jest dostarczenie 1 szt. próbki wraz z opisem z załącznika.

2. Pokrowce na mikroskop operacyjny.

100 szt.

Pokrowce wykonane z odpornej na rozerwanie folii polietylenowej. Osłona soczewki, wykonana z przezroczystego polimeru, nie dającego odbić pryzmatycznych światła. Wyposażone w wyprowadzenia na okular operatora, oraz dwa okulary podglądu asystenckiego i kamerę (obiektyw) o średnicy 65 mm.

Rozmiar pokrowca 115 x 200cm. Mocowanie podglądów za pomocą rzepów z możliwością upięcia wokół

okularu i taśm samoprzylepnych umożliwiających opięcie części foliowej osłony wokół ramienia mikroskopu.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym pojedynczym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis i nazwa w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XVI

1. Serweta operacyjna o wymiarach 150 x 200 cm

800 szt.

Wykonane z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego z warstwą chłonną zewnętrzną.

Serwety proste z włókien laminowanych **trójwarstwowych** nieprzemakalnych, sterylne z taśmami lepnymi lub bez. Ponadto materiał winny charakteryzować następujące parametry: odporność na penetrację płynów (nieprzemakalność): min. 2000 mm słupa wody; wytrzymałość na rozrywanie (wypychanie) na sucho oraz na mokro min. 200 kPa. Na opakowaniach zewnętrznych obłożeń powinny znajdować się 2 samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją danego wyrobu.

Zestaw sterylny, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Dowodem spełnienia potwierdzenia w/w parametrów krytycznych oraz pozostałych, będących wymogiem normy PN - EN 13795;1- 3 będzie dołączenie karty danych technicznych włókniny wystawionej przez producenta wyrobów . W celu zweryfikowania zgodności oferowanych wyrobów z opisem przedmiotu zamówienia, **należy złożyć próbki w ilości 2 szt.**

Pakiet XVII

Serweta operacyjna 150 x 100 cm

1. Serweta z taśmą lepnią.

600 szt.

Wykonana z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego z warstwą chłonną zewnętrzną.

Serwety proste z włókien laminowanych trójwarstwowych nieprzemakalnych, sterylne z taśmami lepnymi. Ponad to materiał winny charakteryzować następujące parametry: odporność na penetrację płynów (nieprzemakalność): min. 2000 mm słupa wody; wytrzymałość na rozrywanie (wypychanie) na sucho oraz na mokro min. 200 kPa. Na opakowaniach zewnętrznych odłożeń powinny znajdować się 2 samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją danego wyrobu. Zestaw sterylny, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Dowodem spełnienia w/w parametrów krytycznych oraz pozostałych, będących wymogiem normy PN-EN 13795;1-3, będzie dołączenie karty danych technicznych włókniny wystawionej przez producenta wyrobów. W celu zweryfikowania zgodności oferowanych wyrobów z opisem przedmiotu zamówienia, **należy złożyć próbki w ilości 2 szt.**

2. Serweta bez taśmy lepnej.

600 szt.

Wykonana z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego z warstwą chłonną zewnętrzną.

Serwety proste z włókien laminowanych trójwarstwowych nieprzemakalnych, sterylne bez taśm lepnych. Ponad to materiał winny charakteryzować następujące parametry: odporność na penetrację płynów (nieprzemakalność): min. 2000 mm słupa wody; wytrzymałość na rozrywanie (wypychanie) na sucho oraz na mokro min. 200 kPa. Na opakowaniach zewnętrznych odłożeń powinny znajdować się 2 samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją

danego wyrobu. Zestaw sterylny, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Dowodem spełnienia w/w parametrów krytycznych oraz pozostałych, będących wymogiem normy PN-EN 13795;1-3, będzie dołączenie karty danych technicznych włókny wystawionej przez producenta wyrobów. W celu zweryfikowania zgodności oferowanych wyrobów z opisem przedmiotu zamówienia, **należy złożyć próbki w ilości 2 szt.**

Pakiet XVIII

1. Złącza niskiego ciśnienia do wkładów kontrastowych.

4000 szt.

Długość złącza od 152 cm do 162 cm. Typu LPDCT 160 j.

Kompatybilne z wstrzykiwaczem Medrat Vistron CT.

Sterylny, jednorazowego użytku. Pakowane pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Wymagane jest złożenie 5 próbek do przetestowania.

Pakiet XIX

1. Igły do ostrzykiwania krwawiących naczyń, błon śluzowych i żyłaków.

23G/220cm - 20 szt.;

25G/220cm - 20 szt.;

Igły dwukanałowe, markery widoczne w skopii.

Sterylny, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Marker endoskopowy.

20 szt.

Marker węglowy do długoterminowego tatuowania ze strzykawką 5 ml.

Sterylny. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Instrukcja i opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

3. Kosz do chwytania polipów-ośmiodrutowe.

7Fr 3x6x240cm - 5 szt.;

7Fr 2x4x240cm - 5 szt.;

Kosze ośmiodrutowe z obrotową rękojeścią, sterylne. Pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Instrukcja i opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XX

1. Stenty dróg żółciowych.

Rozmiary:

9 cm – średnica 10 Fr – 1 szt.;

7 cm – średnica 8,5 Fr – 1 szt.;

Polietylenowe, proste z rękawem lokującym, markery Rtg, listki mocujące i otwory boczne, zwężona końcówka.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

2. Stenty dróg żółciowych.

Rozmiary:

7 cm – średnica 7,0 Fr – 1 szt.;

9 cm – średnica 8,5 Fr – 1 szt.;

Polietylenowe, typ double pigtail , markery Rtg, otwory boczne.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

3. Stenty dróg żółciowych.

Rozmiary:

10 cm – średnica 8,5 Fr – 1 szt.;

10 cm – średnica 10 Fr – 1 szt.;

Polietylenowe, zakrzywiony typ curved , markery Rtg, z rękawem lokującym, listki mocujące i otwory boczne.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

4. Stenty dróg żółciowych.

Rozmiary:

7 cm – średnica 8,5 Fr – 1 szt.;

9 cm – średnica 8,5 Fr – 1 szt.;

Polietylenowe, typ pigtail , markery Rtg, otwory boczne.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

5. Stenty dróg żółciowych.

Rozmiary:

9 cm – średnica 11,5 Fr – 1 szt.;

7 cm – średnica 8,5 Fr – 1 szt.;

Teflonowe, proste z rękawem lokującym, markery Rtg, listki mocujące i otwory boczne, zwężona końcówka.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

6. Stenty dróg żółciowych.

Rozmiary:

9 cm – średnica 8,5 Fr – 1 szt.;

11 cm – średnica 10 Fr – 1 szt.;

Teflonowe, zakrzywiony typ curved , z rękawem lokującym, markery Rtg, listki mocujące i otwory boczne.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

7. Zestaw do wprowadzania stentów.

Rozmiary:

8,5 Fr – średnica 8,5 Fr, – 2 szt.;

10 Fr – średnica 10 Fr, – 2 szt.;

11,5 Fr – średnica 11,5 Fr, – 2 szt.;

Długość 220 cm, z polistyrenu do wprowadzania stentów o śr.: 8,5;

10; 11,5 (Fr), wstrzykiwanie kontrastu przy jednoczesnej obecności przewodnika.

Sterylny, wielorazowego użytku, autoklawalny. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

8. Samorozprężalne stenty dróg żółciowych.

Rozmiary:

długość 60 mm, śr 10mm – 1 szt.;

długość 80 mm, śr 10mm – 1 szt.;

długość 100 mm, śr 10mm – 1 szt.;

Nitinolowe, niepowlekane, implementowane proksymalnie z zestawem aplikacyjnym.

Sterylny, wielorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XXI

1. Cewnik do podawania kontrastu.

2 szt.

Z mandrynem śr. 2,45 mm do kanałów operacyjnych o śr. większej lub równej 2,8 mm, **końcówka standardowa**, o śr. 7,0 Fr końcówki proksymalnej, oraz 5.0 Fr i dł. 15 cm końcówki dystalnej, możliwość użycia przewodnicy 0,035 cala, bez konieczności wycofania mandrylu.

Sterylny, wielorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Cewnik do podawania kontrastu.

2 szt.

Z mandrynem śr. 2,45 mm do kanałów operacyjnych o śr. większej lub równej 2,8 mm, **końcówka zwięzająca się**, o śr. 7,0 Fr końcówki proksymalnej, oraz 5.0 Fr i dł. 15 cm końcówki dystalnej, możliwość użycia przewodnicy 0,035 cala, bez konieczności wycofania mandrylu.

Sterylny, wielorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

3. Cewnik do podawania kontrastu.

2 szt.

Z mandrynem śr. 2,45 mm do kanałów operacyjnych o śr. większej lub równej 2,8 mm, **metalowa, okrągła końcówka**, o śr. 7,0 Fr końcówki proksymalnej, oraz 5.0 Fr i dł. 15 cm końcówki dystalnej, możliwość użycia przewodnicy 0,035 cala, bez konieczności wycofania mandrylu.

Sterylny, wielorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

4. Sfinkterotom dwukanałowy.

10 szt.

Średnica 2,2 mm, z końcówką o śr. 1,8 mm do kanału operacyjnego o śr. większej lub równej 2,8 mm, z możliwością jednoczesnego użycia prowadnicy 0,35 cala, dł. cięcia 25 mm, z zaworem blokującym prowadnik przy iniekcji kontrastu, port do iniekcji kontrastu pod kątem 90 stopni.

Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

5. Sfinkterotom trzykanałowy.

10 szt.

Średnica 2,2 mm, z końcówką o śr. 1,8 mm do kanału operacyjnego o śr. większej lub równej 2,8 mm, prowadnica 0,35 cala, dł. cięcia 25 mm, zewężająca się końcówka. Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

6. Sfinkterotom dwukanałowy.

2 szt.

Średnica 2,2 mm, z końcówką o śr. 1,8 mm do kanału operacyjnego o śr. większej lub równej 2,8 mm, z możliwością jednoczesnego użycia prowadnicy 0,35 cala, dł. cięcia 25 mm, z zaworem blokującym prowadnik przy iniekcji kontrastu, port do iniekcji kontrastu pod kątem 90 stopni, zewężająca się końcówka, autoklawalne.

Sterylny, wielorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XXII

1. Kleszcze do usuwania ciał obcych.

2 szt.

Średnica 2,3 mm do kanałów operacyjnych o śr. większej lub równej 2,8 mm, spirala ze stali nierdzewnej, dł. 180 cm, długie szczęki aligatora, rączka ergonomiczna, kolorowy indykator oznaczający długość narzędzia, autoklawalne.

Sterylny, wielorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Koszyk do usuwania ciał obcych.

2 szt.

4 ramienny, typ Dormia, drut nitynowy, obrotowy, śr. rozłożonego koszyka: **50 mm**, śr. 2,3 mm, do kanałów operacyjnych o śr. większej lub równej 2,8 mm, osłonka widoczna w RTG, całkowicie odłączalny od rączki do czyszczenia.

Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

3. Koszyk do usuwania ciał obcych.

2 szt.

4 ramienny, typ Dormia, drut nitynowy, obrotowy, śr. rozłożonego koszyka: **40 mm**, śr. 2,3 mm, do kanałów operacyjnych o śr. większej lub równej 2,8 mm, osłonka widoczna w RTG, całkowicie odłączalny od rączki do czyszczenia.

Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

4. Balon do ekstrakcji - dwukanałowy.

1 szt.

Długość 200 cm, markery RTG, port do wstrzykiwania kontrastu, śr. balonu nadmuchanego : **14 mm**, pojemność powietrza 2,5 ml, cewnik 7 Fr, prowadnica : 0,035 cala.

Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

5. Balon do ekstrakcji – trzykanałowy.

2 szt.

Długość 200 cm, markery RTG, port do wstrzykiwania kontrastu, śr. balonu nadmuchanego : **16 mm**, pojemność powietrza 5 ml, cewnik 7 Fr, prowadnica : 0,035 cala.

Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

6. Balon do ekstrakcji – trzykanałowy, bezlateksowy.

1 szt.

Długość 200 cm, markery RTG, port do wstrzykiwania kontrastu, śr. balonu nadmuchanego : **16 mm**, pojemność powietrza 5 ml, cewnik 7 Fr, prowadnica : 0,035 cala.

Sterylny, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XXIII

1. Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii.

Ch 18/40 cm - 40 szt.;

Zestaw do gastrostomii endoskopowej, zakładany metodą Pull pod kontrolą endoskopu gwarantujący długotrwałe odżywianie dożołądkowe

(min.30 dni). Cewnik wykonany ze 100% przezroczystego poliuretanu niezawierający PCV.

Zakończony stożkowatym łącznikiem. Wyposażony w zacisk do regulacji przepływu, pasek widoczny w promieniach RTG oraz silikonową płytkę do umocowania cewnika.

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Zgłębniki typu PUR.

Ch 10/110 – nosowo-żołądkowy - 50 szt.;

Ch 12/110 – nosowo-żołądkowy - 50 szt.;

Ch 10/130 – nosowo- jelitowy - 30 szt.;

Zgłębniki wykonane z przezroczystego poliuretanu, podziałka centymetrową oraz linią kontrastującą w RTG. Końcówka zgłębnika posiadająca dwa otwory boczne i jeden główny na końcu cewnika. Do

każdego zgłębnika dołączona prowadnica pokryta silikonem z łącznikiem żeńskim i kulkową końcówką.

Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Opis w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XXIV

1. Ochraniacze na buty

5.000 szt.

Wiązane ochraniacze na buty powyżej kostki, wykonane z trójwarstwowej włókniny polipropylenowej o podwyższonej wytrzymałości na zrywanie mechaniczne. Rozmiar uniwersalny.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XXV

1. Wąż do odsysania.

3.000 szt.

Długość drenu 3m, średnica wew. 7mm.

Wąż do odsysania z pola operacyjnego do podłączenia z końcówką typu Yankauer.

W całości przezroczysty z podłużnymi wyżłobieniami zapobiegającymi zasysaniu się drenu. Rozszerzane, przezroczyste końcówki drenu typu lejek-lejek.

Sterylnie, jednorazowego użytku, opakowanie

podwójne folia-papier/papier. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Zamawiający wymaga złożenia 1 szt. próbki.

2. Końcówki do ssaka.

1.500 szt.

Końcówka do odsysania z pola operacyjnego typu Yankauer.

Sztynna, zakrzywiona końcówka z otworami na końcówce ssącej w kształcie oliwki posiadająca cztery otwory boczne i jeden centralny. Średnica w najszerszym miejscu minimum 1cm.

W całości przezroczysta. Kompatybilna z drenem tego samego typu. Długość końcówki 26 cm, średnica wewnętrzna 6 mm.

Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Zamawiający wymaga złożenia 1 szt. próbki.

3. Schodkowy łącznik drenów

500 szt.

Łącznik drenów, schodkowy, do drenów o średnicy wewnętrznej od 4,8 do 14,3 mm. Sterylnie, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Zamawiający wymaga złożenia 1 szt. próbki.

Pakiet XXVI

1. Zestaw do odsysania, płukania i oświetlania pola operacyjnego

60 szt.

Zestaw z końcówką Yankauer do **zabiegów przelykowych**. Końcówka zagięta z zakończeniem prostym, z kontrolą siły ssania, mandrynem i trzykanałowym drenem długości min. 3m.

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo.
Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.
Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Zestaw do odsysania, płukania i oświetlania pola operacyjnego

12 szt.

Zestaw z końcówką Yankauer do **zabiegów jelitowych**. Końcówka zagięta, wydłużona z zakończeniem prostym oraz kontrolą siły ssania, mandrynem i trzykanałowym drenem długości min. 3m.

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.
Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XXVII

1. Niskociśnieniowy system drenażu ran typu Redona.

Ch 6 - 15 szt.;

Ch 8 - 15 szt.;

Mieszek ssący wykonany z polietylenu o wysokiej sile ssącej.

Objętość 40 ml. Uniwersalny stopniowy łącznik do drenów Ch 6- 18.

Jednorazowa igła połączona z drenem Redona (Ch 6 lub Ch 8).

Sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo.

Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.
Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Pakiet XXVIII

1. Proteza głosowa.

Ch 4,5 - 4 szt.;

Ch 6 - 6 szt.;

Ch 8 - 20 szt.;

Ch 10 - 2 szt.;

Ch 12 - 2 szt.;

Niskooporowa, wszczepialna silikonowa proteza głosowa.

Posiadająca pierścień z tworzywa widocznego w promieniach RTG oraz dwa elastyczne kołnierze (od strony przełyku i od strony stomy) umożliwiające zakładanie tej samej protezy do przetoki przełykowo-gardłowej z dojscia przedniego – przez tracheotomię albo z dojscia tylnego – od strony przełyku z użyciem giętkiej prowadnicy. Proteza winna być łatwo czyszczona za pomocą szczoteczki.

Zamawiający wymaga:

- Proteza musi być wykonana z silikonu medycznej jakości;
- Proteza musi być w opakowaniu sterylnym;
- Korpus protezy (obudowa jednokierunkowej zastawki) musi być widoczny w promieniach RTG;
- Opakowanie powinno zawierać szczoteczkę do czyszczenia protezy.

Pakowana pojedynczo, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis stosowania w języku polskim.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.