

Śląski Park Technologii Medycznych Kardio-Med Silesia Sp. z o. o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10c
41-800 Zabrze

Nr rej. 30/Z/22

Zabrze, dn. 19.08.2022 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenia zamówienia na
„Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego, opatrunków, szwów
chirurgicznych, narzędzi chirurgicznych oraz środków ochrony
indywidualnej”
w ramach

Projektu pn. „Rusztowanie do rekonstrukcji rogówki z wykorzystaniem druku 3D
i biodruku”

Projekt dofinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego
w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Śląskiego na lata
2014-2020 z działania 1.2. Badania, rozwój i innowacje w przedsiębiorstwach.

Spis treści :

- Rozdział 1 Zamawiający
- Rozdział 2 Opis przedmiotu Zamówienia
- Rozdział 3 Opis sposobu przygotowania oferty
- Rozdział 4 Opis sposobu obliczania ceny oferty
- Rozdział 5 Warunki udziału w postępowaniu
- Rozdział 6 Dokumenty wymagane od Wykonawców
- Rozdział 7 Kryteria oceny
- Rozdział 8 Termin realizacji zamówienia
- Rozdział 9 Składanie ofert
- Rozdział 10 Sposób porozumiewania się
- Rozdział 11 Termin związania ofertą
- Rozdział 12 Otwarcie, ocena ofert, wybór oferty najkorzystniejszej, unieważnienie postępowania
- Rozdział 13 Osoby upoważnione do kontaktów z Wykonawcami
- Rozdział 14 Zagadnienia dotyczące umowy

Załączniki (1 – 4)

- załącznik nr 1 formularz oferty
- załącznik nr 2 oświadczenie Wykonawcy
- załącznik nr 3 istotne postanowienia umowy
- załącznik nr 4 (4.1-4.18) formularz cenowy/opis przedmiotu zamówienia/parametry techniczne/wymagania



I. ZAMAWIAJĄCY

Śląski Park Technologii Medycznych Kardio-Med Silesia Sp. z o. o.

ul. M. Curie-Skłodowskiej 10c, 41-800 Zabrze

Tel. 032/ 7050305

Strona internetowa : www.kmptm.pl

Adres e-mail do kontaktów z Zamawiającym: postepowania@kmptm.pl

II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa jednorazowego sprzętu medycznego, opatrunków, szwów chirurgicznych, narzędzi chirurgicznych oraz środków ochrony indywidualnej zgodnie z załącznikami nr 4.1 – 4.18. do SIWZ:
Zadanie nr 1: narzędzia chirurgiczne
Zadanie nr 2: nici chirurgiczne
Zadanie nr 3: kaniule dożylnie
Zadanie nr 4: rękawice sterylne
Zadanie nr 5: ubrania operacyjne, fartuchy chirurgiczne
Zadanie nr 6: kombinezony ochronne
Zadanie nr 7: pojemniki na odpady medyczne, worki na zwłoki
Zadanie nr 8: trepany rogówkowe wielorazowe
Zadanie nr 9: trepany rogówkowe wielorazowe
Zadanie nr 10: trepany rogówkowe jednorazowe
Zadanie nr 11: jednorazowy sprzęt medyczny
Zadanie nr 12: opatrunki
Zadanie nr 13: maski medyczne
Zadanie nr 14: zestawy operacyjne okulistyczne
Zadanie nr 15: rękawice diagnostyczne
Zadanie nr 16: linie próbkujące
Zadanie nr 17: pochłaniacze CO2 do urządzenia do znieczuleń
Zadanie nr 18: pojemniki na skropliny do aparatu wziewnego
2. Miejsce realizacji przedmiotu zamówienia: budynek Śląskiego Parku Technologii Medycznych Kardio-Med Silesia Spółka z o. o. w Zabrzu ul. M. Curie-Skłodowskiej 10c.
3. KODY CPV:
33162000-3 Urządzenia i przyrządy używane na salach operacyjnych
33141121-4 Szwy chirurgiczne
33141128-3 Igły do szycia
33141220-8 Kaniula
33141420-0 Rękawice chirurgiczne
33199000-1 Odzież medyczna
18114000-1 Kombinezony
33141123-8 Pojemniki na skalpele
33922000-9 Worki do przewozu zwłok
33140000-3 Materiały medyczne
33141110-4 Opatrunki
18143000-3 Akcesoria ochronne
33190000-8 Różne urządzenia i produkty medyczne
18424300-0 Rękawice jednorazowe
33171100-0 Przyrządy do anestezji



4. Wykluczamy możliwość składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, tj. na poszczególne zadania.
6. Wykonawcy mogą składać ofertę wspólnie.
7. Zamawiający dopuszcza realizację zadania przez podwykonawców w zakresie transportu przedmiotu zamówienia.
8. Wykonawca wskaże w ofercie zakres prac wykonywanych przez podwykonawców.
9. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania podwykonawców.
10. Zamówienie jest współfinansowane ze środków Unii Europejskiej w ramach Projektu pn. „Rusztowanie do rekonstrukcji rogówki z wykorzystaniem druku 3D i biodruku”. Projekt dofinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Śląskiego na lata 2014-2020 z działania 1.2. Badania, rozwój i innowacje w przedsiębiorstwach.
11. Zamawiający może unieważnić postępowanie, jeżeli środki pochodzące z ww. Programu, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane.

III. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Aby oferta mogła brać udział w ocenie powinna spełniać wymogi niniejszej specyfikacji.
2. Oferta składana przez Wykonawcę winna być sporządzona w języku polskim w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej za pośrednictwem systemu Bazy Konkurencyjności.
 - 1) W przypadku składania oferty za pośrednictwem systemu Baza Konkurencyjności należy ofertę umieścić: <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl>.
 - 2) Dla zachowania elektronicznej formy czynności prawnej wystarcza złożenie oświadczenia woli w postaci elektronicznej i opatrzenie go kwalifikowanym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą certyfikatu dostawcy usług zaufania w rozumieniu ustawy z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej. Oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej.
3. Ofertę stanowią załączniki: nr 1, nr 2, nr 4.1.-4.18. oraz inne wymagane SIWZ dokumenty i oświadczenia woli podpisane przez Wykonawcę.
4. Wykonawca winien spełniać wszystkie warunki wymagane w punkcie V.
5. Oferta winna być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, co musi wynikać z załączonych do oferty dokumentów.
6. Oferta składana przez Wykonawcę winna być sporządzona w języku polskim. Wszystkie kartki Oferty winny być połączone w sposób trwały uniemożliwiający ich wysunięcie się, ponumerowane a każda kartka podpisana /zgodnie z pkt 5/.
7. Wszelkie poprawki lub zmiany w ofercie winny być podpisane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę /zgodnie z pkt 5/.
8. Zamawiający poprawia oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek. Przez oczywiste omyłki rachunkowe Zamawiający rozumie wadliwy wynik działania arytmetycznego



przy założeniu, że właściwie podana jest liczba jednostek miar i cena jednostkowa netto.

9. Jeżeli cenę oferty podano rozbieżnie słownie i liczbą lub podano różne ceny w różnych częściach oferty, przyjmuje się, że prawidłowo podano ten zapis, który odpowiada dokonaniem obliczeniu ceny.
10. Zamawiający poprawia w ofercie oczywiste omyłki pisarskie.
11. Zamawiający poprawia w ofercie inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty - niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
12. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
13. Ofertę należy umieścić w kopercie zamkniętej w sposób gwarantujący zachowanie w poufności jej treści.
14. W przypadku składania ofert pisemnych kopertę należy zaadresować na:
Śląski Park Technologii Medycznych Kardio-Med Silesia Sp. z o. o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10c
41-800 Zabrze
oraz oznaczyć napisem:

Oferta do postępowania o udzielenia zamówienia na
„Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego, opatrunków, szwów chirurgicznych,
narzędzi chirurgicznych oraz środków ochrony indywidualnej” (30/Z/22)
w ramach

Projektu pn. „Rusztowanie do rekonstrukcji rogówki z wykorzystaniem druku 3D i biodruku”. Projekt dofinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Śląskiego na lata 2014-2020 z działania 1.2. Badania, rozwój i innowacje w przedsiębiorstwach.

15. Koperta musi być również opisana nazwą i adresem Wykonawcy.
16. Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli:
 - 1) jej treść lub forma złożenia nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (z zastrzeżeniem Rozdziału III pkt 8-10);
 - 2) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w pkt. 11.
 - 3) zawiera błędy w obliczeniu ceny z zastrzeżeniem pkt.8;
 - 4) Wykonawca nie złożył wyjaśnień lub/oraz nie uzupełnił braków oferty we wskazanym terminie;
 - 5) ofertę złożył Wykonawca w stosunku do którego otwarto likwidację albo dokonano wykreślenia Wykonawcy z właściwego rejestru;
 - 6) została złożona po upływie terminu składania ofert;
 - 7) została złożona przez Wykonawcę:
 - a) będącego podmiotem powiązanym kapitałowo z Zamawiającym¹

^{1,2} Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między beneficjentem lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu beneficjenta lub osobami wykonującymi w imieniu beneficjenta czynności związane z przeprowadzeniem procedury wyboru wykonawcy a wykonawcą, polegające w szczególności na:

- a) uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
- b) posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji, o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa lub nie został określony przez IZ PO,
- c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,

- b) będącego podmiotem powiązany osobowo z Zamawiającym²
- 8) została złożona przez Wykonawcę, który w terminie 3 lat przed datą składania ofert w sposób nienależyty wykonywał dla Zamawiającego zamówienie – co zostało stwierdzone poprzez naliczenie temu Wykonawcy kar umownych, odstąpienie od umowy lub w innej prawnie dopuszczalnej formie stwierdzone zostało nienależyte wykonanie umowy przez tego Wykonawcę.
17. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy.
18. Wykonawca może zastrzec w ofercie informacje stanowiące TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA (wg art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji). W tym celu winien:
- nazwy dokumentów w ofercie stanowiące informacje zastrzeżoną powinny być w wykazie załączników wyróżnione graficznie,
 - dokumenty stanowiące informacje zastrzeżone winny być spięte i włożone w oddzielną nieprzeźroczystą okładkę, wewnątrz okładki winien być spis zawartości podpisany przez Wykonawcę
 - Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za następstwa spowodowane brakiem właściwego zabezpieczenia w/w informacji.

IV . OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY OFERTY.

1. Wykonawca w przedstawionej ofercie winien zaoferować cenę kompletną, jednoznaczną i ostateczną obejmującą wszystkie przewidywane koszty realizacji Przedmiotu zamówienia.
2. Cena oferty powinna być wyrażona w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
3. Stawki i ceny wymienione przez Wykonawcę w Ofercie nie będą podlegać korektom w trakcie wykonywania kontraktu, z wyjątkiem przypadków wymienionych w istotnych postanowieniach umowy.
4. Przy wyliczeniu ceny przyjmuje się zasadę, że wartość brutto tworzy cena netto powiększona o podatek VAT.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy złożyli oświadczenie zgodnie z wzorem z załącznika nr 2 tj. potwierdzające, że:
 - 1) Posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie konieczne dla realizacji zamówienia.
 - 2) Dysponują odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.
 - 3) Znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej umożliwiającej im realizację zamówienia.
 - 4) Oferta złożona przez Wykonawcę, nie podlega odrzuceniu na podstawie zapisów Rozdziału III pkt. 16.5), 16.7).
2. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie polegała na ocenie czy załączony dokument potwierdza spełnianie warunku udziału w postępowaniu

d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.



- o udzielenie zamówienia czy nie spełnia.
3. W przypadku Wykonawców składających ofertę wspólnie warunki określone w pkt. 1. 1)-3) Wykonawcy muszą spełnić wspólnie.

VI. DOKUMENTY WYMAGANE OD WYKONAWCÓW

1. Zamawiający wymaga złożenia następujących dokumentów:
 - 1) Wypełniony, podpisany przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy Formularz oferty stanowiący załącznik nr 1,
 - 2) Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - 3) Oświadczenie/a Wykonawcy (załącznik nr 2);
 - 4) Wypełniony, podpisany przez osobę uprawnioną do reprezentowania Wykonawcy Formularz cenowy stanowiący odpowiednio Załącznik nr 4.1-4.18;
 - 5) Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do przedstawienia folderów/ulotek/katalogów oferowanego przedmiotu zamówienia w terminie 3 dni od przesłania wezwania. Nie dostarczenie folderów/ulotek/katalogów wymaganych przez Zamawiającego skutkować będzie odrzuceniem oferty.
2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia, solidarnie odpowiadając za realizację zamówienia. Wówczas Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego i załączają stosowne pełnomocnictwo do oferty.
3. Zamawiający zwraca się do Wykonawcy o wyjaśnienie niejasności złożonej oferty lub/oraz uzupełnienie braków oferty w określonym przez siebie terminie. Wyjaśnienia i uzupełnienia oferty nie mogą prowadzić do zmiany ceny oferty, z zastrzeżeniem Rozdziału III pkt 8-9. Uzupełnione dokumenty muszą potwierdzać warunki postawione w SIWZ na dzień składania ofert.
4. W przypadku gdy Wykonawca dołączy jako załącznik do oferty kopię dokumentu, kopia ta winna być poświadczona za zgodność z oryginałem przez osobę uprawnioną do reprezentowania Wykonawcy. Poświadczenie przez Wykonawcę powinno być opatrzone imienną pieczęcią i podpisem osoby upoważnionej, datą i napisem „za zgodność z oryginałem”. W przypadku nieczytelnej kserokopii, zamawiający wezwie Wykonawcę do okazania oryginału dokumentu dla porównania go z przedstawioną nieczytelną kopią.
5. W przypadku Wykonawców składających ofertę wspólnie każdy z Wykonawców musi złożyć oddzielnie dokumenty określone w pkt. 1.2) – 1.3).

VII. KRYTERIA OCENY OFERT

Przy wyborze i ocenie złożonych ofert Zamawiający kierować się będzie następującymi kryteriami:

Zadanie nr 1: najniższa cena
Zadanie nr 2: najniższa cena
Zadanie nr 3: najniższa cena
Zadanie nr 4: najniższa cena
Zadanie nr 5: najniższa cena

Zadanie nr 6: najniższa cena
Zadanie nr 7: najniższa cena
Zadanie nr 8: najniższa cena
Zadanie nr 9: najniższa cena
Zadanie nr 10: najniższa cena
Zadanie nr 11: najniższa cena
Zadanie nr 12: najniższa cena
Zadanie nr 13: najniższa cena
Zadanie nr 14: najniższa cena
Zadanie nr 15: najniższa cena
Zadanie nr 16: najniższa cena
Zadanie nr 17: najniższa cena
Zadanie nr 18: najniższa cena

Kryterium ceny będzie rozpatrywane na podstawie ceny podanej przez oferenta w Formularzu oferty

Zamawiający uzna za najkorzystniejszą ofertę, która uzyska najwyższą ilość punktów za kryteria przyjęte do oceny ofert.

VIII . TERMIN REALIZACJI ZAMÓWIENIA

Termin realizacji zamówienia:

Zadanie nr 1: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 2: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 3: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 4: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 5: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 6: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 7: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 8: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 9: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 10: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 11: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 12: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 13: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 14: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 15: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 16: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 17: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 18: do 28.02.2023 r.

IX. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Oferty należy składać w siedzibie Śląskiego Parku Technologii Medycznych Kardio-Med Silesia Sp. z o. o., ul. M. C. Skłodowskiej 10c, 41-800 Zabrze w postaci pisemnej lub za pośrednictwem systemu Baza Konkurencyjności:
<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl>.



INSTRUKCJA UŻYTKOWNIKA Bazy konkurencyjności dostępna jest na stronie Baza konkurencyjności

2. Termin składania ofert upływa dnia **05.09.2022 r. o godz. 10.00.**
3. Oferty złożone po tym terminie zostaną niezwłocznie zwrócone Wykonawcom.
4. Jeżeli oferta wpłynie do Zamawiającego pocztą lub inną drogą (np. pocztą kurierską), o terminie złożenia oferty decyduje termin dostarczenia oferty do Zamawiającego, a nie termin np. wysłania oferty listem poleconym lub złożenia zlecenia dostarczenia oferty pocztą kurierską.
5. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
6. Wykonawca może dokonać modyfikacji lub wycofać złożoną ofertę, jeśli pisemne powiadomienie o tej modyfikacji lub wycofaniu zostanie złożone Zamawiającemu przed upływem terminu składania ofert
7. Powiadomienie o modyfikacji lub wycofaniu oferty przez Wykonawcę winno być sporządzone na piśmie i oznaczone odpowiednio: „Modyfikacja” lub „Wycofanie”.
8. Żadna oferta nie może być modyfikowana lub wycofana po upływie terminu składania ofert z zastrzeżeniem Rozdziału III pkt 11 SIWZ.

X. SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ

1. Wykonawca może zwracać się pisemnie lub elektronicznie (postepowania@kmptm.pl) z zapytaniem o wyjaśnienie treści SIWZ.
2. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie.
3. Jeżeli udzielone wyjaśnienia doprowadzą do zmiany specyfikacji, to Zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w dokumentacji postępowania, podając datę wprowadzenia oraz zakres dokonanych zmian.
4. Zamawiający może również samodzielnie dokonać zmiany specyfikacji z jednoczesnym przedłużeniem terminu składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w dokumentacji postępowania, podając datę wprowadzenia oraz zakres dokonanych zmian.
5. Zamawiający przewiduje porozumiewanie się z Wykonawcami w formie: faksem, mailem, pisemnie.

XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Składający ofertę pozostaje nią związany przez okres 90 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. Zamawiający może zwrócić się do Wykonawcy z wnioskiem o przedłużenie okresu związania oferty o czas nie dłuższy niż 60 dni.
4. Wykonawca może samodzielnie przedłużyć okres związania oferty.

XII. OTWARCIE, OCENA OFERT, WYBÓR OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ, UNIEWAŻNIENIE POSTĘPOWANIA

1. Otwarcie ofert nastąpi dnia 05.09.2022 r. o godz. 10.15 w siedzibie Zamawiającego, w Zabrze przy ul. M. C. Skłodowskiej 10c z zachowaniem pełnych standardów sanitarnych.

2. Otwarcie ofert jest jawne.
3. **Osoby chętne do udziału w otwarciu ofert poinformują o tym fakcie Zamawiającego z co najmniej 24-godzinnym wyprzedzeniem.**
4. Podczas otwarcia ofert podawana jest do wiadomości kwota, którą Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia oraz nazwy i adresy Wykonawców wraz z cenami ofert. Po upływie terminu otwarcia ofert lista złożonych ofert jest widoczna z wybranymi danymi w bazie konkurencyjności. Zamawiający upubliczni w bazie konkurencyjności oferty, które wpłynęły do niego inną drogą, np. e-mailem lub pocztą.
5. W przypadku, gdy Wykonawca nie uczestniczył w otwarciu ofert Zamawiający prześle, na pisemny wniosek, informację zawierającą nazwy i adresy wykonawców, których oferty zostały otwarte oraz ceny tych ofert.
6. Ocena, porównanie i wybór najkorzystniejszej oferty ostatecznej będzie przeprowadzone przez Komisję powołaną przez Zamawiającego (w postępowaniach, w których jest powołana).
7. **Zamawiający może najpierw dokonać oceny ofert, a następnie zbadać, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza spełnia warunki udziału w postępowaniu.**
8. Wybór oferty najkorzystniejszej/unieważnienie postępowania podlega zatwierdzeniu przez Zarząd.
9. Jeżeli cena najkorzystniejszej oferty jest wyższa niż kwota, którą Zamawiający może przeznaczyć na realizację zamówienia Zamawiający może unieważnić postępowanie.
10. Jeżeli w postępowaniu nie została złożona żadna oferta lub wszystkie złożone oferty podlegają odrzuceniu Zamawiający unieważnia postępowanie.
11. Informację:
 - o wyborze najkorzystniejszej oferty/unieważnieniu postępowania,
 - Wykonawcach, których oferty zostały odrzuconeZamawiający wyśle niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty do uczestników postępowania.
12. Ogłoszenie o wyniku zostanie również umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego oraz w bazie konkurencyjności.

XIII. OSOBY UPOWAŻNIONE DO KONTAKTÓW Z WYKONAWCAMI

Osobą upoważnioną do kontaktu z Wykonawcami jest :

Małgorzata Pietrzak: m.pietrzak@kmptm.pl; postepowania@kmptm.pl

XIV. ZAGADNIENIA DOTYCZĄCE UMOWY

1. Istotne postanowienia jakie zawiera umowa i przewidywane możliwości oraz warunki dokonania w niej zmian zawiera załącznik nr 3.
2. Wykonawca jest zobowiązany stawić się w siedzibie Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych (pn-pt w godzinach od 8.00 do 16.00) od dnia zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej celem podpisania umowy (jeśli zostanie wezwany przez Zamawiającego)
3. W przypadku, gdy wybrany Wykonawca nie stawi się zgodnie z pkt 2 Zamawiający ma prawo zawrzeć umowę z Wykonawcą, którego oferta znajduje się na następnym miejscu wg kryteriów oceny ofert.
4. Jeżeli oferta Wykonawców, składających ofertę wspólnie, zostanie uznana za



najkorzystniejszą, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożą oni na żądanie Zamawiającego umowę regulującą współpracę tych Wykonawców, zawierającą w swojej treści co najmniej następujące postanowienia:

- zawiązania porozumienia co najmniej na czas nie krótszy niż czas trwania umowy w sprawie zamówienia publicznego,
- wskazanie Pełnomocnika, jako podmiot dokonujący rozliczeń,
- zapis o wspólnej i solidarnej odpowiedzialności w zakresie realizowanego zamówienia,
- zakaz zmiany Partnerów (Wykonawców) wspólnie realizujących dane zamówienie publiczne w trakcie obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego.

W sprawach nie unormowanych niniejszą dokumentacją ma zastosowanie:

- kodeks cywilny
- Regulamin udzielania zamówień Zamawiającego dostępny na stronie <http://www.kmptm.pl>

Zatwierdzam
Adam Konka

Prezes Zarządu
Śląski Park Technologii Medycznych Kardio-Med Silesia Sp. z o. o.



(pieczęć Wykonawcy)

data

FORMULARZ OFERTY

W odpowiedzi na ogłoszenie o postępowaniu o udzielenia zamówienia na „Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego, opatrunków, szwów chirurgicznych, narzędzi chirurgicznych oraz środków ochrony indywidualnej” (30/Z/22) w ramach Projektu pn. „Rusztowanie do rekonstrukcji rogówki z wykorzystaniem druku 3D i biodruku”

oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Zadanie nr 1

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 2

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 3

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 4

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 5

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 6

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 7

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 8

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 9

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 10

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 11

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 12

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 13

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 14

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....



Zadanie nr 15

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 16

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 17

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Zadanie nr 18

cena brutto złotych, stawka VAT

Słownie cena brutto:.....

Termin płatności – do 30 dni licząc od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego.

1. Oświadczamy, że spełniamy wszystkie wymagania zawarte w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przyjmujemy je bez zastrzeżeń oraz, że otrzymaliśmy wszystkie konieczne informacje potrzebne do przygotowania oferty.
2. Oświadczamy, że wszystkie złożone przez nas dokumenty są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym.
3. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
4. Oświadczamy, że zawarty w specyfikacji istotnych warunków zamówienia projekt umowy został przez nas zaakceptowany i w przypadku wyboru naszej oferty – deklarujemy gotowość podpisania umowy na warunkach określonych w projekcie umowy stanowiących załącznik nr 3 do SIWZ w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego.
5. Oświadczam, że dysponuję dokumentami dopuszczającymi oferowany przedmiot zamówienia do obrotu na terenie kraju (jeżeli dotyczy) i zobowiązuję się do ich dostarczenia na każde wezwanie Zamawiającego, w terminie przez niego wskazanym.
6. Oświadczam, że zaoferowany przedmiot zamówienia posiada min. 12 miesięczny termin ważności licząc od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego.
7. Podwykonawcom zlecę nw. zadania:
.....
.....
8. Oświadczam, że ponoszę pełną odpowiedzialność za działania podwykonawców.



9. Nasz adres e-mail do odbierania korespondencji:
10. Termin realizacji zamówienia:
Zadanie nr 1: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 2: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 3: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 4: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 5: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 6: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 7: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 8: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 9: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 10: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 11: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 12: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 13: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 14: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 15: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 16: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 17: do 28.02.2023 r.
Zadanie nr 18: do 28.02.2023 r.

Załącznikami do niniejszej oferty są:

1.
2.
3.
4.

.....
(podpis upoważnionego przedstawiciela)



.....
(pieczęć adresowa Wykonawcy)

OŚWIADCZENIE

I. Składając ofertę oświadczam, że:

1. Posiadam niezbędną wiedzę i doświadczenie konieczne dla realizacji zamówienia.
2. Dysponuję odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.
3. Znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej umożliwiającej mi realizację zamówienia.
4. Oferta złożona przez Wykonawcę, którego reprezentuję nie podlega odrzuceniu na podstawie zapisów Rozdziału III pkt. 16.5).
5. Nie jestem podmiotem powiązany kapitałowo z Zamawiającym*
6. Nie jestem podmiotem powiązany osobowo z Zamawiającym**

....., dn.

.....
(podpis upoważnionego przedstawiciela)

*/** Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między beneficjentem lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu beneficjenta lub osobami wykonującymi w imieniu beneficjenta czynności związane z przeprowadzeniem procedury wyboru wykonawcy a wykonawcą, polegające w szczególności na:

- a) uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
- b) posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji, o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa lub nie został określony przez IZ PO,
- c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.



Rzeczpospolita
Polska

Śląskie.

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego

Projekt pn. „Rusztowanie do rekonstrukcji rogówki z wykorzystaniem druku 3D i biodruku”
Projekt dofinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego
Programu Operacyjnego Województwa Śląskiego na lata 2014-2020 z działania 1.2. Badania, rozwój
i innowacje w przedsiębiorstwach.

(Istotne postanowienia umowy)

UMOWA NR/REK/21

zawarta w dniu 2022 r. w Zabrzu pomiędzy:

Śląskim Parkiem Technologii Medycznych Kardio-Med Silesia sp. z o. o. z siedzibą w Zabrzu, ul. M. Curie-Skłodowskiej 10c, zarejestrowaną w Rejestrze Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Gliwicach, X Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000396540, NIP 648-276-15-15, REGON: 242742607, o kapitale zakładowym w wysokości 635.600,00 zł reprezentowaną przez:

Adama Konkę – Prezesa Zarządu uprawnionego do samodzielnej reprezentacji spółki, zgodnie z informacją odpowiadającą odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców zwaną dalej „Zamawiającym”,

a

w przypadku przedsiębiorcy wpisanego do KRS)

(nazwa), z siedzibą w przy ulicy
....., NIP:, REGON:, Kapitał zakładowy: wpisaną do
rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy pod numerem
KRS:, reprezentowaną przez:

.....

(w przypadku przedsiębiorcy wpisanego do CEIDG)

(imię i nazwisko), zam. PESEL: przedsiębiorcą prowadzącym
działalność gospodarczą pod firmą z siedzibą w przy ulicy
....., NIP:, REGON:,
zwanym w treści umowy „Wykonawcą”,

zwanymi dalej również osobno „Stroną” lub łącznie „Stronami”, o następującej treści:

§ 1.**Przedmiot Umowy**

1. Przedmiotem Umowy jest dostawa jednorazowego sprzętu medycznego, opatrunków, szwów chirurgicznych, narzędzi chirurgicznych oraz środków ochrony indywidualnej zgodnie ze specyfikacją asortymentu zawartą w załączniku nr 4.1.-4.18 do SIWZ oraz ofertą złożoną w odpowiedzi na postępowanie nr 30/Z/22.

2. Zamawiający ma prawo do niewykorzystania całego Przedmiotu Umowy, a Wykonawcy nie przysługują względem Zamawiającego żadne roszczenia z tego tytułu. Zamawiający oświadcza jednocześnie, że minimalny zakres realizacji Umowy odpowiadać będzie 80% wynagrodzenia Wykonawcy brutto, o którym mowa w § 3 ust. 1 Umowy.
3. Wykonawca oświadcza, że Przedmiot Umowy jest dopuszczony do obrotu i posiada wymagane przepisami prawa certyfikaty, zezwolenia, licencje, atesty i inne dokumenty umożliwiające korzystanie z Przedmiotu Umowy w sposób zgodny z przepisami prawa (jeżeli dotyczy), które zostaną przekazane Zamawiającemu wraz z Przedmiotem Umowy na żądanie Zamawiającego.

§ 2.

Sposób realizacji Umowy

1. Dostawy będą realizowane sukcesywnie, w terminie:

Zadanie nr 1: 8 tygodni,
Zadanie nr 2: 10 dni,
Zadanie nr 3: 7 dni,
Zadanie nr 4: 7 dni,
Zadanie nr 5: 7 dni,
Zadanie nr 6: 7 dni,
Zadanie nr 7: 7 dni,
Zadanie nr 8: 8 tygodni,
Zadanie nr 9: 8 tygodni,
Zadanie nr 10: 7 dni,
Zadanie nr 11: 7 dni,
Zadanie nr 12: 7 dni,
Zadanie nr 13: 7 dni,
Zadanie nr 14: 7 dni,
Zadanie nr 15: 7 dni,
Zadanie nr 16: 7 dni,
Zadanie nr 17: 7 dni,
Zadanie nr 18: 7 dni

od dnia przestania przez Zamawiającego zapotrzebowania za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail przedstawiciela Wykonawcy wskazanego w § 5 ust. 1 Umowy, określającego rodzaj i ilość objętego dostawą asortymentu oraz, ewentualnie, miejsce dostawy. W przypadku braku odmiennego zastrzeżenia w treści zapotrzebowania, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, miejscem dostawy jest siedziba Zamawiającego.

2. Daną dostawę uważa się za zrealizowaną w dniu, w którym zamawiana partia asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy zostanie przekazana w siedzibie Zamawiającego przedstawicielowi Zamawiającego wskazanemu w ust. 3 lub innemu wyznaczonemu przez Zamawiającego pracownikowi.
3. Osoba odpowiedzialna za realizację Umowy:
 - 1) po stronie Zamawiającego: Ewa Malada, e-mail: e.malada@kmptm.pl, Piotr Bogus, e-mail: p.bogus@kmptm.pl
 - 2) po stronie Wykonawcy:, email:
4. Zmiana przez Strony osób wyznaczonych zgodnie z ust. 3 nie wymaga zawierania aneksu.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Przedmiot Umowy na własny koszt, w opakowaniach posiadających oznaczenie fabryczne, tzn. nazwę wyrobu, datę ważności, nazwę i adres producenta.
6. W przypadku, gdy z przyczyn niezawinionych przez Wykonawcę nie jest możliwe dostarczenie asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy (wg nazwy handlowej), Wykonawca jest zobowiązany poinformować Zamawiającego o tym fakcie oraz przedstawić wyjaśnienia. Zamawiający, po zapoznaniu się z treścią wyjaśnień, jest uprawniony do żądania:



- 1) dostarczenia Przedmiotu Umowy;
- 2) dostarczenia produktu posiadającego właściwości nie gorsze niż asortyment stanowiący Przedmiot Umowy, w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego nie dłuższym niż 14 dni.

§ 3.

Cena

1. Za wykonanie Przedmiotu Umowy Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie w łącznej wysokości **brutto** (słownie: /100). Wynagrodzenie za dostarczenie poszczególnych partii asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy będzie wypłacane sukcesywnie, za każdą zrealizowaną dostawę, na warunkach wynikających z poniższych postanowień.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny brutto Przedmiotu Umowy, w przypadku zmiany stawki VAT po zawarciu Umowy. Cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana, o której mowa w zdaniu pierwszym nie wymaga aneksu do Umowy.
3. Wynagrodzenie wykonawcy obejmuje:
 - 1) koszty poniesione tytułem wymaganych podatków, opłat i należności celnych z cłem w przypadku produktu sprowadzonego spoza Państw należących do Unii Europejskiej;
 - 2) koszty uzyskania wymaganych przepisami certyfikatów, zezwoleń, licencji, atestów i innych dokumentów niezbędnych do obrotu, dostarczonych zgodnie z § 1 ust. 3 Umowy (jeżeli dotyczy);
 - 3) koszty dostarczenia Przedmiotu Umowy przez Wykonawcę, w tym w szczególności: koszty zabezpieczenia dla potrzeb transportu oraz koszty rozładunku Przedmiotu Umowy;
 - 4) wszystkie koszty konieczne do poniesienia w celu prawidłowej realizacji Umowy.
4. Zapłata ceny nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej faktury na rachunek bankowy Wykonawcy w ciągu 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury. Faktura może zostać przekazana w formie papierowej na adres Zamawiającego lub w formie elektronicznej na adres: biuro@kmptm.pl.
5. Zamawiający niniejszym zastrzega, iż płatności za realizację przedmiotu umowy będą realizowane ze środków przekazanych Zamawiającemu w Projekcie. W przypadku nieprzekazania środków Zamawiającemu w terminie zapłaty określonym w ust. 4, Zamawiający zapłaci Wykonawcy za realizację przedmiotu zamówienia w terminie 3 dni od daty ich przekazania na konto Zamawiającego.
6. Datą zapłaty wynagrodzenia Wykonawcy jest data obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 4.

Okres obowiązywania Umowy

Umowa obowiązuje do 28.02.2023r. lub do wyczerpania kwoty wynagrodzenia Wykonawcy wskazanego w § 3 ust. 1 Umowy.

§ 5.

Kary umowne

1. Ustala się następujące kary umowne:
 - 1) w wysokości 0,1% wynagrodzenia Wykonawcy brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przypadku przekroczenia uzgodnionego terminu dostawy danej partii asortymentu, a w przypadku gdy zwłoka przekroczy 5 dni – począwszy od szóstego dnia kara wynosić będzie 0,2% wynagrodzenia Wykonawcy brutto za każdy następny rozpoczęty dzień zwłoki;
 - 2) w wysokości 0,05% wynagrodzenia Wykonawcy brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w przypadku przekroczenia terminu, o którym mowa w § 8 ust. 5 pkt 1 Umowy

- 3) w wysokości 10% wynagrodzenia Wykonawcy brutto danego Zadania, o którym mowa w Załączniku nr 4.1-4.18 do SIWZ, w przypadku odstąpienia od Umowy w zakresie danego Zadania z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
 - 4) w wysokości 10% wynagrodzenia Wykonawcy brutto, o którym mowa w § 3 ust. 1 Umowy, w przypadku odstąpienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
2. Strony mają prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne.
 3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z jakiegokolwiek należności przysługującej mu od Zamawiającego.
 4. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości Umowy.

§ 6.

Zmiany Umowy

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień Umowy w zakresie niezbędnym do jej należytego wykonania, w szczególności, gdy nastąpiła co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - 1) zmiana w obowiązujących przepisach prawa mająca wpływ na Przedmiot Umowy lub warunki realizacji Umowy, skutkująca niemożnością należytego wykonania Przedmiotu Umowy;
 - 2) możliwość dostarczenia asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy spełniającego wymagania SIWZ, lecz o parametrach korzystniejszych niż asortyment stanowiący Przedmiot Umowy;
 - 3) konieczność zmiany asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy w granicach nieprzekraczających 10 % wartości wynagrodzenia brutto Wykonawcy, o którym mowa w § 3 ust. 1 Umowy;
 - 4) zmiana polityki cenowej przez producenta asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy lub przez Wykonawcę, w sposób korzystny dla Zamawiającego;
 - 5) niewykorzystanie Przedmiotu Umowy w okresie obowiązywania Umowy wskazanym w § 4 Umowy; w takim przypadku termin obowiązywania Umowy może ulec przedłużeniu jednak nie dłużej niż na okres 6 miesięcy.
2. Zmiany Umowy, o których mowa w ust. 1 wymagają zawarcia przez strony aneksu do Umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 7.

Odstąpienie od Umowy

1. Zamawiający może odstąpić od Umowy, jeżeli:
 - 1) zostanie otwarta likwidacja Wykonawcy – w terminie 30 dni od daty powzięcia przez Zamawiającego informacji o likwidacji;
 - 2) Wykonawca zostanie wykreślony z właściwego rejestru – w terminie 30 dni od daty powzięcia przez Zamawiającego informacji o wykreśleniu;
 - 3) wyczerpania limitu kar umownych, o którym mowa w § 5 ust. 4 Umowy – w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez Zamawiającego tej okoliczności;
 - 4) w sytuacji, o której mowa w § 2 ust. 6 zdanie drugie Umowy – w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez Zamawiającego tej okoliczności;
 - 5) dostawa asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy lub produktu zastępczego nie zostanie zrealizowana w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 6 Umowy – w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez Zamawiającego tej okoliczności;



- 6) w sytuacji naruszenia przez Wykonawcę zakazu, o którym mowa w § 9 Umowy – w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez Zamawiającego tej okoliczności.
2. Odstąpienie od Umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
 3. Odstąpienie od Umowy wywołuje skutek na przyszłość (*ex nunc*).
 4. Odstąpienie od Umowy w odniesieniu do niewykonanej części Umowy nie wyłącza ani nie ogranicza prawa do żądania zapłaty kar umownych za odstąpienie od Umowy oraz kar umownych dotyczących zdarzeń, które nastąpiły przed odstąpieniem od Umowy.

§ 8.

Rękojnia za wady oraz gwarancja

1. Termin gwarancji ustala się na (słownie) dni, gwarancja rozpoczyna swój bieg w dniu odbioru danej partii asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy.
2. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego, jeżeli asortyment stanowiący Przedmiot Umowy ma wady lub usterki zmniejszające jego wartość lub użyteczność ze względu na cel określony w Umowie lub wynikający z przeznaczenia rzeczy, albo jeżeli dostarczony asortyment stanowiący Przedmiot Umowy nie ma właściwości, które posiadać powinien lub został wydany w stanie niepełnym.
3. Wykonawca jest odpowiedzialny z tytułu rękojmi za wady i usterki asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy istniejące w czasie dokonywania czynności odbioru oraz za wady i usterki powstałe po odbiorze, lecz z przyczyn tkwiących w dostarczonym asortymencie stanowiącym Przedmiot Umowy w chwili odbioru.
4. W razie odebrania asortymentu stanowiącego Przedmiot Umowy i stwierdzenia w odebranym asortymencie wady nadającej się do usunięcia wady albo stwierdzenia takiej wady w okresie rękojmi, Zamawiający może:
 - 1) żądać usunięcia wady lub usterki, wyznaczając Wykonawcy odpowiedni termin, nie krótszy niż 7 dni roboczych lub;
 - 2) żądać zapłaty odszkodowania odpowiednio do poniesionych szkód i do utraconej wartości użytkowej i technicznej.
5. Po bezskutecznym upływie terminu wyznaczonego na usunięcie usterek lub wad, Zamawiający może powierzyć ich usunięcie na koszt Wykonawcy osobie trzeciej.
6. Strony ustalają, że wszelkie koszty poniesione przez Zamawiającego w związku z wykonaniem zastępczym Zamawiający może potrącić z wynagrodzenia Wykonawcy bez uprzedniego wezwania do zapłaty, na co Wykonawca wyraża zgodę.

§ 9.

Cesja wierzytelności oraz prawo potrącenia

Wykonawca nie jest uprawniony do przeniesienia praw i zobowiązań z tytułu Umowy bez uzyskania pisemnej (pod rygorem nieważności) zgody drugiej Strony, ani regulowania zobowiązań w drodze kompensaty.

§ 10.

Postanowienia końcowe

1. Wszelkie spory wynikające z realizacji Umowy rozstrzygane będą przez sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
2. Umowa sporządzona została w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

3. W zakresie nieuregulowanym postanowieniami Umowy zastosowanie znajdą powszechnie obowiązujące przepisy, w szczególności przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny.

Wykonawca:

Zamawiający:



Zadanie nr 1: narzędzia chirurgiczne

Załącznik nr 4.1

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Nożyczki chirurgiczne Standard, końce tępo-ostre, proste, dł. 12 cm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego IIa CE0297	10					
2	Pęseta chirurgiczna Mikro-Adson, 1x2 zęby, prosta, dł. 12 cm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
3	St Nożyczki Mikro, preparacyjne, ostrze 10 mm, zagięte, tępe, dł. 18 cm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
4	Pęseta anatomiczna, prosta, średnia, dł. 12 cm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
5	Trzonek Nr 3 ze skalą, do skalpeli jednorazowych Nr 10÷17, dł 12 cm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
6	St Mikro- Imadło, zakrzywione bez zamka, Ø 0,40 mm, dł. 14,5 cm. . Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
7	Pęseta anatomiczna Mikro-Adson, prosta, dł. 12 cm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
8	ostrze chirurgiczne nr 12, sterylne, jednorazowe, opakowanie 100 szt, klasa wyrobu medycznego I CE	5					
9	Nożyczki preparacyjne Standard Metzenbaum, końce tępo-tępe, zagięte, dł. 18 cm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
10	Pęseta chirurgiczna Adson-Brown, 7x7 zęby wzdłuż, prosta, dł. 12 cm, Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	10					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy

Zadanie nr 2: nici chirurgiczne

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	nici chirurgiczne grubość 6/0 niewchłaniające, szew z naturalnych włókien jedwabnych, igła 3/8 koła odwrotnie tnąca 19mm, długość 75 cm, opakowanie max 36 szt	108					
2	nici chirurgiczne grubość 2/0 niewchłaniające, syntetyczne, szew pleciony poliestrowy, igła 3/8 koła odwrotnie tnąca 19mm, długość 45 cm, opakowanie max 36 szt	108					
3	nici chirurgiczne grubość 2/0 niewchłaniające, syntetyczne, szew pleciony poliestrowy, igła 1/2 koła odwrotnie tnąca 26mm, długość 75 cm, opakowanie max 36 szt	108					
4	nici chirurgiczne grubość 3/0 niewchłaniające, syntetyczne, szew pleciony poliestrowy, igła 3/8 koła odwrotnie tnąca 19mm, długość 45 cm, opakowanie max 36 szt	108					
5	nici chirurgiczne grubość 3/0 niewchłaniające, syntetyczne, szew pleciony poliestrowy, igła 1/2 koła odwrotnie tnąca 23mm, długość 45 cm, opakowanie max 36 szt	108					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 3: kaniule dożyłne

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Kaniuła dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.: 22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min; z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniuła zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wklucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Kaniuła musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna . Opakowanie max 50szt.	200					
2	Kaniuła dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.: 24G dł. 19mm. - przepływ 22ml/min; z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniuła zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wklucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Kaniuła musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna . Opakowanie max 50szt.	200					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 4: rękawice sterylne

Lp.	Nazwa	Ilość par	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 parę)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość par x cena jedn. pary)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepą zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie: 0,18±0,02, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), 5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0	300					
2	Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepą zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie: 0,18±0,02, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), 5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,5	300					

3	Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie: 0,18±0,02, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 7,0	300					
4	Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie: 0,18±0,02, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 7,5	300					
5	Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie: 0,18±0,02, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 8,0	300					

6	Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,20 \pm 0,02$ mm, mankiecie: $0,18 \pm 0,02$, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max $50 \mu\text{g/g}$, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), 5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 8,5	300					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 5: ubrania operacyjne, fartuchy chirurgiczne

Lp.	Nazwa	Ilość kpl./ szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 kpl./szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość kpl./szt. x cena jedn. kpl./szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	ubranie operacyjne komplet, jednorazowego użytku, niejałowe, kolor niebieski: bluza z krótkim rękawem, wycięciem "V" pod szyją, wykończone lamówką i 3 kieszeniami, spodnie z trokami w pasie, rozm. S. Wykonane z włókniny SMS, min 40g/m2	250 kpl.					
2	ubranie operacyjne komplet, jednorazowego użytku, niejałowe, kolor niebieski: bluza z krótkim rękawem, wycięciem "V" pod szyją, wykończone lamówką i 3 kieszeniami, spodnie z trokami w pasie, rozm. M. Wykonane z włókniny SMS, min 40g/m2	250 kpl.					
3	ubranie operacyjne komplet, jednorazowego użytku, niejałowe, kolor niebieski: bluza z krótkim rękawem, wycięciem "V" pod szyją, wykończone lamówką i 3 kieszeniami, spodnie z trokami w pasie, rozm. L. Wykonane z włókniny SMS, min 40g/m2	250 kpl.					
4	ubranie operacyjne komplet, jednorazowego użytku, niejałowe, kolor niebieski: bluza z krótkim rękawem, wycięciem "V" pod szyją, wykończone lamówką i 3 kieszeniami, spodnie z trokami w pasie, rozm. XL. Wykonane z włókniny SMS, min 40g/m2	250 kpl.					
5	fartuch jednorazowy chirurgiczny, jałowy, z wielowarstwowej włókniny SMS. Przeznaczony do standardowych zabiegów chirurgicznych ze średnim narażeniem na kontakt z płynami. Rękaw typu reglan, zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Sposób założenia umożliwia jałowe założenie fartucha. Tylne poły zakładane na siebie. Zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową. Rozmiar L	250 szt.					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 6: kombinezony ochronne

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Kombinezon ochronny, środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodny z dyrektywą UE 89/686/EEC. Kombinezon zgodny z EN ISO 13982-1:2004/A1:2010 i EN 13034:2005/A1:2009. Posiada właściwości antystatyczne- badane potwierdzone wg normy EN 1149-5:2008, Posiadający właściwości mechaniczne takie jak: a) odporność na ścieranie materiału wg EN 530 <100 cykli b) wytrzymałość na zginanie materiału wg ISO 7854 B >100 000 cykl c) odporność na przebicie wg EN 863 przynajmniej 10 N d) wytrzymałość na rozciąganie wg EN ISO 13934-1 przynajmniej 60 N e) odporność na rozdzielanie wg EN ISO 9073-4 przynajmniej 10 N Kombinezon wykonany z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej poniżej 45 g/m2 umożliwiającego transfer powietrza i pary wodnej (oddychającego) celem zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania (przepuszczalność powietrza ISO 5636-5 maksimum 27 s) Odporność materiału na przesiekanie cieczy zgodnie z EN ISO 6530 Kombinezon z kapturem z elastycznym wykończeniem wokół twarzy i z elastycznymi mankietami rękawów i nogawek. Rozmiar S	200					

2	Kombinezon ochronny, środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodny z dyrektywą UE 89/686/EEC. Kombinezon zgodny z EN ISO 13982-1:2004/A1:2010 i EN 13034:2005/A1:2009. Posiada właściwości antystatyczne- badane potwierdzone wg normy EN 1149-5:2008, Posiadający właściwości mechaniczne takie jak: a) odporność na ścieranie materiału wg EN 530 <100 cykli b) wytrzymałość na zginanie materiału wg ISO 7854 B >100 000 cykl c) odporność na przebicie wg EN 863 przynajmniej 10 N d) wytrzymałość na rozciąganie wg EN ISO 13934-1 przynajmniej 60 N e) odporność na rozdzielanie wg EN ISO 9073-4 przynajmniej 10 N Kombinezon wykonany z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej poniżej 45 g/m2 umożliwiającego transfer powietrza i pary wodnej (oddychającego) celem zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania (przepuszczalność powietrza ISO 5636-5 maksimum 27 s) Odporność materiału na przesiekanie cieczy zgodnie z EN ISO 6530 Kombinezon z kapturem z elastycznym wykończeniem wokół twarzy i z elastycznymi mankietami rękawów i nogawek. Rozmiar M	200				
3	Kombinezon ochronny, środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodny z dyrektywą UE 89/686/EEC. Kombinezon zgodny z EN ISO 13982-1:2004/A1:2010 i EN 13034:2005/A1:2009. Posiada właściwości antystatyczne- badane potwierdzone wg normy EN 1149-5:2008, Posiadający właściwości mechaniczne takie jak: a) odporność na ścieranie materiału wg EN 530 <100 cykli b) wytrzymałość na zginanie materiału wg ISO 7854 B >100 000 cykl c) odporność na przebicie wg EN 863 przynajmniej 10 N d) wytrzymałość na rozciąganie wg EN ISO 13934-1 przynajmniej 60 N e) odporność na rozdzielanie wg EN ISO 9073-4 przynajmniej 10 N Kombinezon wykonany z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej poniżej 45 g/m2 umożliwiającego transfer powietrza i pary wodnej (oddychającego) celem zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania (przepuszczalność powietrza ISO 5636-5 maksimum 27 s) Odporność materiału na przesiekanie cieczy zgodnie z EN ISO 6530 Kombinezon z kapturem z elastycznym wykończeniem wokół twarzy i z elastycznymi mankietami rękawów i nogawek. Rozmiar L	200				

4	Kombinezon ochronny, środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodny z dyrektywą UE 89/686/EEC. Kombinezon zgodny z EN ISO 13982-1:2004/A1:2010 i EN 13034:2005/A1:2009. Posiada właściwości antystatyczne- badane potwierdzone wg normy EN 1149-5:2008, Posiadający właściwości mechaniczne takie jak: a) odporność na ścieranie materiału wg EN 530 <100 cykli b) wytrzymałość na zginanie materiału wg ISO 7854 B >100 000 cykl c) odporność na przebicie wg EN 863 przynajmniej 10 N d) wytrzymałość na rozciąganie wg EN ISO 13934-1 przynajmniej 60 N e) odporność na rozdzielanie wg EN ISO 9073-4 przynajmniej 10 N Kombinezon wykonany z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej poniżej 45 g/m2 umożliwiającego transfer powietrza i pary wodnej (oddychającego) celem zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania (przepuszczalność powietrza ISO 5636-5 maksimum 27 s) Odporność materiału na przesiąkanie cieczy zgodnie z EN ISO 6530 Kombinezon z kapturem z elastycznym wykończeniem wokół twarzy i z elastycznymi mankietami rękawów i nogawek, elastyczna pętka na kciuk zapobiegająca opadaniu rękawa kombinezon . Rozmiar XL	200					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 7: pojemniki na odpady medyczne, worki na zwłoki

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Pojemnik na odpady medyczny czerwony 2 L. Wykonany z tworzywa sztucznego - polipropylen. Pojemnik nieprzepuszczalny, odporny na przekłucia, posiadający specjalne wcięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki. Posiadający atest PZH.	200					
2	Pojemnik na odpady medyczny czerwony 5 L. Wykonany z tworzywa sztucznego - polipropylen. Pojemnik nieprzepuszczalny, odporny na przekłucia, posiadający specjalne wcięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki. Posiadający atest PZH.	100					
3	Pojemnik na odpady medyczny czerwony 60 L. Wykonany z tworzywa sztucznego - polipropylen. Pojemnik nieprzepuszczalny, odporny na przekłucia, posiadający specjalne wcięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki. Posiadający atest PZH.	20					
4	Worki na zwłoki czarny typ B, foliowy, zamek błyskawiczny, 4 uchwyty do noszenia po jednym na każdym rogu worka	30					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 8: trepany rogówkowe wielorazowe

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkow a netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	trepan rogówkowy wielorazowy, rozmiar 9,0 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
2	trepan rogówkowy wielorazowy, rozmiar 9,5 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
3	trepan rogówkowy wielorazowy, rozmiar 10,0 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
4	trepan rogówkowy wielorazowy, rozmiar 10,5 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
5	trepan rogówkowy wielorazowy, rozmiar 11 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
6	trepan rogówkowy wielorazowy, rozmiar 12 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 9: trepany rogówkowe wielorazowe

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa a netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	trepan rogówkowy wielorazowy rozmiar 14 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
2	trepan rogówkowy wielorazowy rozmiar 16 mm. Stal nierdzewna. Klasa wyrobu medycznego I CE	8					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 10: trepany rogówkowe jednorazowe

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa a netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	trepan rogówkowy jednorazowy sterylny, rozmiar 18 mm	20					

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 11: jednorazowy sprzęt medyczny

Lp.	Nazwa	Ilość opak./ szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 opak./szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość opak./szt. x cena jedn. opak./szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Elektroda do EKG jednorazowego użytku dla dorosłych, owalna ze stałym żelem z pianki polietylenu o wymiarach 57mmx34mm, duża, hypoalergiczna utrzymująca się min. 24 godz. do monitorowania długotrwałego, 50 sztuk w opakowaniu	3 opak.					
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych, jałowy, nietoksyczny, niezawierający ftalanów, o długości 150cm	500 szt.					
3	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, sterylny	250 szt.					
4	Trójdrożny rozdzielacz do infuzji o długości 25 cm, sterylny	250 szt.					
5	Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania) - ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm; port posiadający końcówkę luer-lock; samozamykający się korek portu (zielony); posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki;	250 szt.					
6	Elektrody defibrylacyjne dla dorosłego pacjenta działające z defibrylatorem Philips Efficia DFM100. Komplet opakowany osobno, sterylny.	78 szt.					
7	Torquer, jałowy, apirogenny, nietoksyczny	50 szt.					

8	Filtr mechaniczny klasy HEPA13, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, przeciw wirusowej 99,9999%, przestrzeni martwej 80ml, oporach przepływu: 2,0cm H ₂ O przy 60l/min, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci o nawilżaniu 31,6 mg H ₂ O przy VT=500ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe o powierzchni 630cm ² , objętości oddechowej Vt=300-1200 ml, waga 37g, filtr ze złączem prostym, sterylny lub biologicznie czysty, z portem kapno z zakręcanym korkiem typu luer-lock, portem dokującym, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt, prostokątny z zaokrąglonymi krawędziami, kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.	180 szt.					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 12: opatrunki

Lp.	Nazwa	Ilość opak./ szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 opak./szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość opak./szt. x cena jedn. opak./szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Kompres niejałowy 7,5x7,5 100sztuk w opakowaniu Kompres niejałowy, Opakowanie 100 sztuk 13-nitkowe, 8-warstwowe Wielkość 7,5cm x 7,5cm (±5%)	250 opak.					
2	Kompres niejałowy 10x10 100sztuk w opakowaniu Kompres niejałowy, Opakowanie 100 sztuk 13-nitkowe, 8-warstwowe Wielkość 10cm x 10cm (±5%)	250 opak.					
3	Przylepiec włókninowy w rolce 5m x 25mm Plaster hipoalergiczny, z wysoką przepuszczalnością powietrza, łatwy do dzielenia nie pozostawiający zabrudzeń na skórze. Do różnego zastosowania: różnego zastosowania opatrunków, do mocowania drenów, rurek i przewodów. Rozmiar 5m x 25mm (±5%) 12 szt. w opakowaniu	4 opak.					
4	Opaska dziana podtrzymująca, jednorazowego użytku. Każda osobno pakowana w papier 4mx15cm (±5%)	240 szt.					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 13: maski medyczne

Lp.	Nazwa	Ilość opak	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 opak.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość opak. x cena jedn. opak.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Maska medyczna trzy warstwowa z trokami, włókninowa, niejałowa, opakowanie 50sztuk	50					
2	Maska medyczna trzy warstwowa z gumkami, włókninowa, niejałowa, opakowanie 50sztuk	50					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy

Zadanie nr 14: zestawy operacyjne okulistyczne

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Zestaw okulistyczny. Pojedynczy zestaw zawiera: 1 opatrunek foliowy poliuretanowy 10 x 12 ($\pm 10\%$) cm z ramką aplikacyjną , 1 serweta okulistyczna 150 x 180 ($\pm 10\%$) cm 2 kieszeniami na płyny 30 x 22 ($\pm 10\%$) cm z otworem owalnym 5 x 7 ($\pm 10\%$) cm otoczonym 3 kształtkami , 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 140 ($\pm 10\%$)cm , wzmocnienie 75 x 140 ($\pm 10\%$) cm.	90					

.....
Podpis Wykonawcy



Zadanie nr 15: rękawice diagnostyczne

Lp.	Nazwa	Ilość opak	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 opak.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość opak. x cena jedn. opak.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/-0,02mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. AQL min 1.5 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-4, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla min. 3 substancji z listy zawartej w normie EN 374-1 jako Załącznik A. Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Temperatura przechowywania do 40°C. Siła zrywania przed i po starzeniu min. 6 N (≥6N). (Pakowane po 100 sztuk). Ułożenie rękawic i sposób otwarcia pudełka umożliwia bezpieczne wyjmowanie pojedynczej rękawicy z opakowania bez kontaminacji pozostałej zawartości. Rozmiar XS	40					

2	Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/-0,02mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. AQL min 1.5 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-4, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla min. 3 substancji z listy zawartej w normie EN 374-1 jako Załącznik A. Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Temperatura przechowywania do 40°C. Siła zrywania przed i po starzeniu min. 6 N ($\geq 6N$). (Pakowane po 100 sztuk). Ułożenie rękawic i sposób otwarcia pudełka umożliwia bezpieczne wyjmowanie pojedynczej rękawicy z opakowania bez kontaminacji pozostałej zawartości. Rozmiar S	40					
---	--	----	--	--	--	--	--



3	Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/-0,02mm mikrotekstutowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. AQL min 1.5 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-4, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla min. 3 substancji z listy zawartej w normie EN 374-1 jako Załącznik A. Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Temperatura przechowywania do 40°C. Siła zrywania przed i po starzeniu min. 6 N (≥6N). (Pakowane po 100 sztuk). Ułożenie rękawic i sposób otwarcia pudełka umożliwia bezpieczne wyjmowanie pojedynczej rękawicy z opakowania bez kontaminacji pozostałej zawartości. Rozmiar M	40					
---	---	----	--	--	--	--	--

4	Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/-0,02mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. AQL min 1.5 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-4, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla min. 3 substancji z listy zawartej w normie EN 374-1 jako Załącznik A. Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Temperatura przechowywania do 40°C. Siła zrywania przed i po starzeniu min. 6 N (≥6N). (Pakowane po 100 sztuk). Ułożenie rękawic i sposób otwarcia pudełka umożliwia bezpieczne wyjmowanie pojedynczej rękawicy z opakowania bez kontaminacji pozostałej zawartości. Rozmiar L	40					
---	---	----	--	--	--	--	--

5	Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitrylowe, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/-0,02mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. AQL min 1.5 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-4, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla min. 3 substancji z listy zawartej w normie EN 374-1 jako Załącznik A. Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Temperatura przechowywania do 40°C. Siła zrywania przed i po starzeniu min. 6 N (≥6N). (Pakowane po 100 sztuk). Ułożenie rękawic i sposób otwarcia pudełka umożliwia bezpieczne wyjmowanie pojedynczej rękawicy z opakowania bez kontaminacji pozostałej zawartości. Rozmiar XL	40					
Razem:							-

.....
Podpis Wykonawcy

Zadanie nr 16: linie próbkujące

Załącznik nr 4.16

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkow a netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Linia próbkująca do urządzenia do znieczuleń Maquet Flow-i C30, 3 metrowe, oryginał Getinge	300					

.....
Podpis Wykonawcy

Zadanie nr 17: pochłaniacze CO₂ do urządzenia do znieczuleń

Lp.	Nazwa	Ilość opak	Cena jednostkowa netto PLN (za 1 opak.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość opak. x cena jedn. opak.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Pochłaniacz CO ₂ do urządzenia do znieczuleń Maquet Flow-i C30. 12 sztuk w opakowaniu.	4					

.....
Podpis Wykonawcy

Zadanie nr 18: pojemniki na skropliny do aparatu wziewnego

Lp.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkow a netto PLN (za 1 szt.)	Stawka VAT	Wartość netto (ilość szt. x cena jedn. szt.)	Wartość brutto	Określenie oferowanego przedmiotu zamówienia (min. Nazwa Producenta i nr katalogowy)
1	Pojemnik na skropliny do aparatu wziewnego Maquet Flow-i C30.	30					

.....
Podpis Wykonawcy