

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA:

DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZESPOŁU ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ W SIERPCU, NUMER SPRAWY: DZP.382.PN.11.2020.

Komisja przetargowa w składzie:

Przewodniczący Komisji Przetargowej – Beata Morawska

Sekretarz Komisji Przetargowej – Piotr Ozimkowski

Członek Komisji Przetargowej – Renata Kosiorek

Powołana do przygotowania i przeprowadzenia postępowania o zamówienie publiczne przekazuje do zatwierdzenia projekt Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zatwierdzam: Dyrektor SPZZOZ w Sierpcu

.....

SIERPC, 2 lipca 2020 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej kwot wynikających z art. 11 ust. 8 Prawa zamówień publicznych.

Nazwa zadania:

Dostawa środków dezynfekcyjnych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.PN.11.2020.

Opis przedmiotu zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień:

CPV:

33.63.16.00-8– Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne.

I. Nazwa (firma) i adres zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

Strona internetowa: www.spzzozsierpc.eu

Godziny urzędowania: w dni robocze w godz. 7:30-15:05.

II. Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego** o wartości szacunkowej poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa zamówień publicznych.

Podstawa prawna opracowania specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.) oraz aktów wykonawczych do ww. ustawy.

III. Opis przedmiotu zamówienia:

1.1. Przedmiotem zamówienia jest dostawę środków dezynfekcyjnych podzielonych na 11 pakietów. Pakiet Nr 1 - Preparaty do odkażania błon śluzowych i ran/ Preparaty octenidyny.; Pakiet Nr 2 – Preparaty do odkażania błon śluzowych i ran / Preparaty poliheksanidyny; Pakiet Nr 3 – Preparaty do dezynfekcji skóry pacjentów przed iniekcjami, zabiegami; Pakiet Nr 4 – Manualna dezynfekcja narzędzi i sprzętu endoskopowego; Pakiet Nr 5 - Maszynowa dezynfekcja narzędzi , sprzętu endoskopowego; Pakiet Nr 6 – Dezynfekcja dużych powierzchni; Pakiet Nr 7 - Dezynfekcja powierzchni trudnodostępnych, Pakiet Nr 8 – Dezynfekcja sprzętu i powierzchni w oddziale noworodkowym i dziecięcym; Pakiet Nr 9- Mycie i dezynfekcja chirurgiczna rąk przed zabiegami operacyjnymi / Mycie i pielęgnacja rąk i ciała.; Pakiet Nr 10- Dezynfekcja sprzętu Ultrasonograficznego chusteczki sporobójcze, chłonne podkłady; Pakiet Nr 11- Osłony na basen.;

1.2.1 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w pakietach od nr 1 do nr 11- Załącznik nr 7 do SIWZ - Wykaz asortymentowo-cenowy wraz z podaniem cen według opisanych rubryk. Parametry ujęte w opisie przedmiotu zamówienia są bezwzględnie wymagane. Nie spełnienie przez oferowane produkty jakichkolwiek z parametrów wymaganych spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej z treścią SIWZ.

1.2.2. Realizacja dostaw poprzez zamówienia częściowe. Realizacja zamówień częściowych następować będzie ściśle według wskazań Zamawiającego. Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszych ilości towaru niż podane w załączniku nr 7 w oparciu o przesłanki określone w projekcie umowy. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim.

1.3. W przypadku opisanie przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na wyrób równoważny.

Za równoważny zamawiający uzna wyrób o parametrach takich samych lub lepszych od pierwowzoru, posiadający minimum funkcje, zastosowanie i przeznaczenie jakie posiada pierwowzór. Udowodnienie równoważności będzie należało do Wykonawcy. W przypadku nie udowodnienia równoważności oferta będzie odrzucona jako nie spełniająca wymogów SIWZ.

1.4. W przypadku opisanie przedmiotu zamówienia za pomocą norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisanym. Udowodnienie równoważności będzie należało do Wykonawcy. W przypadku nie udowodnienia równoważności oferta będzie odrzucona jako nie spełniająca wymogów SIWZ.

1.5. Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia posiadał określone oznakowanie tj. aby posiadał dokument potwierdzający, że przedmiot zamówienia spełnia określone wymogi, o których mowa w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych oraz aktach prawnych wykonawczych do ustawy – dokument potwierdzający dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu lub używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych według pakietów. Wykonawca może złożyć ofertę na jeden z pakietów, na wszystkie lub na kilka wybranych pakietów. Zamawiający zastrzega sobie możliwość skompletowania całości zamówienia spośród wszystkich ofert całkowitych i częściowych zgodnie z podanymi niżej kryteriami oceny oferty.

- Pakiet sam w sobie stanowi całość i jest niepodzielny tzn. Wykonawca musi złożyć ofertę na cały pakiet.
- Wykonawca składając ofertę na różne pakiety nie musi składać kilku dokumentów podmiotowych, wystarczy że złoży jeden komplet dokumentów
- Oferty częściowe będą oceniane odrębnie w każdym pakiecie zgodnie z podanym kryterium oceny ofert.

3. Informacja na temat możliwości powierzenia przez Wykonawcę wykonania części lub całości zamówienia podwykonawcom:

- Zamawiający dopuszcza wykonanie przedmiotu zamówienia przy udziale podwykonawców,
- Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
- Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
- Pełną odpowiedzialność za realizację przedmiotu zamówienia będzie ponosił Wykonawca.

4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
5. Przedmiotem niniejszego postępowania **nie jest** zawarcie umowy ramowej.
6. Zamawiający nie dopuszcza możliwości udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7.
7. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.

8. Wymagania stawiane Wykonawcy:

- 8.1. Wykonawca jest odpowiedzialny za jakość, zgodność z warunkami technicznymi i jakościowymi opisanymi dla przedmiotu zamówienia.
- 8.2. Wymagana jest należyta staranność przy realizacji zobowiązań umowy.
- 8.3. Ustalenia i decyzje dotyczące wykonywania zamówienia uzgadniane będą przez Zamawiającego z ustanowionym przedstawicielem Wykonawcy.
- 8.4. Określenie przez Wykonawcę telefonów kontaktowych i adresów e-mail oraz innych ustaleń niezbędnych dla sprawnego i terminowego wykonania zamówienia.
- 8.5. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za szkody wyrządzone przez Wykonawcę podczas wykonywania przedmiotu zamówienia.

9. Tajemnica przedsiębiorstwa.

- 9.1. Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Pzp Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzeże, że nie mogą być one udostępniane oraz wykaże, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
- 9.2. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.

IV. Termin wykonania zamówienia

Wymagany termin wykonania zamówienia:

12 miesięcy od dnia podpisania umowy. Przy czym zamówienia realizowane będą sukcesywnie w tym czasie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

V. Warunki udziału w postępowaniu:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

1) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;

- Koncesja, zezwolenie lub licencja, jeśli przepisy prawa nakładają obowiązek posiadania koncesji.

Ponadto Wykonawca załączy do oferty oświadczenie, o którym mowa w Punkcie VI.A.1. SIWZ (Załącznik nr 2 do SIWZ).

2) sytuacji ekonomicznej lub finansowej

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku i uzna, że Wykonawca spełnia warunek jeżeli załączy do oferty oświadczenie, o którym mowa w Punkcie VI.A.1. SIWZ (Załącznik nr 2 do SIWZ).

3) zdolności technicznej lub zawodowej

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku i uzna, że Wykonawca spełnia warunek jeżeli załączy do oferty oświadczenie, o którym mowa w Punkcie VI.A.1. SIWZ (Załącznik nr 2 do SIWZ).

2. W postępowaniu mogą wziąć udział wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych.

3. Wykluczenie następuje zgodnie z art. 24 ust. 7 ustawy Pzp.

4. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia Wykonawcy na podstawie art. 24 ust 5.

5. Zamawiający może wykluczyć wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

3. Powoływanie się na kompetencje lub uprawnienia, sytuację ekonomiczną lub finansową, zdolności techniczne lub zawodowe

3.1. Zgodnie z art. 22a. 1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.

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

4. Wykonawcy, którzy nie wykażą spełnienia warunków udziału w postępowaniu podlegać będą wykluczeniu z udziału w postępowaniu.

4.1. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

5. Z udziału w niniejszym postępowaniu wyklucza się Wykonawców, którzy podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 Prawa zamówień publicznych.

5.1 Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.

5.2 W przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 19 ustawy Pzp, przed wykluczeniem wykonawcy, zamawiający zapewnia temu wykonawcy możliwość udowodnienia, że jego udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia nie zakłóci konkurencji.

6. Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu dokonywana będzie w oparciu o informacje zawarte w dokumentach złożonych przez Wykonawcę w niniejszym postępowaniu metodą warunku granicznego - spełnia/ nie spełnia. Z treści załączonych dokumentów musi wynikać jednoznacznie, iż w/w warunki Wykonawca spełnia. Nie spełnianie chociażby jednego z ww. warunków skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia.

VI. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia:

A. W celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 Prawa zamówień publicznych Wykonawca składa następujące dokumenty:

1. Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu – Załącznik Nr 2 do SIWZ. W przypadku oferty składanej wspólnie przez kilku Wykonawców, oświadczenie składa każdy Wykonawca oddzielnie.

B. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia z art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca składa następujące dokumenty:

1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania z art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 3 do SIWZ. W przypadku oferty składanej wspólnie przez kilku Wykonawców, oświadczenie składa każdy Wykonawca oddzielnie.

C. Oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej potwierdzające brak podstaw do wykluczenia - wymagane w terminie 3 dni od zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp:

Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wg. załącznika nr 4 do SIWZ).

a) W przypadku braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć oświadczenie wraz z ofertą. Tak złożone oświadczenie Zamawiający uzna za aktualne i nie będzie wzywał Wykonawcy do ponownego jego złożenia.

b) W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.

D. Dokumenty wymagane w przypadku składania oferty wspólnej:

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia, w takim przypadku dla ustanowionego pełnomocnika do oferty należy załączyć

pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu lub do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy.

- Oferta winna zawierać: oświadczenia i dokumenty opisane w pkt. A, B dla każdego partnera z osobna, pozostałe dokumenty składane są wspólnie.

E. Postanowienia dotyczące składanych dokumentów:

E.1. Dokumenty w niniejszym postępowaniu mogą być składane w formie oryginałów lub kserokopii potwierdzonych za zgodność przez Wykonawcę lub osobę / osoby uprawnione do podpisania oferty z dopiskiem "za zgodność z oryginałem".

E.2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. kopie dokumentów dotyczących każdego z tych podmiotów winny być poświadczone za zgodność z oryginałem przez te podmioty.

E.3. Oferta, składane dokumenty oraz oświadczenia podpisane przez upoważnionego przedstawiciela wykonawcy wymagają załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.

E.4. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.

E.5. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.

F. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia do oferty należy dołączyć następujące dokumenty:

F.1. Oświadczenie, że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, z deklaracją przedłożenia dokumentów potwierdzających powyższe do wglądu na każde żądanie zamawiającego. Załączenie dokumentu potwierdzającego że oferowany asortyment jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium naszego kraju zostanie uznane na równi ze złożeniem ww. oświadczenia (z wykorzystaniem załącznika nr 6 do SIWZ).

F.2. **Materiały informacyjne opisujące przedmiot zamówienia** . Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wymagane oznaczenie CE, jest zgodny z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w SIWZ oraz z obowiązującymi w Polsce przepisami prawa, wymagane deklaracje zgodności, atesty, certyfikaty, świadectwa dopuszczenia do obrotu i użytku w polskich placówkach opieki zdrowotnej, ulotki informacyjne, dokumenty potwierdzające żądane spektrum działania, wymagane opinie wynikające z opisu przedmiotu zamówienia, karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, w języku polskim - **wymagane w terminie 5 dni od zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert**. Dokumenty muszą zostać dostarczone w formie elektronicznej w formacie pdf na adres e-mailowy **dokumenty.elektroniczne@spzzozsierpc.pl**

F.3. Zamawiający wymaga, aby w przypadku produktów leczniczych w ofercie dostarczyć: pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktem leczniczym wydane przez Ministerstwo Zdrowia lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktem leczniczym – wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji - Ustawa z dnia 18 marca 2011 r. o urzędzie rejestracji produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych.

F.4. Zamawiający wymaga zgodności zaoferowanych wyrobów medycznych z wymaganiami zasadniczymi tj, zgodność z krajowymi normami przyjętymi na podstawie norm europejskich zharmonizowanych z Dyrektywą 93/42/EWG o wyrobach medycznych.

F.5. Zamawiający wymaga, aby do oferowanych produktów kosmetycznych posiadał w ofercie potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP) zgodnie z rozporządzeniem parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 roku dotyczącego produktów kosmetycznych (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej L 342 z dnia 22 grudnia 2009 r.).

F.6. Zamawiający wymaga, aby do oferowanych produktów biobójczych do oferty dołączyć pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktem biobójczym wydane przez Ministerstwo Zdrowia lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktem biobójczym – wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji - Ustawa z dnia 18 marca 2011 r. o urzędzie rejestracji produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych.

F.7. Celem potwierdzenia skuteczności działania bójczego preparatów dezynfekcyjnych należy dostarczyć- załączyć: dokumenty potwierdzające, iż przedmiot zamówienia został przebadany (spektrum i czas działania danego preparatu dezynfekcyjnego) i odpowiada Normom Europejskim lub/i Normom Polskim (normy, co najmniej fazy II, dot. obszaru medycznego). W razie braku dokumentów potwierdzających, iż przedmiot zamówienia spełnia Normy Europejskie lub/i Normy Polskie, dopuszcza się alternatywnie badania zaakceptowane przez Prezesa URPLWMIpB np. badania Państwowego Zakładu Higieny – dotyczy:

- Pakietu nr 4 poz. 1 oraz do Pakietu nr 6 poz. 2,4 - dla preparatu oferowanego Zamawiający wymaga dodatkowo dokumentu potwierdzającego działanie bójcze wobec spor - Cl. Difficile 027;
- Pakietu Nr 4 poz. 1 - opinia producenta sprzętu endoskopowego Olympus, dopuszczającego produkty pod względem tolerancji materiałowej endoskopów;
- Pakietu Nr 5 poz. 1, 2. - opinia producenta sprzętu endoskopowego Olympus, dopuszczającego produkty pod względem tolerancji materiałowej endoskopów oraz opinię firmy Endo Elektronik Sp. z o.o. do stosowania w myjni endoskopowej CYW 100;
- Pakietu nr 1 poz. 1; Pakietu nr 2 poz. 1, 3; Pakietu nr 3 poz. 1; Pakietu nr 6 poz. nr 1, Pakietu nr 7 poz. 1,2 ; Pakietu nr 8 poz. 1. Wymagane dokumenty - pozytywna opinia kliniczna Instytutu Matki i Dziecka potwierdzająca, że oferowane środki mogą być stosowane w oddz. Pediatrycznym /Noworodkowym.

F.8. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać wymaganie CE, być zgodny z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w SIWZ oraz obowiązującymi w Polsce przepisami prawa, posiadać wymagane deklaracje zgodności, atesty, certyfikaty, świadectwa rejestracji, świadectwa dopuszczenia do obrotu i użytku w polskich placówkach opieki zdrowotnej. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać właściwe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu zgodnie z:

Ustawa z dnia 6 września 2010 r. Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.);

Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 186);

Ustawa z dnia 18 marca 2011 r. o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 662).

F.9. Skuteczność mikrobójcza preparatów dezynfekcyjnych powinna być potwierdzona metodami przewidzianymi do określenia skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników, który dotyczy obszaru medycznego i danego zastosowania.

F.10. Dotyczy Pakietu nr 9:

- Preparat do dezynfekcji (odkażania) rąk i skóry musi być gotowy do użytku, nie wymagać żadnych czynności przygotowawczych,
- Wymagana ilość do jednorazowego higienicznego odkażania rąk $\leq 3\text{ml}$ w czasie 30 s.
- Preparaty w postaci opakowania butelka musi być dostosowany do użycia w dozownikach posiadanych przez Zamawiającego. W przypadku braku kompatybilności z dozownikami Zamawiającego Wykonawca zapewnia dozowniki w ilości ok. 300 szt. na okres związania umową w formie użyczenia i zapewnia ich konserwację i naprawy.
- Zamawiający zobowiązuje Wykonawcę do używania wliczonego w cenę preparatu Programu „5 Momentów higieny rąk” wg WHO w zakresie kontynuacji programu 5 momentów higieny rąk wg WHO.
- Zamawiający wymaga, aby osoby szkolące pracowników, posiadały certyfikat WHO, który będzie potwierdzał wiedzę merytoryczną i umiejętności prowadzenia szkoleń z tego zakresu.
- Materiały multimedialne, z których Wykonawca będzie korzystał podczas szkoleń personelu szpitala wizualizacje/instrukcje stanowiskowe higieny rąk wg WHO, które będą w oryginalnej kolorystyce WHO oraz w języku polskim ma na myśli również prezentacje multimedialne, wizualizacje, formularze oceny i obserwacji i inne narzędzia.
- Zamawiający po przeprowadzeniu szkoleń i obserwacji w podległych jednostkach, wymaga od Wykonawcy przedstawienia raportu wyników dla konkretnych jednostkach, który będzie zawierał informacje zwrotne (indywidualne raporty dla wszystkich oddziałów ich przedstawienie i omówienie w poszczególnych oddziałach oraz opracowanie raportu końcowego).
- Zamawiający wymaga, aby przedstawiony raport końcowy zawierał informacje wg wytycznych WHO tj.: Analizę podstaw samooceny WHO wg. Kategorii: zmiana systemowa, szkolenia i edukacja, ocena i informacja zwrotna, przypominacze w miejscu pracy, klimat instytucjonalnego bezpieczeństwa, propozycję działań wspierających zmianę dotychczasowych praktyk zgodnych z wytycznymi WHO wg powyższych kategorii, analizę wyników bezpośredniego audytu obserwacyjnego WHO wg podziału liczbowego i procentowego na grupy zawodowe, momenty w których personel powinien dezynfekować ręce, 60 tablic instrukcji, wodoodpornych, w oryginalnej kolorystyce WHO, w języku polskim – 5 momentów higieny rąk wg WHO wliczone w cenę pozycji.

F.11. Dotyczy Pakietu nr 6, nr 7:

Zamawiający wymaga wdrożenia na czas trwania umowy programu monitorującego poziom higieny szpitalnej bazującego na wytycznych Centers for Disease Control and Prevention. W skład programu mają wchodzić narzędzia badawcze: żel fluorescencyjny – 20 kwartałnie, latarka UV, elektroniczne urządzenie do rejestracji danych, możliwość rejestrowania danych z sal chorych bloków operacyjnych, szkolenie personelu, kolorowe, porównawcze raporty monitorujące poziom higieny szpitalnej (podział na oddziały, wybrane powierzchnie najczęściej dotykane wg CDC). Odpowiedzialnym za program będzie pracowni szpitala wskazany przez

Zamawiającego, a czas trwania monitoringu poziomu higieny uzgodniony przez obie strony na czas trwania umowy.

F.12. W przypadku gdy z przeliczenia ilości litrów roztworu roboczego/ilość sztuk na ilość opakowań otrzymamy wielkość ułamkową należy ilość opakowań zaokrąglić w górę.

W przypadku gdy z przeliczenia otrzymamy mniej niż jedno opakowanie należy zaokrąglić do 1 opakowania.

F.13. Zamawiający wymaga, aby w przypadku wyrobów medycznych w ofercie dostarczyć: Potwierdzenie dokonania powiadomienia lub potwierdzenie dokonania zgłoszenia lub potwierdzenie o przeniesieniu do bazy danych - Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., Dz. U. Nr 107, poz. 679 ze zmianami.

F.14. Oferta, składane dokumenty oraz oświadczenia podpisane przez upoważnionego przedstawiciela wykonawcy wymagają załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.

F.15. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do oferty należy dołączyć oświadczenie, że oferowane środki dezynfekcyjne zostały dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP z deklaracją przedłożenia ich do wglądu na każde żądanie Zamawiającego.

G. Na ofertę składają się następujące dokumenty i załączniki:

G.1. Formularz oferty – z wykorzystaniem załącznika nr 1 do SIWZ.

G.2. Oświadczenie dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu - z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 2 do SIWZ.

G.3. Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania - z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 3 do SIWZ.

G.4. Oświadczenie wykonawcy o przynależności do tej samej grupy kapitałowej – z wykorzystaniem załącznika nr 4 do SIWZ.

G.5. Oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu oferowanych produktów - z wykorzystaniem załącznika nr 6 do SIWZ.

G.6. Wykaz asortymentowo-cenowy wraz z podaniem cen według opisanych rubryk (w zakresie oferowanych pakietów) – z wykorzystaniem załącznika nr 7 do SIWZ.

G.7. Materiały informacyjne opisujące przedmiot zamówienia – wymagane **w terminie 5 dni od zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert.**

G.8. Inne dokumenty wskazane w niniejszej SIWZ – w szczególności w rozdziale VI punkt F.

VII. Informacja o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami

1. Komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się zgodnie z wyborem zamawiającego za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście, za pośrednictwem postańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615). Dla skuteczności przekazania pisma wystarczy przekazanie go w jednej, wybranej formie, z określonych powyżej.

2. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

3. Wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie. Pytania Wykonawców muszą być skierowane na: Adres Zamawiającego podany w pkt. I niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj.:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc.

4. Zamawiający dopuszcza porozumiewanie za pomocą faksu na numer: **24/ 275 85 54**, drogą elektroniczną na adres: **przetargi@spzzozsierpc.pl**. Dokumenty złożone w formie faksu bądź drogą elektroniczną będą wywierały skutki prawne od chwili wniesienia ich w formie faksu bądź wysłania/odebrania drogą elektroniczną.

5. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem bądź drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

6. Każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt otrzymania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz innych informacji przekazanych za pomocą faksu lub drogą elektroniczną. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez wykonawcę, zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez zamawiającego na numer faksu bądź adres e-mailowy podany przez wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się wykonawcy z treścią pisma.

7. Osobą ze strony Zamawiającego upoważnioną do kontaktowania się z wykonawcami jest: Piotr Ozimkowski.

Godziny pracy: 7:30 – 15:00.

8. Osobą ze strony Zamawiającego upoważnioną do potwierdzenia wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz innych informacji przekazanych za pomocą faksu, pocztą elektroniczną jest: Piotr Ozimkowski oraz każdy inny pracownik upoważniony przez Zamawiającego.

9. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Formą proponowaną jest wysyłanie zapytań na adres poczty elektronicznej **przetargi@spzzozsierpc.pl** za pomocą **edytowalnego dokumentu**. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

10. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wpłynął do Zamawiającego później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert, lub wniosek ten dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.

11. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 9.

12. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieści je na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

13. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji Zamawiający przekaze niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz zamieści ją na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

14. Wszelkie modyfikacje, uzupełnienia i ustalenia oraz zmiany, w tym zmiany terminów, jak również pytania Wykonawców wraz z Wyjaśnieniami stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Wszelkie prawa i zobowiązania Wykonawcy odnośnie wcześniej ustalonych terminów będą podlegały nowemu terminowi.

15. Jeżeli w wyniku zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia, oraz na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

16. Jeżeli wprowadzona modyfikacja treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia prowadzi do zmiany treści ogłoszenia Zamawiający zamieści ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych przedłużając jednocześnie termin składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach, jeżeli spełnione zostaną przesłanki określone w art. 12a ust. 1 lub 2 Prawa zamówień publicznych.

17. Niezwłocznie po zamieszczeniu ogłoszenia o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych zamawiający zamieści informację o zmianach na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

VIII. Wymagania dotyczące wadium

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

IX. Termin związania ofertą

1. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

2. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

3. W uzasadnionych przypadkach, na co najmniej 3 dni przed upływem terminu związania ofertą Zamawiający może tylko raz zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

4. Wykonawca może przedłużyć termin związania ofertą samodzielnie, zawiadamiając o tym Zamawiającego.

X. Opis sposobu przygotowania oferty

A. Przygotowanie oferty:

1. Wykonawca może złożyć jedną ofertę, w formie pisemnej, w języku polskim, pismem czytelnym.

2. Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi składający ofertę.

3. Oferta oraz wymagane formularze, zestawienia i wykazy składane wraz z ofertą wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym oraz przepisami prawa.
4. Oferta, składane dokumenty oraz oświadczenia podpisane przez upoważnionego przedstawiciela wykonawcy wymagają załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.
5. Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia, załączniki i inne dokumenty, o których mowa w treści niniejszej specyfikacji.
6. Dokumenty winny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez zamawiającego wzorcami (załącznikami), zawierać informacje i dane określone w tych dokumentach.
7. Poprawki w ofercie muszą być naniesione czytelnie oraz opatrzone podpisem osoby/ osób podpisującej/ych ofertę.
8. Wszystkie strony oferty powinny być spięte (zszyte) w sposób trwały, zapobiegający możliwości dekompletacji zawartości oferty.
9. Zaleca się, aby każda zapisana strona oferty wraz z załącznikami była ponumerowana kolejnymi numerami. W przypadku braku numeracji wykonawca nie może powoływać się na okoliczność braku stron dokumentu.

B. Postanowienia dotyczące wnoszenia oferty wspólnej przez dwa lub więcej podmioty gospodarcze (konsorcja/ spółki cywilne):

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
2. Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy, a pełnomocnictwo / upoważnienie do pełnienia takiej funkcji wystawione zgodnie z wymogami ustawowymi, podpisane przez prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z wykonawców występujących wspólnie należy załączyć do oferty.
3. Oferta winna być podpisana przez każdego z wykonawców występujących wspólnie lub przez upoważnionego przedstawiciela.
4. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
5. Jeżeli oferta wspólna złożona przez dwóch lub więcej wykonawców zostanie wyłoniona w prowadzonym postępowaniu jako najkorzystniejsza przed podpisaniem umowy Zamawiający zażąda w wyznaczonym terminie złożenia umowy regulującej współpracę tych wykonawców, podpisanej przez wszystkich wykonawców, przy czym termin, na jaki została zawarta nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.

XI. Miejsce i termin składania i otwarcia ofert:

1. Oferty należy składać do dnia: **10 lipca 2020 r., do godz. 11:00.**

w siedzibie Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

SEKRETARIAT

2. Koperta zawierająca ofertę powinna być zaadresowana do Zamawiającego na adres siedziby Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

SEKRETARIAT

3. Oznakowanie oferty następujące: **„Oferta – przetarg nieograniczony – Dostawa środków dezynfekcyjnych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.PN.11.2020 – nie otwierać przed 10 lipca 2020 r. godz. 11:30.”**

Koperta winna zawierać nazwę i adres Wykonawcy, aby Zamawiający mógł ją odesłać w przypadku stwierdzenia jej opóźnienia.

4. Oferty złożone po terminie będą zwrócone wykonawcom bez otwierania, po upływie terminu do wniesienia protestu.

Oferty zostaną otwarte dnia: **10 lipca 2020 r. o godz. 11:30**,
w siedzibie Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

Pokój zamówień publicznych.

XII. Opis sposobu obliczenia ceny

1. Cena oferty musi być podana w PLN cyfrowo i słownie, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT - jeżeli występuje.

2. Cena oferty musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia wynikające wprost z opisu przedmiotu zamówienia, jak również inne koszty wynikające z umowy, której wzór stanowi załącznik Nr 5 do niniejszej SIWZ.

3. Cena może być tylko jedna za oferowany przedmiot zamówienia, nie dopuszcza się wariantowości cen.

4. Przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014r. o informowaniu o cenach towarów i usług.

5. Cena nie ulega zmianie przez okres ważności oferty (związania ofertą).

6. Wszystkie ceny mają być zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku, z uwzględnieniem zasad zaokrąglania liczb (tj. 5 i powyżej w górę, poniżej w dół).

7. Przed obliczeniem ceny ofertowej Wykonawca powinien dokładnie i szczegółowo zapoznać się z opisem przedmiotu zamówienia.

8. Sposób zapłaty i rozliczenia za realizację niniejszego zamówienia, określone zostały we wzorze umowy (załącznik Nr 5 do niniejszej SIWZ).

9. W przypadku, gdy złożone przez Wykonawców dokumenty, oświadczenia dotyczące warunków udziału w postępowaniu zawierają dane/informacje w innych walutach niż określono to w niniejszej SIWZ, Zamawiający jako kurs przeliczeniowy waluty przyjmie kurs NBP z dnia publikacji ogłoszenia o zamówieniu w BZP. Jeżeli w dniu ogłoszenia nie będzie opublikowany średni kurs walut przez NBP, Zamawiający przyjmie kurs przeliczeniowy z ostatniej opublikowanej tabeli kursów NBP przed dniem publikacji ogłoszenia o zamówieniu.

Kursy walut dostępne są pod następującym adresem internetowym:

<http://www.nbp.pl/home.aspx?c=/Kursy/kursy.htm>

Zamawiający będzie korzystał z „Archiwum kursów średnich – tabela A”

<http://www.nbp.pl/home.aspx?c=/ascx/archa.ascx>

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

1. Kryteria oceny ofert - stosowanie matematycznych obliczeń przy ocenie ofert, stanowi podstawową zasadę oceny ofert, które oceniane będą w odniesieniu do najkorzystniejszych warunków przedstawionych przez wykonawców.

2. Wybór oferty zostanie dokonany w oparciu o przyjęte w niniejszym postępowaniu kryterium oceny ofert przedstawione poniżej.

3. Przy wyborze oferty zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

- **Cena brutto oferty – 60%**
- **Termin płatności rachunku/faktury VAT- 40%**

3.1. W zakresie kryterium „cena brutto oferty” punkty będą obliczane według poniższego wzoru:

$$\text{Cena} = \frac{\text{Cena oferty z najniższą ceną}}{\text{Cena oferty ocenianej}} \times 100 \text{ pkt} \times 60\%$$

Przez cenę rozumie się cenę całkowitą brutto za okres obowiązywania umowy.

3.2. Zasady oceny kryterium „**Termin płatności rachunku/faktury VAT**”

3.2.1. Kryterium „Termin płatności rachunku/faktury VAT” będzie rozpatrywany na podstawie długości terminu płatności rachunku/faktury VAT zadeklarowanego przez Wykonawcę w pkt. 5 Formularza Ofertowego – załącznika nr 1 do SIWZ.

3.2.2. Najkrótszy możliwy termin płatności rachunku/faktury VAT wymagany przez Zamawiającego: 50 dni od otrzymania faktury przez Zamawiającego.

3.2.3. Najdłuższy możliwy termin płatności rachunku/faktury VAT uwzględniony do oceny ofert: 60 dni od otrzymania faktury przez Zamawiającego.

3.2.4. Jeżeli Wykonawca zaproponuje termin płatności rachunku/faktury VAT dłuższy niż 60 dni do oceny ofert zostanie przyjęty okres 60 dni i taki zostanie uwzględniony w Umowie z Wykonawcą.

3.2.5. Wykonawca, który zaoferuje najkorzystniejszą wartość (60 dni) – otrzymuje 40 pkt (po przeliczeniu procentowym wagi kryterium) - maksymalną liczbę punktów.

3.2.6. Wykonawca, który zaoferuje najmniej korzystną wartość (50 dni) – otrzymuje 0 pkt.

3.2.7. W przypadku, gdy wszyscy Wykonawcy zaproponowali jednakową wartość, wszyscy otrzymują taką samą liczbę punktów zgodnie z poniższym wzorem. Pozostali Wykonawcy (tj. Wykonawcy, którzy zaproponowali wartość pośrednią, pomiędzy wartością najkorzystniejszą a najmniej korzystną), otrzymują liczbę punktów obliczoną wg. wzoru:

$$T = T \text{ o. } / T \text{ max. } \cdot 40$$

gdzie:

T o. – termin płatności rachunku/faktury VAT zadeklarowany w ofercie ocenianej

T max. - najdłuższy możliwy termin płatności rachunku/faktury VAT (60 dni)

3.2.8. W tym kryterium można uzyskać maksymalnie 40 punktów (po przeliczeniu procentowym wagi kryterium). Przyznane punkty zostaną zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku.

3.3. Całkowita ocena punktowa oferty będzie wynikała z sumy punktów, jakie otrzyma oferta za poszczególne kryteria zgodnie z poniższym wzorem:

$$P = C + T$$

gdzie:

P – łączna liczba punktów oferty ocenianej

C – liczba punktów uzyskanych w kryterium „Cena”

T – liczba punktów uzyskanych w kryterium „Termin płatności rachunku/faktury VAT”.

3.4. Ocena będzie przeprowadzona oddzielnie dla każdego pakietu.

4. Liczba uzyskanych punktów będzie liczona z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

5. Wynik - oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu o ustalone kryteria) zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów. Realizacja zamówienia zostanie powierzona Wykonawcy, którego oferta uzyska najwyższą ilość punktów.

6. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

7. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej w celu wyboru najkorzystniejszej spośród ofert uznanych za ważne.

XIV. Wybór oferty najkorzystniejszej, zawiadomienie Wykonawców o wyniku postępowania oraz informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający będzie stosował wyłącznie zasady i kryteria oceny ofert określone w niniejszym SIWZ.

2. Zamawiający niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty poinformuje wszystkich wykonawców o:

1) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,

2) wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,

3) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności,

4) wykonawcach, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, ale nie zostali zaproszeni do kolejnego etapu negocjacji albo dialogu,

5) dopuszczeniu do dynamicznego systemu zakupów,

6) nieustanowieniu dynamicznego systemu zakupów,

7) unieważnieniu postępowania

– podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

3. Zamawiający udostępni informacje, o których mowa w pkt. 2.1) oraz 2.5)-7) na stronie internetowej www.spzozsierpc.pl

4. O unieważnieniu postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający zawiadomi równocześnie wszystkich wykonawców, którzy:

1) ubiegali się o udzielenie zamówienia - w przypadku unieważnienia postępowania przed upływem terminu składania ofert,

2) złożyli oferty - w przypadku unieważnienia postępowania po upływie terminu składania ofert,

podając uzasadnienie faktyczne i prawne

5. W przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający na wniosek wykonawcy, który ubiegał się o udzielenie zamówienia, zawiadomi o wszczęciu kolejnego postępowania, które dotyczy tego samego przedmiotu zamówienia lub obejmuje ten sam przedmiot zamówienia.

6. Umowa w sprawie realizacji zamówienia publicznego zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SIWZ oraz danych zawartych w ofercie.

7. Zamawiający w zakresie każdego z pakietów podpisze umowę z Wykonawcą, który przedłoży najkorzystniejszą ofertę z punktu widzenia kryteriów przyjętych w niniejszej specyfikacji.

8. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana, zobowiązany będzie do podpisania umowy na warunkach określonych we wzorze umowy zawartym w zał. Nr 5 do SIWZ.

9. Zgodnie z art. 139 i 140 ustawy Prawo zamówień publicznych umowa w sprawie niniejszego zamówienia publicznego:

1). zostanie zawarta w formie pisemnej pod rygorem nieważności,

2). mają do niej zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej,

3). jest jawna i podlega udostępnieniu na zasadach określonych w przepisach o dostępie do informacji publicznej,

4). zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie,

5). podlega unieważnieniu:

a) jeżeli zachodzą przesłanki określone w art. 146 ustawy Pzp,

b) zgodnie z treścią art. 140 ustawy Pzp w części wykraczającej poza określenie przedmiotu zamówienia zawartego w niniejszej SIWZ, z uwzględnieniem art. 144 Pzp.

10. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy. Ponadto Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą współpracę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

11. Zamawiający zawrze z Wykonawcą umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni – jeżeli zostało przesłane w inny sposób, z zastrzeżeniem art. 94 ust 2 pkt 1a) ustawy Pzp.

12. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może wybrać ofertę

najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownej oceny, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

XV. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

1. Zamawiający nie przewiduje wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVI. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

1. Postanowienia umowy zawarto we wzorze umowy, który stanowi załącznik numer 5 do niniejszej SIWZ.

XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej:

1. Środki ochrony prawnej określone zostały w dziale VI ustawy z dnia 29 stycznia 2004 – Prawo zamówień publicznych.

2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

3. Jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:

- 1) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
- 2) określenia warunków udziału w postępowaniu;
- 3) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- 4) odrzucenia oferty odwołującego;
- 5) opisu przedmiotu zamówienia;
- 6) wyboru najkorzystniejszej oferty.

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

5. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

6. Odwołanie należy wnieść w terminach określonych w art. 182 ustawy Pzp.

7. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie. Wykonawcy,

körzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.

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

XVIII. Postanowienia końcowe

1. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

2. W sprawach nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) oraz kodeks cywilny.

3. W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych (zwanego dalej RODO), Zamawiający zastrzega sobie prawo do przetwarzania danych osobowych Wykonawców przesyłających oferty handlowe, informacje o produktach lub usługach w celu prowadzonego postępowania zakupowego, a dane zakupowe najkorzystniejszego pod względem złożonych ofert Wykonawcy do celów realizacji zamówienia.

XIX. Załączniki

Załączniki składające się na integralną część specyfikacji:

1. Formularz ofertowy – załącznik nr 1,
2. Wzór oświadczenia dotyczący spełniania warunków udziału w postępowaniu – załącznik nr 2,
3. Wzór oświadczenia dotyczący przesłanek wykluczenia z postępowania – załącznik nr 3,
4. Wzór oświadczenia wykonawcy o przynależności do tej samej grupy kapitałowej – załącznik nr 4,
5. Wzór umowy – załącznik nr 5,
6. Wzór oświadczenia, że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP – załącznik nr 6.
7. Wykaz asortymentowo-cenowy wraz z podaniem cen według opisanych rubryk – załącznik nr 7.

Sierpc, 2.07.2020 r.
Dyrektor – Robert Makówka

Kierownik Zamawiającego

Załącznik Nr 1 do SIWZ

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

(Nazwa i adres wykonawcy , nr tel, faks, Regon, NIP)

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

OFERTA

W związku z ogłoszeniem zamieszczonym w BZP, na tablicy ogłoszeń w SPZZOZ w Sierpcu oraz na stronie internetowej www.spzzozsierpc.pl niniejszym przystępujemy do przetargu nieograniczonego na: **dostawę środków dezynfekcyjnych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.PN.11.2020.**

1. Oświadczamy, że znana jest nam specyfikacja istotnych warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń.
2. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z projektem umowy i nie wnosimy do niego żadnych zastrzeżeń oraz zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy z Zamawiającym na warunkach tam określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
4. Zobowiązujemy się do zrealizowania zamówienia zgodnie z wszystkimi wymogami zawartymi w SIWZ oraz załącznikach do SIWZ za następującą cenę:

pakiet nr 1	- wartość brutto
pakiet nr 2	- wartość brutto
pakiet nr 3	- wartość brutto
pakiet nr 4	- wartość brutto
pakiet nr 5	- wartość brutto
pakiet nr 6	- wartość brutto
pakiet nr 7	- wartość brutto
pakiet nr 8	- wartość brutto
pakiet nr 9	- wartość brutto
pakiet nr 10	- wartość brutto
pakiet nr 11	- wartość brutto

zgodnie z wypełnionym wykazem asortymentowo-cenowym wraz z podaniem cen według opisanych rubryk – załącznik nr 7 do SIWZ.

5. Oferowany termin płatności rachunku/faktury VAT dni. Dotyczy kryterium oceny ofert: „Termin płatności rachunku/faktury VAT” dla pakietu/ów nr

6. Przy realizacji zamówienia posłużę się/nie posłużę się (niepotrzebne skreślić)*
podwykonawcą przy realizacji następujących części zamówienia (podać rodzaj
czynności powierzonych podwykonawcy oraz firmę (nazwę) podwykonawcy):
.....
.....

7. Gwarantujemy niezmiennosc cen przez cały czas obowiązywania umowy
z zastrzeżeniem klauzul waloryzacyjnych zawartych we wzorze umowy.

8. Wykonawca przy realizacji zamówień częściowych zapewnia transport na koszt
własny.

9. Oświadczamy, że Wykonawca jest/nie jest małym i średnim
przedsiębiorcą(niepotrzebne skreślić)*.

10. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)
- 5)
- 6)

11. Niniejszą ofertę składam przy pełnej świadomości odpowiedzialności karnej
wynikającej z Ustawy Kodeks Karny z dnia 6 czerwca 1997 r. /(Dz. U. nr 88, poz. 553
ze zmianami).

12. Osoba/osoby do kontaktów z zamawiającym odpowiedzialne za wykonanie
zobowiązań umowy:

- 1/ tel., faks
- 2/ tel., faks

13. Dane osoby/ób upoważnionej/ych do podpisania umowy w wersji elektronicznej

- a) Imię..... Nazwisko..... Stanowisko
- b) Imię..... Nazwisko..... Stanowisko

.....
(podpis i pieczęć uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Załącznik Nr 2 do SIWZ

Zamawiający:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....

.....

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

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

**składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
pn. **dostawa środków dezynfekcyjnych**, prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu**, oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez
zamawiającego

W
(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu).

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

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

....., w następującym zakresie:

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

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

Załącznik Nr 3 do SIWZ

Zamawiający:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....

.....

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

reprezentowany przez:

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

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

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn **dostawa środków dezynfekcyjnych** prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu**, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

Numer sprawy: DZP.382.PN.11.2020

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

.....
.....
.....
(Nazwa i adres Wykonawcy, nr tel,
e-mail, Regon, NIP)

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
O PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ
(przykładowy wzór)

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na
dostawę środków dezynfekcyjnych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.PN.10.2020:

działając w imieniu wykonawcy składającego ofertę oświadczam/oświadczamy, że reprezentowany podmiot składający ofertę:

- 1) nie należy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp*
- 2) należy do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp w skład której wchodzi następujące podmioty: *

L.P.	NAZWA:	ADRES:
1		
2		

*niepotrzebne skreślić

dnia

.....
(podpis osoby uprawnionej do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

UWAGA: oświadczenie Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składa je każdy z członków konsorcjum lub wspólników spółki cywilnej.

UMOWA (wzór)

Zawarta w dniu 2020 r pomiędzy Samodzielnym Publicznym Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej, ul. Słowackiego 32, 09-200 Sierpc, NIP 776-14-82-499, Regon 000 306 762 wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000018020, zwanym „Zamawiającym,” w którego imieniu działa:

.....

a

.....

Regon, **NIP**

zwanym „Wykonawcą,” reprezentowanym przez:

1.

2.

o następującej treści:

Niniejsza umowa jest następstwem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr sprawy: DZP.382.PN.11.2020 ogłoszonego w BZP w dniu 2020., w trybie przetargu nieograniczonego.

§ 1.

Przedmiot niniejszej umowy stanowi dostawa produktów wymienionych w załączniku nr 1 do umowy.

§ 2.

1. Wykonawca sprzedaje a Zamawiający nabywa produkty szczegółowo opisane wraz z podaniem ich wartości w załączniku nr 1 do umowy.

2. **Cenę za całość przedmiotu zamówienia ustala się w wysokości:**

- wartość netto:zł (słownie:..... zł /100)

- wartość brutto: zł (słownie:..... zł /100)

w tym:

pakiet nr ... - wartość brutto,

pakiet nr ... - wartość brutto,

pakiet nr ... - wartość brutto,

.....

3. Podstawą rozliczenia Zamawiającego z Wykonawcą są ceny jednostkowe zawarte w wykazie asortymentowo-cenowym Wykonawcy, stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy.

4. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić jedynie za faktycznie zamówione w okresie obowiązywania Umowy w zamówieniach i dostarczone ilości w wysokości odpowiadającej iloczynowi cen jednostkowych, wyszczególnionych w Wykaz asortymentowo-cenowy wraz z podaniem cen według opisanych rubryk, stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy, oraz ilości dostarczonych.

5. Ceny jednostkowe muszą być zgodne z Wykaz asortymentowo-cenowy wraz

z podaniem cen według opisanych rubryk, stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy, i zawierać (uwzględniać) wszelkie koszty związane z dostawą, rozładunkiem, opakowaniem. W cenie powinny być również uwzględnione wszystkie opłaty celne, podatki itp.

6. Wraz z wynagrodzeniem netto, o którym mowa w ust. 2, Zamawiający zapłaci Wykonawcy będącemu podatnikiem VAT, według obowiązującego w tym zakresie prawa polskiego, należny podatek VAT.

7. Dostawy będą realizowane do wyczerpania całkowitego wynagrodzenia wskazanego w ust. 2, jednak nie dłużej niż do upływu 12 miesięcy od daty zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że:

a) Zamawiającemu przysługuje prawo do niewykorzystania całego asortymentu określonego w niniejszej Umowie zarówno co do ilości, rodzaju, jak i co do całkowitego wynagrodzenia wskazanego w ust. 1 Umowy; zmniejszenie ilości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 30% ilości określonej w niniejszej umowie,

b) Zamawiającemu przysługuje prawo do zmiany ilości zamawianych w poszczególnych pozycjach w ramach kwoty wskazanej w ust. 2.

Z powyższych tytułów Wykonawcy nie przysługuje zarówno roszczenie o zrealizowanie Umowy do pełnego wyczerpania limitów wynikających z Umowy, jak i roszczenie o odszkodowanie lub inne roszczenia.

§ 3.

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do Zamawiającego towar na koszt własny.

2. Wykonawca gwarantuje niezmienność cen przez cały czas obowiązywania umowy z zastrzeżeniem jednak postanowień niniejszej umowy, w tym ust. 3 poniżej.

3. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmianę cen wyłącznie w przypadku zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.

4. Zmiany wymienione w ust. 3 następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.

5. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, udokumentowanych oświadczeniem producenta strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników produktów objętych umową.

6. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych produktów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.

§ 4.

1. Realizacja dostaw odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych Wykonawcy przez Zamawiającego, faksem lub drogą elektroniczną.

2. Wykonawca zobowiązuje się do zrealizowania zamówienia na poszczególne partie towarów w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zapotrzebowania.

3. W szczególnie uzasadnionych przypadkach Wykonawca zobowiązuje się do realizacji dostaw „na cito” tj. w ciągu 24 godzin od zgłoszenia zamówienia.

4. Wykonawca zobowiązuje się do wystawienia faktury za każdą partię dostarczonego asortymentu.

5. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie, o którym mowa w ust. 2, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego u innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy.

6. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.

7. W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną z umowy oraz ewentualne koszty transportu.

8. Strony upoważniają do realizacji niniejszej umowy:

a) po stronie zamawiającego- Bożena Małycha tel. 24 275 85 37, e-mail: aptekaspzzoz@op.pl

b) po stronie Wykonawcy- tel. e- mail:

9. W przypadku zdarzeń nieprzewidzianych obejmujących w szczególności epidemię Strony niezwłocznie ustalą sposób realizacji Umowy.

§ 5.

1. Termin płatności strony ustaliły na (słownie:) dni licząc od daty otrzymania faktury przez Zamawiającego.

2. Za dzień zapłaty uważany będzie dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.

3. W przypadku obciążenia błędnego lub niezgodnego z umową bądź błędów formalnych lub rachunkowych w fakturze termin płatności faktury określony w § 5 ust 1 ulega przesunięciu i jest określony na dni (jak w § 5 ust 1) od daty dostarczenia prawidłowej faktury korygującej, bądź usunięcia niezgodności między fakturą, a umową.

§ 6.

Wykonawca oświadcza, iż cały dostarczony przez niego asortyment posiada wszelkie niezbędne certyfikaty i atesty przewidziane przepisami oraz jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

§ 7.

1. W razie wystąpienia zwłoki przy realizacji zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki.

2. W przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od realizacji umowy z przyczyn, za które ponosi on odpowiedzialność zobowiązany jest do zapłacenia kary umownej w wysokości 10% niezrealizowanej wartości zamówienia brutto.

3. W razie, gdy kary umowne nie pokryją poniesionej szkody Zamawiający zachowuje możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach przewidzianych w Kodeksie Cywilnym.

§ 8.

Wykonawca dostarczać będzie Zamawiającemu przedmiot zamówienia z aktualnymi – ważnymi atestami, w opakowaniach, z czytelnymi nazwami, nazwą producenta - dostawcy, określonymi terminami ważności do użycia. (Okres przydatności do użycia musi wynosić minimum 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na krótszy okres ważności).

§ 9.

1. W przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi o powyższym niezwłocznie Wykonawcę.

2. Wykonawca zobowiązuje się do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia reklamacji. W przypadku braku odpowiedzi w powyższym terminie przyjmuje się, że reklamacja została uwzględniona.

§ 10.

1. Zmiana umowy wymaga zgody obu stron umowy oraz formy pisemnej pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Pzp.

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany umowy, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Pzp., w przypadku zmiany w obowiązujących przepisach prawa mających wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkującej brakiem możliwości realizacji przedmiotu umowy.

3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany umowy, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Pzp., w przypadku powstania nadzwyczajnych okoliczności (nie będących „siłą wyższą”), grożących rażącą stratą, których strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.

4. Dopuszcza się również zmiany umowy wskazane postanowieniami §3 ust. 3 oraz polegające na:

- a) zmianie formy organizacyjno-prawnej stron, nazwy, siedziby lub podmiotów reprezentujących,
- b) zmianie numeru katalogowego produktu bądź nazwy własnej produktu,
- c) zmianie elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany,
- d) zmianie sposobu konfekcjonowania,
- e) producent przedmiotu zamówienia wskazanego w umowie - w nazwie handlowej, zaprzestanie jego produkcji, lub przedmiot zamówienia wskazany w umowie - w nazwie handlowej, będzie niedostępny na rynku polskim, Zamawiający wymaga jego zastąpienia odpowiednikiem - o ile Zamawiający wyrazi na takie zastąpienie zgodę (po podpisaniu aneksu do umowy). W powyższym przypadkach dopuszcza się zmianę w umowie zaoferowanego przedmiotu zamówienia, producenta, zaoferowanej ilości opakowań stosownie do ilości wymaganej przez Zamawiającego, ceny jednostkowej opakowania na proporcjonalną do oferowanego opakowania przed zmianą i po zmianie wraz z dalszymi konsekwencjami rachunkowymi, przy czym zastrzega się, że całkowita wartość netto zmienionej pozycji nie może ulec zwiększeniu.

5. Warunkami dokonania zmian wskazanych w punkcie 4 ppkt b), c), d) mogą być następujące okoliczności:

- wprowadzony zostanie na rynek przez wykonawcę produkt zmodyfikowany bądź udoskonalony,
- wystąpi przejściowy brak produktu przy jednoczesnej możliwości dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową,
- będzie to konieczne ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa.
- będzie to konieczne ze względu na zmianę przepisów prawa.

6. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu pod rygorem nieważności.

§ 11.

Strony ustalają, że bez pisemnej zgody Zamawiającego Wykonawca nie może dokonywać przeniesienia wierzytelności wraz z odsetkami wynikającymi z realizacji niniejszej umowy na osoby trzecie, chyba, że przepisy wymagają zgody na przeniesienie ww. wierzytelności przez inne podmioty.

§ 12.

1. Strony zgodnie ustalają, że niniejsza umowa zostaje zawarta na czas od dnia do dnia (12 miesięcy od podpisania umowy). lub do dnia wyczerpania się wartości nominalnej zobowiązania.
 2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany terminu realizacji po podpisaniu stosownego aneksu na piśmie jeżeli, do dnia upływu terminu ustalonego jako końcowy realizacji umowy ilości przedmiotu niniejszej umowy nie ulegną wyczerpaniu. W takim przypadku dopuszcza się możliwość przedłużenia terminu realizacji o uzgodnioną przez strony umowy ilość dni w szczególności potrzebną do rozstrzygnięcia przez Zamawiającego kolejnej procedury zakupu.
 3. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
 4. Dopuszcza się możliwość rozwiązania umowy przez Zamawiającego z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca, w przypadku przekształceń własnościowych, likwidacji zakładu lub komórki organizacyjnej, której działalność związana jest z realizowanym zamówieniem.
 5. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego (w całości lub w części) może nastąpić jednostronnie w każdej chwili:
 - w przypadku powtarzającego się (minimum dwukrotnego) dostarczenia przez Wykonawcę towaru złej jakości lub ze zwłoką;
 - jeżeli Wykonawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu z jakiegokolwiek przyczyny, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.
- Z tego tytułu nie będą przysługiwały Wykonawcy żadne inne roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za rzeczy już dostarczone Zamawiającemu.

§ 13.

Integralną część umowy stanowi załącznik w niej wymieniony.

§ 14.

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 roku oraz kodeksu cywilnego.

§ 15.

1. Wszelkie spory wynikające z realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą na zasadach wzajemnych negocjacji przez wyznaczonych pełnomocników.
2. Ewentualne spory wynikłe z realizacji niniejszej umowy nierozwiązane w drodze negocjacji rozstrzyga sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.

Numer sprawy: DZP.382.PN.11.2020

§ 16.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY:

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

(Nazwa i adres Wykonawcy, nr tel,
faks, e-mail, Regon, NIP)

**Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc**

O Ś W I A D C Z E N I E
(przykładowy wzór)

Składając ofertę w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego pn:

Dostawa środków dezynfekcyjnych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.PN.11.2020:

Oświadczamy, że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, z deklaracją przedłożenia dokumentów potwierdzających powyższe do wglądu na każde żądanie zamawiającego.

Miejsce..... dnia

.....
(podpis osoby uprawnionej do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Pakiet nr 1. Preparaty do odkażania błon śluzowych i ran / Preparaty octenidyny.

Lp.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak	Ilość litrów	Ilość opak	Nazwa preparatu/ wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	B, MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, Herpes simplex), pierwotniaki w czasie do 1 minuty.	Na bazie dichlorowodorku octenidyny i fenoksyetanolu, bez zawartości kwasów.	Środek antyseptyczny do odkażania, przemywania błon śluzowych i ran. Bezbarwny. Gotowy do użycia, niedrażniący skóry i śluzówek, bezbolesny w czasie stosowania; do zastosowania w oddziałach pediatrycznych i noworodkowych - możliwość stosowania do cewnikowania, do dezynfekcji pępków u noworodków. Produkt leczniczy.	Opakowanie max.1 l. z atomizerem	60 litr						
				Opakowanie max. 250 ml z atomizerem	10 litrów						
RAZEM:										x	

Wartość pakietu netto w PLN:(słownie:)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:)

Pakiet nr 2. Preparaty do odkażania błon śluzowych i ran / Preparaty poliheksanidyny

Lp.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak	Ilość litrów	Ilość opak	Nazwa preparatu/ wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	Wykazujący skuteczność bójczą wobec szczepów wielolekoopornych,	zawierający poliheksanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, dichlorowodorek oktenidyny. chlorheksydyna. Bez zawartości glicerolu. Minimalizujący ból , feter oraz stabilizujący pH w ranie na poziomie fizjologicznym.	Sterylny, gotowy do użycia roztwór służący do irygacji, czyszczenia, nawilżania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-II stopnia , bez ograniczeń dotyczących czasu stosowania, usuwania biofilmu z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; do błon śluzowych przed cewnikowaniem, w ginekologii, do pielęgnacji skóry wokół dostępów naczyniowych obwodowych i centralnych oraz dostępów do przewodu pokarmowego PEG, PEJ, bezzapachowy, Możliwość stosowania: u dzieci od 1 dnia życia, w terapii podciśnieniowej, w połączeniu z opatrunkami srebrowymi. Po otwarciu możliwość stosowania przez 8 tygodni. Wyrób medyczny klasy III.	Opakowanie max. 350 ml	20 litrów						
				Opakowanie 1 l	60 litrów						
			Sterylny, gotowy do użycia żel służący do irygacji, czyszczenia, nawilżania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-III stopnia, do usuwania biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; bezzapachowy; zawierający poliheksanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, dichlorowodorek oktenidyny. Minimalizujący ból , feter oraz stabilizujący pH w ranie na poziomie fizjologicznym. Wykazujący skuteczność bójczą wobec szczepów wielolekoopornych, Możliwość stosowania: u dzieci od 1 dnia życia, w terapii podciśnieniowej, w połączeniu z opatrunkami srebrowymi. Wyrób medyczny klasy III.	Opakowanie 30 ml	12 litrów						

Załącznik nr 7 do SIWZ

2		zawierający roztwór Ringera i PHMB (polihaeksanidynę),	Jałowy, gotowy do użycia roztwór do płukania śródoperacyjnego w pierwotnej i rewizyjnej artroplastyce biodra i kolana, barku i rekonstrukcji piersi zapobiegający zakażeniom możliwość płukania ręcznego lub pulsacyjnego przez jednorazowy system do płukania ran Pulsa Clean	Opakowanie max 1 l	50 litrów						
3	B, (w tym MDRO Multi-Drug Resistant Organism, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL) F.	na bazie poliheksanidyny; bez zawartości octenidyny,	Gotowy do użycia roztwór przeznaczony do dekontaminacji, płukania, pędzlowania jamy ustnej, utrzymania flory fizjologicznej ust i codziennej higieny jamy ustnej; alkoholu i chlorheksydyny ,do zastosowania na uszkodzoną tkankę, możliwość stosowania u dzieci	Opakowanie max. 250 ml	5 litrów						
RAZEM:										x	

Wartość pakietu netto w PLN: (słownie:)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:)

Pakiet 3. Preparaty do dezynfekcji skóry pacjentów przed iniekcjami, zabiegami

L.p.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak.	Ilość litrów	Ilość opak.	Nazwa preparatu/wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Adeno, Herpes Simplex, Rota, HIV, HBV) w czasie do 2 minut.	Na bazie min. 3 alkoholi + nadtlenek wodoru. Bez pochodnych fenolowych, zw. amoniowych i jodu,	Środek alkoholowy do odkażania i odtłuszczania skóry przed iniekcjami i zabiegami operacyjnymi. Bezbarwny. Dopuszczony do stosowania u noworodków (wpis w ChPL lub opinia kliniczna IMiD). Gotowy do użycia. Produkt leczniczy.	Opakowanie max. 350 ml z atomizerem	50 litrów						
				Opakowanie max 1 l. z atomizerem	60 litrów						
2.	Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Adeno, Herpes Simplex, Rota, HIV, HBV) w czasie do 2 minut.	Na bazie min. 3 alkoholi + nadtlenek wodoru. Bez pochodnych fenolowych , zw. amoniowych i jodu,	Środek alkoholowy do odkażania i odtłuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi. Barwiony. Gotowy do użycia. Produkt leczniczy.	Opakowanie max do 1 l. z atomizerem	50 litrów						
				Opakowanie max do 350 ml. z atomizerem	3 litry						
RAZEM:										x	

Wartość pakietu netto w PLN: (słownie:)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:)

Pakiet Nr 4. Manualna dezynfekcja narzędzi i sprzętu endoskopowego

Lp	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak.	Ilość Litrów/litrów roztworu roboczego/szt.	Ilość opak./szt	Nazwa preparatu	Stężenie	Wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie /szt. w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	B, Tbc , F,V (HIV, HBV, Adeno, Polio), S (Cl. Difficile 027, Cl. Perfringens) w czasie do 10 min. F (a. Niger), Tbc (m. Tuberculosis), S (B. Subtilis) - max.15 min.	Na bazie 44,55 g nadwęglanu sodu, 52,00 g czteroacetyloetylenodiaminy, tenzydy niejonowe, związki kompleksujące, inhibitory korozji, substancje zapachowe. Preparat tlenowy w proszku. Bez aldehydów, chloru, fenoli, pochodnych benzenu, alkoholu, czwartorzędowych związków amoniowych, dobrze rozpuszczający zanieczyszczenia białkowe	Preparat w proszku do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, ortopedycznych (termostabilnych, termolabilnych) w jednym cyklu oraz dezynfekcji endoskopów (wymagana opinia firmy Olympus); Przebadany zgodnie z normami bakterie (EN 13727, EN 14561), wirusy (EN 14476), grzyby (EN 13624, EN 14562), prątki gruźlicy (EN 114348, EN 14563 - nie pieniący się roztwór sporządzany przy użyciu wody wodociągowej, bez dodatku aktywatora, - tolerancja na szkło akrylowe, poliwęglan, silikon, powłoki chromowo - niklowe - trwałość roztworu nie mniej niż 24 godz., - możliwość sprawdzenia aktywności roztworu paskami testowymi otrzymywanymi w ilości 400 szt wraz z preparatem w jego cenie; możliwość dozowania za pomocą miarek załączonych do preparatu. Kompatybilny z preparatem myjącym z poz. 2. Wyrób medyczny.	Opakowanie 6 kg	15 000 l.r.r.								
			- tolerancja na szkło akrylowe, poliwęglan, silikon, powłoki chromowo - niklowe - trwałość roztworu nie mniej niż 24 godz., - możliwość sprawdzenia aktywności roztworu paskami testowymi otrzymywanymi w ilości 400 szt wraz z preparatem w jego cenie; możliwość dozowania za pomocą miarek załączonych do preparatu. Kompatybilny z preparatem myjącym z poz. 2. Wyrób medyczny.	Opakowanie 1,5 kg	750 l.r.r.								
2	Preparat do mycia i czyszczenia wstępnego instrumentów medycznych w tym endoskopów	Zawiera tenzydy myjące pH 9-10 (koncentrat)	Do ręcznego mycia oraz w myjce ultradźwiękowej instrumentów medycznych włącznie z endoskopami giętkimi i ich akcesoriami (np. instrumenty chirurgiczne i endoskopy sztywne, instrumenty MIC). - dobrze rozpuszczający białka możliwość dozowania za pomocą miarek załączonych do preparatu. Wyrób medyczny.	Opakowanie max. 2 l.	6.000 l. r.r.								

Załącznik nr 7 do SIWZ

3	Preparat do manualnej konserwacji narzędzi chirurgicznych.	Na bazi oleju parafinowego	Preparat do manualnej konserwacji narzędzi chirurgicznych i stomatologicznych. Nie zawierający freonu. Wyrób medyczny.	Opakowa nie max. 400ml	2 litry								
4	Preparat myjąco-odkamieniający do myjki – dezynfektora do basenów i „kaczek” szpitalnych typu Euromat BASIC Producent BG Edelstahl i LISCHKA CDD 1050 Producent: LISCHKA	niejonowe związki powierzchniowo-czynne, kwasy organiczne, inhibitory korozji, ochrona myjki przed kamieniem	Neutralizacja pozostałości alkalicznych, koncentrat w płynie Preparat do mycia i dezynfekcji termicznej basenów i „kaczek”, butelek na mocz, misek i „nerek” szpitalnych w myjkach –płuczkach Dozowanie: 0,5 ml/l na każde 5 st. twardości wody. Wyrób medyczny.	Opakowa nie do 5 l.	40 litrów								
5.	B ,F, V, Tbc (Mycobacterium tuberculosis) Czas działania max. do 1 godz.	Na bazie wodorotlenku potasu	Do dezynfekcji wiertel stomatologicznych gotowy do użycia. Jeśli preparat wymaga aktywatora dla pełnego, wymaganego zakresu działania to jego cena musi być wliczona w cenę preparatu, a ilość zgodna z ilością produktu głównego, możliwość dozowania za pomocą miarek załączonych do preparatu. Kompatybilny z preparatem myjącym z poz. 2. Wyrób medyczny.	Opakowa nie max. 2 l.	20 litrów								
RAZEM:												x	

Uwaga: Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia waniek z pokrywą do dezynfekcji narzędzi:

- wianka z sitem o pojemności 8 l – w ilości 6 sztuk,
- wianka z sitem o pojemności 2 l – w ilości 5 sztuk,
- wianka z sitem do dezynfekcji wiertel i drobnych narzędzi dentystycznych o pojemności minimum 200 ml - w ilości 2 sztuki;
- wianka bez sita o pojemności 10 l. - w ilości 5 sztuki.

Wartość pakietu netto w PLN:..... (słownie:.....)

Wartość pakietu brutto w PLN:..... (słownie:.....)

Pakiet Nr 5. Maszynowa dezynfekcja narzędzi , sprzętu endoskopowego.

Lp	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak.	Ilość Litrów/lit rów roztworu roboczego/ szt.	Ilość opak./s zł	Nazwa preparatu	Stężenie	Wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie/szt. w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	B, Tbc, F, V w czasie do 15 minut, S (w tym B. Subtilis) w czasie do 5 minut.	Na bazie kwasu nadoctowego	Preparat do dezynfekcji endoskopów giętkich w myjni endoskopowej CYW 100. Preparat posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu endoskopowego Olympus oraz opinię firmy Endo Elektronik Sp. z o.o. do stosowania preparatu.+ aktywator, zgodny z UNI PN-EN ISO 14937 par. 5.3.1, przetestowany w warunkach brudnych i czystych zgodnie z wymogami UNI PN-EN 14885. Wysoka skuteczność biobójcza i sprobójcza już po 5 min., roztwór roboczy stabilny do 12-14 dni (kontrola aktywności dedykowanymi paskami), wysoka tolerancja materiałowa, nie uszkadza dezynfekowanych wyrobów. Wyrób medyczny.	Opakowanie max. 5 l.	4600 l r.r 460								
2.	Preparat do mycia endoskopów w myjni automatycznej	Na bazie co najmniej 4 enzymów	Detergent - multienzymatyczny preparat do manualnego i maszynowego mycia endoskopów zapewniający doskonałe właściwości myjąco-dezynfekujące Preparat kompatybilny z preparatem dezynfekcyjnym w pozycji 1. Wyrób medyczny.	Opakowanie max. 1 l	80 L.								
3.	Paski testowe		do pomiaru efektywności i minimalnej zalecanej koncentracji kwasu nadoctowego	100 szt									
RAZEM:												X	

Wartość pakietu netto w PLN: (słownie:.....)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:)

Pakiet Nr 6. Dezynfekcja dużych powierzchni.

L.p.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak.	Ilość litrów/litrów roztworu roboczego	Ilość opak.	Nazwa preparatu	Stężenie	Wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	B, F – 0,25% do 5min. V (HBV, HCV, HIV) – 0,5 % do 15min. (możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc i Rota) – 1% do 15 min.	Na bazie czwartorzędowych związków 2-fenoksyetanol, dodecyloaminy. Bez związków tlenowych, fenolu, chloru, aldehydów.	Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego metodą przecierania na mokro. Płynny, w koncentracji, możliwość zastosowania w warunkach brudnych. Szeroka tolerancja materiałowa. Do stosowania w obecności pacjenta oraz na oddziałach noworodkowych, bloku operacyjnym. Możliwość dozowania za pomocą pompki lub miarek załączonych do preparatu. Pozytywna opinia kliniczna ImiD do stosowania na oddziałach pediatrycznych. Przebadany zgodnie z normami: EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476, EN 1276, EN 1650, EN 13697, IGiChP - działanie prątkobójcze, DGHM, RKI. Posiada pozytywną opinię IMiDz. Wyrób medyczny.	Opakowanie max. 6 l. + 10 pompek	60000 l.r.r. 30 000 l.r.								
				Opakowanie max. 2 l.z dozownikiem	4800 l.r.r.								
2.	B, V, F, Tbc do 15 min. Spory (Cl. Difficile 027) – w wyższym stężeniu- do 15 min - badanie przy wysokim obciążeniu erytrocytami baranami	Preparat chlorowy w postaci tabletek do dezynfekcji, również w obciążeniu powierzchni zanieczyszczonych substancjami organicznymi., do stosowania w bloku żywieniowym., na bazie chloru (NaDCC) bez kwasów	Preparat w postaci tabletek, rozpuszczalny w zimnej wodzie wodociągowej, możliwość zastosowania w różnych stężeniach użytkowych w zależności od stopnia zanieczyszczenia powierzchni i obecności substancji organicznych - możliwość zastosowania w kuchenkach oddziałowych. Przebadany przez PZH oraz spełniający normy: EN 1650, EN 1276.	Opakowanie do 300 tabl.	20250l r.r.								

Załącznik nr 7 do SIWZ

		organicznych, (pH 7 neutralne) zawartość aktywnego chloru w roztworze roboczym do 2000 ppm	Produkt biobójczy.										
3.	B, F- 0,5% - 5 min.	Czwartorzędowe związki amoniowe,	Środek do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu w kuchenkach oddziałowych., pH roztworu 9,6 Produkt biobójczy	Opakowanie do 5 l	1000 l.r.r.								
4.	B, F, V, Tbc, S (Cl. Difficile 027) warunki czyste i brudne – 10 min	Preparat sporobójczy w postaci proszku oparty o aktywny tlen zawierający nadwęglan sodu, inhibitory korozji – bez aldehydów, chloru, fenoli	Do dezynfekcji powierzchni i sprzętu, możliwość zastosowania w otoczeniu chorego. Przebadany zgodnie z normami: EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN 14348, EN 13704, IGIChP - M. tuberculosis oraz DGHM, PZH. Wyrób medyczny	Opakowanie do 200 g.	60 l.r.r.								
5.	Preparat odkamieniający	kwasy cytrynowy i mlekowy	Środek do usuwania osadów mineralnych na powierzchniach mających kontakt z żywnością.	Opakowanie do 1 l.	5								
										RAZEM:		X	

Wartość pakietu netto w PLN: (słownie:.....)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:)

Pakiet Nr 7. Dezynfekcja powierzchni trudnodostępnych

L.p.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak.	Ilość litrów/litrów w roztworu roboczego	Ilość opak.	Nazwa preparatu	Stężenie	Wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	B, F, Rotawirusy w czasie 1 min. B, F, Tbc (M.Tuberculosis), (HIV, HBV Adeno) w czasie do 5 min.	Na bazie alkoholu, 1-propanol oraz 2-propanol, bez etanolu. Zawierający amfoteryzyny. Bez dodatkowych substancji aktywnych np. aldehydów, związków amoniowych, chloru, fenoli	Preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni małych, trudno dostępnych oraz sprzętu medycznego. Zastosowanie w oddziałach noworodkowym i pediatrycznym (opinia kliniczna IMiDZ). Niepozostawiający plam, przebarwień. Gotowy do użycia, bezbarwny. Przetestowany zgodnie z normami: EN 13727, EN 13624, EN 14348, VAH - DGHM, RKI, PZH, IGIChP – Tbc. Posiada pozytywną opinię IMiDZ. Wyrób medyczny	Opakowanie do 1 l. ze spryskiwaczem (pompką)	100 litr								
				Opakowanie do 6 l. + 5 pompek	125 litr								
2.	B, F, Tbc (M.Tuberculosis), V (HIV, HBV, Adeno) w czasie do 5 min.	Na bazie glukoprotaminy bez zawartości aldehydów, bez chloru, fenoli	Preparat w postaci pianki do powierzchni do mycia i dezynfekcji małych, trudno dostępnych powierzchni: z pleksiglasu i innych wrażliwych na działanie alkoholu, - zastosowanie w oddziałach pediatrycznych, w tym do dezynfekcji inkubatorów. Przetestowany zgodnie z normami: EN 13727, EN 13624, RKI, PZH, DGHM, VAH. Wyrób medyczny	Opakowanie max. 750 ml. Ze spryskiwaczem	150 litr								
										RAZEM:		X	

Wartość pakietu netto w PLN: (słownie:.....)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:.....)

Pakiet nr. 8 Dezynfekcja sprzętu i powierzchni w oddziale noworodkowym i dziecięcym

L.p.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak.	Ilość litrów roztworu roboczego	Ilość opak.	Nazwa preparatu	Stężenie	Wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	B, F, V (Polio, Adeno, HIV, HBV, HCV, Papowa, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie do 10 minut, S do 15 minut	Preparat tlenowy na bazie nadsiarczianów. Bez aldehydów, kwasu octowego, związków amoniowych, biguanidów, chloru, fenolu i ich pochodnych	Preparat do dezynfekcji powierzchni, wyrobów i sprzętu medycznego, do szkła akrylowego, do inkubatorów, łóżeczek dziecięcych itp., do stosowania w obecności pacjenta, z przeznaczeniem do stosowania w oddziałach noworodkowych. Roztwór roboczy bezbarwny, aktywny min. 30 godzin. Wyrób medyczny.	Opakowanie do 50 g	100 l.r.r								
RAZEM:												x	

Wartość pakietu netto w PLN: (słownie:)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:)

Pakiet Nr 9. Mycie i dezynfekcja chirurgiczna rąk przed zabiegami operacyjnymi / Mycie i pielęgnacja rąk i ciała.

L.p	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Wielkość opak.	Ilość litrów/szt	Ilość opak./szt	Nazwa preparatu/ wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie/sztukę w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1.	B,Tbc,FV (HBV,HIV,Rota,Herpes simplex) Czas dezynfekcji chirurgicznej do 3 minut	Co najmniej 3 substancje aktywne z różnych grup chemicznych. Bez chlorheksydy, pochodnych fenolowych, etanolu i jodu. pH5,5	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający substancje pielęgnujące skórę rąk. Gotowy do użycia. Opakowania środka muszą być dostosowane do systemu dozowania Dermados. Kompatybilny z preparatem myjącym z poz. 3. Produkt leczniczy.	Opakowanie max. 500 ml.	300 litr						
2.	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Spektrum działania: B – 15s., F – 15s., Tbc – 20s., V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro (mysi) – 15s., Adeno, Polio –30 sek.).	Preparat na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydy, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych, zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna.	Preparat bezbarwny. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spełniający normy: EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN14348 Produkt biobójczy.	Opakowanie max. 500 ml	75 litr						
3.	Preparat do chirurgicznego mycia rąk i ciała, zawierający substancję chroniącą przed podrażnieniami przeznaczony dla skóry suchej i wrażliwej	Nie zawiera mydła, na bazie syntetycznych składników	Preparat nie zawierający mydła, pH 5 - 5,5, kompatybilny z produktem do odkażania skóry rąk. Przeznaczony do skóry wrażliwej, zniszczonej i narażonej na wysychanie, pielęgnujący i chroniący skórę przed wysuszeniem, opakowania oferowanego środka muszą być dostosowane do systemu dozowania Dermados. Kosmetyk.	Opakowanie max. 500 ml.	200 litr						

4.	Emulsja do pielęgnacji rąk	wosk pszczeli	Preparat wyrównujący ubytki wilgotności i zapewniający natłuszczenie skóry po częstym myciu rąk. Kosmetyk.	Opakowanie do 500 ml	35 litrów						
5.	B, Tbc, F(C. albicans), V(HIV, HBV, HCV, Rota) do 1min. Działanie przedłużone do 24h.	Izopropanol, diglukonian chlorheksydyny	Preparat do dezynfekcji wyrobów medycznych, w tym zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych. Przebadany zgodnie z normami EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476 oraz spełniający metodykę DGHM i RKL. Wyrób medyczny.	Opakowanie do 100 ml ze spryskiwaczem	1 litrów						
6.	B, (łącznie z MRSA) , HIV i HBV	na bazie 3-4% chlorheksydyny, z dodatkiem alkoholu etylowego. Bez zawartości izopropanolu i eteru, Ph 6,0,	Wodny preparat przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk oraz skóry pacjenta przed zabiegami.	Opakowanie do 500 ml z pompką dozującą	15 l						
7.	Dozownik ścienny przeznaczony do dozowania preparatów do mycia i dezynfekcji rąk	(długość ramienia min. 19 cm)	Dozowanie łokciem lub grzbietem dłoni, plastikowy bez elementów metalowych i materiałów transparentnych, dostosowany do pojemników o poj. 500ml., możliwość dezynfekcji wszystkich elementów dozownika (wyjmowana pompka dozująca), regulowana ilość dozowanego preparatu (0,5-1,5 ml.), dozowanie preparatów od góry pojemnika (eliminacja kapania i ew. przeciekania).	----	20 szt.						
RAZEM:										x	

Uwaga: Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia w cenie pakietu uchwytów do butelek w ilości 20 szt. zaczepianych na łóżko.

Wartość pakietu netto w PLN:(słownie:.....)

Wartość pakietu brutto w PLN: (słownie:)

Pakiet 10. Dezynfekcja sprzętu Ultrasonograficznego chusteczki sporobójcze, chłonne podkłady.

L.p.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Rodzaj i wielkość opak.	Ilość op.	Nazwa/ wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto 1 op. w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
1	Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 B, Tbc, F, Cl. Difficile – 5min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615).	Nadtlenek wodoru max. 1,5%	Preparat w postaci szybko działających, sporobójczych, gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych (w tym np. sond USG).	Miękkie opakowanie szczelnie zamykane do 50 szt. Rozmiar chusteczki 25x37cm	15 op.					
			Preparat na bazie H ₂ O ₂ bez zawartości alkoholu, chloru, aktywnego tlenu. Spełniające wymogi normy EN16615, EN14476 i RKI.	Miękkie opakowanie szczelnie zamykane do 100 szt. Rozmiar chusteczki 20x20cm	200 op.					
2	Suche chusteczki do nasączania preparatami dezynfekcyjnymi, niskopyłowe, do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni. nawilżając powierzchnię ok. 2m2.		Chusteczka wykonana z polietylenu PET.	o wymiarach min. 20 x 38 cm i gramaturze 60g/m2. Każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną do 100 szt.	50 rolek					
3	Spektrum działania V (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Polyoma SV40) - 1 min, B, F (a. Niger) – 5 min.	Nadtlenku wodoru (max. 1%).	Chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych (w tym sond USG) .Brak czynnych pozostałości na powierzchni po dezynfekcji. Spełniające wymogi normy EN16615 i EN14476. Bez zawartości alkoholu, QAV.	Opakowanie zawierające 100 szt. chusteczek o wymiarach min. 20x20cm.	100 op.					

4	Nie dotyczy	Nie dotyczy	<p>Jednorazowy, wysoko chłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAF. Zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14mm (pozytywny wynik EN 20811) i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7mm na całej długości prześcieradła.</p> <p>Wymiary prześcieradła 100 cm (+/- 1cm) x 225cm (+/- 4cm) Produkt o gładkiej, jednolitej powierzchni (bez zagięć, pikowań czy przeszyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta . Wchłaniałość min.3200 g/m2 potwierdzona badaniem akredytowanego laboratorium. Produkt zgodny z normą ISO 13485- potwierdzone certyfikatem. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu, oznaczenie nazwą produktu lub producenta. Gramatura produktu 125g/m2 (+/- 1%).</p>	Opakowanie 50 szt.						
RAZEM:									x	

Uwaga: Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia w cenie pakietu uchwytów/pojemników do chusteczek w ilości 20 szt.

Wartość pakietu netto w PLN:(słownie:)

Wartość pakietu brutto w PLN:..... (słownie:)

Pakiet 11. Osłony na basen.

L.p.	Zakres działania	Związki aktywne	Charakterystyka preparatu	Ilość op.	Nazwa/wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto za 1 opakowanie w PLN	Wartość netto 1 op. w PLN	Stawka VAT	Wartość brutto w PLN
2.	Jednorazowe torby do zbiórki wydzielin		Torby – osłony na basen do utrzymania higieny pacjentów leżących. (59-61x39x41 cm) – jednorazowy, szczelnie zamykany system (torba foliowa + wkładka pochłaniająca zapach i ciecz; nie mniej niż 450 ml) przeznaczony do wyściełania basenów wielokrotnego użytku. Wyrób medyczny grupa I, znak CE.	15 op.	20 szt. w opakowaniu				
RAZEM:								x	

Wartość pakietu netto w PLN:(słownie:)

Wartość pakietu brutto w PLN:..... (słownie:)

WYMAGANIA :

1. Przedmiotem zamówienia są dostawy środków dezynfekcyjnych dla SPZZOZ w Sierpcu.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z wymaganymi parametrami oraz zapotrzebowaniem ilościowym stanowi Zał. Nr 7 do SIWZ.
3. Zamawiający wymaga zgodności zaoferowanych wyrobów medycznych z wymaganiami zasadniczymi tj, zgodność z krajowymi normami przyjętymi na podstawie norm europejskich zharmonizowanych z Dyrektywą 93/42/EWG o wyrobach medycznych.
4. Zamawiający wymaga, aby do oferowanych produktów biobójczych do oferty dołączyć pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktem biobójczym wydane przez Ministerstwo Zdrowia lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktem biobójczym – wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji - Ustawa z dnia 18 marca 2011 r. o urzędzie rejestracji produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych.

5. Celem potwierdzenia skuteczności działania bójczego preparatów dezynfekcyjnych należy dostarczyć załączyć: dokumenty potwierdzające, iż przedmiot zamówienia został przebadany (spektrum i czas działania danego preparatu dezynfekcyjnego) i odpowiada Normom Europejskim lub/i Normom Polskim (normy, co najmniej fazy II, dot. obszaru medycznego). W razie braku dokumentów potwierdzających, iż przedmiot zamówienia spełnia Normy Europejskie lub/i Normy Polskie, dopuszcza się alternatywnie badania zaakceptowane przez Prezesa URPLW MiPB np. badania Państwowego Zakładu Higieny – dotyczy:
 - Do **Pakiecie nr 4** poz. 1 oraz do **Pakietu nr 6** poz. 2,4 - dla preparatu oferowanego Zamawiający wymaga dodatkowo dokumentu potwierdzającego działanie bójcze wobec spor - Cl. Difficile 027;
 - Do **Pakiet Nr 4** poz. 1 - opinia producenta sprzętu endoskopowego Olympus, dopuszczającego produkty pod względem tolerancji materiałowej endoskopów;
 - Do **Pakiet Nr 5** poz. 1, 2 - opinia producenta sprzętu endoskopowego Olympus, dopuszczającego produkty pod względem tolerancji materiałowej endoskopów oraz opinię firmy Endo Elektronik Sp. z o.o. do stosowania w myjni endoskopowej CYW 100;
 - Do **Pakiet nr 1** poz. 1 **Pakiet nr 2** poz. 1, 3, **Pakiet nr 3** poz. 1, **Pakiet nr 6** poz. nr 1, **Pakiet nr 7** poz. 1,2 , **Pakiet nr 8** poz. 1 - Wymagane dokumenty/pozytywna opinia kliniczna Instytutu Matki i Dziecka potwierdzająca, że oferowane środki mogą być stosowane w oddz. Pediatrycznym /Noworodkowym.
6. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać wymaganie CE, być zgodny z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w SIWZ oraz obowiązującymi w Polsce przepisami prawa, posiadać wymagane deklaracje zgodności, atesty, certyfikaty, świadectwa rejestracji, świadectwa dopuszczenia do obrotu i użytku w polskich placówkach opieki zdrowotnej. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać właściwe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 6 września 2010 r. Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 186);
 - Ustawa z dnia 18 marca 2011 r. o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 662).
7. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć wraz z pierwszą dostawą dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wymagane oznaczenie CE, jest zgodny z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w SIWZ oraz z obowiązującymi w Polsce przepisami prawa, wymagane deklaracje zgodności, atesty, certyfikaty, świadectwa dopuszczenia do obrotu i użytku w polskich placówkach opieki zdrowotnej, ulotki informacyjne, dokumenty potwierdzające żądane spektrum działania, wymagane opinie wynikające z opisu przedmiotu zamówienia, karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, w języku polskim (można dostarczyć w formie elektronicznej).
8. Skuteczność mikrobójcza preparatów dezynfekcyjnych powinna być potwierdzona metodami przewidzianymi do określenia skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników, który dotyczy obszaru medycznego i danego zastosowania.
9. **Do Pakietu 9**
 - Preparat do dezynfekcji (odkażania) rak i skóry musi być gotowy do użytku, nie wymagać żadnych czynności przygotowawczych,
 - Wymagana ilość do jednorazowego higienicznego odfekowania rąk ≤ 3ml w czasie 30 s.
 - Preparaty w postaci opakowania butelka musi być dostosowany do użycia w dozownikach posiadanych przez Zamawiającego. W przypadku braku kompatybilności z dozownikami Zamawiającego Wykonawca zapewnia dozowniki w ilości ok. 300 szt. na okres związania umową w formie użyczenia i zapewnia ich konserwację i naprawy.

- Zamawiający zobowiązuje Wykonawcę do używania wliczonego w cenę preparatu Programu „5 Momentów higieny rąk” wg WHO w zakresie kontynuacji programu 5 momentów higieny rąk wg WHO.
- Zamawiający wymaga, aby osoby szkolące pracowników, posiadały certyfikat WHO, który będzie potwierdzał wiedzę merytoryczną i umiejętności prowadzenia szkoleń z tego zakresu.
- Materiały multimedialne z których Wykonawca będzie korzystał podczas szkoleń personelu szpitala wizualizacje/instrukcje stanowiskowe higieny rąk wg WHO, które będą w oryginalnej kolorystyce WHO oraz w języku polskim ma na myśli również prezentacje multimedialne, wizualizacje, formularze oceny i obserwacji i inne narzędzia.
- Zamawiający po przeprowadzeniu szkoleń i obserwacji w podległych jednostkach, wymaga od Wykonawcy przedstawienia raportu wyników dla konkretnych jednostek, który będzie zawierał informacje zwrotne (indywidualne raporty dla wszystkich oddziałów ich przedstawienie i omówienie w poszczególnych oddziałach oraz opracowanie raportu końcowego).
- Zamawiający wymaga, aby przedstawiony raport końcowy zawierał informacje wg wytycznych WHO tj.: Analizę podstaw samooceny WHO wg. Kategorii: zmiana systemowa, szkolenia i edukacja, ocena i informacja zwrotna, przypomnienie w miejscu pracy, klimat instytucjonalnego bezpieczeństwa, propozycję działań wspierających zmianę dotychczasowych praktyk zgodnych z wytycznymi WHO wg powyższych kategorii, analizę wyników bezpośredniego audytu obserwacyjnego WHO wg podziału liczbowego i procentowego na grupy zawodowe, momenty w których personel powinien dezynfekować ręce, 60 tablic instrukcji, wodoodpornych, w oryginalnej kolorystyce WHO, w języku polskim – 5 momentów higieny rąk wg WHO wliczone w cenę pozycji.

10. Do Pakietu 6,7.

- Zamawiający wymaga wdrożenia na czas trwania umowy programu monitorującego poziom higieny szpitalnej bazującego na wytycznych Centers for Disease Control and Prevention. W skład programu mają wchodzić narzędzia badawcze: żel fluorescencyjny – 20 kwartalnie, latarka UV, elektroniczne urządzenie do rejestracji danych, możliwość rejestrowania danych z sal chorych bloków operacyjnych, szkolenie personelu, kolorowe, porównawcze raporty monitorujące poziom higieny szpitalnej (podział na oddziały, wybrane powierzchnie najczęściej dotykane wg CDC). Odpowiedzialnym za program będzie pracownik szpitala wskazany przez Zamawiającego, a czas trwania monitoringu poziomu higieny uzgodniony przez obie strony na czas trwania umowy.
11. W przypadku gdy z przeliczenia Ilości litrów roztworu roboczego/Ilość sztuk na ilość opakowań otrzymamy wielkość ułamkową należy ilość opakowań zaokrąglić w górę.
 12. W przypadku gdy z przeliczenia otrzymamy mniej niż jedno opakowanie należy zaokrąglić do 1 opakowania.