

ZAMAWIAJĄCY:

Znak sprawy: **Z/24/PN/19**

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
o wartości szacunkowej powyżej równowartości kwoty 221 000 euro
na dostawy środków dezynfekująco - myjących
w trybie przetargu nieograniczonego.**

Niniejsze postępowanie prowadzone jest w oparciu o przepisy Ustawy – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), zwanej dalej Pzp.

Link do postępowania dostępny jest na Profilu Nabywcy zamawiającego:

<https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>

I. Nazwa oraz adres Zamawiającego:

Regionalny Szpital Specjalistyczny im. dr. Władysława Biegańskiego, ul. L. Rydygiera 15/17, 86-300 Grudziądz, zwany dalej Zamawiającym.

Adres strony internetowej Zamawiającego: www.przetargi.bieganski.org (zakładka: platforma zakupowa)

II. Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

III. Opis przedmiotu zamówienia - uwzględniający standardy jakościowe i koszty cyklu życia.

Przedmiotem zamówienia są dostawy sukcesywne środków dezynfekująco - myjących z podziałem na zadania, w asortymentach i ilościach podanych w pkt. III SIWZ oraz w formularzu cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej SIWZ.

CPV (Wspólny Słownik Zamówień): 33631600-8 - środki antyseptyczne i dezynfekcyjne.

Miejsce realizacji zamówienia: magazyn medyczny ul. Rydygiera 15/17 w Grudziądzu.

Oferowane asortymenty muszą być dopuszczone:

- w zakresie zadań: 1, 2, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1, 26 poz. 2, 27, 28, 29, 31 33 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.);
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.);
- w zakresie zadania 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).

Zamawiający wymaga, aby skuteczność działania (stężenie, spektrum, czas) była potwierdzona aktualnymi dokumentami wydanymi przez laboratoria posiadające certyfikat GLP, na podstawie badań wykonanych metodami przewidzianymi dla obszaru medycznego, określonymi w normie PN-EN 14885:2008 (min. faza 2 etap 1), albo metodami zaakceptowanymi przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – dotyczy zadań: dotyczy zadań: 1-6, 9, zadań 14-15, zadań 23,24-25, 26 poz. 2, 27, 29, 30.

Zaoferowany w zakresie zadania 4 preparat musi posiadać możliwość jego stosowania w obecności pacjenta.

Zaoferowane w zakresie zadania 17 chusteczki muszą posiadać możliwość ich stosowania do dezynfekcji głów USG.

W zakresie zadania 21 oferowane płyny muszą być kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego myjniemi, a ich użycie nie może wymagać zmiany ustawień parametrów myjni ETD pod względem

przeprowadzanego procesu mycia i dezynfekcji.

Miejsce realizacji zamówienia: magazyn medyczny ul. Rydygiera 15/17 w Grudziądzu.

Zamawiający określił w pkt. III SIWZ standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia. Zamawiający uwzględnił koszty cyklu życia, w szczególności:

- poniesione przez Zamawiającego związane z:
 - nabyciem poprzez dostawy sukcesywne przedmiotu zamówienia – zgodnie z zasadami realizacji zamówienia określonymi w ogólnych warunkach umowy, które stanowią jedyny czynnik kosztowy różnicujący oferty;
 - użytkowaniem, w szczególności zużyciem energii i innych zasobów – przedmiot zamówienia nie generuje dodatkowych kosztów związanych z użytkowaniem;
 - utrzymaniem – przedmiot zamówienia nie generuje dodatkowych kosztów związanych z utrzymaniem;
 - wycofaniem z eksploatacji, w szczególności kosztami zbierania i recyklingu – przedmiot zamówienia nie generuje dodatkowych kosztów związanych z wycofaniem z eksploatacji, ponieważ są to środki i preparaty zużywalne, natomiast koszty utylizacji zużytych opakowań są dla Zamawiającego takie same, bez względu na Wykonawcę, w związku z tym się znoszą;
- przypisywane ekologicznym efektem zewnętrznym związane z cyklem życia produktu, usługi lub robót budowlanych dotyczące emisji gazów cieplarnianych i innych zanieczyszczeń oraz inne związane z łagodzeniem zmian klimatu, o ile wartość pieniężną można określić i zweryfikować - przedmiot zamówienia nie generuje dodatkowych kosztów przypisywanych ekologicznym efektem zewnętrznym związanym z cyklem życia produktu.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na następujące zadania:

Zadanie 1: Koncentrat do jednoetapowego mycia i dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych z możliwością dezynfekcji przez zanurzenie, przeznaczony do wyrobów medycznych.

Spektrum działania: B (Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV), Vaccinia, Adeno, Polio, Rotawirus, spory. Badaniana B, Tbc, V, F zgodnie z normą EN 14885:2015 faza 2,1 dla obszaru medycznego

Czas działania: 15 min; spory do 30 min.

Stężenie robocze: do 0,5%; Tbc, wirus Polio – 1%

Bez aldehydów, fenoli i chloru, dobra rozpuszczalność w wodzie zimnej, nie wymagający użycia aktywatora, nie pieniący się, tolerancja na wodę twardą, na bazie czwartorzędowych związków amonowych i propyloaminy, z dopuszczalnym dodatkiem alkoholu.

Cechy użytkowe: brak przykrego zapachu, nie powoduje zabarwień, odbarwień na powierzchniach akrylowych, antystatycznych oraz glazury, z możliwością zastosowania na powierzchni wrażliwe na alkohole.

Opakowanie:

- pojemności 5 l koncentratu z pompką do każdego opakowania– 480 op.
- pojemności 1litra koncentratu z wbudowanym dozownikiem - 200 opakowań.

Wyrób medyczny

Zadanie 2: Koncentrat do jednoetapowego mycia i dezynfekcji powierzchni

Spektrum działania: zgodnie z normą EN 14885:2015: B (Tbc), F (A.niger), V (HBV, HCV, HIV, Rota), Faza 2,1

Czas działania: 15 min;

Stężenie robocze: 0,25% - 1%

Bez aldehydów, chloru, dobra rozpuszczalność w wodzie zimnej, nie wymagający użycia aktywatora, nie pieniący się, tolerancja na wodę twardą, na bazie czwartorzędowych związków amonowych

Cechy użytkowe: brak przykrego zapachu, nie powoduje zabarwień, odbarwień na powierzchniach akrylowych, antystatycznych oraz glazury, z możliwością zastosowania na powierzchni wrażliwe na alkohole.

Opakowanie:

- pojemności 5 - 6l koncentratu z pompką do każdego opakowania
- ilość 450 000 litrów roboczych

Zadanie 3: Środek do szybkiej dezynfekcji powierzchni małych i trudno dostępnych oraz sprzętu medycznego.

Ilość: 5000 l

wyrób medyczny **Spektrum działania:** B (M. Terre, MRSA) F(c.albicans) V (HBV, HCV, HIV, Noro, Rota,Vaccinia) **Czas działania:** 30 sekund – 2 min., Preparat gotowy do użycia, na bazie alkoholu, bez zawartości aldehydów, alkilamin, QAV, nie pozostawiający smug na dezynfekowanych powierzchniach, z zastosowaniem w pediatrii i oddziałach noworodkowych do powierzchni wrażliwych i odpornych na działanie alkoholi, w tym monitory, klawiatury, sondy

Opakowanie: typu spray (ze spryskiwaczem do każdej butelki) o pojemności do 1l.

Zadanie 4: Preparat chlorowy do dezynfekcji dużych powierzchni zanieczyszczonych organicznie.

Spektrum działania :

Ogólna dezynfekcja powierzchni 1.000 ppm B, Tbc, V(HBV, HCV, HIV) badania dla obszaru medycznego.

S (Clostridium difficile - 10.000 ppm – czas działania do 15 min EN 13704)

Ilość: 25 000 l roztworu roboczego (ilość roztworu roboczego przeliczamy wg 10 000 ppm.)

Preparat w postaci tabletek, do zastosowania na powierzchniach zanieczyszczonych organicznie, toaletach oraz w miejscu przygotowania żywności. Możliwość stosowania preparatu w obecności pacjenta.

Zadanie 5: Preparat bezalkoholowy do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni sprzętu medycznego.

Preparat zawierający glukoprotaminę do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego i innych powierzchni nieodpornych na działanie alkoholi - pianka gotowa do użycia o dobrych właściwościach myjących, przeznaczona do wanien z hydromasażem.

Spektrum działania: B(łącznie z MRSA), Tbc,F,

działanie wirusobójcze wobec wszystkich wirusów osłonionych (łącznie z HBV, HCV i HIV), ponadto aktywny wobec wirusów Vaccinia, Adeno, Papova i Rota,

świeży cytrynowy zapach, opakowanie nie zawiera freonu.

Produkt przetestowany zgodnie z normą EN 16615

ilość opakowań: 200 op. po 750 ml

Zadanie 6: Środek antyseptyczny – do odkażania pola zabiegowego przed iniekcjami, punkcjami i zabiegami operacyjnymi, na bazie alkoholu z zawartością nadtlenu wodoru.

Opakowanie 1 litrowe barwiony – 1000 opakowań, opakowanie 500 ml barwiony – 100 opakowań

Opakowanie 1 litrowe bezbarwny – 600 opakowań

Opakowanie 250 ml bezbarwny - 1600 op

Bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych.

Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, Herpes simplex) przy jednokrotnej aplikacji na skórę. Bez ograniczeń w stosowaniu w pediatrii i neonatologii. Czas działania przed iniekcjami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s.

Zadanie 7: Środki do dezynfekcji skóry, ran i błon śluzowych.

1. Preparat antyseptyczny, gotowy do użycia, bez zawartości jodu, chlorheksydyny, alkoholu, na bazie octenidyny, stosowany na skórę, błony śluzowe i rany do odkażania i wspomagającego leczenia ran, do wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach, przy cewnikowaniach, w pediatrii, możliwość stosowania u noworodków.

Działanie leku utrzymuje się do 1 godziny.

Czas działania: 60 sek.

Spektrum działania: B(w tym MRSA), F, V(HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex)

Pierwotniaki (Trichomonas).

Opakowanie 1 litrowe – 2200 opakowań

Opakowanie 0,25l ze spryskiwaczem – 1000 opakowań

2. Środek do dezynfekcji skóry przed wkłuciem centralnym

Płyn gotowy do użycia, bezbarwny, z zawartością dichlorowodoru octenidyny,
Spektrum działania: B, F, V czas działania do 60 sek., przedłużony efekt działania do 24 godz.

Opakowanie 1 litrowe – 10 l

opakowanie 250 ml z atomizerem – 60 op.

3. Preparat na skórę wokół rany i naskórek w fazie ziarninowania

Chroni i intensywnie pielęgnuje podrażnioną, suchą i łuszczącą się skórę oraz pobudza jej naturalną regenerację. Do stosowania na otarcia, zadrapania i oparzenia. Zawierający substancję antyseptyczną – octenidyna i substancje pielęgnujące panthenol, wazelina. Bez zawartości substancji barwiących i zapachowych.

Opakowanie 50 ml – 50 op.

Zadanie 8: Preparat do pielęgnacji ran.

a. opakowanie: płyn 350 ml – 150 sztuk

b. opakowanie: żel – tuba 250 ml – 180 sztuk

Sterylny preparat gotowy do użycia, bezzapachowy, nie wykazujący działania bójkowego. Zawierający poliheksanidynę i betainę, służący do oczyszczenia, nawilżania i utrzymania rany oraz opatrunku w stanie wilgotnym jak również do usuwania włóknistych płaszczy / biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki. Zakres stosowania preparatu: rany urazowe, odleżyny, rany chirurgiczne, rany oparzeniowe I-IV stopnia. Preparat przeznaczony do długoterminowego stosowania także w przypadku pacjentów o wrażliwej skórze. Bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, chlorowodorek octenidyny.

Zadanie 9: Preparat myjąco-dezynfekujący do sond echograficznych

Preparat myjąco-dezynfekujący do narzędzi, oprzyrządowania anestezyjologicznego, endoskopów giętkich oraz innych wrażliwych materiałów jak silikon, poliwęglan, polisulfon, szkło akrylowe. W formie granulek zapobiegających pyleniu i wydychaniu środka, oparty na nadwęglanie sodu, TAED, kompleksie enzymatycznym (lipaza, proteaza, amylaza) oraz niejonowych surfaktantach. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru, pochodnych amin. Możliwość dezynfekcji manualnej oraz użycia w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. **Spektrum działania:** B (EN14561) wysokie obciążenie, drożdżakobójczo (EN 13624) wysokie obciążenie, Tbc(EN 14563) wysokie obciążenie, V(EN 14476) wysokie obciążenie, Clostridium difficile (EN 13704) . Możliwość kontroli aktywności roztworu dedykowanymi paskami testowymi. Stężenie 2% w czasie do 10 min. Wyrób medyczny IIb

Opakowania 1,5kg – 3 opakowania

Zadanie 10: Preparaty do toalety i pielęgnacji skóry pacjenta

1. Rękawice do toalety oraz pielęgnacji skóry pacjenta bez użycia wody o doskonałych właściwościach myjących; posiadają przyjemny zapach, pH neutralne dla skóry, przebadane dermatologicznie. Zawierają alantoinę, bez zawartości mydła. Wykonane z puszystej i miękkiej tkaniny. Kosmetyk.

Opakowanie zawiera 10 szt rękawic

Ilość opakowań: 300 op.

2. Preparat w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji zanieczyszczonej skóry. Posiadający jako nośnik gaz. Na bazie parafiny. Nie wymaga użycia wody, skutecznie i szybko usuwa zanieczyszczenia. Niwelujący przykre zapachy o pH ok 7. Kosmetyk.

Opakowanie 500 ml

Ilość opakowań: 250 op.

3. Preparat do masażu i pielęgnacji pacjenta. Do stosowania w profilaktyce przeciwoleżynowej oraz do oklepywania podczas zapalenia płuc. Powoduje rozluźnienie mięśni. Bez zawartości barwników, pH neutralne dla skóry. Kosmetyk

Opakowanie 500 ml – 100 op.

Zadanie 11: Preparat do mycia pacjentów przed zabiegami operacyjnymi

Antybakteryjna emulsja myjąca (łącznie z MRSA) do toalety pacjentów przed zabiegami operacyjnymi, zawierająca substancję antybakteryjną dichlorowodorek octenidyny o potwierdzonej skuteczności wobec szczepów wieloopornych MDRO i substancje pielęgnujące, bez zawartości pochodnych guanidyny, triclosanu, alkoholu; bez dodatku substancji zapachowych i barwiących, z możliwością zastosowania u dzieci, o PH neutralnym dla skóry.

Ilość opakowań: 350 opakowań – 0,5l

200 opakowań - 1l

Kosmetyk

Zadanie 12: Chusteczki jednorazowe do mycia pacjentów przed procedurą operacyjną i eradykacji MRSA

Antybakteryjne, przeciwgrzybiczne rękawice do mycia ciała pacjenta bez użycia wody o działaniu antybakteryjnym z alantoiną, bez mydła barwników i substancji zapachowych, skuteczny przeciwko bakteriom G (+) w tym MRSA/ORSA, G (-), grzybom, na bazie specjalnie dobranych substancji pielęgnujących, delikatnych dla skóry związków powierzchniowo czynnych i dichlorowodoru oktenidyny, do wszystkich rodzajów skóry, pH neutralne dla skóry.

Ilość opakowań – 100 szt

Kosmetyk

Zadanie 13: Środek dezynfekcyjny oparty na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, o neutralnym zapachu, przeznaczony do urządzenia Nocospray, które posiada zamawiający. Roztwór wodny gotowy do użycia. **Spektrum działania: B,V,F, S.** Opakowanie 1l - 150 op. Preparat biodegradowalny w 99,9%, bezzapachowy, nie pozostawiający śladów po użyciu, dostosowany do dezynfekcji pomieszczeń wyposażonych w sprzęt elektroniczny oraz dezynfekcji karetek, nie powodujący korozji.

Zadanie 14: Preparat dezynfekcyjny i do mycia rąk
poz 1. preparat dezynfekcyjny do rąk na bazie etanolu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk z dodatkiem witaminy E, Gliceryny, Pantenolu o działaniu B, F – 15 s, V (Adeno , Polio w 30 sek, Noro, Rota, Tbc – 20 s) – op. 500 ml do dozowników Dermados , które posiada zamawiający – 350 op.

poz 2. preparat do mycia rąk przed chirurgiczną i higieniczną dezynfekcją rąk o pH 4,5 – 5,5 zawierający szybko działające związki powierzchniowo – czynne ułatwiające mycie, preparat nie wysuszający skóry, stanowiący połączenie łagodnych , aktywnie myjących substancji syntetycznych, bez zawartości mydła – op 500 ml , do dozowników Dermados , które posiada zamawiający – 150 op.

Zadanie 15: Preparaty alkoholowe do higienicznej dezynfekcji rąk

Poz 1. 2600 op.

Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu max 30 s.

Opakowanie 500 ml z pompką dozującą do każdego opakowania, opakowania dopasowane do podajników przyłóżkowych , dla opakowań typu Euro o pojemności 500 ml , które posiada Zamawiający. Preparat alkoholowy w płynie zawierający mieszaninę alkoholi oraz dodatkową substancję czynną o przedłużonym działaniu bójczym na skórę rąk. Bez zawartości chlorheksydyny.

Spektrum działania B (łącznie z Tbc), F(candida albicans), V (BVDV, HCV, HIV, Rota)

Poz 2. 2500 op.

Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30 sek.

Opakowanie 500 ml z pompką dozującą do każdego opakowania, opakowania dopasowane do podajników przyłóżkowych , dla opakowań typu Euro o pojemności 500 ml , które posiada Zamawiający. Preparat alkoholowy w żelu na bazie alkoholu izopropylowego bez barwników, substancji zapachowych i etanolu z dodatkiem substancji nawilżających (m.in. pantenol) i natłuszczających skórę. Bez związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny. Testowany dermatologicznie.

Spektrum działania B, F(candida albicans), Tbc(M. terrae, M. avium), V (BVDV, HCV, HIV, Vaccinia, Rota, Noro) w czasie do 60 sek.

Zadanie 16: Preparaty do myjni endoskopowych
poz 1. Preparat do dezynfekcji sprzętu endoskopowego giętego i termolabilnego oraz sprzętu anestezjologicznego.

preparaty z poz. 1 i 2 muszą pochodzić od jednego producenta

Preparat gotowy do użycia, bez konieczności użycia aktywatora , na bazie aldehydu glutarowego nie powodujący korozji sprzętu, przeznaczony do dezynfekcji manualnej i w myjniach endoskopowych, możliwość stosowania przez 30 dni. Zamawiający oczekuje bezpłatnego dostarczenia pasków testowych (do każdego opakowania) służących do sprawdzania skuteczności preparatu w trakcie użytkowania.

Spektrum działania : B, Tbc, V, F, S – niezmiennie przez okres ważności preparatu

Czas działania 15 – 60 min (S)

ilość opakowań 5l - 180op

Wyrób medyczny II B

poz 2. Preparat płynny, trójenzymatyczny o właściwościach dezynfekujących, stężenie roztworu do 0,5% w czasie 5 min, do zastosowania manualnego i w myjkach automatycznych, o neutralnym pH

z dodatkiem substancji antykorozyjnych
op 5l – 140 op z pompką do każdego opakowania
op 1l – 20 op

Wyrób medyczny II B

Zadanie 17: Chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych

Gotowe do użycia chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory, ekrany dotykowe) – wymagane dopuszczenie producenta do głowic USG.

Bez zawartości aldehydów, chloru, czwartorzędowych związków amoniowych.

Spektrum działania: B,F (EN 16615)-1 min; V(HIV,HBV,HCV, Rota, Noro)- 30 sek; Tbc - 5 min

Wyrób medyczny kl. IIA

Ilość opakowań: 850 opakowań typu flow-pack po 100 sztuk chusteczek

Zadanie 18: Nasączone preparatem, gotowe do użycia, chusteczki do dezynfekcji powierzchni dotykowych

Chusteczki bezalkoholowe o właściwościach dezynfekcyjno - myjących

Spektrum działania: B, V(HIV, HBV, HCV,) F(drożdżaki), Noro, czas działania do 1 min, Tbc (EN 14348) – 15 min, wielkość min 20 x 22 cm, produkt bezpieczny dla pacjentów, noworodków oraz personelu, bez zawartości aldehydów, chloru, przeznaczony do stosowania w blokach operacyjnych oraz salach intensywnego nadzoru (dezynfekcja monitorów LCD oraz głowic USG)

Ilość: 70 opakowań po 225 szt.

Zadanie 19: Antybakteryjny płyn do płukania j. ustnej i gardła, o smaku miętowym

Gotowy do użycia płyn zawierający 0,2% stężenie diglukonianu chlorheksydyny, spektrum działania: B, F

opakowania do 300 ml – 350 op.

kosmetyk

Zadanie 20: Chusteczki sporobójcze do głowic przezprzelykowych

Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym. Przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych (w tym sond TEE). Nie zawierające w składzie pochodnych amin, QAC, aldehydów, fenolu, chloru oraz ich pochodnych. Oparte na kwasie nadoctowym, nie wymagające aktywacji. Spektrum działania: B(EN 13727), F (EN 13624), S (EN 13704) do 5 min., Tbc (EN 14348), V(EN 14476) do 15 min. Opakowanie 50 szt – 40 op chusteczek o wymiarach min. 20x30 cm. Okres przydatności po otwarciu 28 dni.

Wyrób medyczny kl. IIB

Zadanie 21: Środki do mycia i dezynfekcji sprzętu endoskopowego w myjniach ETD

poz 1. Płyn myjący **Cleaner do myjni ETD** Firmy Olympus - opakowanie 15 litrów - 9 opakowań

poz 2. Płyn dezynfekcyjny **Disinfectant do myjni ETD** – opakowanie 15 litrów – 25 opakowań

W zadaniu 21 Zamawiający dopuszcza produkty równoważne.

Zadanie 22:

Emulsja natłuszczająca o działaniu pielęgnującym i regenerującym skórę

Ilość: 300 opakowań – do 500 ml z pompką dozującą do każdego opakowania

Preparat w postaci emulsji z dodatkiem mocznika i kwasu hialuronowego, ochronny, regenerujący i wygładzający skórę, o Ph neutralnym dla skóry rąk, bez dodatku parabenów, barwników i substancji zapachowych, zawierający dodatek substancji pielęgnujących, które nie osłabiają działania preparatu do dezynfekcji rąk.

Zadanie 23: Preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia brudnych narzędzi

Spektrum działania przy dużym obciążeniu organicznym: B(MRSA),Tbc, F (drożdżaki), V (HBV, HCV, HIV, Vaccina, BVDV, Adeno. Polio) Czas działania – 15 min. Ilość: 200 opakowań – opakowanie o pojemności do 1 l ze spryskiwaczem pianowym do każdej butelki.

Preparat gotowy do użycia, w postaci pianki, do stosowania wobec instrumentów wykonanych ze stali szlachetnej, aluminium, niklu, miedzi, zawierający w swoim składzie inhibitory korozji, aminy, QAV. Wyrób medyczny IIb

Zadanie 24: Preparat do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych w szczególności zewnętrznych elementów centralnych i odwodowych cewników naczyniowych.

Preparat w postaci atomizera, gotowy do użycia w postaci 2 % roztworu chlorheksydy w alkoholu
Spektrum działania: B, Tbc, F (drożdżaki), V (HBV, HCV, HIV, Rota) w czasie max – 1 min.
Ilość: 120 opakowań – 250 ml z atomizerem.

Zadanie 25: Środki do maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi.

(Preparaty muszą pochodzić od jednego producenta.)

a) Środek do maszynowego mycia:

Mycie i dezynfekcja termiczna narzędzi, kontenerów, przedmiotów z aluminium, szkła, przedmiotów z gumy, tworzyw sztucznych. Możliwość stosowania w twardej wodzie. Nie powinien zawierać środków powierzchniowo czynnych, węglowodorów, fosfonianów. Powinien zawierać wodorotlenek sodu, inhibitory korozji, krzemiany. Ph w koncentracji 12. pH roztworu >10 w temp. 55 st. C.

Opakowanie 5l z możliwością podłączenia do myjni. - 90 op.

b) Preparat neutralizujący

Preparat na bazie kwasu cytrynowego, neutralizujący mycie alkaliczne bez azotanów i fosforanów. Ph 1,1 w koncentracji.

Opakowanie 5l z możliwością podłączenia do myjni. - 60 op.

Zadanie 26: Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestetycznego oraz endoskopów.

poz.1. Preparat płynny, w koncentracji. Na bazie enzymów i niejonowych tenzydów, z zawartością alkoholi alifatycznych i środków przeciwdziałających tworzeniu się piany. Możliwość używania w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Wyrób medyczny. Czas działania 1-3 minut. pH 7. Stężenie roztworu roboczego max 1 %. Ilość opakowań 30 op – 2 l

poz. 2. Preparat myjąco – dezynfekcyjny . Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru oraz substancji utleniających. Zawierający substancje czynne z trzech różnych grup chemicznych (w tym fenoksypropanol lub fenoksyetanol).
Spektrum działania: B (EN 14561), F (EN 14562), Tbc – M.Terrae (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia, Rota). Czas działania 15 min, max stężenie roztworu roboczego - 3%
Możliwość używania roztworu roboczego do 7 dni. Wyrób medyczny kl. IIb

Ilość opakowań 40 op - 2l

Preparaty pochodzące od jednego producenta.

Zadanie 27: Gotowy do użycia preparat sporobójczy do powierzchni i wyrobów medycznych, w tym wrażliwych na działanie alkoholu.

Spektrum: B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Noro)S (Clostridium difficile, C. perfringens) – czas działania do 5 min.

Preparat bez zawartości aldehydów, związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru.

Opakowanie do 1 litra , ze spryskiwaczem do każdej butelki.

Wyrób medyczny klasy II b

ilość - 200 op 1 l

ilość – 10 op 5l

Zadanie 28: Suche chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego

Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z 100% poliestru o wymiarach min 15 x 30 cm. Chusteczki zalewane 2,5-3 litrami roztworu roboczego, stabilne do 28 dni. Gramatura chusteczek powyżej 45g/m².

Opakowanie musi posiadać etykietę służącą do oznakowania gotowego opakowania(nazwa środka, stężenie %, termin przydatności, nazwisko osoby przygotowującej)

Ilość opakowań: 100 op /150 chusteczek, wyrób medyczny

Zadanie 29: Preparat bezalkoholowy do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni sprzętu medycznego, dostosowany do głowic usg i kaset radiologicznych.

Gotowy do użycia , bez zawartości alkoholu i aldehydów, fenolu i chloru, z możliwością aplikacji w postaci piany, może być stosowany w oddziałach noworodkowych

Spektrum działania: B,Tbc,F(C.albicans), V(Rota, Vaccinia, Papova) - do 5 min, Noro – 15 min

opakowanie do 1 l ze spryskiwaczem do każdej butelki – ilość 350 op.

opakowanie 5l – 30 op.

wyrób medyczny

Zadanie 30: Preparat alkoholowy w płynie do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk oraz delikatny, płynny preparat myjący, do higienicznego i chirurgicznego mycia.

poz 1: Preparat alkoholowy w płynie do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu konfekcjonowany w opakowaniach jednorazowych do 1 l

Preparat biobójczy, gotowy do użycia, bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę tj. witamina E, pantenol i gliceryny, bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu max. 30 s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 faza 2 etap 2 w ciągu 90s.

ilość: 24 000 opakowań

poz. 2: Delikatny, płynny preparat myjący, do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, bez substancji zapachowych i barwników, zapewniający optymalne nawilżenie skóry, z dodatkiem emolientów, posiadający neutralne dla skóry pH, przetestowany dermatologicznie. Opakowanie: jednorazowy wkład do 1 l razem z zabezpieczeniem przed kapaniem i zaciąganiem powietrza do wnętrza opakowania. Kosmetyk

ilość: 24 000 opakowań.

Zamawiający wymaga bezpłatnego dostarczenia dozowników do preparatów w pozycji 1 i 2 w ilości 2000 sztuk

Opis dozownika - dozownik na jednorazowe opakowania (wkłady) wykonany z trwałego materiału, z ramieniem łokciowym, umożliwiającym uruchomienie dozownika bez kontaktu z dłonią.

Zadanie 31: Preparat płynny na bazie kwasu cytrynowego do chemicznej dezynfekcji sieci i osprzętu do hemodializy.

Działanie: B, Tbc, F i V, do rozpuszczenia w zimnej wodzie wodociągowej. Roztwór roboczy 3%, czas dezynfekcji 15 min. Opakowanie 10 l – 20 opakowań.

Zadanie 32: Środek myjący do rąk.

a) Preparat o pH neutralnym dla skóry rąk, przebadany dermatologicznie, bez substancji zapachowych i barwników, zapewniający optymalne nawilżenie skóry, z dodatkiem emolientów op. 500 ml

b) Preparat o pH neutralnym dla skóry rąk, przebadany dermatologicznie, bez substancji zapachowych i barwników, zapewniający optymalne nawilżenie skóry, z dodatkiem emolientów op. 5 l

Zamawiający wymaga bezpłatnego dostarczenia dozowników do preparatów w ilości 870 sztuk

Opis dozownika - zabudowany, bez możliwości swobodnego wyjęcia opakowania z dozownika, z ramieniem dozującym, wykonany z trwałego tworzywa sztucznego, wyposażony w pompkę umożliwiającą dozowanie preparatu.

Zadanie 33: Płynny środek myjący.

Wyrób medyczny, do użycia maszynowego.

Ciekły kwaśny preparat (na bazie kwasów organicznych).

Środek neutralizujący po etapie głównego mycia alkalicznego.

Do stosowania jako środek myjący w etapie kwaśnego mycia wstępnego ,podczas maszynowej dekontaminacji: narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego, pojemników, butelek do karmienia, szkła laboratoryjnego w medycynie.

Bez fosforanów oraz środków powierzchniowo czynnych.

Zawierający mniej niż 10 ppm P2O5.

Nieodpowiedni do mycia przedmiotów aluminiowych, chromowych, niklowanych.

Stosowany w myjniach – dezynfektorach do neutralizacji i/lub mycia wstępnego narzędzi i innego sprzętu medyczno-technicznego.

Zakres pH 3,0-2,6.

10 opakowań po 5 l.

Wykonawca powinien zaoferować wszystkie pozycje asortymentowe wymienione w formularzu cenowym danego zadania.

W formularzu cenowym zadań: 2, 3, 4, 19, 22, 23, 29, 30 - Wykonawca powinien podać cenę za opakowanie zaoferowanego środka dezynfekującego – myjącego i w tym celu powinien odpowiednio przeliczyć ilości zapotrzebowanych przez Zamawiającego litrów lub tabletek na ilość opakowań z uwzględnieniem zakresu wielkości opakowań podanych w SIWZ przez Zamawiającego. Jeżeli

w wyniku przeliczenia nie otrzymuje się liczby całkowitej wówczas dla celów obliczeniowych należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zamawiający wymaga, aby opakowania po preparatach oraz roztwory użytkowe i niewykorzystane roztwory nie wymagały szczegółowego i kosztownego postępowania w zakresie unieszkodliwiania – informacje takie potwierdza karta charakterystyki preparatu.

Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą w zakresie zadania 30 i 32 wezwany zostanie do złożenia próbki dozownika wraz z jednorazowym wkładem zaoferowanego preparatu.

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub więcej części.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych (art. 36 ust. 2 pkt. 4 p.z.p.).

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7 ustawy Pzp (art. 36 ust. 2 pkt. 3 p.z.p.).

Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3a oraz art. 29 ust. 4 ustawy Pzp.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej (art. 36 ust. 2 pkt. 2 p.z.p.).

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych (art. 36 ust. 2 pkt. 6 p.z.p.).

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej (art. 36 ust. 2 pkt. 7 p.z.p.).

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu (art. 36 ust. 2 pkt. 8 p.z.p.).

W przypadku wskazania przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia marki, nazwy, znaku towarowego, pochodzenia, normy – należy przyjąć, że wskazane marki, nazwy, znaki towarowe, pochodzenie, normy, określają minimalne parametry techniczne co oznacza, że **Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym** jak i produkt równoważny w przypadku podania marki lub nazwy, pod warunkiem, że produkt równoważny spełnia minimalne parametry określone przez Zamawiającego (podstawa prawna art. 30 ust. 4 ustawy). W takim przypadku wskazane przez Zamawiającego marki lub nazwy określają klasę produktu będącego przedmiotem zamówienia i służą ustaleniu standardu, a nie wskazują na konkretny wyrób lub konkretnego producenta. Oryginalne nazewnictwo lub symbolika podana została w celu prawidłowego określenia przedmiotu zamówienia.

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego (podstawa prawna art. 30 ust. 5 ustawy) poprzez złożenie opisu technicznego i podania nazwy produktu i producenta. W przypadku gdy Wykonawca **nie przedłoży** wraz z ofertą informacji o zastosowaniu materiałów równoważnych uznaje się, iż kalkulacja ceny obejmuje materiały wskazane w dokumentacji stanowiącej Załączniki do SIWZ.

Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych części zamówienia. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy – art. 36a ust. 1 ustawy PZP. W przypadku gdy Wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy winien wskazać części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom (art. 36b ust. 1 p.z.p.), firmy tych podwykonawców oraz czy podwykonawca podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy. W przypadku, gdy Wykonawca nie wskaże części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom Zamawiający uzna, że całość zamówienia Wykonawca wykona samodzielnie. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.

IV. **Termin wykonania zamówienia:**

- 12 miesięcy od daty zawarcia umowy – dotyczy zadań: 1-29, 31, 33,
- 48 miesięcy od daty zawarcia umowy – dotyczy zadań: 30, 32.

V. **Warunki udziału w postępowaniu i podstawy wykluczenia:**

1. O udzielenie zamówienia ubiegać się mogą Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 i ust. 5 pkt. 1 ustawy p.z.p.
2. **Warunki udziału w postępowaniu:**

- kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:
Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.
- sytuacja ekonomiczna lub finansowa:
Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.
- zdolność techniczna lub zawodowa:
Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.

3. **Zamawiający przewiduje dodatkowe podstawy wykluczenia wykonawcy (w związku z art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy p.z.p.):**

Z udziału w postępowaniu zostanie wykluczony Wykonawca, w stosunku do którego otwarcie likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. - Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2019 r., poz. 243 ze zm.) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. - Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2019 r. poz. 498 ze zm.)

Poza powyższym Zamawiający nie przewiduje dodatkowych podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu.

Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

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

Oferty oraz oświadczenie JEDZ sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

VI. 1. Do oferty Wykonawca musi dołączyć:

- 1) **formularz ofertowy** – stanowiący załącznik do niniejszej SIWZ.
- 2) **formularz cenowy** – stanowiący załącznik do niniejszej SIWZ.
- 3) **aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ust. 1 i 2 p.z.p. o braku podstaw do wykluczenia oraz o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ).**

Wykonawca (w tym każdy Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego, każdy wspólnik spółki cywilnej) zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu wraz z ofertą oświadczenie stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu - Jednolity Dokument Zamówienia sporządzony według Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. U. UE. L. 3/16) w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesłanych danych: pdf., doc., docx., rtf., xps., odt., xml. Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD <http://espd.uzp.gov.pl> lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwi wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego w jednym z ww. formatów. (Zamawiający załącza pomocniczo na swojej stronie internetowej postępowania wygenerowany JEDZ – Wykonawca w systemie ESPD może skorzystać z przedmiotowego wzoru oraz zaimportować przygotowany dokument w celu dalszego wypełnienia).

Po wypełnieniu i wygenerowaniu przez Wykonawcę elektronicznego JEDZ, Wykonawca podpisuje przedmiotowy dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne – podpis elektroniczny musi spełniać wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2019 r., poz. 162 ze zm.).

Jeżeli treść informacji przekazanych przez Wykonawcę w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia, odpowiada zakresowi informacji, których Zamawiający wymaga poprzez żądanie dokumentów, Zamawiający może odstąpić od żądania tych dokumentów od Wykonawcy. W takim przypadku dowodem spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia są odpowiednie informacje przekazane przez Wykonawcę, w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia.

4) **dowód wniesienia wadium**

5) **pełnomocnictwo w przypadku, gdy Wykonawca działa przez pełnomocnika** złożone w formie:

– oryginału w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego przez właściwą osobę kwalifikowanym podpisem elektronicznym

lub

– odpisu pełnomocnictwa sporządzonego przez notariusza w formie elektronicznej (elektroniczne poświadczenie zgodności odpisu, wyciągu lub kopii z okazanym dokumentem, które notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym – art. 97 § 2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. Prawo o notariacie Dz.U. z 2017 r., poz. 2291 ze zm.).

VI. 2. Celem wykazania, że nie występują podstawy do wykluczenia Wykonawców z postępowania na mocy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy p.z.p., **każdy Wykonawca, który złożył ofertę** przekazuje Zamawiającemu **w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej postępowania informacji z otwarcia ofert**, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy p.z.p., **oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej z Wykonawcami, którzy złożyli oferty.**

Dokument musi być przedstawiony w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W przypadku, gdy dokument nie został sporządzony w postaci dokumentu elektronicznego Wykonawca może przekazać dokument w formie elektronicznej kopii posiadanego dokumentu (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Wykonawcę).

W przypadku, gdy Wykonawca należy do grupy kapitałowej może (o ile dotyczy) przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielną zamówienia publicznego. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców dokument powinien złożyć każdy z Wykonawców.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców jak powyżej powinien złożyć każdy z Wykonawców.

VI. 3. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, **wezwie Wykonawcę**, którego oferta została najwyżej oceniona, **do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni**, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia:

1. aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
2. aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert w postępowaniu lub innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
3. aktualnego zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert

w postępowaniu lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

4. aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców dokumenty powinien złożyć każdy z Wykonawców.

Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

A. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. VI. 3.:

- 1) pkt. 1 - składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21
- 2) pkt. 2 - 4 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie zalega z opłacaniem podatków, opłat składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
 - b) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.

B. Dokumenty, o których mowa w pkt. 1) i pkt. 2) lit. b, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Dokument, o którym mowa w pkt. 2) lit. a powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

C. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsca zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. A zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

Przepis pkt. B stosuje się.

Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składa dokument, o którym mowa w pkt.

A. 1) w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 14 i 21. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis pkt. B zdanie pierwsze stosuje się.

VI. 4. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, **do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów w celu potwierdzenia, że zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego:**

- aktualnych dokumentów stwierdzających dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) – dotyczy zadań: 1, 2, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1,26 poz. 2, 27, 28, 29,31 33. **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci**

dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.); **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- w zakresie zadania 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).**Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- aktualne dokumenty wydane przez laboratoria posiadające certyfikat GLP, potwierdzające skuteczność działania (stężenie, spektrum, czas) na podstawie badań wykonanych metodami przewidzianymi dla obszaru medycznego, określonymi w normie **PN-EN 14885:2008** (min. faza 2 etap 1), albo metodami zaakceptowanymi przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – dotyczy zadań: 1-6, 9, zadań 14-15, zadań 23,24-25, 26 poz. 2, 27, 29, 30. **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- próbek zaoferowanego asortymentu – dotyczy zadania 30 i 32 – w celu potwierdzenia, że zaoferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w pkt. III. SIWZ oraz w formularzu cenowym; **W związku z brakiem możliwości przekazania próbek przy użyciu środków komunikacji elektronicznej ich przekazanie odbędzie się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2017 r. poz. 1481 ze zm.), osobiście lub za pośrednictwem posłańca.**
- Dokument (np. oświadczenie producenta zaoferowanych chusteczek, karta katalogowa, karta charakterystyki) potwierdzający możliwość stosowania zaoferowanych chusteczek do dezynfekcji głowic USG - dotyczy zadania 17. **Dokument musi być przedstawiony w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- Dokument (np. oświadczenie producenta zaoferowanego preparatu, karta katalogowa, karta charakterystyki) potwierdzający możliwość stosowania zaoferowanego preparatu w obecności pacjenta - dotyczy zadania 4. **Dokument musi być przedstawiony w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**

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

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji (nie dotyczy składania ofert) odbywa się elektronicznie za pośrednictwem **platformazakupowa.pl** i formularza **Wyślij wiadomość** dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania. Wykonawca przekazuje korespondencję dotyczącą niniejszego postępowania, tj. m.in. wyjaśnienia, wnioski, zgodę na przedłużenie terminu związania ofertą w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub zeskanowanego pisma z podpisem osoby upoważnionej (nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający w treści SIWZ dla danego

- dokumentu określił inną formę). Zamawiający dopuści przesłanie zapytań przez platformazakupowa.pl w dowolnej formie umożliwiającej zapoznanie się z ich treścią.
2. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Formularza do komunikacji jako załączniki.
 3. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia (BZP, TED lub ID postępowania).
 4. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania **platformazakupowa.pl** Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej: przetargi@bieganski.org.
 5. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
 6. Zamawiający wyznacza osobę do kontaktu z wykonawcami:
 - Pani Alina Pieniak – specjalista ds. zamówień publicznych, tel. (56) 641 34 65Porozumiewanie się z osobami wymienionymi może mieć miejsce wyłącznie w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku w godzinach: 8.00-14.00.
 7. Wymagania techniczne związane z komunikacją elektroniczną:
 - 1) Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w **Regulaminie platformazakupowa.pl**.
 - 2) Występuje limit objętości plików w zakresie całej oferty do **1 GB** przy maksymalnej ilości **20 plików**.
 - 3) Przy dużych plikach kluczowe jest łącze Internetowe i dostępny **upload plików** oraz zaplanowanie złożenia oferty z większym wyprzedzeniem, aby zdążyć w terminie złożenia oferty.
 - 4) Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania do Zamawiającego wraz z wgraniem paczki podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "**Złóż ofertę**" i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.
 - 5) Link do postępowania dostępny jest na stronie operatora **platformazakupowa.pl** oraz Profilu Nabywcy Zamawiającego.

Zastrzega się, że nie zostaną udzielone ustnie i telefonicznie istotne wyjaśnienia merytoryczne w zakresie przedmiotu zamówienia objętego SIWZ mające wpływ na treść przygotowywanych ofert i cenę, dla zapytań i odpowiedzi w tym zakresie obowiązuje forma pisemna lub faksowa lub elektroniczna.

VIII. Wymagania dotyczące wadium:

1. Zamawiający żąda od Wykonawców składających ofertę wniesienia wadium przed upływem terminu składania ofert w łącznej wysokości dla wszystkich zadań: **19.741,00 zł**.
2. Wykonawca, który składa ofertę na kilka zadań zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości sumy wadium tych zadań.
3. Wysokość wadium na poszczególne zadania:
 - 1280,00 zł** - w przypadku zadania 1
 - 518,00 zł** - w przypadku zadania 2
 - 650,00 zł** - w przypadku zadania 3
 - 140,00 zł** - w przypadku zadania 4
 - 36,00 zł** - w przypadku zadania 5
 - 511,00 zł** - w przypadku zadania 6
 - 1740,00 zł** - w przypadku zadania 7

345,00 zł - w przypadku zadania 8
5,00 zł - w przypadku zadania 9
74,00 zł - w przypadku zadania 10
143,00 zł - w przypadku zadania 11
8,00 zł - w przypadku zadania 12
225,00 zł - w przypadku zadania 13
85,00 zł - w przypadku zadania 14
452,00 zł - w przypadku zadania 15
536,00 zł - w przypadku zadania 16
204,00 zł - w przypadku zadania 17
23,00 zł - w przypadku zadania 18
43,00 zł - w przypadku zadania 19
15,00 zł - w przypadku zadania 20
270,00 zł - w przypadku zadania 21
27,00 zł - w przypadku zadania 22
54,00 zł - w przypadku zadania 23
27,00 zł - w przypadku zadania 24
250,00 zł - w przypadku zadania 25
67,00 zł - w przypadku zadania 26
44,00 zł - w przypadku zadania 27
20,00 zł - w przypadku zadania 28
104,00 zł - w przypadku zadania 29
8040,00 zł - w przypadku zadania 30
81,00 zł - w przypadku zadania 31
3707,00 zł - w przypadku zadania 32
17,00 zł - w przypadku zadania 33

Suma wartości wadium: **19.741,00 zł**

4. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium na cały okres związania ofertą.
5. Oferta Wykonawcy, który nie wnieśli wadium lub wnieśli wadium w sposób nieprawidłowy zostanie odrzucona na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 7b Ustawy.
Oferta Wykonawcy, który odmówi wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą podlega odrzuceniu z postępowania na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 7a Ustawy.
6. Wadium może być wniesione w jednej lub kilku następujących formach:
 - a) pieniądzu,
 - b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
 - c) gwarancjach bankowych;
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6 b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r., poz. 310 ze zm.).
7. W przypadku wniesienia wadium w formie określonej w Rozdziale VIII ust. 6 pkt. 2-5 SIWZ, z jej treści powinno wynikać **bezwarunkowe, nieodwołalne i na pierwsze pisemne żądanie** zgłoszone przez Zamawiającego (w terminie związania ofertą) zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w **art. 46 ust. 4a i ust. 5 Ustawy**.
8. Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:
Bank Millennium S.A. O/Grudziądz: 78 11602202 0000 0000 6088 6979
Wadium powinno być oznaczone w następujący sposób: **WADIUM – nr zamówienia – nazwa postępowania** lub w inny sposób umożliwiający identyfikację postępowania, którego dotyczy.
Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa, przed upływem terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny wyznaczonej jako ostateczny termin składania ofert).

9. Wadium wnoszone w poręczeniach bankowych, poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej, gwarancjach bankowych, gwarancjach ubezpieczeniowych, poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w Rozdziale VIII ust. 6 pkt b)-e) SIWZ, **należy złożyć wraz z ofertą w postaci elektronicznego dokumentu podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do wystawienia dokumentu.**
Oryginał gwarancji/poręczenia powinien być dołączony do oferty w sposób umożliwiający jego zwrot zgodnie z ustawą Pzp.
10. **Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom** niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a Ustawy.
11. **Zamawiający zażąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę**, któremu zwrócono wadium na podstawie art. 46 ust. 1 Ustawy, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
12. **Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza**, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy (ZNWU).
13. **Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium**, na pisemny wniosek Wykonawcy (osoby upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy), który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
14. **Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami**, jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a Ustawy, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 Ustawy, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez Wykonawcę jako najkorzystniejszej.
15. **Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:**
 - 1) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
 - 2) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
16. Okoliczności i zasady zwrotu wadium, jego przepadku oraz zasady jego zaliczenia na poczet zabezpieczenia należytego wykonania umowy określa ustawa PZP (art. 46 oraz art. 148 Ustawy).

IX. Termin związania ofertą: 60 dni od upływu terminu złożenia oferty.

X. Opis sposobu przygotowywania oferty:

1. **Wykonawca składa ofertę, za pośrednictwem Formularza do złożenia oferty dostępnego na platformazakupowa.pl w konkretnym postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego.** Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. **Oferta składana elektronicznie musi zostać podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym.**
2. W przypadku złożenia oferty, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, winien poinformować 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. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie

z przepisami o podatku od towarów i usług, do ceny najkorzystniejszej oferty lub oferty z najniższą ceną dolicza się podatek od towarów i usług, który zamawiający miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. W związku z tym, w takim przypadku cena podana przez takiego wykonawcę w ofercie jako „cena brutto” nie może zawierać podatku VAT, który zamawiający będzie miał obowiązek rozliczyć.

3. Zamawiający w celu ułatwienia złożenia oferty zamieszcza pomocniczo na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski> (w danym postępowaniu) dokument: „Instrukcja składania ofert przez Wykonawcę”.
4. Oferta lub wniosek powinny być sporządzone w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej, a do danych zawierających dokumenty tekstowe, tekstowo-graficzne lub multimedialne stosuje się: .txt; .rft; .pdf; .xps; .odt; .ods; .odp; .doc; .xls; .ppt; .docx; .xlsx; .pptx; .csv.
5. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym polu w kroku 1 składania oferty przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 Ustawy.
6. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa mogą oznaczać, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie niniejszego postępowania są jawne bez zastrzeżeń.
7. Zamawiający informuje, że w przypadku kiedy Wykonawca otrzyma wezwanie w trybie art. 90 ustawy PZP w zakresie rażąco niskiej ceny, a złożone przez niego wyjaśnienia i/lub dowody stanowią będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa. Przedmiotowe zastrzeżenie Zamawiający uzna za skuteczne wyłącznie w sytuacji kiedy Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia, jednocześnie wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

XI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert:

1. Ofertę należy złożyć **drogą elektroniczną**, poprzez odpowiednią stronę, dedykowaną dla niniejszego postępowania na **platformazakupowa.pl** lub profilu nabywcy *Nazwa Zamawiającego* - **<https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski> nie później niż do 21.06.2019 r. godz. 12.30.**
2. Otwarcie ofert nastąpi w Regionalnym Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Władysława Biegańskiego w Grudziądzu, ul. L. Rydygiera 15/17, Budynek T, parter, Dział Zamówień Publicznych w dniu **21.06.2019 r. o godz. 13.00.** Wykonawcy mogą być obecni przy otwieraniu ofert.
3. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej postępowania informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) cen zawartych w ofertach.

Informacje te zostaną zamieszczone na stronie internetowej postępowania w miejscu, w którym zostało zamieszczone ogłoszenie o przedmiotowym postępowaniu.

XII. Opis sposobu obliczenia ceny:

Cena oferty to wartość brutto ogółem wszystkich asortymentów wchodzących w skład danego zadania wynikająca z wypełnionego przez Wykonawcę formularza cenowego (Załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ).

Cena ta obejmuje wszystkie zobowiązania finansowe Zamawiającego względem Wykonawcy z tytułu realizacji zamówienia i powinna być wyrażona w PLN.

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

Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

Cena 100 %

Ocena ofert według kryterium cena nastąpi w następujący sposób:

Kryterium ceny:

$$\text{Ocena punktowa danej oferty} = \frac{\text{cena najniższa}}{\text{cena danej oferty}} \times 100$$

Wykonawca będzie mógł otrzymać maksymalnie 100 punktów.

Odrębnej ocenie podlegać będzie każde z zadań przedstawionych w pkt. III SIWZ.

Zamawiający przewiduje możliwość dokonania najpierw oceny ofert, a następnie zbadania, czy Wykonawca którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, uchyli się od zawarcia umowy Zamawiający zbada, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu Wykonawca, który złożył ofertę najwyżej oceniał spośród pozostałych ofert. (art. 24 aa ust. 1 i 2 Pzp).

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

1. Po wyborze oferty Wykonawca, którego oferta została wybrana, zostanie powiadomiony o miejscu i terminie zawarcia umowy.
2. W przypadku Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego (np. konsorcjum) Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Zamawiający zaleca, aby umowa ta zwierała zakres rzeczowy przedmiotu zamówienia, jaki będzie realizował każdy z Wykonawców występujących wspólnie, chyba, że dokument ten został złożony przez wykonawcę w ofercie.
3. W przypadku, gdy za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta Wykonawcy prowadzącego działalność gospodarczą w formie spółki z ograniczoną odpowiedzialnością, a wartość złożonej przez niego oferty przekroczy dwukrotność kapitału zakładowego spółki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość żądania od Wykonawcy przed podpisaniem umowy wykonawca przedłożenia dokumentu wynikającego z treści art. 230 ustawy z dnia 15 września 2000 r. Kodeks spółek handlowych (Dz. U. z 2019 r., poz. 505 ze zm.), chyba, że dokument ten został złożony przez Wykonawcę w ofercie lub nie jest wymagany zgodnie z treścią umowy spółki.
4. W przypadku, gdy za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta wykonawcy prowadzącego działalność gospodarczą w formie spółki cywilnej Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

XV. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy – nie dotyczy niniejszego postępowania.

XVI. Ogólne warunki umowy:

1. Wykonanie umowy.

1.1. Przez wykonanie umowy rozumiane jest sukcesywne zaopatrywanie Zamawiającego w środki dezynfekująco-myjące, których asortymenty i szacunkowe ilości określone są w formularzu cenowym w okresie:

- 12 miesięcy od daty zawarcia umowy – dotyczy zadań 1-29, 31, 33 z możliwością przedłużenia do czasu całkowitej realizacji zakontraktowanych ilości,
- 48 miesięcy od daty zawarcia umowy – dotyczy zadań 30, 32,

1.2. Dostarczane asortymenty muszą być dopuszczone:

- w zakresie zadań: 1, 2, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1,26 poz. 2, 27, 28, 29,31 33 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.);
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.);
- w zakresie zadania 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).

1.3. Dostarczane asortymenty muszą posiadać informację o terminie ważności i numerze serii.

1.4. Wraz z pierwszą dostawą Zamawiający wymaga dostarczenia aktualnej karty charakterystyki preparatu niebezpiecznego lub oświadczenia, że dostarczone środki nie zawierają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, w języku polskim, przygotowaną wg Rozporządzenia UE WE 1907/2006 REACH oraz UE 453/2010 z 20.V.2010 r. - dotyczy produktów niebezpiecznych – na adres mail podany przez Zamawiającego

1.5. Opakowania dostarczanych środków dezynfekująco-myjących muszą być opisane w języku polskim i zawierać w szczególności:

- nazwę umożliwiającą jednoznaczną identyfikację substancji lub preparatu,
- nazwę określonych substancji niebezpiecznych zawartych w preparacie,
- nazwę i siedzibę, a w przypadku osoby fizycznej imię i nazwisko oraz adres osoby wprowadzającej substancję lub preparat do obrotu,
- odpowiednie znaki ostrzegawcze i napisy,
- informacje o wymaganym postępowaniu z opróżnionymi opakowaniami.

1.6. Zamawiający wymaga, aby opakowania po preparatach oraz roztwory użytkowe i niewykorzystane roztwory nie wymagały szczegółowego i kosztownego postępowania w zakresie unieszkodliwiania – informacje takie potwierdza karta charakterystyki preparatu.

1.7. Skuteczność działania zaoferowanych preparatów (stężenie, spektrum, czas) musi być potwierdzona aktualnymi dokumentami wydanymi przez laboratoria posiadające certyfikat GLP, na podstawie badań wykonanych metodami przewidzianymi dla obszaru medycznego, określonymi w normie **PN-EN 14885:2008** (min. faza 2 etap 1), albo metodami zaakceptowanymi przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – dotyczy zadań: 1-6, 9, zadań 14-15, zadań 23,24-25, 26 poz. 2, 27, 29, 30.

1.8. Zaoferowany w zakresie zadania 4 preparat musi posiadać możliwość jego stosowania w obecności pacjenta.

1.9. Zaoferowane w zakresie zadania 17 chusteczki muszą posiadać możliwość ich stosowania do dezynfekcji głowic USG.

1.10. W zakresie zadania 21 dostarczane płyny muszą być kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego myjniemi, a ich użycie nie może wymagać zmiany ustawień parametrów myjni ETD pod względem przeprowadzanego procesu mycia i dezynfekcji.

1.11. W zakresie zadania 30 - Zamawiający wymaga wymiany dozownika uszkodzonego na sprawny w trakcie trwania umowy na koszt Wykonawcy, w czasie 14 dni od momentu zgłoszenia potrzeby jego wymiany.

1.12. W zakresie zadania 30 - Wykonawca dokona wymiany dozowników dotychczas zainstalowanych i zamontowania zaoferowanych dozowników na swój koszt w ciągu 30 dni roboczych od dnia podpisania umowy. Data wymiany zostanie ustalona z osobą odpowiedzialną za realizację umowy w tym zakresie.

1.13. W zakresie zadania 15 - Zamawiający wymaga w ramach ceny wdrożenia w czasie 30 dni od podpisania umowy na dostawę środków programu monitorującego poziom higieny rąk zgodnie z wytycznymi WHO.

Wymagania dotyczące programu monitorującego poziom higieny rąk:

- Licencja aplikacji mobilnej do monitorowania poziomu higieny rąk zgodnie z wytycznymi WHO przez okres obowiązywania umowy lub do momentu wykorzystania przedmiotu dostawy.
- Aplikacja pozwalająca na prowadzenie audytu infrastruktury oddziały, a następnie tworzenie szczegółowych statystyk w tym zakresie.
- Prowadzenie audytów higieny rąk przy użyciu aplikacji mobilnej, która samoczynnie generuje na bieżąco statystyki przestrzegania higieny rąk zgodnie z wytycznymi WHO przez personel szpitala.

Aplikacja powinna zawierać kalkulator zużycia środków do higieny rąk (mydło, preparat dezynfekcyjny) do automatycznego obliczania zużycia środków do higieny rąk w poszczególnych oddziałach i całej placówce szpitalnej, a następnie możliwość tworzenia szczegółowych statystyk Zamawiający wymaga przeprowadzenia szkolenia personelu medycznego w terminach i miejscu wskazanym przez Zamawiającego.

1.14. Dostarczane asortymenty muszą być identyczne z próbkami, które Wykonawca złożył w postępowaniu – dotyczy zadania 30 i 32.

1.15. W zakresie zadania 32 Wykonawca zobowiązany będzie do wymiany dozowników dotychczas zainstalowanych na swój koszt w ciągu 30 dni roboczych od dnia podpisania umowy oraz do **trwałego**

zamontowania dozowników w ramach ceny w miejscach wskazanych przez Zamawiającego i zabezpieczy ewentualne uszkodzenia powstałe w trakcie montażu. Termin Wykonawca zobowiązany jest uzgodnić z Działem Technicznym Zamawiającego. Zamawiający wymaga wymiany dozownika uszkodzonego na koszt Wykonawcy w trakcie trwania umowy na sprawnym w czasie 14 dni od momentu zgłoszenia potrzeby jego wymiany.

2. Warunki dostawy.

2.1. Wykonawca zobowiązany jest dostarczać towar na swój koszt i ryzyko. Wydanie towaru nastąpi u Zamawiającego - magazyn medyczny, ul. Rydygiera 15/17 w Grudziądzu.

2.2. W przypadku stwierdzenia wad w dostarczonym towarze Zamawiający wyśle do Wykonawcy zawiadomienie o jego wadliwości, a Wykonawca wymieni bezzwłocznie wadliwy towar na pełnowartościowy.

2.3. Częstotliwość i wielkość poszczególnych dostaw będą uzgadniane z upoważnionym pracownikiem Zamawiającego.

2.4. Termin poszczególnych dostaw wynosić będzie do 7 dni roboczych od daty złożenia zamówienia.

2.5. Wykonawca zobowiązuje się do nie wstrzymywania lub ograniczania dostaw bez uprzedniego porozumienia się z Zamawiającym.

3. Warunki płatności.

3.1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić za towar według cen jednostkowych ustalonych w ofercie złożonej przez Wykonawcę i umieszczonych w formularzu cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy, które są obowiązującymi przez cały okres trwania umowy.

3.2. Forma rozliczenia bezgotówkowa, **faktura zbiorczą za miesięczny okres rozliczeniowy**, płatna przelewem z terminem płatności 60 dni od daty doręczenia faktury potwierdzającej dostawę towaru.

Faktury lub specyfikacje wysyłkowe dostarczone wraz z towarem muszą zawierać numer umowy, której dotyczą.

3.3. W przypadku zaległości płatniczych ze strony Zamawiającego Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe. Opóźnienie w płatnościach nie może jednak wpływać negatywnie na realizację dostaw przez Wykonawcę.

3.4. W przypadku ewentualnych opóźnień w zapłacie – wpłaty Zamawiającego będą zaliczane na poczet należności głównej najdalej wymagalnej.

3.5. Wykonawca zobowiązuje się nie sprzedawać wierzytelności przypadających mu względem Zamawiającego jak również nie dokonywać ich przekazu oraz czynności innych, podobnych, zmierzających do zmiany podmiotowej uprawnień po stronie Wykonawcy, wynikających z zawartej umowy.

3.6. Wykonawca nie może korzystać z instytucji poręczenia (art. 876-887 Kodeksu Cywilnego) przy realizacji niniejszej umowy w trakcie jej trwania, jak i po wykonaniu umowy.

4. Kary umowne.

4.1. Zamawiający ma prawo do naliczania kar umownych:

- za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,1 % wartości netto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki,
- za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,1 % wartości netto umowy za każdy dzień zwłoki – dotyczy zadania 15 (w zakresie wdrożenia programu), 30 (dotyczy zdemontowania starych dozowników i zamontowania zaoferowanych dozowników), 32 (dotyczy zdemontowania starych dozowników i zamontowania zaoferowanych dozowników),
- w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5 % wartości netto niezrealizowanej części umowy.

4.2. Naliczenie kar umownych nie pozbawia Zamawiającego prawa dochodzenia odszkodowania wynikającego z tytułu nie zrealizowania dostaw w całości lub części przez Wykonawcę.

5. Zmiany treści umowy.

5.1. Wszelkie zmiany umowy wymagają zgody obu stron wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

5.2. Zmiany umowy są dopuszczalne bez ograniczeń w zakresie dozwolonym przez art. 144 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

5.3. Zamawiający, zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 1 Ustawy - Prawo Zamówień Publicznych przewiduje możliwość zmiany – z zastrzeżeniem formy przewidzianej w ust. 1 – postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w następującym zakresie:

- a) zmiany ceny w przypadku zmiany stawki podatku VAT - w takim przypadku zmiana ceny nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku VAT z zachowaniem ceny netto, która pozostaje bez zmian;
- b) obniżenia cen jednostkowych towaru, o którym mowa w formularzu cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy, w przypadku zaistnienia okoliczności których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy;
- c) zastąpienia towaru dotychczas dostarczanego w ramach realizacji niniejszej umowy, towarem nowym posiadającym co najmniej takie same parametry, jakie posiadał towar będący podstawą wyboru oferty Wykonawcy, w przypadku wycofania lub wstrzymania produkcji dotychczas dostarczanego towaru oraz z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, pod warunkiem, iż cena wprowadzonego towaru nie ulegnie zwiększeniu;
- d) zmiany numeru katalogowego lub nazwy tego samego dostarczanego towaru.

5.4. Strony dopuszczają zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany:

- wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 Ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
- zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

W przypadku zaistnienia wyżej wymienionych zmian Wykonawca może wystąpić do Zamawiającego z wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie dokumenty potwierdzające zasadność złożenia takiego wniosku. Wykonawca powinien wykazać ponad wszelką wątpliwość, że zaistniała zmiana ma bezpośredni wpływ na koszty wykonania zamówienia, oraz określić stopień, w jakim wpłynie ona na wysokość wynagrodzenia.

W przypadku uznania przez Zamawiającego zasadności wprowadzenia powyższych zmian do umowy Zamawiający zobowiązuje się pokryć podwyżkę wynagrodzenia w takim stopniu, w jakim miały one wpływ na wzrost wynagrodzenia.

W oparciu o powyższą klauzulę nie można dokonać zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w pierwszych 12 miesiącach obowiązywania umowy, a jedynie w przypadku przedłużenia okresu trwania umowy, o którym mowa w pkt. XVI. 1.1. niniejszej SIWZ (nie dotyczy zadań: 30 i 32).

5.5. Strony dopuszczają możliwość wydłużenia terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w pkt. XVI. 1.1. w przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego zakontraktowanych ilości w pierwotnie określonym terminie (nie dotyczy zadań: 30 i 32).

6. Rozwiązanie umowy.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 145 Ustawy – Prawo zamówień publicznych.

7. Klauzula właściwości sądu.

7.1. W sprawach nie uregulowanych umową będą miały zastosowanie przepisy Ustawy - Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.

7.2. Ewentualne spory mogące powstać na tle realizacji umowy poddane będą pod rozstrzygnięcie Sądu miejscowego właściwego dla Zamawiającego.

8. Postanowienia końcowe.

Nadzór nad prawidłową realizacją umowy sprawują:

- ze strony Zamawiającego -
- ze strony Wykonawcy -

9. Klauzule Waloryzacyjne.

1. Stosownie do treści art. 142 ust. 5 ustawy Pzp Zamawiający przewiduje możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia określonego w § Umowy w następujących przypadkach:

- 1) w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług,
- 2) w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3 – 5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
- 3) w przypadku zmian zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub zmiany wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
- 4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w [ustawie](#) z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych

- jeżeli zmiany określone w pkt. 1), 2), 3) i 4) będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Wykonawcę.

2. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 1 pkt. 1 niniejszego paragrafu Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po wejściu w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i wskazanie podstaw prawnych zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia należnego Wykonawcy po zmianie Umowy.

3. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 1 pkt. 2 niniejszego paragrafu Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po wejściu w życie przepisów zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i wskazanie podstaw prawnych oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia należnego Wykonawcy po zmianie Umowy, w szczególności Wykonawca zobowiązuje się wykazać związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia, a wpływem zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę na kalkulację wynagrodzenia. Wniosek powinien obejmować jedynie dodatkowe koszty realizacji Umowy, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku z podwyższeniem wysokości płacy minimalnej. Zamawiający oświadcza, iż nie będzie akceptował, kosztów wynikających z podwyższenia wynagrodzeń pracownikom Wykonawcy, które nie są konieczne w celu ich dostosowania do wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, w szczególności koszty podwyższenia wynagrodzenia w kwocie przewyższającej wysokość płacy minimalnej.

4. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 1 pkt. 3 niniejszego paragrafu Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i wskazanie podstaw prawnych oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie Umowy, w szczególności Wykonawca zobowiązuje się wykazać związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia a wpływem zmiany zasad, o których mowa w ust. 1 pkt. 3 niniejszego paragrafu na kalkulację wynagrodzenia. Wniosek może obejmować jedynie dodatkowe koszty realizacji Umowy, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku ze zmianą zasad, o których mowa w ust. 1 pkt. 3 niniejszego paragrafu.

5. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 1 pkt. 4 niniejszego paragrafu Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w [ustawie](#) z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i wskazanie podstaw prawnych oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie Umowy, w szczególności Wykonawca zobowiązuje się wykazać związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia a wpływem zmiany zasad, o których mowa w ust. 1 pkt. 4 niniejszego paragrafu na kalkulację wynagrodzenia. Wniosek może obejmować jedynie dodatkowe koszty realizacji Umowy, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku ze zmianą zasad, o których mowa w ust. 1 pkt. 4 niniejszego paragrafu.

6. Zmiana Umowy w zakresie zmiany wynagrodzenia z przyczyn określonych w ust. 1 pkt 1), 2), 3) i 4) obejmować będzie wyłącznie płatności za prace, których w dniu zmiany odpowiednio stawki podatku Vat, wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę i składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, oraz wpłat do pracowniczych planów kapitałowych jeszcze nie wykonano.

7. Obowiązek wykazania wpływu zmian, o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu na zmianę wynagrodzenia, o którym mowa w § Umowy należy do Wykonawcy pod rygorem odmowy dokonania zmiany Umowy przez Zamawiającego.

8. Nie można dokonywać zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w pierwszych 12 miesiącach obowiązywania umowy – nie dotyczy pkt. 9. 1 poz. 1).

10. Klauzula informacyjna.

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27

kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

I. ADMINISTRATOR

Administratorem danych osobowych jest **Regionalny Szpital Specjalistyczny im. dr Władysława Biegańskiego w Grudziądzu** (86- 300) Grudziądz ul. dr Ludwika Rydygiera 15/17, wpisany do Rejestru SPZOZ Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Toruniu VII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem KRS 0000002976

II. DANE KONTAKTOWE ADMINISTRATORA DANYCH OSOBOWYCH ORAZ INSPEKTORA OCHRONY DANYCH

1. Kontakt do administratora danych osobowych:

email: serketariat.dyrekcja@bieganski.org, lub pisemnie na adres siedziby administratora - (86-300) Grudziądz ul. dr Ludwika Rydygiera 15/17,

2. Kontakt do inspektora ochrony danych osobowych:

e-mail: inspektor@bieganski.org lub pisemnie na adres siedziby administratora (86-300) Grudziądz, ul. dr Ludwika Rydygiera 15/17, 56 641 35 79

Z inspektorem ochrony danych można się kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych.

Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego /*dane identyfikujące postępowanie, np. nazwa, numer/* prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak sprawy: Z/24/PN/19, a w przypadku zawarcia umowy w celu związanym z realizacją umowy Z/...../19.

III. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), dalej „ustawa Pzp”;

IV. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy; Informuje, że dane te mogą być przetwarzane w celu obrony praw i dochodzenia roszczeń przez Administratora Danych w związku z prowadzoną przez niego działalnością.

V. Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;

VI. W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;

VII. Posiada Pani/Pan:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych ;
- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

VIII. Nie przysługuje Pani/Panu:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

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

Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy – Prawo zamówień publicznych (Pzp), przysługują środki ochrony prawnej przewidziane cytowaną ustawą. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt. 5 Pzp.

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. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Odwołujący przesyła kopie 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. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 Pzp zdanie drugie, albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej. Odwołanie wobec czynności innych niż wyżej wymienione wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. 2018 poz. 2188 ze zm.) jest równoznaczne z jej wniesieniem. Szczegółowe zasady wnoszenia środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale VI Ustawy – Prawo zamówień publicznych.

Grudziądz, dnia 08.05.2019 r.