



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A

NIP 758-20-10-430

www.szpital.ostroleka.pl

tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

REGON 000304616

szpitalo@szpital.ostroleka.pl

Ostrołęka, 2019-04-29

Nr sprawy: MSS-TZP-ZPP-26-8/19

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia



NAZWA I ADRES ZAMAWIAJACEGO:

**Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego
w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120 A, 07-410 Ostrołęka
tel. 0-29 765 21 22, fax 0-29 760 45 69**

NIP 758-20-10-430

REGON 000304616

ADRES STRONY INTERNETOWEJ: www.szpital.ostroleka.pl

**GODZINY URZĘDOWANIA ZAMAWIAJACEGO: poniedziałek-
piątek od godz. 8.00 do 15.35.**

**TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA: niniejsze postępowanie
prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego
na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo
zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 poz. 1986
ze zm.) zwanej dalej „ustawą Pzp”, wartość zamówienia jest
niższa niż kwoty określone w przepisach wydanych na
podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, tj. nie przekracza 221 000
euro.**

MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY ZATWIERDZAM

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

Al. Jana Pawła II 120A

07-410 Ostrołęka

tel. 29 765 21 22 fax 29 760 45 69

DYREKTOR

mgr inż. Paweł Rafał Natkowski

29.04.2019 r.,

Mazowsze.

serce Polski

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka, zwany dalej Zamawiającym, zaprasza do składania ofert w postępowaniu o zamówienie publiczne prowadzone w trybie **przetargu nieograniczonego** poniżej **221 000 euro na dostawę materiałów opatrunkowych, leków i igieł**.

I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów opatrunkowych, leków i igieł w ilości zgodnej z Załącznikiem nr 1 do SIWZ i umowy – Formularz cenowy.
2. Przedmiot zamówienia podzielony jest na 13 części.
3. **CPV: 33141100-1 Opatrunki, zaciski, szwy, podwiązki, 33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne, 33140000-3 Materiały medyczne.**
4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych do jednej, kilku, lub wszystkich części zamówienia.
5. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
6. Leki objęte refundacją na podstawie decyzji Ministra Zdrowia, winny być po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa zgodnie z ustawą z dnia 12.05.2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.
7. W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (op.) niż umieszczone w SIWZ należy je przeliczyć i podać pełną ilość opakowań zaokrąglonych w górę.
8. Dodatkowy opis przedmiotu zamówienia dla materiałów opatrunkowych określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ.
9. Materiały opatrunkowe muszą posiadać następujące cechy:
 - 8.1. Każdy wyrób jałowy musi być zapakowany w opakowanie papierowo-foliowe – do sterylizacji z widoczną zawartością zgodnie z PN-EN 868-5.
 - 8.2. Wszystkie opatrunki jałowe wykonane z gazy lub włókniny muszą być sterylizowane w parze wodnej w nadciśnieniu lub 35% H₂O₂.
 - 8.3. Wszystkie materiały opatrunkowe wykonane z gazy i włókniny muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i potwierdzające klasę II a i regułę 7.
 - 8.4. Zamawiający wymaga, aby masa powierzchniowa gazy, z której wykonane są wyroby była zgodna z normą PN-EN 14079 i wymogami Farmakopei Polskiej i wynosiła minimum dla gazy 17 nitkowej 23 g/m².
 - 8.5. Asortyment przedstawiony na otwarciu ofert musi być jednorodny z tym, jaki będzie dostarczany podczas trwania umowy.
 - 8.6. Zamawiający informuje, iż materiały opatrunkowe będą oceniane przez użytkowników pod względem zgodności z wymaganiami zawartymi w SIWZ.
 - 8.7. Wata musi być:
 - bez zanieczyszczeń,
 - nie skawalona,
 - miękka,
 - nie zbita,
 - dająca się rozwarstwić,
 - o swobodnym uciążu z opakowania.
 - 8.8. Gaza opatrunkowa musi być:
 - bez środków optycznie wybielających,
 - odtłuszczona,
 - bez zapachu,
 - bielona nadtlutkiem wodoru,
 - odporna na wysoką temperaturę,
 - miękka,
 - nie pyląca.
 - 8.9. Opaska podtrzymująca dziana wiskozowa musi być:
 - nie sterzące nitki,
 - gładkie brzegi,
 - stałą elastyczność materiału.
 - 8.10. Opaska elastyczna tkana z zapinką musi mieć:
 - nie strzępiące brzegi,
 - stałą elastyczność nawet po kilkukrotnym praniu.
 - 8.11. Opaski gipsowe: czas wiązania 4-6 minut odporna na kruszenie i pęknięcie po wiązaniu i unieruchomieniu wiązania. Bandaż wykonany z gazy 17 nitkowej. Minimum 94% nasycenia opaski masą gipsową (gips naturalny). Czas zanurzenia max 3 minuty. Nawinięta na rolkę z ekologicznej tektury. Wymagana karta danych technicznych. Wymagana ulotka informacyjna lub karta katalogowa, potwierdzająca właściwości opasek gipsowych.
 - 8.12. Podkłady pod gips: wykonane ze 100% wiskozy o gramaturze 100 g/1m² (tolerancja ± 10%) pakowane w biały papier tworzący tzw. otwarty rękaw.
10. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

11. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
 12. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
 13. Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.
 14. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.
 15. Zgodnie z art. 30 ustawy PZP Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne w zakresie przytoczonych w Załączniku nr 1 do SIWZ i umowy norm, znaków towarowych, patentów. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.
 16. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 ustawy.
 17. Termin realizacji zamówienia: od daty podpisania umowy do 31.12.2019r.
- Załączniki nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 – stanowią integralną część SIWZ.**

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

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

1.1. Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy Wykonawców, w sytuacjach opisanych w z art. 24 ust. 1 ustawy PZP tj.:

- 1) wykonawcę, który nie wykazał spełnienia warunków udziału w postępowaniu lub nie został zaproszony do negocjacji lub złożenia ofert wstępnych albo ofert, lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
- 2) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (Dz. U. z 2018 r. poz. 1600) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2018 r. poz. 1263 i 1669),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
- 3) wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 2;
- 4) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 5) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej „kryteriami selekcji”, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
- 6) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 7) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 8) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
- 9) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
- 10) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2018 r. poz. 703 i 1277);
- 11) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 12) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2018 r. poz. 798, 650, 1637 i 1669), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

1.2. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 pkt. 1-8 ustawy.

Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy PZP tj.:

- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP – w stosunku do którego otwarto 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 2017 r. poz. 1508 oraz z 2018 r. poz. 149, 398, 1544 i 1629) 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;
- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy PZP – który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

1.3. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 24 ust. 7 ustawy PZP.

1.4. Wykonawca, który, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 lub ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy PZP, 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. Regulacji, o której mowa w zdaniu pierwszym 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.

1.5. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione na podstawie pkt 1.4 SIWZ.

1.6. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

1.7. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1.7.1. Spełniają warunki udziału w postępowaniu opisane w pkt. 1.8.SIWZ;

1.7.2. Nie podlegają wykluczeniu.

1.8. Zamawiający wymaga spełnienia warunków udziału w postępowaniu dotyczące:

a)Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

- Aktualna koncesja/zezwoleń na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej –dotyczy części 3.

b)Sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

Zamawiający nie precyzuje tego warunku.

c) Zdolności technicznej lub zawodowej:

Zamawiający nie precyzuje tego warunku.

1. Wartości podane w dokumentach w walutach obcych będą przeliczane według tabeli A kursów średnich walut obcych ogłoszonych przez Narodowy Bank Polski w dniu w którym nastąpiło otwarcie ofert w niniejszym postępowaniu (dotyczy kwot określonych w dokumentach potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu). Informacja o w/w kursach dostępna m.in. na stronie internetowej: www.nbp.pl. W przypadku gdy Narodowy Bank Polski nie będzie ogłaszał kursów średnich w dniu otwarcia ofert, Zamawiający będzie przeliczał według tabeli kursów opublikowanych ostatniego dnia, który jest pierwszym dniem poprzedzającym termin składania ofert.
2. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania jakiegokolwiek z części zamówienia przez wykonawcę.
3. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez wykonawcę firm podwykonawców. Wskazanie niniejszego, nastąpi w formularzu oferty, o ile podwykonawcy będą znani na etapie składania oferty.

4. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
5. Jeżeli zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia, wykonawca obowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.
6. Zgodnie z art. 22a ustawy Wykonawca może w celu potwierdzenia spełnienia 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 w takiej sytuacji zobowiązany jest 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. W związku z tym Zamawiający żąda przedstawienia (dołączenia do oferty) pisemnego zobowiązania innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów wraz z: określeniem zakresu dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu i sposobu wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia. Treść zobowiązania podmiotu trzeciego musi być złożona w oryginale i określać: kto jest podmiotem przyjmującym zasoby, zakres zobowiązania podmiotu trzeciego, czego konkretnie dotyczy zobowiązanie oraz w jaki sposób będzie ono wykonane, w tym jakiego okresu dotyczy. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa innych podmiotów na zasoby których powołuje się Wykonawca nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykáže zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa powyżej.
7. 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.
8. Wymagania określone w art. 29 ust 3a ustawy PZP:
 1. Zamawiający oświadcza, że w zakresie wykonywania przedmiotu zamówienia, nie występują czynności, których świadczenie polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1976 r. Kodeks pracy.–
Art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1976 r. – Kodeks pracy: przez nawiązanie stosunku pracy pracownik zobowiązuje się do wykonywania pracy określonego rodzaju na rzecz pracodawcy i pod jego kierownictwem oraz w miejscu i czasie wyznaczonym przez pracodawcę, a pracodawca – do zatrudnienia pracownika za wynagrodzeniem.
 2. Zamawiający nie określa wymagań o których mowa w art. 29 ust. 4 ustawy PZP.

Ww. dokumenty muszą być złożone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia, przepisy rozporządzenia Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

III. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, ORAZ BRAK PODSTAW DO WYKLUCZENIA:

1. Do oferty każdy Wykonawca musi załączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w **Załączniku nr 3 do SIWZ**. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. Do oferty każdy Wykonawca musi załączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w **Załączniku nr 4 do SIWZ**. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu.
3. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaże zamawiającemu na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy PZP oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 5 do SIWZ**. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

4. **Zamawiający na podstawie art. 24aa ustawy PZP, przewiduje możliwość w pierwszej kolejności dokonania oceny ofert, a następnie zbadania czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów z zastrzeżeniem art. 26 ust. 6 oraz art. 26 ust. 2f ustawy PZP:**

4.1. W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu Zamawiający żąda dostarczenia następujących dokumentów:

Koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania- dotyczy części 3.

4.2. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Zamawiający żąda dostarczenia następujących dokumentów:

- 1) **Odpis 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 PZP;
 - 2) **Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert** 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) **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 ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert** lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
5. Podmioty ubiegające się o zamówienie wspólnie wymóg w zakresie ust. 4.2. pkt 1-3, muszą spełnić oddzielnie.
6. Zgodnie z §9 ust. 2 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w §5 pkt 1-9 ww. rozporządzenia. Zamawiający nie żąda złożenia ww. dokumentów dotyczących podwykonawcy, któremu wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy PZP.
7. Zamawiający może w każdej chwili w trakcie postępowania zwrócić się do każdego Wykonawcy o przedłożenie wszystkich lub niektórych wymaganych zaświadczeń i dokumentów potwierdzających, jeżeli jest to niezbędne dla zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania.
8. Zamawiający może wykluczyć wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
9. Zamawiający dokona oceny spełnienia wymaganych warunków na podstawie załączonych do oferty dokumentów wg kryteriów „spełnia” lub „nie spełnia”.
10. *Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:*
a) *zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 4.2. pkt 1, 2, 3 składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:*
- 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, (wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do składania ofert),
- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, (wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu do składania ofert).
11. *Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 4.2. pkt 1, 2, 3 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 wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.*

12. Jeżeli wykaz, oświadczenia lub inne złożone przez Wykonawcę dokumenty budzą wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego roboty budowlane, dostawy lub usługi były wykonane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, o dodatkowe informacje lub dokumenty w tym zakresie.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

Ww. dokumenty muszą być złożone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia i przepisami rozporządzenia Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

IV. DOKUMENTY I OŚWIADCZENIA POTWIERDZAJĄCE, ŻE PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA SPEŁNIA WYMAGANIA OKREŚLONE PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO:

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów z zastrzeżeniem art. 26 ust. 6 oraz art. 26 ust. 2f ustawy PZP:

- 1) Dokumenty dopuszczenia do obrotu dla materiałów opatrunkowych wykonanych z gazy i włókniny, potwierdzające klasę II a i regułę 7.
- 2) Wykonawca składający ofertę na części 1, 8 zamówienia (materiały opatrunkowe) dla każdej pozycji zobowiązany jest do załączenia do oferty próbek asortymentu w ilości odpowiadającej najmniejszemu opakowaniu (sztuce).
- 3) Dla części 3 zamówienia: Dokumentacja dotycząca stężenia roztworów roboczych, czasu działania, rodzajów drobnoustrojów na których były testowane roztwory robocze. Prosimy dołączyć: opinie laboratorium referencyjnego badanego preparatu, karty charakterystyki oferowanych produktów oraz dokumenty dopuszczające oferowane produkty do obrotu na terenie Polski.
- 4) Opaski gipsowe:
 - karta danych technicznych
 - ulotka informacyjna lub karta katalogowa, potwierdzająca właściwości opasek gipsowych.
- 5) **Dla wyrobów medycznych:** Dokumenty dopuszczenia do obrotu/użytkowania dla przedmiotu zamówienia, wymienione w ustawie o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.) – aktualne na dzień składania ofert.

V. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA DOŁĄCZENIA NASTĘPUJĄCYCH DOKUMENTÓW:

- 1) Wypełniony i podpisany Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy.
- 2) Wypełniony i podpisany Załącznik nr 2 do SIWZ - Formularz ofertowy.
- 3) Aktualne pełnomocnictwo do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeśli osoba podpisująca nie jest osobą upoważnioną na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o prowadzeniu działalności gospodarczej. Jeżeli pełnomocnictwo nie ma postaci aktu notarialnego powinno zawierać pieczęć Wykonawcy, imienną pieczętkę wystawiającego pełnomocnictwo i jego podpis. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba lub osoby wymienione w umowie spółki lub odpowiednim rejestrze, które wskazane są tam jako upoważnione do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz. Pełnomocnictwo powinno wskazywać datę jego wystawienia oraz okres, na który zostało udzielone.

VI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w trwale zamkniętym, nienaruszonym opakowaniu, oznakowaną nazwą wykonawcy oraz napisem:

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce
Al. Jana Pawła II 120 A, 07 - 410 Ostrołęka
„ Przetarg nieograniczony – MSS-TZP-ZPP-26-8/19”
OFERTA NA
dostawę materiałów opatrunkowych, leków i igieł
Nie otwierać przed 09.05.2019 r. do godz. 10¹⁵

2. W przypadku nieprawidłowego zaadresowania lub zamknięcia koperty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej przedterminowe otwarcie. Oferty złożone po terminie

- zostaną zwrócone Wykonawcom bez otwierania.
3. Wykonawca przedstawi ofertę zgodną z warunkami określonymi w SIWZ.
 4. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.
 5. Wykonawca powinien zapoznać się ze wszystkimi wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji i zdobyć wszelkie informacje, które mogą być przydatne do przygotowania oferty i podpisania umowy. Nie przysługują żadne roszczenia wobec Zamawiającego w razie błędnego skalkulowania ceny lub pominięcia w ofercie lub kalkulacji elementów niezbędnych do wykonania umowy.
 6. Ofertę należy złożyć, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej, w języku polskim, napisaną na maszynie, komputerze lub inną trwałą, czytelną techniką (np. pismo ręczne).
 7. Treść oferty musi zawierać wszystkie wymagane niniejszą SIWZ oświadczenia i dokumenty oraz załączniki.
 8. Wypełnione prawidłowo i podpisane formularze będące załącznikami do SIWZ lub jeśli Wykonawca tworzy we własnym zakresie formularze odpowiadające treścią formularzom wymagany w niniejszej SIWZ muszą odzwierciedlać minimum treść formularzy wymaganych w niniejszej SIWZ.
 9. Zamawiający uzna, że podpisanie i załączenie do oferty wszystkich wymaganych załączników jest równoważne z ich akceptacją i nie wnoszeniem do ich treści żadnych zastrzeżeń przy realizacji zamówienia.
 10. Oferta oraz załączniki muszą być podpisane przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy zgodnie z umocowaniem dla tych osób wynikającym z aktualnego odpisu lub wyciągu właściwego rejestru, ewidencji działalności gospodarczej bądź umowy.
 11. Oświadczenia i dokumenty wymagane niniejszą SIWZ muszą być dostarczone w oryginale lub jako kserokopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
 12. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
 13. Zamawiający uzna poświadczenie za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, jeżeli dokument opatrzony będzie datą, stwierdzeniem „za zgodność z oryginałem”, podpisem Wykonawcy i jego pieczęcią imienną (bądź czytelnym podpisem Wykonawcy) pozwalającymi na identyfikację podpisującej się osoby.
 14. Dokumenty sporządzone w języku obcym Wykonawca musi złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
 15. Aktualne pełnomocnictwo do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeśli osoba podpisująca nie jest osobą upoważnioną na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o prowadzeniu działalności gospodarczej. Jeżeli pełnomocnictwo nie ma postaci aktu notarialnego powinno zawierać pieczęć Wykonawcy, imienną pieczętkę wystawiającego pełnomocnictwo i jego podpis. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba lub osoby wymienione w umowie spółki lub odpowiednim rejestrze, które wskazane są tam jako upoważnione do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz. Pełnomocnictwo powinno wskazywać datę jego wystawienia oraz okres, na który zostało udzielone.
 16. W przypadku Wykonawców ubiegających się o zamówienie wspólnie (np. konsorcjum, spółka cywilna) ich oferta musi spełniać następujące wymagania:
 - 1) Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie.
 - 2) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić lidera (pełnomocnika) do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego i do zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego. Umocowanie może wynikać z treści umowy konsorcjum lub zostać przedłożone oddzielnie wraz z ofertą. Fakt ustanowienia pełnomocnika musi wynikać z załączonych do oferty dokumentów.
 - 3) Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z pełnomocnikiem (liderem).
 17. Informacje uzyskane w trakcie postępowania stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania lub osobom trzecim muszą być oznaczone klauzulą: „Nie udostępniać. Informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., nr 153, poz. 1503 ze zm.)” Wykonawca składając ofertę już musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
 18. Wartości podane w dokumentach w walutach obcych będą przeliczane według tabeli A kursów średnich walut obcych ogłoszonych przez Narodowy Bank Polski w dniu w którym nastąpiło otwarcie ofert w niniejszym postępowaniu (dotyczy kwot określonych w dokumentach potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu). Informacja o w/w kursach dostępna m.in. na stronie internetowej: www.nbp.pl. W przypadku gdy Narodowy Bank Polski nie będzie ogłaszał kursów średnich w dniu otwarcia ofert, Zamawiający będzie przeliczał według tabeli kursów opublikowanych ostatniego dnia, który jest pierwszym dniem poprzedzającym termin składania ofert.
 19. Zamawiający zaleca, aby oferta zawierała spis wszelkich oświadczeń, dokumentów znajdujących się w ofercie wraz z podaniem numerów stron, na których się znajdują.
 20. Zamawiający zaleca, aby każda zapisana strona oferty była podpisana przez osobę uprawnioną do podpisywania oferty.

21. Oferta powinna być złożona w formie uniemożliwiającej jej przypadkowe zdekompletowanie – wszystkie kartki oferty muszą być zszyte, zbindowane lub połączone w jedną całość inną techniką. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być opatrzone czytelnym podpisem osoby podpisującej ofertę. Wykonawca nie może zastrzec jako niejawne innych informacji niż te podane powyżej, a w szczególności tych o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy – ustawy Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r.
22. Koszty udziału w postępowaniu, a w szczególności koszty sporządzenia oferty, pokrywa Wykonawca. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

VII. SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI:

1. Zamawiający wymaga, aby wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, pytania odwołania oraz informacje związane z niniejszym postępowaniem przekazywane były faksem do siedziby Zamawiającego, a następnie potwierdzone niezwłocznie pisemnie na adres Zamawiającego.
2. Zamawiający nie udziela informacji telefonicznie.
3. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami – Beata Kraska - Romanowska e-mail: beata.kraska@szpital.ostroleka.pl
4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż: na 2 dni przed upływem terminu składania ofert – jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Ustawy – 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.
5. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 4 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
6. Treść zapytań, wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ, będzie zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego: <http://www.szpital.ostroleka.pl/zamowienia-publiczne/postepowania-aktywne>
7. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt.3.
8. W przypadku wniesienia zapytania dotyczącego postępowania, Zamawiający prześle treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wszystkim Wykonawcom, którym przekazał Specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza na tej stronie.
9. W szczególnie uzasadnionych przypadkach przed upływem terminu do składania ofert Zamawiający może zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianą specyfikacji Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano Specyfikację istotnych warunków zamówienia, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza ją także na tej stronie. Każda wprowadzona zmiana staje się częścią integralną specyfikacji.
10. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.

VIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:

1. Wykonawcy będą związani ofertą przez okres **30 dni**, licząc od daty upływu terminu do składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
3. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

IX. WPROWADZANIE ZMIAN DO OFERTY:

1. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę.
2. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty winno zostać złożone w sposób i formie przewidzianej dla oferty, z tym, że koperta powinna być dodatkowo oznaczona dopiskiem „zmiana” lub „wycofanie”.

X. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Mazowieckim Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, 07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120 A, Sekretariat Dyrekcji, II piętro, pok. 218.
2. Termin składania ofert upływa dnia **09.05.2019 r. o godz. 10⁰⁰**.

3. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego, pok. nr 203 (II piętro) dnia **09.05.2019r. o godzinie 10¹⁵**.
4. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda nazwy i adresy Wykonawców oraz cenę i inne informacje, zgodnie z art. 86 pkt. 4 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zgodnie z art. 86 ust. 5 ustawy PZP zamieści na stronie internetowej www.szpital.ostroleka.pl informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) cen, terminu wykonania zamówienia i warunków płatności zawartych w ofertach.
7. W toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawcę wyjaśnień dotyczących ich treści.
8. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, tj. wadliwy wynik działania arytmetycznego,
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

XI. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Oferowana cena, wyrażona w PLN, musi uwzględniać wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ oraz obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia.
2. Cena netto powinna być wyrażona w PLN i zawierać także:
 - a) koszty dostawy przedmiotu zamówienia,
 - b) koszty frachtu, cło itp.,
 - c) rabaty i upusty finansowe,
 - d) koszty transportu przedmiotu zamówienia do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, w tym koszty związane z ubezpieczeniem transportu,
 - e) koszty rozładunku u Zamawiającego,
 - f) koszty gwarancji,
3. Wartość brutto powinna być wyrażona w PLN i zawierać podatek VAT.
4. Wszystkie wartości liczbowe oraz ostateczna cena oferty muszą być wyrażone do dwóch miejsc po przecinku.
5. Wymagane obliczenia ceny oferty (patrz Załącznik Nr 1 – Formularz cenowy):
 - a. Wartość zamówienia netto według wzoru:
$$\text{ilość} \times \text{cena jednostkowa netto} = \text{wartość zamówienia netto}$$
 - b. Wartość zamówienia brutto według wzoru:
$$\text{wartość zamówienia netto} + \text{kwota podatku VAT} = \text{wartość zamówienia brutto}$$
6. Jeżeli zostanie złożona oferta, 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.

XII. SPOSÓB OCENY OFERTY:

Oferta oceniana będzie pod względem:

1. formalnym – spełnianie warunków podanych w SIWZ (dokumentacja),
2. merytorycznym – wyboru najkorzystniejszej oferty zgodnie z podanymi niżej kryteriami.

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

L. p	Kryteria	Znaczenie procentowe kryteriów	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
1.	Cena	60 %	60,00 punktów
2.	Termin płatności	20%	20,00 punktów
3.	Termin dostawy	20%	20,00 punktów

- Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „Cena” wyliczona będzie matematycznie według formuły:
(cena brutto oferty najtańszej / cena brutto oferty badanej) x maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
- Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „termin płatności” wyliczona będzie matematycznie według punktacji:
51-60 dni – 20 pkt
41-50 dni – 5 pkt
31-40 dni – 2 pkt
30 dni – 0 pkt
Zaoferowany termin płatności nie może być krótszy niż 30 dni i dłuższy niż 60 dni.
- Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „termin dostawy” wyliczona będzie matematycznie według punktacji:
do 12 godz. - 20 pkt
do 24 godz. - 5 pkt
powyżej 24 godz. - 0 pkt.

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 24 godziny dotyczy części: **2, 3, 12, 13** zamówienia.

do 24 godz. - 20 pkt
do 48 godz. - 5 pkt
powyżej 48 godz. - 0 pkt.

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 48 godzin dotyczy części: **1, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11** zamówienia.

Ilość punktów jaką Wykonawca otrzyma za zaoferowany termin dostawy liczony od chwili zgłoszenia zapotrzebowania faksem.

- Za najkorzystniejszą uznana będzie oferta, która uzyska najwyższą łączną ilość punktów w 3 wyżej wymienionych kryteriach.
- Uzyskane oceny zostaną zaokrąglone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

XIV. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

- Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada zasadom określonym w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych i w niniejszej Specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zostanie uznana za najkorzystniejszą wg kryteriów podanych w rozdziale XIII.
- Zamawiający powiadomi o wyniku przetargu zamieszczając ogłoszenie o wyborze oferty na stronie internetowej oraz przesyłając powyższe zawiadomienie wszystkim Wykonawcom.
- Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie zgodnym z art. 94 ust.1, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą.
- Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia zostały spełnione warunki opisane w art. 94 ust.2.
- Umowa z wybranym Wykonawcą zostanie zawarta w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego. **W powiadomieniu wysłanym do Wykonawcy, którego ofertę wybrano, Zamawiający określi miejsce i termin podpisania umowy.**
- Po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający zamieszcza ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Biuletynie Zamówień Publicznych w ciągu 30 dni.
- Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

- 8) Podmioty ubiegające się o zamówienie wspólnie przed zawarciem umowy muszą złożyć umowę regulującą współpracę tych podmiotów zgodnie z art. 23 ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

XV. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO LUB WZÓR UMOWY

1. Umowa zostanie zawarta na warunkach zawartych we wzorze umowy, który stanowi Załącznik Nr 6 do SIWZ.
2. Wykonawcy, o których mowa w art. 23 ust. 1 ustawy Pzp, ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

XVI. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Środki ochrony prawnej określone w dziale VI ustawy PZP, przysługują Wykonawcom, a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes prawny w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP. 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 ustawy PZP.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy PZP czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy PZP. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy PZP, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
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) odrzucenie oferty odwołującego;
 - 5) opis przedmiotu zamówienia;
 - 6) wyboru najkorzystniejszej oferty.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby 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. 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.
5. Odwołanie wnosi się:
 - a) w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy PZP, albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób – w przypadku gdy wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art.11, ust. 8 ustawy PZP
 - b) wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej,
 - c) wobec czynności innych niż określone w pkt. 5 a) i b) – odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
6. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.
7. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.
8. Wykonawcom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, których interes prawny doznał uszczerbku w wyniku naruszenia przez Zamawiającego określonych w ustawie PZP zasad udzielania zamówień, przysługują środki odwoławcze przewidziane w Dziale VI ustawy PZP.

XVII. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Oferty, opinie biegłych, oświadczenia, zawiadomienia, wnioski, inne dokumenty i informacje składane przez Zamawiającego i Wykonawców oraz umowa w sprawie zamówienia publicznego stanowią załączniki do protokołu postępowania.
2. Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
3. Oferty są jawne od chwili ich otwarcia, a wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu po upływie terminu ich składania.
4. Zamawiający na wniosek Wykonawcy prześle pisemnie, faksem lub drogą e-mailową kopię protokołu.
5. Ujawnienie treści protokołu wraz z załącznikami odbywać się będzie wg następujących zasad:
 - Zamawiający udostępnia wskazane dokumenty po złożeniu pisemnego wniosku,
 - Zamawiający wyznacza termin, miejsce oraz zakres udostępnionych dokumentów i informacji,
 - Zamawiający wyznacza członka komisji, w którego obecności dokonana zostanie czynność przeglądania,
 - Zamawiający umożliwi odpłatne kopiowanie udostępnionych dokumentów i informacji,
 - Udostępnienie może mieć miejsce w siedzibie Zamawiającego oraz w czasie godzin jego pracy – urzędowania.

XVIII. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

W sprawach nieuregulowanych niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia zastosowanie mają przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych.

XIX. ZATWIERDZENIE SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia zawiera
13 (słownie: trzynaście) ponumerowanych stron
oraz załączniki stanowiące integralną część SIWZ.**

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - FORMULARZ CENOWY

1 część zamówienia poz. 1 – 20 - MATERIAŁY OPATRUNKOWE

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania Jedn. Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Kompresy włókninowe 4 warstwowe niejłowe 30 g 5 x 5 cm x 100 szt.		op	526					
2	Kompresy włókninowe 4 warstwowe niejłowe 30 g 7,5 x 7,5 cm x 100 szt.		op	95					
3	Kompresy włókninowe 4 warstwowe niejłowe 30 g 10 x 10 cm x 100 szt.		op	53					
4	Kompresy włókninowe 4 warstwowe niejłowe 30 g 10 x 20 cm x 100 szt.		op	85					
5	Opatrunek jałowy samoprzylepny z warstwą chłonną zaokrąglone rogi 7,2x5cm x 50 szt. Minimalna chłonność 1100g/m ² , potwierdzona kartą danych technicznych.		op	134					
6	Opatrunek jałowy samoprzylepny z warstwą chłonną zaokrąglone rogi 25x10cm x 25 szt. Minimalna chłonność 1100g/m ² , potwierdzona kartą danych technicznych.		op	52					
7	Opatrunek jałowy samoprzylepny z warstwą chłonną zaokrąglone rogi 15x8cm x 25 szt. Minimalna chłonność 1100g / m ² , potwierdzona kartą danych technicznych.		op	75					
8	Opatrunek jałowy samoprzylepny z warstwą chłonną zaokrąglone rogi 20x10cm x 25 szt. Minimalna chłonność 1100g / m ² , potwierdzona kartą danych technicznych.		op	50					
9	Opatrunek jałowy samoprzylepny z warstwą chłonną zaokrąglone rogi 6x10cm x 25 szt. Minimalna chłonność 1100g/m ² , potwierdzona kartą danych technicznych.		op	104					
10	Opatrunek jałowy samoprzylepny z warstwą chłonną zaokrąglone rogi 35x 10 cm x 25 szt. Minimalna chłonność 1100 g / m ² , potwierdzona kartą danych technicznych.		op	16					
11	Kompresy niejłowe 17 nitkow 16 warstwowe z nitką RTG 7,5x 7,5 cm 100 szt.		op	2556					
12	Kompresy jałowe 12 warstwowe 17 nitk. 7 x 7 a 3 szt lub 7,5 x 7,5 a 3 szt.		op	871					
13	Elastyczna opaska podtrzymująca bez zawartości lateksu, o wzmocnionych brzegach, rozciągłość 85 % Skład : 43% wiskoza, 37% bawełna, 20% poliamid . 20 m x 6 cm x 1 szt		szt	275					

14	Elastyczna opaska podtrzymująca bez zawartości lateksu, o wzmocnionych brzegach, rozciągłość 85% Skład: 43% wiskoza, 37% bawełna, 20% poliamid. 20 m x 8 cm x 1 szt					259			
15	Elastyczna opaska podtrzymująca bez zawartości lateksu, o wzmocnionych brzegach, rozciągłość 85% Skład: 43% wiskoza, 37% bawełna, 20% poliamid. 4 m x 6 cm x 1 szt					23			
16	Elastyczna opaska podtrzymująca bez zawartości lateksu, o wzmocnionych brzegach, rozciągłość 85% Skład: 43% wiskoza, 37% bawełna, 20% poliamid. 4 m x 8 cm x 1 szt					18			
17	Przylepiec z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i pary wodnej, hipoaletyczny 5 cm x 10 m				rolek	24			
18	Przylepiec z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i pary wodnej, hipoaletyczny 10 cm x 10 m				rolek	92			
19	Przylepiec z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i pary wodnej, hipoaletyczny 20 cm x 10 m				rolek	86			
20	Przylepiec z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i pary wodnej, hipoaletyczny 15 cm x 10 m				rolek	158			
Ogółem wartość netto: 1000									

2 część zamówienia poz. 1 – 3 OPATRUNKI

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Produktowa Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Drenik uszny silikonowy typu Shepard Grommetz z ogonkiem ułatwiający aplikację i wyjęcie. Średnica wewnętrzna 1,02mm, średnica zewnętrzna kołnierza 2,30mm, dł. 1,60mm. Pakowany sterylnie. 510 - 1021		szt	70					
2	Opatrunek nosowy Przed – Tylny dł. 72 mm ; 6,3 mm szer. x 1 szt.		szt	216					
3	Stabilizator wewnętrzny nosa wykonany z fluoroplastiku do podparcia przegrody nosowej po zabiegach semnoplastyki i korekty, rozmiar duży, grubość 0,5 mm. Pakowany parami. Kartonik zawiera 5 par. 2042050		szt	87					
Ogółem wartość netto: 1000									

3 część zamówienia poz. 1-2 ŚRODKI DEZYNFEKCYJNE

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania Jedn. Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Bezbarwny , alkoholowy preparat do dezynfekcji skóry przed : zabiegami operacyjnymi,cewnikowaniem żył ,pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami ,opatrywaniem ran zdejmowaniem szwów . Spektrum działania : B(MRSA, Tbc) F, V,(HIV,HBV,HCV,Herpes Rota Adeno). Czas do 2 minut. a 0,25 – 0,35 l ze spryskiwaczem.	litrow	510						
2	Barwiony ,alkoholowy preparat do dezynfekcji skóry przed : zabiegami operacyjnymi,cewnikowaniem żył ,pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami ,opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów . Spektrum działania : B ,(MRSA , Tbc) F, V, (HIV,HBV,HCV, Herpes ,Rota Adeno). Czas do 2 minut. A. 0,25 – 0,35 l ze spryskiwaczem.	litrow	340						
Opisem wartości netto i brutto:									

Wymagana jest dokumentacja dotycząca stężenia roztworów roboczych , czasu działania , rodzajów drobnoustrojów na których były testowane roztwory robocze .
Prosimy dołączyć: opinie laboratorium referencyjnego badanego preparatu , karty charakterystyki oferowanych produktów oraz dokumenty dopuszczające oferowane produkty do obrotu na terenie Polski .

4 część zamówienia poz. 1 – 12 MATERIAŁY OPATRUNKOWE

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania Jedn. Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Jakowe, opatrunki siatkowe ze srebrnem, impregnowane neutralną maścią 10 x 20 cm x 10 szt. typu ATRAUMAN Ag ,lub równoważny	op	25						
2	Zestaw opatrunkowy duży x 3 szt typu VivanoMed lub równoważny do podciśnieniowej terapii leczenia ran ,	op	3						
3	Zestaw opatrunkowy średni x 3 szt . typu VivanoMed lub równoważny do podciśnieniowej terapii leczenia ran .	op	5						
4	Zestaw opatrunkowy mały x 3 szt typu VivanoMed lub równoważny do podciśnieniowej terapii leczenia ran .	op	15						
5	Brzuszny zestaw opatrunkowy x 1 szt Typu VivanoMed lub równoważny.	op	1						
6	Hydroaktywny opatrunek z pianki poliuretanowej (samoprzylepny) o specjalnej strukturze porów, umożliwiający szybką eliminację z ran wysięków . Do zaopatrywania ran nie objętych zakażeniem ran ostrych i przewlekłych z obfitym wydzielaniem , do pozostawiania na obszarze rany przez okres do 4 dni . 11cm x 11cm x 10 szt . Typu PERMAFOAM COMFORT lub równoważny	op	15						

	Hydroaktywny opatrunek z pianki poliuretanej o specjalnej strukturze porów, umożliwiający szybką eliminację z ran wysięków. Do zaopatrywania ran nie objętych zakażeniem ran ostrych i przewlekłych z obfitym wydzielaniem, do pozostawiania na obszarze rany przez okres do 4 dni. 8cmx 8cm x 10 szt. Typu PERMAFOAM 7 TRACHEOSTOMY lub równoważny.	op	2						
8	Hydroaktywny opatrunek z pianki poliuretanej o specjalnej strukturze porów, umożliwiającej szybką eliminację z ran wysięków. Do zaopatrywania ran nie objętych zakażeniem ran ostrych i przewlekłych z obfitym wydzielaniem, do pozostawiania na obszarze rany przez okres do 4 dni. 10 cm x 20 cm x 5 szt. Typu: PERMAFOAM lub równoważny.	op	26						
9	Opatrunek z krawędzią samoprzylepną. 20 cmx 10 cm x 5 szt. Typu PERMAFOAM COMFORT lub równoważny.	op	7						
10	Opatrunek do zaopatrywania ran głębokich. 10 cm x 10 cm x 3 szt typu: PERMAFOAM CAVITY lub równoważny.	op	6						
11	Jalowy opatrunek 20x 10 cm x 25 szt typu ZETUVIT STERIL lub równoważny.	op	20						
12	Jalowe, opatrunki chłonne z superabsorbentem 10 x 20 cm x 10 szt Typu ZETUVIT PLUS lub równoważny.	op	2						
Ogółem wartość netto i brutto									

5 część zamówienia poz. 1-16 MATERIAŁY OPATRUNKOWE

Lp	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania Ileki oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Przylepny opatrunek hydrokolooidowy składający się z 3 rodzajów różnych hydrokolooidów z masy hydrokolooidowej, karboksymetylo-celulozy sodowej, pektyny, żelatyny, masa hydrokolooidowa opatrunku ma postać plastra miodu. 10 x 10 x 10szt typu GRANUFLEX lub równoważny.		op	23					
2	Przylepny opatrunek hydrokolooidowy składający się z 3 rodzajów różnych hydrokolooidów z masy hydrokolooidowej, karboksymetylo-celulozy sodowej, pektyny, żelatyny, masa hydrokolooidowa opatrunku ma postać plastra miodu. 15 x 15 x 10szt typu GRANUFLEX lub równoważny.		op	14					
3	Przylepny opatrunek hydrokolooidowy składający się z 3 rodzajów różnych hydrokolooidów z masy hydrokolooidowej, karboksymetylo-celulozy sodowej, pektyny, żelatyny, masa hydrokolooidowa opatrunku ma postać plastra miodu. 15 x 20 x 10szt typu GRANUFLEX lub równoważny.		op	5					
4	Opatrunek hydrokolooidowy, na rany bez infekcji, płytkie, z małym wysiękiem, samoprzylepny, zapewnia odpowiednio wilgotne środowisko leczenia ran 10 x 13 x 5 szt typu GRANUFLEX BORDERED lub równoważny.		op	4					

5	Opatrunek hydrokolooidowy, na rany bez infekcji, płytkie, z małym wysiękiem, samoprzylepny, zapewnia odpowiednio wilgotne środowisko leczenia ran 15 x 15 x 5 szt typu GRANUFLEX BORDERED lub równowazny.	op	6					
6	Opatrunek hydrokolooidowy w formie pasty, składający się z trzech różnych rodzajów hydrokolooidów: karboksymetylocelulozy sodowej, żelatyny, pektyny . 30 g (tuba) GRANUFLEX PASTA lub równowazny.	szt	9					
7	Opatrunek hydrożelowy w postaci żelu składający się w 80 % z wody, 15% glikolu propylenowego, 5 % pektyny i karboksymetylocelulozy sodu, silnie nawadniający, utrzymujący wilgoć i wchłaniający płyny, sprzyja autolitycznemu rozpadowi tkanki martwej . 15 g (tuba) GRANUGEL lub równowazny .	szt	27					
8	Opatrunek hydrowłóknisty na rany zakażone, głębokie z umiarkowanym wysiękiem . To miękka taśma lub kompres opatrunkowy o właściwościach bakteriobójczych, zbudowany z nietkanych włókien karboksymetylocelulozy sodowej (Technologia Hydrofiber) . Tworzy w ranie wilgotne środowisko sprzyjające gojeniu. 2 x 45 x 5szt. typu AQUACEL Ag lub równowazny .	op	39					
9	Opatrunek hydrowłóknisty posiadający dwie warstwy chłonne wykonane w technologii Hydrofiber. Opatrunek posiada poprzeczne przyszybia wzmacniające. Dodatek jonów srebra zapewnia szybkie, efektywne i długotrwałe działanie antybakteryjne . 15x15x 5 szt. typu AQUACEL EXTRA Ag lub równowazny .	op	10					
10	Opatrunek hydrowłóknisty posiadający dwie warstwy chłonne wykonane w technologii Hydrofiber. Opatrunek posiada poprzeczne przyszybia wzmacniające. Dodatek jonów srebra zapewnia szybkie, efektywne i długotrwałe działanie antybakteryjne. 20x30x 5 szt. typu AQUACEL EXTRA Ag lub równowazny .	op	1					
11	Opatrunek hydrowłóknisty posiadający dwie warstwy chłonne wykonane w technologii Hydrofiber. Opatrunek posiada poprzeczne przyszybia wzmacniające oraz Technologię AG+ (srebro jonowe, EDTA kwas edytynowy oraz surfaktant BeCl) która zapewnia wysoką skuteczność antybakteryjną i niszczy biofilm. 15 x 15 x 5szt. Typu AQUACEL Ag+ EXTRA lub równowazny .	op	24					
12	Opatrunek hydrowłóknisty posiadający dwie warstwy chłonne wykonane w technologii Hydrofiber. Opatrunek posiada poprzeczne przyszybia wzmacniające oraz Technologię AG+ (srebro jonowe, EDTA kwas edytynowy oraz surfaktant BeCl) która zapewnia wysoką skuteczność antybakteryjną i niszczy biofilm. 20 x 30 x 5szt. Typu AQUACEL Ag+ EXTRA .	op	3					
13	Opatrunek hydrowłóknisty posiadający dwie warstwy chłonne wykonane w technologii Hydrofiber. Opatrunek posiada poprzeczne przyszybia wzmacniające. Dodatek jonów srebra zapewnia szybkie, efektywne i długotrwałe działanie antybakteryjne . 10x10x 1 szt. typu AQUACEL Ag EXTRA lub równowazny .	szt	152					

14	Opatrunek hydrofobowy posiadający dwie warstwy chłonne wykonane w technologii Hydrofiber. Opatrunek posiada poprzeczne przesychnięcie wzmacniające. Dodatek jonów srebra zapewnia szybkie, efektywne i długotrwałe działanie antybakteryjne. 10Cmx10cm x 10 szt. typu AQUACELAG+ EXTRA	op	50							
15	Przyklepny opatrunek hydrokolooidowy składający się z 3 rodzajów różnych hydrokolooidów z masy hydrokolooidowej, karboksymetylo-celulozy sodowej, pektyny, żelatyny, masa hydrokolooidowa opatrunku ma postać plastra miodu . 20 x 20 x 5szt typu GRANUFLEX lub równowazny .	op	6							
16	Przyklepny opatrunek hydrokolooidowy składający się z 3 rodzajów różnych hydrokolooidów z masy hydrokolooidowej, karboksymetylo-celulozy sodowej, pektyny, żelatyny, masa hydrokolooidowa opatrunku ma postać plastra miodu . 15 x 15 x 5szt typu GRANUFLEX EXTRA TCHIN lub równowazny.	op	6							
Ogółem wartość netto i brutto:										

6 część zamówienia poz. 1 – 6 **Materiały eksploatacyjne do izolatora cz. 1**

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania iku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek VAT	Kwota	Wartość Brutto	
1	Rękawice neoprenowe, niesterylne, grubość 5/10, zgodne z izolatorem JCE Biotechnology N500-4G		para	18						
2	Rękawy PE/PVC z elastyczną taśmą uszczelniającą i elastycznym pierścieniem, zgodne z izolatorem JCE Biotechnology N500-4G		para	3						
3	Nadtlenek wodoru, 35%, 1 litr, 6 butelek zgodne z izolatorem JCE Biotechnology N500-4G		op.	5						
4	Zestaw 10 filtrów wstępnych o średnicy 120mm, do izolatora i komory dekontaminacyjnej, zgodne z izolatorem JCE Biotechnology N500-4G		zest.	1						
5	Zestaw 12 elastycznych pojemników na odpady, zgodne z izolatorem JCE Biotechnology N500-4G		zest.	2						
6	Zestaw 12 plastikowych rękawów do pakowania gotowych produktów, wykonane z PE, długość 5m, radiosterylizowane, Anty-UV, zgodne z izolatorem JCE Biotechnology N500-4G		zest.	1						
Ogółem wartość netto i brutto:										

7 część zamówienia poz. 1 **Materiały eksploatacyjne do izolatora cz. 2**

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek k. VAT	Kwota	Wartość Brutto
1	1000 radiosterylizowanych plastikowych torebek z zamknięciem GRIP (strunowe), rozmiar 200mm x 500 mm x 60mm lub zblizony		op.	5					
Ogółem wartość netto i brutto									

8 część zamówienia poz. 1 – 16 **MATERIAŁY OPATRUNKOWE**

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek % Kwota	Wartość Brutto
1	Opaska gipsowa 3 m x 10 cm czas wiązania 4-6 minut pakowane a 2 szt		op	428				
2	Opaska gipsowa 3 m x 12 cm czas wiązania 4-6 minut pakowane a 2 szt		op	743				
3	Opaska gipsowa 3 m x 14 cm lub 3 m x 15 cm czas wiązania 4-6 minut pakowane a 2 szt		op	1863				
4	Ljeżnina arkusze 40 cm x 60 cm		kg	6062				
5	Gaza opatrunkowa 17 nitkowa białona niejatkowa szer. 90 cm.		mb.	89847				
6	Gaza bawełniana jał. 1/2 m ² 17 nitkowa		szt	16574				
7	Gaza bawełniana jał. 1 m ² 17 nitkowa		szt	19553				
8	Podkłady pod gips wiskozowe – naturalne 15 cm x 300 cm x 1 szt.		szt	1333				
9	Podkłady pod gips wiskozowe – naturalne 10cm x 300 cm x 1 szt.		szt	151				
10	Podkłady pod gips wiskozowe – naturalne 12 cm x 300 cm x 1 szt.		szt	743				
11	Wata bawełniana – wiskozowa a 500 g		szt	14				
12	Opaska podirzrywająca dziana wiskozowa 4 mx 5 cm		szt	1278				
13	Opaska podirzrywająca dziana wiskozowa 4 mx 10 cm		szt	14666				
14	Opaska podirzrywająca dziana wiskozowa 4 mx 15 cm		szt	10100				
15	Opaska elastyczna tkana z zapinką 10 cm x 5 m		szt	4759				
16	Opaska elastyczna tkana z zapinką 15 cm x 5 m		szt	4897				
Ogółem wartość netto i brutto :								

9 część zamówienia poz. 1 – 13 MATERIAŁY OPATRUNKOWE

Lp.	Przedmiotowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawca oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek V.A.T % Kwota	Wartość Brutto
1	Sterylny, chłonny, 3- warstwowy opatrunek przeciwbakteryjny z pianki poliuretanowej z siarczanem srebra i węglem aktywowanym, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran zakażonych z małym i średnim wysiękiem . 12,5x12,5 cm		1 szt.	100				
2	Sterylny, chłonny, 3- warstwowy opatrunek przeciwbakteryjny z pianki poliuretanowej z siarczanem srebra i węglem aktywowanym, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran zakażonych z małym i średnim wysiękiem .10x21 cm		1 szt.	50				
3	Sterylny, chłonny, 3- warstwowy opatrunek przeciwbakteryjny z pianki poliuretanowej z siarczanem srebra i węglem aktywowanym, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran zakażonych z małym i średnim wysiękiem . 17,5x17,5cm		1 szt.	50				
4	Sterylny, chłonny, trójwarstwowy opatrunek z pianki poliuretanowej, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran z małym i średnim wysiękiem 12,5x12,5 cm		1 szt.	75				
5	Sterylny, chłonny, trójwarstwowy opatrunek z pianki poliuretanowej, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran z małym i średnim wysiękiem 20x50 cm		1 szt.	75				
6	Sterylny, chłonny, trójwarstwowy opatrunek z pianki poliuretanowej, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran z małym i średnim wysiękiem 17,5x17,5cm		1 szt.	75				

7	Sterylny, chłonny, trójwarstwowy opatrunek z pianki poliuretanowej, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran z małym i średnim wysiękiem 10x21 cm	1 szt.	50						
8	Sterylny opatrunek kontaktowy z siatki poliamidowej obustronnie pokryty warstwą miękkiego silikonu na całej powierzchni 7,5x10	1 szt.	50						
9	Sterylny opatrunek kontaktowy z siatki poliamidowej obustronnie pokryty warstwą miękkiego silikonu na całej powierzchni 10x18	1 szt.	50						
10	Sterylny opatrunek kontaktowy z siatki poliamidowej obustronnie pokryty warstwą miękkiego silikonu na całej powierzchni 20x30	1 szt.	50						
11	Sterylny, cienki 2-warstwowy opatrunek wykonany z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni, bardzo elastyczny i dopasowujący się do powierzchni ciała, przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, z możliwością c 15x20	1 szt.	50						
12	Sterylny, cienki 2-warstwowy opatrunek wykonany z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni, bardzo elastyczny i dopasowujący się do powierzchni ciała, przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, z możliwością c 20x50 cm	1 szt.	50						
13	Sterylny, chłonny, 3-warstwowy opatrunek przeciwbakteryjny z pianki poliuretanowej z siarczanem srebra i węglem aktywowanym, z samoprzywierającą warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni. Przeznaczony do ran zakażonych z małym i średnim . 6 x 8,5 cm	1 szt.	50						
Opisem wartości netto i brutto									

10 część zamówienia poz. 1 – 11 MATERIAŁY OPATRUNKOWE

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawcy oraz wielkość opakowania Istota Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek VAT % Kwota	Wartość Brutto
1	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) 10 cm x 12 cm x 10 szt.		op	20				
2	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) 15 cm x 20 cm x 10 szt.		op	10				

3	Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii TLC (lipido-koloïdowej) 20 cm x 30 cm x 10 szt.		op	5				
4	Opatrunek impregnowany solami srebra wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) 10 cm x 12 cm x 10 szt.		op	15				
5	Opatrunek impregnowany solami srebra wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) 15 cm x 20 cm x 10 szt.		op	10				
6	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością,kohezyjnością i właściwościami hydro – oczyszczającymi (poliakrylan) 10cm x 10 cm x 10 szt.		op	15				
7	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością,kohezyjnością i właściwościami hydro – oczyszczającymi (poliakrylan) 15cm x 15 cm x 10 szt.		op	10				
8	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością,kohezyjnością i właściwościami hydro – oczyszczającymi (poliakrylan) 15cm x 20 cm x 10 szt.		op	10				
9	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością,kohezyjnością i właściwościami hydro – oczyszczającymi (poliakrylan). Matryca TLC impregnowana srebrem . 6cm x 6cm x 10 szt.		op	15				
10	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością,kohezyjnością i właściwościami hydro – oczyszczającymi (poliakrylan). Matryca impregnowana srebrem 10cm x 10 cm x 10 szt.		op	15				
11	Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido- koloïdowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością,kohezyjnością i właściwościami hydro – oczyszczającymi (poliakrylan). Matryca impregnowana srebrem .15cm x 20 cm x 5szt.		op	10				
	Ogółem wartość netto brutto:							

11 część zamówienia poz. 1 – 5 MATERIAŁY OPATRUNKOWE

J.p.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Opatrunek jałowy, gazowy nasączony chlorheksydyną 10cmx10cmx10szt. Typu Bactigras lub równoważny .		op	50					
2	Opatrunek jałowy, gazowy nasączony chlorheksydyną 20cmx15cmx10szt typu Bactigras lub równoważny .		op	20					
3	Opatrunek jałowy , gazowy nasączony parafiną 10 cm x 10 cm x 1 szt. Typu Jelonet lub równoważny .		szt	100					
4	Opatrunek jałowy , gazowy nasączony parafiną 10 cm x 40 cm x 1 szt. Typu Jelonet lub równoważny .		szt	100					
5	Opatrunek jałowy , gazowy nasączony chlorheksydyną 1 m x 15 cm x 1 szt		szt	50					
Ogółem wartość netto i brutto :									

12 część zamówienia poz. 1 – LEKI

J.p.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Tachosil – hemostatyk i uszczelniając 4,8 cm x 4,8 cm [x 2 szt.]		Szt.	12					
2	Tachosil – hemostatyk i uszczelniając 3 cm x 2,5 cm [x 1 szt.]		Szt.	30					
Ogółem wartość netto i brutto :									

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Rozmiar / pojemność	Ilość	J.m.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ marka handlowa/produktu nr kat./Inne oznaczenia op. handl.
							% Vat	Kwota		
1	Igła do nakłucé lędźwiowych (znieczulenié podpejecz.) standard. Ostrze sócité pod kátem 22 stopni, idealne dopasowanie mandrynu, umożliwiające przeprowadzenie wkłucia przy minimalnym i siátytm oporze tkanki, wykonana z wysokowytrzymałej stali, odporna na zagięcia lub załamania, połączenie elementów uniemożliwiające ich przypadkowe rozłączenie, odpowiednio wyprofilowany uchwyt, umożliwiający ich przypadkowe rozłączenie odpowiednio wyprofilowany uchwyt, umożliwiający manipulowanie i wprowadzanie igły w czasie zabiegu, uchwyt przeźroczysty pozwalający na natychmiastowe stwierdzenie przepływu płynu, znacznik na uchwycie umożliwiający precyzyjne określenie położenia ostrza w ciele pacjenta. Jąlowe, seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym .	18G/90mm 19G/90mm 20G/90mm 21G/90mm 22G/90mm 25G/90mm 26G/90mm 27G/90mm	929	szt.						
2	Igła do portu naczyńniowego 20G/35 mm (typu Surecan) lub równoważna. Jąlowa , seria i data na opakowaniu jednostkowym .	20G/35mm	36	szt.						
3	Igła do portu naczyńniowego 20G/25 mm (typu Surecan) lub równoważna. Jąlowa, seria i data na opakowaniu jednostkowym .	20G/25mm	425	szt.						
4	Igła do portu naczyńniowego 22G/25 mm (typu Surecan) lub równoważna. Jąlowa seria i data na opakowaniu jednostkowym .	22G/25mm	27	szt.						
5	Igła do portu naczyńniowego ze skrzydełkami 20G/25 mm (typu Surecan) lub równoważna. Jąlowa seria i data na opakowaniu jednostkowym .	20G/25mm	424	szt.						
6	Igła do portu naczyńniowego ze skrzydełkami 22G/25 mm (typu Surecan) lub równoważna. Jąlowa, seria i data na opakowaniu jednostkowym .	22G/25mm	90	szt.						
7	Igła do przepłukiwania portu naczyńniowego j. u. sterylna. Igła zakrzywiona o szlifie "łyżeczkowym", gwarantująca nietnące nakłuwanie membrany silikonowej portu, używana do wstrzyknięć o pośrednim czasie trwania. Seria i data na opakowaniu jednostkowym .	20G/35mm	36	szt.						

8	<p>Igła do znieczulenia podpowięz. Pencil-Point lub równoważna Igła składająca się z igły prowadzącej oraz igły podpowięzyciowej PENCIL-POINT. Ostrze ścięte pod kątem 22 stopni, idealnie dopasowanie elementów, umożliwiający przeprowadzenie wkłucia przy minimalnym i stałym oporze tkanki, wykonana z wysokowytrzymałej stali, odporna na zagięcia lub złamania, połączenie elementów uniemożliwiające ich przypadkowe rozłączenie, odpowiednio wyprofilowany uchwyt, umożliwiający manipulowanie i wprowadzenie igły w czasie zabiegu, uchwyt przeciwczysty, rowkowany, pozwalający na natychmiastowe stwierdzenie przepływu płynu, znacznik na uchwytyce umożliwiający precyzyjne określenie położenia ostrza w ciele pacjenta lub równoważne. Jąłowa, seria i data na opakowaniu jednostkowym.</p>	<p>26G/60 mm 27G/60 mm 24G/90 mm 25G/90 mm 26G/90 mm 27G/90 mm</p>	1 712	szt.					
9	<p>Igła Motylek. Długość: 19 mm - 20 mm. Jąłowa, seria i data na opakowaniu jednostkowym.</p>	<p>0,5 0,6 0,7 0,8 0,9 1,1</p>	50	szt.					
10	<p>Igła Punkcyjna. Jąłowa seria i data na op. jednostkowym.</p>	<p>15G/30 15G/50 15G/70 16G/30 16G/50 16G/70 18G/30 18G/50 18G/70</p>	10	szt.					
11	<p>Igły do iniekcji. Cienkościennie, sterylne, jednorazowego użytku z nasadką Luer, dokładnie polączona z igłą i dokładnie przylegająca do strzykawki, odporna na korozję i złamanie, z precyzyjnym szlifem, posiadająca na opakowaniu jednostkowym informacje na temat rozmiaru - grubość i długość igły z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE, nasadka igły oznaczona kolorem zgodnie z normą ISO, opakowanie jednostkowe z kodem barwnym odpowiadającym rozmiarowi. Na opakowaniu jednostkowym rozmiar igły, opis na opakowaniu indywidualnym w języku polskim (1 op = 100 szt.). Jąłowa seria i data na opakowaniu jednostkowym.</p>	<p>0,45x16 0,5x25 0,6x30 0,7x30 0,8x40 0,9x40 1,1x40 1,2x40</p>	<p>27 50 29 137 488 3 613 738 1 393</p>	<p>op. op. op. op. op. op. op. szt.</p>					
12	<p>Igły do penów. Sterylne.</p>	<p>G31 0,25 x 8mm G30 0,30 x 8mm</p>	15 039	szt.					

13	<p>Strzykawka 1 ml. insuliniowa.</p> <p>Sterylna, jednorazowego użytku, trzyczęściowa ze stożkiem LUER, tłoczek, bez martwej przestrzeni, centrycznie umieszczony stożek LUER z igłą iniekcyjną o wymiarze 0,3 x 13; 0,40 x 13 mm, pojemność nominalna strzykawki 1 ml.; podziałka skali wycechowana w jednostkach insuliny, działka elementarna – 1 I.U., kryza ograniczająca wysuwanie się tłoka, tłok szczelny, nie wypadający przy nabieraniu leku, uszczelniacz tłoka wykonany z gumy syntetycznej, czytelna i niezmywalna skala w ciemnym, wyraźnie zaznaczonym kolorze i pakowane pojedynczo, opakowanie jednostkowe typu blister – pack, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym, opis na opakowaniu indywidualnym w języku polskim.</p>	1 ml.	360	szt.						
14	<p>Strzykawka 1 ml. tuberkulinowa.</p> <p>Sterylna, jednorazowego użytku, trzyczęściowa ze stożkiem LUER, tłoczek gumowy, uszczelniacz tłoka wykonany z gumy syntetycznej, pozbawionej lateksu, tłok strzykawki szczelny, nie wypadający przy napełnianiu strzykawki, centrycznie umieszczony stożek wykowy LUER, bez martwej przestrzeni, wykonane z polipropylenu, pojemność nominalna 1 ml., działka elementarna 0,01 - 0,05 ml, kryza ograniczająca wysuwanie się tłoka, czytelna i niezmywalna skala w ciemnym, wyraźnie zaznaczonym kolorze, dołączona igła iniekcyjna o grubości ok. 0,45 x 13 mm; ok. 0,45 x 10 mm lub ok. 0,5 x 16 mm, pakowane pojedynczo, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym, opis na opakowaniu indywidualnym w języku polskim.</p>	1 ml.	1 512	szt.						
15	<p>Strzykawka jednorazowego użytku 2 ml.</p> <p>Sterylna, dwuczęściowa, niepirogenna. Strzykawka może być wyposażona w tłok oraz pierścień ograniczający jego wysuwanie, skala umieszczona na strzykawce, nominalna, czytelna, trwała (niezmywalna). Wyrób klasy medycznej: I sterylna. Seria i data na opakowaniu jednostkowym.</p>	2 ml.	4 860	szt.						
16	<p>Strzykawka typu Luer-Lok Tip, z nakręcaną igłą, sterylna, jednorazowego użytku 3 ml. Seria i data na opakowaniu jednostkowym.</p>		180	szt.						
17	<p>Strzykawka typu Luer-Lok Tip, z nakręcaną igłą, sterylna, jednorazowego użytku 5 ml. Seria i data na opakowaniu jednostkowym.</p>		180	szt.						

18	<p>Strzykawkka jednorazowego użyciu 5 ml. Sterylna, dwuczęściowa, niepirogena. Strzykawkka może być wyposażona w tłok oraz pierścień ograniczający jego wysuwanie; skala umieszczona na strzykawce powinna być nominalna, czytelna, trwała (niezmywalna). Wyrób klasy medycznej: I sterylna. Seria i data na opakowaniu jednostkowym</p>	5 ml.	3 780	szt.						
19	<p>Strzykawkka 2-częściowa, sterylna. Jednorazowego użyciu, stożek LUER (położony centralnie dla poj. 2 ml.; niecentrycznie dla pozostałych), kryza ograniczająca wysuwanie się tłoka, minimalna objętość zalegająca, przezroczysty cylinder, wykonane z polipropylenu/polietylenu, czytelna i niezmywalna skala w ciemnym, wyraźnie zaznaczonym kolorze, podziałka skali wycechowana w mililitrach, pakowane pojedynczo, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym.</p>	2 ml. dopuszczone z rozszerzoną skalą do 3 ml. 5 ml. dopuszczone z rozszerzoną skalą do 6 ml. 10 ml. dopuszczone z rozszerzoną skalą do 12 ml. 20 ml. dopuszczone z rozszerzoną skalą do 24 ml.	504 499 716 844	op=100szt op=100szt op=100szt op=100szt						
20	<p>Strzykawkka 3-częściowa, sterylna. Jednorazowego użyciu, trzyczęściowa ze stożkiem LUER-LOCK usytuowanym centralnie, tłoczek gumowy z podwójnym uszczelnieniem, uszczelniając tłoka wykonany z gumy syntetycznej pozbawionej lateksu, kryza ograniczająca wysuwanie się tłoka, przezroczysty cylinder, wykonane z polipropylenu, czytelna i trwała skala w ciemnym, wyraźnym kolorze, podziałka skali wycechowana w mililitrach, pakowane pojedynczo, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym.</p>	10 ml. typu BD lub BRAUN 20 ml. typu BD lub BRAUN 50 ml. biela do pompy infuzyjnej Perfusor Space BBraun zgodnie z zaleceniami producenta 50 ml. bursztynowa lub czarna, do pompy infuzyjnej Perfusor Space BBraun zgodnie z zaleceniami producenta	1 440 3 600 10 080 1 674	szt. szt. szt. szt.						
21	<p>Strzykawkka 3-częściowa, sterylna. Jednorazowego użyciu, trzyczęściowa ze stożkiem LUER usytuowanym centralnie, tłoczek gumowy z podwójnym uszczelnieniem, uszczelniając tłoka wykonany z gumy syntetycznej pozbawionej lateksu, kryza ograniczająca wysuwanie się tłoka, przezroczysty cylinder, wykonane z polipropylenu, czytelna i trwała skala w ciemnym, wyraźnym kolorze, podziałka skali wycechowana w mililitrach, pakowane pojedynczo, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym.</p>	50 ml. typu JANPOL	981	szt.						

22	<p>Strzykawka 3-częściowa Luer-Lock 10 ml. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu zawierająca logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, do łatwej identyfikacji produktu w czasie jego użycia.</p>	10 ml.	9 720	szt.						
23	<p>Strzykawki typu zaneta. Sterylna, przezroczysty cylinder, wyraźnie oznaczona niezmywalna skala, pierścien zabezpieczający przed wysunięciem tłoka z cylindra, końcówka do cewnika i karmienia, pakowane pojedynczo, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym, opis na opakowaniu indywidualnym w języku polskim.</p>	100 ml.	3 690	szt.						
24	<p>Igła do nakłuć lędźwiowych (znieczuleni podpajęcz.) standard. Ostrze ścięte pod kątem 22 stopni, idealne spasowanie mandrynu, umożliwiający przeprowadzenie wkłucia przy minimalnym i stałym oporze tkanki, wykonana z wysokowytrzymałej stali, odporna na zagięcia .</p>	26G/130	200	szt.						
25	<p>Igła ze skrzydełkami przeznaczona do podawania długich infuzji przez port centralny .Dren wyposażony w zacisk zamykający . Typu Surecan III lub równoważna</p>	20G/25mm	100	szt.						
Ogółem wartość netto i brutto :										Razem

FORMULARZ OFERTOWY
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego
na dostawę materiałów opatrunkowych leków i igieł.

Dane dotyczące Wykonawcy:

Nazwa:.....

Siedziba:.....

Województwo:....., powiat:.....

Nr telefonu/fax :.....

Nr NIP:.....

Nr REGON:.....

Osoba upoważniona do kontaktów: tel.

Zobowiązania Wykonawcy:

1. **Wykonawca składa ofertę dla części* zamówienia.
Cena oferty na podane części zamówienia określona jest w formularzu cenowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy.**
2. Termin realizacji zamówienia: od daty podpisania umowy do 31.12.2019r.
3. Termin płatności: dni od daty otrzymania prawidłowo sporządzonej faktury wystawionej po każdorazowej dostawie przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego. Zamawiający nie udziela przedpłat.
4. Zobowiązujemy się dostarczać przedmiot umowy do Apteki Szpitalnej dla **części zamówienia w ciągu godz.* (dotyczy części: 2, 3, 12, 13 zamówienia)** od momentu zgłoszenia zapotrzebowania faksem bądź e-mailem.
Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 24 godzin.
5. Zobowiązujemy się dostarczać przedmiot umowy do Apteki Szpitalnej dla **części zamówienia w ciągu godz.* (dotyczy części: 1, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 zamówienia)** od momentu zgłoszenia zapotrzebowania faksem bądź e-mailem.
Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 48 godzin.
6. Oświadczamy, że uważamy się za związanych ofertą na czas wskazany w *SIWZ*.
7. Oświadczamy, że wartość brutto oferty uwzględni wszystkie wymagania określone w *SIWZ* oraz obejmuje wszelkie koszty, jakie poniesiemy z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia.
8. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP (dokumenty do wglądu na żądanie Zamawiającego).
9. Oświadczamy, że w przypadku przyznania zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
10. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przyjmujemy je bez zastrzeżeń.
11. Oświadczamy, iż*:
 - wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego określonego w przepisach o podatku od towarów i usług.
 - Wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego określonego w przepisach o podatku od towarów i usług dla następującego przedmiotu zamówienia:
Nazwa (rodzaj) towaru*:
 - Wartość (bez kwoty podatku)*:

12. Oświadczamy, iż*:

- niniejsze zamówienie wykonamy samodzielnie;
- następujące części zamówienia (czynności) zamierzamy powierzyć do wykonania następującym podwykonawcom

12. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. ²⁾

- ¹⁾ rozporządzenie 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).
- 2) W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Informacja dotycząca ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia (RODO) w załączeniu do niniejszego pisma.

13. Oświadczamy, że jesteśmy*:

- mikroprzedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

14. Oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji

TAK/NIE*

Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa zawarto w (tylko, jeśli dotyczy – podać nazwę dokumentu, nr załącznika, nr strony).

15. 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.

* - wybrać odpowiednie/ podać

....., dnia

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy

Zamawiający:
Mazowiecki Szpital
Specjalistyczny im. dr. Józefa
Psarskiego w Ostrołęce
Al. Jana Pawła II 120 A
07-410 Ostrołęka

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 na „Dostawę materiałów opatrunkowych leków i igieł” prowadzonego przez Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Postępowania o Nr MSS-TZP-ZPP-26-8/19.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Postępowania – znak sprawy MSS-TZP-ZPP-26-8/19, polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....
.....
....., w następującym zakresie:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OSWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Zamawiający:
Mazowiecki Szpital
Specjalistyczny im. dr. Józefa
Psarskiego w Ostrołęce
Al. Jana Pawła II 120A
07-410 Ostrołęka

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 na „Dostawę materiałów opatrunkowych leków i igieł” prowadzonego przez Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka, 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.

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy Pzp .

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp)*. Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

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

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

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

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

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawcą/ami: (podać

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

MSS-TZP-ZPP-26-8/19

OŚWIADCZENIE

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Numer telefonu

Numer faxu

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na realizację zamówienia na „Dostawę materiałów opatrunkowych, leków i igieł” oświadczamy, że **nie należymy/ należymy*** do Grupy Kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23) ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.).

***niepotrzebne skreślić - w przypadku przynależności do Grupy Kapitałowej Wykonawca dołączy do oferty listę podmiotów należących do tej samej Grupy Kapitałowej.**

(Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaze zamawiającemu na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy PZP oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej)

..... dn.
(miejsce i data wystawienia)

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy

Wzór/projekt umowy
UMOWA NR

zawarta w dniu w Ostrołęce pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego, Rejestr Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000147508, Nr NIP: 7582010430, w imieniu którego działa:

.....
zwanym dalej „Zamawiającym”

a

firmą, w imieniu której działa:
zwanym dalej „Wykonawcą”.

Niniejsza umowa zawierana jest wskutek dokonania wyboru Wykonawcy w przetargu nieograniczonym o wartości poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.).

Strony postanowiły:

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest **dostawa materiałów opatrunkowych, leków i igieł**, określonego w **Załączniku nr 1** do umowy część zamówienia.
2. Termin ważności dostarczanego przez Wykonawcę przedmiotu umowy nie może być krótszy, niż 1/2 okresu ważności od daty jego produkcji.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy na własny koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się do sukcesywnego zaopatrywania Zamawiającego w asortyment apteczny w miarę zgłaszanego przez Zamawiającego faksem zapotrzebowania bądź e-mailem.
3. Zapotrzebowanie zgłoszone faksem bądź e-mail Wykonawca zobowiązany jest przyjąć do realizacji potwierdzając czytelnym podpisem osoby przyjmującej zapotrzebowanie oraz pieczętką Wykonawcy i niezwłocznie nie później niż do godziny 14.30 tego samego dnia odesłać faksem bądź e-mail do Zamawiającego lub do godziny 14.30 tego samego dnia potwierdzić telefonicznie.
4. Dla części zamówienia dostarczenie i wydanie przedmiotu umowy przez Wykonawcę nastąpi u Zamawiającego w ciągu godzin po zgłoszeniu zapotrzebowania faksem bądź e-mailem.
5. Dla części zamówienia dostarczenie i wydanie przedmiotu umowy przez Wykonawcę nastąpi u Zamawiającego w ciągu godzin po zgłoszeniu zapotrzebowania faksem bądź e-mailem.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy do Apteki Szpitalnej w godzinach od 7.30 do 14.00 od poniedziałku do soboty.
W przypadku materiałów opatrunkowych Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy do Apteki Szpitalnej w godzinach od 7.30 do 14.00 od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
7. Jeżeli dostawa wypada w dniu ustawowo wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
W przypadku dostaw bardzo pilnych tzw. „na cito” Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy na wskazany oddział w ciągu 12 godzin od zgłoszenia zapotrzebowania.
8. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP (dokumenty do wglądu na żądanie Zamawiającego).
9. Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązany jest dostarczyć aktualne karty CHPL, karty danych technicznych, karty charakterystyki.
10. W przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy w terminie określonym w ust. 4 - 7 Zamawiający zamówi dany przedmiot umowy u innego dostawcy a różnicą wartości zakupu przedmiotu umowy obciąży Wykonawcę.
11. W przypadku czasowego braku danego opatrunku, leku i igieł Wykonawca po uzgodnieniu z Zamawiającym powinien zastąpić dany asortyment odpowiednikiem w cenie przetargu.
12. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do Zamawiającego opakowania zbiorcze, zawierające kody zbiorcze pozwalające na jednoczesną weryfikację wielu niepowtarzalnych identyfikatorów.
13. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania tajemnicy medycznej i do ochrony danych osobowych związanych z realizacją przedmiotu umowy, przyjmując z tego tytułu pełną odpowiedzialność. Wraz z podpisaniem umowy Wykonawca podpisze umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiącą **Załącznik nr 2** do umowy.

§ 3

1. Strony uzgodniły wartość całego przedmiotu umowy określoną w ofercie, zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy – jako wynagrodzenie Wykonawcy, na kwotę netto: zł. (słownie:.....), kwotę podatku VAT: zł. (słownie:), kwotę brutto: zł. (słownie:.....).
2. Zamawiający za realizację przedmiotu umowy zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczone na podstawie iloczynu faktycznie zrealizowanych dostaw przedmiotu umowy oraz cen jednostkowych netto podanych w formularzu cenowym, stanowiącym **Załącznik nr 1** do umowy plus obowiązujący podatek VAT.
3. Ceny jednostkowe netto obowiązują zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy i nie ulegną zmianie w okresie obowiązywania umowy, za wyjątkiem zmian dopuszczonych w § 4 ust. 1 pkt 1 i 3.
4. Termin płatności wynosi dni od daty otrzymania prawidłowo sporządzonej faktury wystawionej po każdorazowej dostawie przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego. Zamawiający nie udziela przedpłat.
5. Termin zapłaty, o którym mowa w ust. 4 należy traktować za dotrzymany, jeśli w tym dniu nastąpi obciążenie rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Wykonawca może dokonać przelewu wierzytelności z zawartej umowy na osobę trzecią jedynie za zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie.
7. Zamawiający dopuszcza również złożenie faktury elektronicznie na adres e-mail, zgodnie z Porozumieniem (wzór w załączeniu). Wówczas oczekujemy przekazania faktury w formacie umożliwiającym zaimportowanie danych z faktury w module Apteka firmy Asseco a także faktury w formacie pdf.
8. Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie trwania umowy po przez faktury korygujące wystawione przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie.

§ 4

1. Dopuszcza się zmiany w postanowieniach umowy w następujących przypadkach:
 - 1) zmiany cen urzędowych leków objętych refundacją na podstawie decyzji Ministra Zdrowia;
 - 2) zmiany przedmiotu umowy na jego odpowiednik równoważny, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym, w przypadku chwilowego lub całkowitego zaprzestania produkcji z zastrzeżeniem, iż cena nie może być wyższa od ceny określonej w umowie;
 - 3) obniżenia ceny jednostkowej jakiegokolwiek asortymentu aptecznego będącego przedmiotem umowy przez Wykonawcę lub producenta;
 - 4) nie wykorzystania przez Zamawiającego w całości przedmiotu umowy w terminie określonym w §6 – przedłużenia jej obowiązywania;
 - 5) ze względu na potrzeby Zamawiającego zmiany ilościowe w asortymencie w ramach wartości brutto przedmiotu umowy,
 - 6) braku na rynku leku w dawce określonej w Załączniku do umowy - zastąpienie tego leku dostępną na rynku dawką, w cenie jednostkowej przewidzianej w umowie, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym.
 - 7) zmiany wysokości stawki podatku od towarów i usług (VAT) w terminie wynikającym z aktu prawnego wprowadzającego nową stawkę.
 - 8) zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, jeżeli łączna wartość zmian jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP i jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie w przypadku zamówień na dostawy.
2. Zmiany wskazane w ust. 1 pkt 1) następować będą z dniem wejścia w życie decyzji Ministra Zdrowia.
3. Zamawiający będzie realizował zamówienia zgodnie z zapotrzebowaniem z oddziałów szpitalnych.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości towaru niż podane w umowie. Z tego tytułu nie będą przysługiwały Wykonawcy jakiegokolwiek roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za już dostarczony towar.

§ 5

1. Przewiduje się następujące kary umowne:
 - 1) z tytułu niezrealizowania w całości lub w części przedmiotu umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 2) za opóźnienia w dostawie poszczególnych części przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% należnego za opóźnione dostawy wynagrodzenia brutto za każdy dzień licząc od umownego terminu jej dostarczenia.
 - 3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 4) z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego ustalone powyżej kary umowne.

§ 6

Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy – w przypadku czasowego lub całkowitego zaprzestania wykonywania dostaw przez Wykonawcę - w terminie 30 dni od pisemnego wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

§ 7

Umowa obowiązuje od daty podpisania umowy do dnia 31.12.2019 r., chyba że wcześniej suma wynagrodzenia brutto za wszystkie dostawy zrealizowane od chwili podpisania umowy przekroczy kwotę określoną w §3 ust. 1 – umowa wówczas wygasa.

§ 8

Zmiany i uzupełnienia umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej i muszą być akceptowane przez obie strony umowy.

§ 9

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz odpowiednie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny.

§ 10

Strony zobowiązują się do rozstrzygania wszelkich sporów mogących wyniknąć na tle niniejszej umowy na drodze polubownej, jednakże gdyby strony nie mogły dojść do porozumienia – spór rozstrzygany będzie przed Sądem właściwym miejscowo dla Zamawiającego.

§ 11

Umowa niniejsza sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach, 2 dla Zamawiającego i 1 dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta w dniu pomiędzy:

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

Al. Jana Pawła II 120 A, 07-410 Ostrołęka NIP.....

REGON reprezentowanym przez:.....

zwanym dalej „Administratorem”,

a

....., NIP..... REGON

....., reprezentowanym przez:.....

zwanym dalej „Przetwarzającym”

§ 1 DEFINICJE

Dla potrzeb niniejszej umowy, Administrator i Przetwarzający ustalają następujące znaczenie niżej wymienionych pojęć:

- 1) Dane Osobowe – dane w rozumieniu art. 4 pkt. 1) RODO, tj. wszelkie informacje dotyczące zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej;
- 2) Przetwarzanie Danych Osobowych – wszelkie operacje lub zestaw operacji wykonywanych na Danych Osobowych lub zestawach Danych Osobowych w sposób zautomatyzowany lub niezautomatyzowany, takie jak zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, ujawnianie poprzez przesłanie, rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie, dopasowywanie lub łączenie, ograniczanie, usuwanie lub niszczenie w rozumieniu art. 4 pkt 2) RODO;
- 3) Zbiór Danych – uporządkowany zestaw danych osobowych dostępny według określonych kryteriów, niezależnie od tego, czy zestaw ten jest scentralizowany, zdecentralizowany czy rozproszony funkcjonalnie lub geograficznie;
- 4) Umowa – niniejsza umowa;
- 5) RODO – rozporządzenie 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 95/46WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. U. UE. L. Z 2016 r. Nr 119, str. 1);
- 6) IOD Administratora - MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować poprzez e-mail iodo@szpital.ostroleka.pl.

§ 2. OŚWIADCZENIA STRON

Strony oświadczają co następuje:

1. Strony oświadczają, że niniejsza Umowa została zawarta w celu wykonywania obowiązków, o których mowa w art. 28 RODO w związku z zawarciem przez Strony umowy na
2. Administrator oświadcza, iż jest administratorem w rozumieniu art. 4 pkt 7) RODO, tj. podmiotem, który samodzielnie lub wspólnie z innymi ustala cele i sposoby przetwarzania Danych Osobowych, zawartych w zbiorach danych: Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce dalej zwanych jako: „Zbiór Danych”.
3. Przetwarzający oświadcza, iż dysponuje środkami, doświadczeniem, wiedzą i wykwalifikowanym personelem, co umożliwi mu prawidłowe wykonanie niniejszej Umowy, w tym zapewnia wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków organizacyjnych i technicznych, by przetwarzanie spełniało wymogi RODO.
4. Przetwarzający oświadcza, że jest podmiotem przetwarzającym w rozumieniu art. 4 pkt 8) RODO w ramach umowy, co oznacza że będzie przetwarzał Dane Osobowe w imieniu Administratora.

§ 3. PRZEDMIOT I CZAS TRWANIA PRZETWARZANIA

1. Administrator powierza Przetwarzającemu do przetwarzania Dane Osobowe objęte Zbiorem Danych, a Przetwarzający zobowiązuje się do ich przetwarzania zgodnego z prawem i niniejszą Umową.
2. Umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy nr z dnia oraz wykonania wszystkich wynikających z niej zobowiązań.
3. Przetwarzanie powierzonych danych osobowych przez Administratora będzie obejmowało

czynności na danych osobowych niezbędne do realizacji przedmiotu umowy.

§ 4. CEL I PODSTAWOWE ZASADY PRZETWARZANIA

1. Przetwarzający może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w Umowie.
2. Celem przetwarzania Danych Osobowych jest:
 - 1)
 - 2)
3. Zakres przetwarzanych przez Przetwarzającego Danych Osobowych na podstawie niniejszej Umowy obejmuje następujące rodzaje Danych Osobowych:
 - 1) nazwa przedsiębiorcy,
 - 1) adres siedziby przedsiębiorcy,
 - 2) numer identyfikacyjny REGON, NIP,
 - 3) nazwiska i imiona pacjenta,
 - 4) PESEL i data urodzenia, wiek,
 - 5) adres zamieszkania,
 - 6) informacja o stanie zdrowia,
 - 7) nazwisko i imię osoby kierującej.

§ 5. ZASADY PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. Przetwarzający przetwarza dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora.
2. Przetwarzający oświadcza, że przez cały czas trwania niniejszej Umowy będzie przetwarzać powierzone przez Administratora dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową oraz przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Strony zobowiązują się wykonywać zobowiązania wynikające z niniejszej Umowy z najwyższą starannością zawodową w celu zabezpieczenia prawnego, organizacyjnego i technicznego interesów Stron w zakresie przetwarzania powierzonych danych osobowych.
4. Przetwarzający, uwzględniając stan wiedzy technicznej, koszt wdrożenia oraz charakter, zakres, kontekst i cele przetwarzania oraz ryzyko naruszenia praw lub wolności osób fizycznych o różnym prawdopodobieństwie wystąpienia i wadze zagrożenia zapewnia wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, aby zapewnić stopień bezpieczeństwa odpowiadający temu ryzyku, tak by przetwarzanie spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.
5. Przetwarzający oświadcza, że zastosowane do przetwarzania powierzonych danych systemy informatyczne spełniają wymogi obowiązujących przepisów prawa, w tym w szczególności przepisów prawa ochrony danych osobowych.
6. Przetwarzający, w miarę możliwości pomaga Administratorowi, poprzez odpowiednie środki organizacyjne i techniczne wywiązać się z realizacji obowiązków wobec podmiotów określonych w art. 32-36 RODO.
7. Przetwarzający zobowiązany jest do niezwłocznego raportowania Administratorowi wszelkich incydentów związanych z bezpieczeństwem powierzonych do przetwarzania danych osobowych.
8. W sytuacjach nadzwyczajnych, nie przewidzianych w niniejszej umowie, Przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych mając na uwadze ochronę danych oraz interes Administratora.
9. Strony umowy zobowiązują się ściśle współpracować podczas realizacji umowy w zakresie dotyczącym przetwarzania danych osobowych.
10. Przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy Danych Osobowych powierzonych przez Administratora.
11. Przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora, usuwa lub zwraca mu wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie istniejące ich kopie, chyba że szczególne przepisy prawa nakazują przechowywanie danych osobowych.
12. Administrator wyraża zgodę na dalsze powierzania przez podwykonawcom przetwarzania danych osobowych w celu i w zakresie niezbędnym do realizacji niniejszej umowy. Pod powierzenie nie może nastąpić w innym celu i zakresie niż powierzenie przetwarzania danych osobowych na podstawie niniejszej umowy. w pisemnych umowach z podwykonawcami, zapewni odpowiednie stosowanie zasad i warunków przetwarzania danych osobowych, zgodnie z wymogami obowiązujących przepisów prawa o ochronie danych osobowych.
13. jest uprawniony do realizacji Umowy z udziałem podwykonawców w zakresie utrzymania i modernizacji Systemów.
14. Jeżeli do wykonania umowy korzysta z usług innego

podmiotu przetwarzającego, na ten inny podmiot przetwarzający nałożone zostają, na mocy umowy, te same obowiązki ochrony danych osobowych jak w umowie z Zamawiającym. W szczególności obowiązek zapewnienia wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych. Jeżeli inny podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Zamawiającego (Administradora) za wypełnienie obowiązków innego podmiotu przetwarzającego spoczywa na pierwotnym podmiocie przetwarzającym.

§ 6. KONTROLA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. Przetwarzający zobowiązany jest do umożliwienia przeprowadzenia przez właściwy organ administracji kontroli zgodności przetwarzania danych osobowych z przepisami prawa.
2. Przetwarzający zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Administratora o podjęciu przez uprawniony organ jakichkolwiek działań względem Przetwarzającego w zakresie kontroli przetwarzania danych osobowych przez ten podmiot, w szczególności informacji o zapowiedzi kontroli oraz rozpoczęciu takiej kontroli przez uprawniony organ, jeśli kontrola dotyczy powierzenia do przetwarzania danych osobowych.
3. Przetwarzający zobowiązany jest na żądanie Administratora do przekazania mu wszelkich informacji dotyczących zakresu, wyników oraz działań podjętych przez uprawniony organ w wyniku przeprowadzonej kontroli.
4. Administrator ma prawo do kontroli sposobu wykonania niniejszej Umowy przez Przetwarzającego poprzez przeprowadzenie kontroli sposobu przetwarzania danych osobowych oraz prawo złożenia pisemnych wyjaśnień przez Przetwarzającego.
5. Strony postanawiają, że kontrola o której mowa wyżej, nie będzie przeprowadzana przez podmioty prowadzące działalność konkurencyjną wobec Przetwarzającego. W takiej sytuacji ma on prawo do odmowy przeprowadzenia kontroli do czasu wskazania przez Administratora kontrolera nienaruszającego postanowień niniejszego ustępu.

§ 7. ODPOWIEDZIALNOŚĆ STRON

1. Administrator ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie przepisów prawa w zakresie przetwarzania i ochrony danych osobowych zgodnie z RODO.
2. Powyższe nie wyłącza odpowiedzialności Przetwarzającego za przetwarzanie powierzonych danych niezgodnie z umową.
3. Przetwarzający odpowiada za szkody wyrządzone z jego winy na skutek nie wykonania lub nienależytego wykonania obowiązków wynikających z Umowy oraz obowiązujących przepisów prawa.

§ 8. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy powinny być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. W zakresie nieuregulowanym niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i RODO.
3. W przypadku, gdy niniejsza umowa odwołuje się do przepisów prawa, oznacza to również inne przepisy dotyczące ochrony danych osobowych, a także wszelkie nowelizacje, które wejdą w życie po dniu zawarcia umowy.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
5. Strony zobowiązują się do rozstrzygnięcia wszelkich sporów mogących wyniknąć na tle niniejszej umowy przed Sądem właściwym miejscowo dla Administratora.

Niniejsza umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych obowiązuje na czas trwania umowy z dnia MSS-TZP-ZPP-26-8/19 na **dostawę materiałów opatrunkowych, leków i igieł.**

.....
Administrator

.....
Przetwarzający

Porozumienie w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej
z dnia2019 r.
MSS-TZP-ZPP-26-8/19

zawarte pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego, Rejestr Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000147508, Nr NIP: 7582010430, w imieniu którego działa:

....., zwanym dalej „**Odbiorcą**”

a

.....,

w imieniu którego działa:, zwanym dalej „**Wystawcą**”,

Niniejsze porozumienie zawierane jest zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy o podatku od towarów i usług z dnia 11.03.2004r. Dz. U. z 2011r. nr 177, poz. 1054, z późn. zm., oraz Rozporządzenia Ministra Finansów z 3 grudnia 2013r. w sprawie wystawiania faktur Dz. U. z 2013r.

§ 1

1. Odbiorca oświadcza, że wyraża zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną faktur wystawionych przez Wystawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami, w formacie PDF. Zgoda obowiązuje od dnia2019 r. do czasu jej pisemnego wycofania.
2. Wystawca zobowiązuje się przysłać faktury drogą elektroniczną w formacie PDF udostępnionym w sposób gwarantujący autentyczność jej pochodzenia, integralność oraz czytelność treści.
3. W formacie PDF będą przesyłane drogą elektroniczną również faktury korygujące i duplikaty faktur.
4. Przesłanie faktur w formie elektronicznej wyklucza możliwość ich wysłania w formie papierowej

§ 2

1. Odbiorca oświadcza, że adresem e-mail właściwym do odbierania faktur jest:
apteka@szpital.ostroleka.pl
2. Wystawca oświadcza, że faktury będą przesyłane z następującego adresu e-mail:

-
3. Strony zobowiązują się, że co najmniej na trzy dni przed zmianą danych określonych w pkt.1 i 2 poinformują się o tym fakcie pisemnie lub drogą elektroniczną.
 4. Za datę otrzymania faktury przez Odbiorcę uznaje się datę odnotowanego faktu wpływu faktury w formacie PDF do skrzynki odbiorczej poczty elektronicznej Odbiorcy wskazanej wyżej.

§ 3

W razie wycofania przez Odbiorcę zgody, o której mowa w § 1 pkt 1. Wystawca traci prawo do przesyłania faktur drogą elektroniczną w formacie PDF po upływie 15 dni od dnia otrzymania zawiadomienia od Odbiorcy.

.....
/podpis Odbiorcy/

.....
/podpis Wystawcy/



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69
NIP 758-20-10-430 REGON 000304616
www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl

Załącznik nr 7 do SIWZ

MSS-TZP-ZPP-26-8/19

KLAUZULA INFORMACYJNA dot. RODO¹⁾

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), zwanej dalej „RODO”, oraz ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1000), informuję, że:

- Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce Al. Jana Pawła II 120A, 07/410 Ostrołęka, tel. (29) 765-21-22, fax: (29) 760-45-69;
- Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka powołał Inspektora Ochrony Danych Osobowych, z którym można się skontaktować poprzez e-maili: iodo@szpital.ostroleka.pl;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit c RODO w związku z toczącym się postępowaniem w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę materiałów opatrunkowych, leków i igieł.
- Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą pracownicy Mazowieckiego Szpitala Specjalistycznego im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce wskazani do przygotowania i przeprowadzenia toczącego się postępowania, strony i uczestnicy postępowania odwoławczego oraz inne osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania odwoławczego w oparciu o obowiązujące przepisy;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres min. 4 lat, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, a jeżeli okres trwania umowy jest dłuższy - przez okres dłuższy niż 4 lata, natomiast w przypadku postępowań, w których okres przechowywania dokumentacji jest dłuższy na podstawie odrębnych przepisów – przez ten okres;
- 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;
- 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.

Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących, jak również konsekwencje ich niepodania, wynikają z obowiązujących przepisów prawa.

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

¹⁾ rozporządzenie 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).