



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY  
im. M. Kopernika w Łodzi  
ul. Pabianicka 62  
93-513 Łódź

Łódź, dnia 17.04.2013r.  
Nr sprawy **53/ZP/13**

**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY**

im. M. Kopernika w Łodzi  
ul. Pabianicka 62  
93-513 Łódź  
tel. (042) 689 58 19, 689 59 11  
tel. / fax. (042) 689 54 09  
[www.kopernik.lodz.pl](http://www.kopernik.lodz.pl)

**Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ)**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 14 000 euro, nie przekraczającej kwoty 200 000 euro na dostawę **materialów opatrunkowych** dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.

Liczba stron specyfikacji: 25

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. M. Kopernika w Łodzi  
Zatwierdził: \_\_\_\_\_  
mgr Wojciech Szrajber

Ileokroć w niniejszej SIWZ jest mowa o „Ustawie” należy przez to rozumieć Ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 ze zm.).

## I. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia są dostawy **materiałów opatrunkowych** wyszczególnionych ilościowo i asortymentowo oraz opisanego w **załączniku nr 1a do SIWZ**.
2. Przedmiot zamówienia określony jest we **Wspólnym Słowniku Zamówień** pod kodem i pojęciem:

| Opis      | Kod CPV    |
|-----------|------------|
| Opatrunki | 33141110-4 |

3. Przedmiot zamówienia został podzielony na **19 pakietów**.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty częściowej. Oferta dla swojej ważności może obejmować całość zamówienia lub wybrane pakiety. Jeżeli pakiet obejmuje więcej niż jedną pozycję, oferta dla swojej ważności musi być złożona na wszystkie pozycje w tym pakiecie.
5. **Zaoferowane przez Wykonawcę jako przedmiot zamówienia wyroby medyczne powinny posiadać aktualne dopuszczenia do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej, a także spełniać inne wymagania (normy, parametry), określone przez Zamawiającego w załączniku nr 1a do SIWZ.**
6. Zamawiający nie dopuszcza składania zarówno ofert wariantowych jak i alternatywnych.
7. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej w niniejszym postępowaniu.
8. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
9. Zamawiający dopuszcza udział podwykonawców w realizacji niniejszego zamówienia. W przypadku, gdy Wykonawca przewiduje wykonanie zamówienia z udziałem podwykonawców należy wskazać w treści oferty która część (części) zamówienia powierzona zostanie podwykonawcy (podwykonawcom). W przypadku nie złożenia oświadczenia, Zamawiający uzna, iż Wykonawca zamierza wykonać zadanie samodzielnie.
10. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających w ramach niniejszego postępowania.
11. Zamawiający wymaga, aby oferowany sprzęt posiadał **termin ważności min. 12 miesięcy** licząc od dnia dostawy.

## II. WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin wykonania zamówienia **6 miesięcy** od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy.
2. Realizacja przyszłej umowy będzie nadzorowana przez **Aptekę Szpitalną**.
3. **Miejsce realizacji dostawy: WSS im. M. Kopernika w Łodzi – Apteka Szpitalna, Łódź, ul. Pabianicka 62.**
4. Płatność za zrealizowaną dostawę nastąpi po dostarczeniu zamówionych wyrobów loco Apteka Szpitalna Zamawiającego i wystawieniu faktury VAT. **Termin płatności wynosi 30 dni od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT do siedziby Zamawiającego.**

## III. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymogami określonymi w ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 113 poz. 759 z późn. zm.) oraz niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ).
2. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
3. **Jeden Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.**

4. Jeżeli oferta zawiera dokumenty, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstw w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, składający ofertę zobowiązany jest do umieszczenia ich jako ostatnie stronicie oferty oraz poprzedzenia oświadczeniem o zakazie udostępniania odpowiednich oznaczonych numerycznie stron.
5. Oferta powinna być napisana w języku polskim (zgodnie z art. 9 ust. 2 Ustawy), na maszynie lub komputerze albo czytelnym piśmem ręcznym oraz podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy. Dokumenty złożone w językach obcych powinny być przetłumaczone, a kserokopia tłumaczenia oraz kserokopia oryginału dokumentu przetłumaczonego (potwierdzone za zgodność z oryginałem) stanowić będą załączniki do oferty.
6. Upoważnienie do podpisania oferty (w oryginale lub poświadczony przez notariusza) powinno być do niej dołączone, o ile nie wynika z innych dokumentów załączonych przez Wykonawcę.
7. Ofertę w jednym egzemplarzu wraz ze wszystkimi załącznikami na ponumerowanych kartkach zawierających informacje należy umieścić w kopercie, która będzie zaadresowana do Zamawiającego i opatrzona danymi Wykonawcy oraz napisem :

**Przetarg nieograniczony na dostawę materiałów opatrunkowych dla  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi  
Znak sprawy – 53/ZP/13  
Nie otwierać przed dniem .....2013r.**

8. Dla uzyskania ważności oferta musi zawierać wszystkie wymagane oświadczenia i dokumenty wymienione w pkt. V SIWZ. Dokumenty muszą być w formie oryginału lub poświadczonej za zgodność z oryginałem kserokopii. Poświadczenie musi być dokonane przez Wykonawcę tj. osobę upoważnioną do jego reprezentacji.

**Forma: własnoręczny podpis (jeśli jest to z pieczęcią), data i napis „za zgodność z oryginałem”.**

9. Wszelkie zmiany lub poprawki w tekście oferty muszą być parafowane i datowane przez osobę podpisującą ofertę.

#### **IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW**

##### **A. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki o których mowa w art. 22 ust. 1 Ustawy.
2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 Ustawy.

#### **V. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU WYMNIENIONYCH W PKT IV SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

1. W zakresie spełnienia warunków określonych w art. 22 ust.1 Ustawy oraz w zakresie potwierdzenia nie podlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust 1 i 2 Ustawy, Wykonawca zobowiązany jest złożyć stosowne **oświadczenie - Załącznik nr 2 do SIWZ.**
2. Ponadto do oferty należy **aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej,** jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, **wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**

**3. Zamawiający wymaga, aby wraz z pierwszą dostawą dostarczone były dokumenty spełniające wymogi dopuszczenia do obrotu i użytkowania zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. nr 107, poz. 679), tj. :**

w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010r.:

- Deklarację Zgodności Producenta – dla materiałów opatrunkowych dla medycznych wszystkich klas;
  - Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE) – dla klasy wyrobu I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
  - dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III - oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn;
  - w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie wnioski o przeniesienie danych do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 17.09.2010r. (Dz. U. z 2010r. nr 107 poz. 679)
  - w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie) lub, w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium – powiadomienie o tym wprowadzeniu Prezesa Urzędu (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).
4. Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

Dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzających, że:

- a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
- b) jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów o których mowa w pkt. a), zastępuje się je dokumentem oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem – wystawione z odpowiednią datą wymagana dla tych dokumentów

## **VI. WARUNKI WPLĄTY I ZWROTU WADIUM**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

## **VII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA ZOBOWIĄZANIA**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## **VIII. OPIS KRYTERIÓW I SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY OFERT**

1. Zamawiający będzie oceniał każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów:

| Lp.          | Kryterium | Ranga       |
|--------------|-----------|-------------|
| 1.           | Cena      | 100 %       |
| <b>RAZEM</b> |           | <b>100%</b> |

## 2. Sposób obliczenia ceny oferty:

- a) Na cenę ofert składać się będą wszystkie koszty ponoszone przez Wykonawcę do tego należy doliczyć podatek od towarów i usług konsumpcyjnych ( VAT ).
- b) **Wszystkie ceny mają być zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku**, z uwzględnieniem zasad zaokrąglania liczb ( tj. 5 i powyżej w górę, poniżej w dół) – dotyczy to w szczególności wartości określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ.
- c) Wykonawca poda wartości netto i brutto w złotych polskich.
- d) Oferowana cena, która będzie brana pod uwagę przy ocenie ofert to cena brutto, traktowana jako ostateczna do zapłaty przez Zamawiającego, określona do dwóch miejsc po przecinku, zawierająca wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, wartość netto, podatek VAT.

## 3. Sposób obliczenia wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

SPOSÓB OBLICZENIA CENY (C):

$$C = \frac{C_{MIN}}{C_B} * 100 \%$$

C - wartość punktowa ceny

C<sub>MIN</sub> - cena najniższa spośród wszystkich ofert,

C<sub>B</sub> - cena badanej oferty

### Ocena końcowa oferty:

$$O_k = C$$

### 1. Zamawiający zawrze umowę w przedmiocie przetargu z tym Wykonawcą, którego oferta:

- a) odpowiadać będzie wymaganiom określonym w ustawie prawo zamówień publicznych i specyfikacji istotnych warunków zamówienia;
- b) zostanie uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane kryteria wyboru zdobędzie największą ilość punktów.

## IX. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę w zapieczętowanej, opatrzonej danymi Wykonawcy jak w pkt. III. 7 SIWZ i zaadresowanej na zamawiającego kopercie należy złożyć w Kancelarii Szpitala - ul. Pabianicka 62 w godz. 8.00 - 15.00.
2. Ostateczny termin składania ofert upływa dnia 25.04 2013 r. do godz. 10:00.
3. W przypadku złożenia oferty po upływie terminu określonego w pkt. 2, zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie. W przypadku przesłania oferty decyduje dzień i godzina doręczenia.
4. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę. Wprowadzenie zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta, odpowiednio oznakowana dodatkowo napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone dopiskiem „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty. Wycofanie oferty winno być poprzedzone pisemnym powiadomieniem zamawiającego o wycofaniu oferty. Oferty, które zostały wycofane nie będą otwierane i zostaną niezwłocznie odesłane do wykonawcy.

## X. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OSWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

1. 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, 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.
2. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 1, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
3. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 1.
4. Pisemna odpowiedź na zadane zapytania zostanie przesłana jedynie tym wykonawcom, którzy pobrali pisemną wersję specyfikacji istotnych warunków zamówienia, ponadto odpowiedzi ukażą się na stronie internetowej: [www.kopernik.lodz.pl](http://www.kopernik.lodz.pl).
5. Zamawiający informuje, że nie zamierza zwoływać zebrania wszystkich wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
6. Do kontaktów z wykonawcami w sprawach j. w. upoważnieni są:
  - w sprawach prawach merytorycznych: **Urszula Kłos**, tel. 42 689 51 07
  - w sprawach formalnych: **Sylwia Szypowska**, tel. 42 689 58 19
7. Zamawiający, zgodnie z art. 27 ust. 1 ustawy dopuszcza możliwość przekazywania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji za pomocą:
  1. formy pisemnej (usługą pocztową),
  - lub
  2. faksu: 0 42 689 54-09
  - lub
  3. poczty elektronicznej :  
**(e-mail: [przetargi@kopernik.lodz.pl](mailto:przetargi@kopernik.lodz.pl); [s.szypowska@kopernik.lodz.pl](mailto:s.szypowska@kopernik.lodz.pl)).**

#### **XI. INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH**

Zamawiający nie przewiduje możliwości rozliczania się z Wykonawcą w walutach obcych.

#### **XII. TERMIN ZWIĄZANIA WARUNKAMI OFERT**

Wykonawca związany jest ofertą przez okres **30 dni**, licząc od dnia upływu terminu do składania ofert.

#### **XIII. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT**

Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu komisji przetargowej, które odbędzie się w siedzibie Zamawiającego - Łódź, ul. Pabianicka 62, sala wykładowa **w dniu 25.04.2013r. o godz. 11.00.**

#### **XIV. ISTOTNE WARUNKI PRZYSZŁEJ UMOWY**

1. Istotne warunki przyszłej umowy zostały określone w **załączniku nr 3 do SIWZ.**
2. **Przed podpisaniem umowy wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu:**
  - dokument dotyczący nadania Wykonawcy numeru NIP
  - dokument dotyczący nadania Wykonawcy numeru REGON
  - wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego lub innego rejestru.

#### **XV. OBOWIĄZKI ZAMAWIAJĄCEGO**

1. Zamawiający po otwarciu ofert, w obecności wszystkich obecnych Wykonawców, przekaze informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 Ustawy.

2. Niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej oferty zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
  - a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano i uzasadnienie jej wyboru,
  - b) adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierających punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację.
  - c) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
  - d) Wykonawcach którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
  - e) terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
3. Wszyscy Wykonawcy będą informowani o złożonych zapytaniach, zmianach terminów postępowania lub o jego unieważnieniu.
4. Umowa z Wykonawcą, którego ofertę uznano za najkorzystniejszą zostanie zawarta niezwłocznie po zakończeniu postępowania o zamówienie publiczne, zatwierdzeniu wyników przez Dyrektora WSS im. M. Kopernika i po upływie terminów, o których mowa w art. 94 ust. 1 lub 2 Ustawy.

#### **XVI. ŚRODKI ODWOŁAWCZE PRZYSŁUGUJĄCE WYKONAWCOM W TOKU POSTĘPOWANIA**

Wykonawcom przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI Ustawy (art. 179 i następane).

**Na Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia składają się następujące załączniki:**

- |                     |  |
|---------------------|--|
| Załącznik nr 1 i 1a | - formularz ofertowy i opis przedmiotu zamówienia. |
| Załącznik nr 2      | - oświadczenie.                                    |
| Załącznik nr 3      | - wzór umowy.                                      |

**Podpis osoby merytorycznej:**

Umiela Ktos

**Podpis osoby sporządzającej SIWZ:**

Sylvia Szypowska

**FORMULARZ OFERTOWY****Znak sprawy: 53/ZP/13**

**dotyczy** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 14 000 euro, nie przekraczającej kwoty 200 000 euro na dostawę materiałów opatrunkowych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi

## 1. Dane dotyczące Wykonawcy

Nazwa .....

Siedziba .....

Województwo ..... Powiat .....

Nr telefonu ...../ faksu .....mail .....

NIP .....

REGON .....

Bank, nr konta .....

Osobą upoważnioną do podpisania umowy jest: .....

Zamówienia należy składać n a nr faksu: .....

2. W odpowiedzi na ogłoszone postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, ostateczna wartość poszczególnych pakietów wynosi :

**Pakiet 1** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 2** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 3** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 4** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 5** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 6** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 7** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 8** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 9** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 10** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 11** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 12** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 13** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 14** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 15** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 16** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 17** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 18** - Wartość oferty brutto: .....PLN  
**Pakiet 19** - Wartość oferty brutto: .....PLN

Data .....

.....  
podpis i pieczęć Wykonawcy



Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów opatrunkowych dla W.S.S. im. M. Kopernika w Łodzi w trybie przetargu nieograniczonego oferujemy wykonanie zamówienia na następujących warunkach:

| Pakiet | Ip | Nazwa produktu   | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | Ilość na 6 miesięcy | jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|--|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
| 1      | 1  | Sterylny obłożenie do zabiegów laryngologicznych - serweta okrywająca pacjenta wykonana z jednorodnego na całej powierzchni niepyłającego ,miękkiego, chłonnego i mocnego, dobrze układającego się laminatu trójwarstwowego (polipropylen-polietylen-polipropylen) o gramaturze min. 62 g/m <sup>2</sup> pozbawionego pyłających i łatwopalnych włókien celulozy lub jej pochodnych, odporność na penetrację wody min. 200 cmH <sub>2</sub> O, wytrzymałość na rozerwanie na mokro i sucho min. 200 kPa, współczynnik chłonności min. 400%,pylenie ≤ 2,2 log <sub>10</sub> . |  | 170                 | szt |                  |               |                |               |
|        |    | Minimalny skład zestawu:<br>serweta główna 221 x 240 cm ,otwór okrągły o średnicy 12 cm 1 szt.<br>serweta na stół instrumentariuszki z foli 50µ 140x190cm 1szt.<br>ręcznik chłonny do rąk 15x20cm wzmacniany siecią syntetyczną 1 szt.<br>taśma klejąca foliowa 8 x 40 cm 1 szt.<br>Opakowanie wyposażone w 4 samoprzylepne , jednorodne etykiety do archiwizacji danych zawierające :nr kat. nazwę producenta ,datę ważności, nr serii  |  |                     |     |                  |               |                |               |
| 2      | 2  | Sterylny obłożenie do zabiegów laryngologicznych - serwety okrywające pacjenta wykonane z niepyłającego ,miękkiego, chłonnego i mocnego, dobrze układającego się laminatu trójwarstwowego (polipropylen-polietylen-polipropylen) o gramaturze min. 62 g/m <sup>2</sup> pozbawionego pyłających i łatwopalnych włókien celulozy lub jej pochodnych, odporność na penetrację wody min. 200 cmH <sub>2</sub> O, wytrzymałość na rozerwanie na mokro i sucho min. 200 kPa, współczynnik chłonności min. 400%,pylenie ≤ 2,2 log <sub>10</sub> .                                   |  | 350                 | szt |                  |               |                |               |
|        |    | Minimalny skład zestawu:<br>serweta typu U 196 x 279 cm ,wycięcie U 6 x 63 cm ze wzmocnieniem chłonnym 43 x 51 cm i antypoślizgowym ok. 25 x 42 1 szt.<br>serweta na stół instrumentariuszki z foli 50µ 140x190cm 1szt.<br>serweta na stolik MAYO 77x142 cm 1 szt<br>serweta na głowę do zawijania w tzw. turban 2-elementowa przylepna 82,5x107 cm 1 szt  |  |                     |     |                  |               |                |               |

| Pakiet | ip | Nazwa produktu  | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|---|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
|        |    | Opakowanie wyposażone w 4 samoprzylepne, jednorodne etykiety do archiwizacji danych zawierające :nr kat. nazwę producenta, datę ważności, nr serii  |  |                     |     |                  |               |                |               |
| SUMA   |    |   |  |                     |     |                  |               |                |               |
| 2      | 1  | Serweta ochronna na stół operacyjny,przeciwoślizgowa,5-cio warstwowa powierzchnia pikowana, samo wygładzająca się, wykonana z włókny polipropylenowej, absorpcyjna warstwa środkowa, wysoko chłonna zamknięta w powłoce celulozowej, chłonność min. 35 ml/100cm <sup>2</sup> , w rozmiarze min. 100 x 229 cm +/- 5cm, rdzeń chłonny nie większy niż 51 x 206 cm +/- 5cm, warstwa spodnia pełnobarierowa wykonana z 3-warstwowej folii polietylenowej. rozmiar 102 X 152 cm x 1szt |  | 670                 | szt |                  |               |                |               |
|        | 2  | Jednorazowy podkład chłonny z wkładem żelowym, pełnobarierowy, oddychający (WVTR min. 3600 g/m2/24godz), pozostający suchy na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, pochłaniający przykry zapach, wykonany z min. 4 warstw, warstwa zewnętrzna trwale spójna z rdzeniem chłonny, rozmiar :61 cm x 91 cm (chłonność 1800-2300g) x 1szt   |  | 1 670               | szt |                  |               |                |               |
|        | 3  | Jednorazowy podkład chłonny z wkładem żelowym, pełnobarierowy, oddychający (WVTR min. 3600 g/m2/24godz), pozostający suchy na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, pochłaniający przykry zapach, wykonany z min. 4 warstw, warstwa zewnętrzna trwale spójna z rdzeniem chłonny, rozmiar :25 x 40 cm (chłonność 200-300g) x 1szt  |  | 250                 | szt |                  |               |                |               |
| SUMA   |    |   |  |                     |     |                  |               |                |               |
|        | 1  | Serwety do ochrony brzegów rany są wykonane z przezroczystego polietylenu z elastycznym ringiem, który wkłada się do jamy brzusznej przez nacięte powłoki skórne,4 przylepne części stabilizują serwetę na obłożeniach i serwetach chirurgicznych, Zastosowany klej to klej akrylowy, hypoalergiczny, repozycjonowalny – umożliwiający przyklejanie i odklejenie serwet bez ryzyka uszkodzenia, rozmiar serwety 90x90cm , średnica elastycznego Ringa 7,8cm                       |  | 10                  | szt |                  |               |                |               |

| Pakiet | Ip | Nazwa produktu  | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|---|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
| 3      | 2  | Serweta o rozmiarze 152cm x 183cm rozmiar przylepnego U 7cm x 70cm wykonana z materiału z włókien sztucznych (polipropylen/polietylen) bez zawartości włókien wiskozowych i celulozowych, dwuwarstwowy laminat, materiał niepłyjący, chłonny, odporny na działanie alkoholi, antystatyczny materiał jednakowo, wysoce absorpcyjny na całej powierzchni, bez wydzielonych stref krytycznych i mniej krytycznych (całość traktowana jako strefa krytyczna). Gramatura materiału 60g/m2, bez zawartości lateksu, wyrób odporny na działanie alkoholi, I klasa palności zgodnie z 16CFR 1610 Zastosowany klej to klej akrylowy, hypoalergiczny, repozyjonowalny – umożliwiający przyklejanie i odklejenie bez ryzyka uszkodzenia produktu. Serweta spełnia wymogi Normy Europejskiej EN 13 795 dla materiałów o podwyższonym poziomie ryzyka w obszarze krytycznym. Minimalna odporność na przesiąkanie płynów : 200 cm2 H2O. |  | 250                 | szt |                  |               |                |               |
| SUMA   |    |   |  |                     |     |                  |               |                |               |

|   |  |  |  |     |     |  |  |  |  |
|---|--|--|--|-----|-----|--|--|--|--|
| 1 |  | Jalowy opatrunek z alginianu wapnia do ran powierzchownych i głębokich w fazie wysiękowej i ziarninowania, w kontakcie z wydzieliną tworzący żel. Opatrunek musi wiązać wysięk z rany w swojej strukturze. Rozmiar 10 cm x 10cm x 1szt.  |  | 200 | szt |  |  |  |  |
| 2 |  | Jalowy, przeciwbakteryjny opatrunek z alginianu wapnia i srebra do ran powierzchownych i głębokich w fazie wysiękowej i ziarninowania, w kontakcie z wydzieliną tworzący żel. Opatrunek musi wiązać wysięk z rany w swojej strukturze oraz wykazywać działanie przeciw MRSA i VRE. Rozmiar 10 cmx 10cm x 1szt.           |  | 500 | szt |  |  |  |  |
| 3 |  | Jalowy, przeciwbakteryjny opatrunek z alginianu wapnia i srebra w postaci tamponady do ran głębokich w fazie wysiękowej i ziarninowania, w kontakcie z wydzieliną tworzący żel. Opatrunek musi wiązać wysięk z rany w swojej strukturze oraz wykazywać działanie przeciw MRSA i VRE. Rozmiar: 30cm, 2g pakowany a 1 szt. |  | 25  | szt |  |  |  |  |
| 4 |  | Jalowy opatrunek z biosyntetycznych włókien o właściwościach hydrobalansu zawierający celulozę, wodę oraz glukonian chloheksydyny, przeznaczony do ran niezainfekowanych, słabo i silnie sączących, pochłaniający nadmiar wysięku z rany i uzupełniający wilgotność w ranie. Rozmiar 5x5cm pakowany a 1 szt.             |  | 25  | szt |  |  |  |  |

| Pakiet | Ip | Nazwa produktu   | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|--|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
| 4      | 5  | Jalowy opatrunek z biosyntetycznych włókien o właściwościach hydrobalansu zawierający celulozę, wodę oraz glukonian chlorheksydyny, przeznaczony do ran niezainfekowanych, słabo i silnie sączących, pochłaniający nadmiar wysięku z rany i uzupełniający wilgotność w ranie. Rozmiar 9 cm x9cm pakowany a 1 szt.                |  | 190                 | szt |                  |               |                |               |
|        | 6  | Jalowy, przeciwbakteryjny opatrunek z biosyntetycznych włókien o właściwościach hydrobalansu zawierający celulozę, wodę oraz 0,3% PHMB, przeznaczony do ran zainfekowanych (MRSA i VRE), słabo i silnie sączących, pochłaniający nadmiar wysięku z rany i uzupełniający wilgotność w ranie. Rozmiar 5 cm x 5cm pakowany a 1 szt. |  | 250                 | szt |                  |               |                |               |
|        | 7  | Jalowy, w 100% kolagenowy, bioaktywny, całkowicie resorbowany przez organizm opatrunek przyspieszający gojenie rany, w kontakcie z wydzieliną tworzący żel, przeznaczony do ran niezainfekowanych, powierzchownych i głębokich. Rozmiar 8 cm x 12 cm x 0,8cm pakowany a 1szt.  |  | 100                 | szt |                  |               |                |               |
|        | 8  | Jalowy opatrunek hydrokoloidowy, składający się m.in. z karboksymetylocelulozy, parafiny i żywicy, utrzymujący wilgotne środowisko w ranie, przeznaczony do ran niezainfekowanych, słabo i średnio sączących, nie w wersji pocienionej, tzw. "thin". Rozmiar 20 cm x 20cm pakowany a 1szt.                                       |  | 250                 | szt |                  |               |                |               |
|        | 9  | Niejalowy, samoprzylepny, wodoszczelny, przezroczysty opatrunek foliowy w postaci rolki, przeznaczony do stosowania jako profilaktyka przeciwdroźniowa, posiadający nakładki z tworzywa sztucznego ułatwiające jego aplikację. Rozmiar 10 cm x 15cm pakowany a 1szt.   |  | 10                  | szt |                  |               |                |               |
|        | 10 | Jalowy, amorficzny opatrunek hydrożelowy, w skład którego wchodzi polimery CMC, glikol propylenowy i woda, przeznaczony do ran powierzchownych i głębokich z tkanką martwiczą suchą i rozplywną. Pojemność strzykawki: 6g pakowany a 1szt.   |  | 550                 | szt |                  |               |                |               |

| Pakiet | lp | Nazwa produktu  | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|---|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
|        | 11 | Jalowy opatrunek z węglem aktywowanym i srebrem (zawartość srebra 35µg/cm <sup>2</sup> ), pochłaniający nieprzyjemne zapachy i działający bakterioobójczo na związane w strukturze węglowej komórki bakterii, przeznaczony do powierzchniowych ran zainfekowanych, krytycznie skolonizowanych, cuchnących, zewnętrzna warstwa chłonna skutecznie zapobiega zabrudzeniu odzieży wydzieliną z rany. Rozmiar 10 cm x 10cm pakowany a 1szt. |  | 150                 | szt |                  |               |                |               |
| SUMA   |    |   |  |                     |     |                  |               |                |               |
| 1      |    | Amorficzny, hydroaktywny żel zawierający 70% wody i 30% alginianu sodu, do autolitycznego usuwania martwicy i nawilżania ran suchych, w harmonijkowym aplikatorze , 25g, (typu Nu-Gel lub równoważne) a 1 szt.  |  | 250                 | szt |                  |               |                |               |
| 2      |    | Amorficzny, hydroaktywny żel zawierający 70% wody i 30% alginianu sodu, do autolitycznego usuwania martwicy i nawilżania ran suchych, w harmonijkowym aplikatorze , 15g, (typu Nu-Gel lub równoważne) a 1 szt.  |  | 500                 | szt |                  |               |                |               |
| 3      |    | Jalowy opatrunek alginianowy zawierający jony wapnia, cynku i manganu, wspierający regenerację tkanek oraz poprawiający fizjologiczny proces gojenia rany. W kontakcie z wydzieliną tworzy wilgotny, nieprzywierający do rany żel. Pochłania wysięk, fragmenty tkanek i bakterie 9,5 cm x 9,5cm a 1szt (typu Trionic lub równoważne)  |  | 150                 | szt |                  |               |                |               |
| 4      |    | Jalowy opatrunek alginianowy zawierający jony wapnia, cynku i manganu, wspierający regenerację tkanek oraz poprawiający fizjologiczny proces gojenia rany. W kontakcie z wydzieliną tworzy wilgotny, nieprzywierający do rany żel. Pochłania wysięk, fragmenty tkanek i bakterie 5 cm x 5cm a 1 szt (typu Trionic lub równoważne)   |  | 100                 | szt |                  |               |                |               |
| 5      |    | Opatrunek hydroalginianowy zawierający alginian wapnia, karboksymetylocelulozę oraz jony srebra, tworzący żel i wilgotne środowisko, przeznaczony do oczyszczania i leczenia ran zakaźnych; 5 cm x 5cm, a 1 szt (typu Silvercel lub równoważne)   |  | 50                  | szt |                  |               |                |               |
| 6      |    | Opatrunek hydroalginianowy zawierający alginian wapnia, karboksymetylocelulozę oraz jony srebra, tworzący żel i wilgotne środowisko, przeznaczony do oczyszczania i leczenia ran zakaźnych; 11 cm x 11cm, a 1szt (typu Silvercel lub równoważne)  |  | 125                 | szt |                  |               |                |               |

| Pakiet | Ip   | Nazwa produktu   | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |  |
|--------|------|--|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|--|
| 5      | 7    | Opatrunek kontaktowy z dzianiny wiskozowej o niskiej przywieralności, nasączony 10% roztworem Povidone jodyne, przeznaczony do leczenia ran zakażonych 5 cm x 5cm a 1 szt (typu Inadine lub równoważne)  |  | 650                 | szt |                  |               |                |               |  |
|        | 8    | Opatrunek kontaktowy z dzianiny wiskozowej o niskiej przywieralności, nasączony 10% roztworem Povidone jodyne, przeznaczony do leczenia ran zakażonych 9,5 cm x 9,5cm a 1szt (typu Inadine lub równoważne)   |  | 890                 | szt |                  |               |                |               |  |
|        | 9    | Opatrunek strukturalny, zawierający 55% kolagenu i 45% regenerowanej, utlenionej celulozy, bioaktywny, modułujący proteazy, całkowicie wchłaniający, wspomagający ziarninowanie i naskórkowanie, posiadający właściwości hemostatyczne 123cm2 a 1szt (typu Promogran lub równoważne) |  | 200                 | szt |                  |               |                |               |  |
|        | 10   | Opatrunek strukturalny, zawierający 55% kolagenu i 45% regenerowanej, utlenionej celulozy, bioaktywny, modułujący proteazy, całkowicie wchłaniający, wspomagający ziarninowanie i naskórkowanie, posiadający właściwości hemostatyczne 28cm2 a 1szt (typu Promogran lub równoważne)  |  | 200                 | szt |                  |               |                |               |  |
|        | 11   | Opatrunek z węglem aktywowanym i srebrem, zamknięty w nylonowej, półprzepuszczalnej szaszetce, do leczenia ran zakażonych, z cuchnącą wydzieliną, skuteczny wobec MRSA i VRE, zawartość srebra 25ug/cm 10,5 cm x 10,5cm a 1szt (typu Actisorb Plus lub równoważne)                   |  | 100                 | szt |                  |               |                |               |  |
|        | 12   | Opatrunek z węglem aktywowanym i srebrem, zamknięty w nylonowej, półprzepuszczalnej szaszetce, do leczenia ran zakażonych, z cuchnącą wydzieliną, skuteczny wobec MRSA i VRE, zawartość srebra 25ug/cm 10,5 cm x 19 cm a 1szt (typu Actisorb Plus lub równoważne)                    |  | 100                 | szt |                  |               |                |               |  |
|        | 13   | Roztwór przeznaczony do nawilżania i wspierania gojenia ran, usuwania stanów zapalnych skóry i błon śluzowych. Skład: woda - 99,8 %, Kwas chlorowy < 0,03%, Chloran sodu < 0,03%, dwutlenek chloru - 0,03%, chlorek sodu 0,1% . Opakowanie 500 ml z atomizerem.                      |  | 50                  | szt |                  |               |                |               |  |
|        | 14   | Żel przeznaczony do nawilżania i wspierania gojenia ran, usuwania stanów zapalnych skóry i błon śluzowych. Skład: woda - 99,8 %, Kwas chlorowy < 0,03%, Chloran sodu < 0,03%, dwutlenek chloru - 0,03%, chlorek sodu 0,1% . Opakowanie 250 ml z aplikatorem.                         |  | 50                  | szt |                  |               |                |               |  |
|        | SUMA |  |  |                     |     |                  |               |                |               |  |

| Pakiet | Ip | Nazwa produktu   | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | j.m | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|--|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
| 6      | 1  | Zestaw do zmiany opatrunku, zawierający worek foliowy na odpady 240mm x 270mm a 1szt, rękawiczki lateksowe rozmiar M -2szt, kompresy włókninowe 30g 4W 7,5 cm x 7,5 cm a 2 szt, tupper kula 17N 20 cm x 20 cm a 6 szt, pęseta plastykowa zielona a 1 szt, pęseta plastikowa niebieska a 1 szt, ostrze nr 11 a 1 szt. Całość w opakowaniu typu twardy blister z 3 przegradami z podwójnie perforowaną etykietą (2 x TAG), umożliwiająca wklejenie do dokumentacji pacjenta. |  | 1 450               | szt |                  |               |                |               |
|        | 2  | Zestaw do mycia pola operacyjnego, zawierający rękawice lateksowe rozzm. M - 2 szt, tupper kula 20 N 20 cm x 20 cm - 5szt, kleszczyki typu KORCANG 19mm w kolorze niebieskim - 1 szt. Całość w opakowaniu typu twardy blister, pełniące rolę pojemnika lub nerki tekturowej z podwójnie perforowaną etykietą 2 x TAG, umożliwiająca wklejenie do dokumentacji medycznej.   |  | 2 200               | szt |                  |               |                |               |
| SUMA   |    |  |  |                     |     |                  |               |                |               |

|  |   |   |  |    |     |  |  |  |  |
|--|---|---|--|----|-----|--|--|--|--|
|  | 1 | Zestaw chirurgiczny mały, jałowy o następującym składzie: serweta włókninowa, podfoliowana o gramaturze 43g/m2 polipropylenowo - polietylenowa o rozmiarze 90 cm x 130 cm, stanowiąca owinięcie całego zestawu, wykorzystywana jako serweta na stolik instrumentalny - 1szt, serweta samoprzylepna 2szt -warstwowa o gramaturze 56g/m2, odporności na przenikanie płynów min 250 cm H2O o rozmiarze 75 cm x 90 cm z otworem o średnicy 8 cm i z przylepcem wokół otworu -1szt; kompresy gazowe 17N 12W 10 cm x 19 cm - 10szt, tupper kule 30 cm x 30 cm 17N - 5szt. Materiał opatrunkowy wykonany z gazy o przędzy min. 15 TEX, wymagany dokument potwierdzający nie oświadczenie. Całość zapakowana w torebkę papierowo - foliową z dużą czytelną podwójnie perforowaną, trójdziałną etykietą z 2 TAG-ami, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej pacjenta. Informacje na TAG-ach: data ważności, numer LOT, indeks. Po ich odklejeniu etykieta główna pozostaje na części papierowej opakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu-sterylizacji. |  | 20 | szt |  |  |  |  |
|--|---|---|--|----|-----|--|--|--|--|

| Pakiet | ip | Nazwa produktu  | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|---|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
| 7      | 2  | Serweta jałowa 45 cmx 45 cm z otworem o średnicy 8 cm i przylepcem wokół otworu. Serweta wykonana z włókny podfoliowanej polipropylenowi - poliolefinowej o gramaturze 43g/m2. Serweta zapakowana w torebkę papierowo - foliową z dużą czytelną podwójnie perforowaną trójdzielną etykietą z 2 TAG-ami, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej pacjenta. Informacja na TAG-ach: data ważności, numer LOT, indeks. Po ich odklejeniu etykieta główna pozostaje na części foliowejopakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji.  |  | 170                 | szt |                  |               |                |               |
|        | 3  | Serweta jałowa 75 cm x 45 cm z otworem o średnicy 8 cm i przylepcem wokół otworu. Serweta wykonana z włókny podfoliowanej polipropylenowo - poliolefinowej o gramaturze 43g/m2. Serweta zapakowana w torebkę papierowo - foliową z dużą czytelną podwójnie perforowaną trójdzielną etykietą z 2 TAG-ami, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej pacjenta. Informacja na TAG-ach: data ważności, numer LOT, indeks. Po ich odklejeniu etykieta główna pozostaje na części foliowejopakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji. |  | 100                 | szt |                  |               |                |               |
|        |    |   |  |                     |     | SUMA             |               |                |               |

|   |   |   |  |    |     |      |  |  |  |
|---|---|---|--|----|-----|------|--|--|--|
| 8 | 1 | Sterylna syntetyczna siatka częściowo wchłaniana, wykonana z monofilamentowych włókien polipropylenowych i monofilamentowych włókien poliglekapronowych. Miękką elastyczną poręczną łatwą w przycinaniu nie strzępi się, grubość włókien siatki jest mniejsza niż 1 mm. Rozm. 6 cm x 11 cm x 1 szt. |  | 10 | szt |      |  |  |  |
|   | 2 | Sterylna syntetyczna siatka częściowo wchłaniana, wykonana z monofilamentowych włókien polipropylenowych i monofilamentowych włókien poliglekapronowych. Miękką elastyczną poręczną łatwą w przycinaniu nie strzępi się, grubość włókien siatki jest mniejsza niż 1 mm. Rozm. 10 cm x 15 cm x 1 szt |  | 10 | szt |      |  |  |  |
|   |   |   |  |    |     | SUMA |  |  |  |

|  |  |   |  |  |  |  |  |  |  |
|--|--|---|--|--|--|--|--|--|--|
|  |  | <b>Matryca hemostatyczna - środek wspomagający hemostazę, skuteczna także w przypadku krwawienia aktywnego.</b> |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | Elementy składowe:  |  |  |  |  |  |  |  |



| Pakiet | Ip | Nazwa produktu  | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | j.m | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|---|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
| 9      | 1  | baza żelatynowa<br>trombina pochodzenia ludzkiego 2500j<br>chlorek wapnia<br>Dwie długości aplikatorów w zestawie<br>Do stosowania w zakresie zabiegów mózgowych i kręgosłupowych<br>objętość 5 ml<br>Ilość elementów w banku implantów ustala zleceńiodawca<br>Uzupełnienie banku implantów do 72h |  | 50                  | szt |                  |               |                |               |
| SUMA   |    |   |  |                     |     |                  |               |                |               |

|   |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
|---|---|--|--|-----|--------|--|--|--|--|
| 10  | 1 | <b>Zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego</b>                       |  | 30  | zestaw |  |  |  |  |
|   |   | <b>Skład zestawu:</b>  |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 1.1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm                          |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 2.1 x peseta plastikowa anatomiczna 12,5 cm                            |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 3.5 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm                      |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 4.4 x tampony z gazy bawełnianej wielkości śliwki (Pagasing Nr 3)      |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 5.1 x serweta włókninowa, nieprzyklepna 45 cm x 75 cm                  |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 6.1 x serweta włókninowa, nieprzyklepna 75 cm x 90 cm z otworem R10 cm |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 7.1 x strzykawka Luer 20 ml, (zapakowana)                              |  |     |        |  |  |  |  |
|   |   | 8.1 x Iгла 1,2 mm x 40 mm, 18 G x 11/2, różowa, (zapakowana)           |  |     |        |  |  |  |  |
| 9.1 x żel poślizgowy w szaszetce 2,7 g  |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 10.1 x woda sterylina w ampulce 20 ml   |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 11.1 x para rękawiczek diagnostycznych, rozmiar M (pakowane w papier, wywinęły mankiet) |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| <b>Opakowanie</b>   |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| Tacka typu blister z 3 wgłębieniami na płyn, może posłużyć jako pojemnik na odpadki     |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| <b>Zestaw do zakładania szwów</b>   |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| <b>Skład zestawu:</b>   |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 1.1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm   |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 2.1 x peseta metalowa chirurgiczna typu Adson 12 cm                                     |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 3.6 x tampony z gazy bawełnianej wielkości śliwki (Pagasing Nr 3)                       |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 4.1 x igłotrzymacz 12 cm  |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 5.1 x nożyczki metalowe ostre/ostre 11 cm   |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 6.1 x strzykawka typu Luer-Lock 10 ml, (zapakowana)                                     |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 7.1 x igła 1,2 mm x 40 mm, 18 G x 11/2, różowa (zapakowana)                             |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 8.1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21 G x 11/2, zielona (zapakowana)                            |   |  |  |     |        |  |  |  |  |
| 2   |   |  |  | 125 |        |  |  |  |  |

| Pakiet  | Ip | Nazwa produktu   | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | ilość na 6 miesięcy | j.m       | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|---|----|--|--|---------------------|-----------|------------------|---------------|----------------|---------------|
|   |    | 9.1 x serweta włókninowa 50 cm x 50 cm z przylepnym otworem 5 cm x 10cm  |  |                     |           |                  |               |                |               |
|   |    | 10.1 x serweta włókninowa nieprzylepna 60 cm x 60 cm   |  |                     |           |                  |               |                |               |
|   |    | <b>Opakowanie</b>  |  |                     |           |                  |               |                |               |
|   |    | Tacka typu blister z 3 wgłębieniami na płyny, może posłużyć jako pojemnik na odpadki   |  |                     |           |                  |               |                |               |
| SUMA  |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |
| <b>11</b>   | 1  | <b>Maska oddechowa z filtracją cząsteczkową PCM2000</b>  |  | 300                 | szt       |                  |               |                |               |
|   |    | <b>FluidShield Tecnoł typu kaczka</b>  |  |                     |           |                  |               |                |               |
|   |    | Filtracja cząsteczek submikronowych (0,1 mikrona) ≥ 99%  |  |                     |           |                  |               |                |               |
|   |    | Filtracja bakteryjna (BFE 3.0 mikrony) ≥ 99%   |  |                     |           |                  |               |                |               |
| Ochrona przed płynami z zewnątrz (zgodnie z ASTM1862) 160mmHg |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |
| Opór powietrza wdechowego i wydechowego (Delta P) <29Pa/cm2   |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |
| Wolne od naturalnego lateksu *                                |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |
| nie sterylne  |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |
| jednorazowego użytku  |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |
| SUMA  |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |
| <b>12</b>   | 1  | Taśma samoprzylepna jałowa 10 cm x 50 cm x 1 szt   |  | 170                 | szt       |                  |               |                |               |
| <b>13</b>   | 1  | Sterylny leczniczy miód Manuka w tubie 25g x 1szt.   |  | 70                  | szt       |                  |               |                |               |
|   | 2  | Opatrunek alginianowy nasączony miodem Manuka 10cm x 10cm x 1szt.  |  | 100                 | szt       |                  |               |                |               |
|   | 3  | Roztwór oksydantu ( ponadtlenki ) z reaktywnymi formami tlenu do odkażania i przemywania ran o neutralnym pH 500ml x 1szt.                                 |  | 300                 | op 500 ml |                  |               |                |               |
|   | 4  | Wysoko absorcyjny sterylny opatrunek z adhezyjną warstwą silikonową zatrzymujący w swojej strukturze wysięk z rany z systemem XU-LOCK 10cm x 10 cm x 1szt. |  | 90                  | szt       |                  |               |                |               |
|   | 5  | Opatrunek z luzno tkanej gazy ze środkiem bakterioobójczym PHMB o wymiarze min. 15 cm x17cm x 1szt   |  | 250                 | szt       |                  |               |                |               |
|   | 6  | Opaska do kompresoterapii ze znacznikiem rozciągliwości oraz z linią pośrodkową zapinana na rzep. 10cm x 3,5m x 1szt.                                      |  | 50                  | szt       |                  |               |                |               |
|   | 7  | Opatrunek siatkowy nasączony miodem Manuka 10 cm x 10 cm x1szt   |  | 100                 | szt       |                  |               |                |               |
| SUMA  |    |  |  |                     |           |                  |               |                |               |

18

| Pakiet | Ip | Nazwa produktu   | Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE | Ilość na 6 miesięcy | Jm  | cena jedn. netto | Wartość netto | Wartość brutto | nr katalogowy |
|--------|----|--|--|---------------------|-----|------------------|---------------|----------------|---------------|
| 14     | 1  | Transparentny film do mocowania opatrunku z adhezyjną warstwą silikonową rozmiar 12cm x 35cm x 1szt.   |  | 150                 | szt |                  |               |                |               |
| 15     | 1  | Transparentny film do mocowania opatrunku z adhezyjną warstwą silikonową rozmiar 12cm x 12cm x 1szt.   |  | 150                 | szt |                  |               |                |               |
| 16     | 1  | Opatrunek hydrożelowy jałowy przezroczysty typu Aqua-gel lub równoważny 20 cm x 40 cm x 1szt   |  | 25                  | szt |                  |               |                |               |
|        | 2  | Opatrunek hydrożelowy jałowy przezroczysty na twarz typu Aqua-gel lub równoważny 30 cm x 40 cm x 1szt  |  | 25                  | szt |                  |               |                |               |
|        |    |  |  |                     |     | SUMA             |               |                |               |
| 17     | 1  | Opatrunek piankowy 25 cm x 15 cm x 3 cm z folią samoprzylepną i portem pasującym do urządzenia RENASYS EZ Plus   |  | 100                 | szt |                  |               |                |               |
|        | 2  | Zbiornik na wydzielinę 800 ml z drenem pasującym do urządzenia RENASYS EZ Plus   |  | 40                  | szt |                  |               |                |               |
|        |    |  |  |                     |     | SUMA             |               |                |               |
| 18     | 1  | Ślińniak jedorazowy dentystryczny z kieszenia, wiązany, dwie warstwy bibuły przedzielone warstwą folii PE x 1szt   |  | 670                 | szt |                  |               |                |               |
| 19     | 1  | Wchłanialna hemostatyczna gąbka kolagenowa pokryta klejem fibrynowym ( fibrynogen i trombina pochodzenia ludzkiego) typu Tachosil 4,8 cm x 4,8 cm x 1szt |  | 100                 | szt |                  |               |                |               |



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY  
im. M. Kopernika w Łodzi  
ul. Pabianicka 62  
93-513 Łódź

Załącznik nr 2  
Znak sprawy: 53/ZP/13

### O Ś W I A D C Z E N I E

**dotyczy** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 14 000 euro, nie przekraczającej kwoty 200 000 euro na dostawę materiałów opatrunkowych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi

Firma: ..... (Wykonawca)  
z siedzibą w: ..... przy ul. ....  
posiadająca :  
NIP: .....

REGON: .....

Deklarujemy 30 dniowy termin płatności.

Deklarujemy: 5 dniowy termin dostawy od złożenia zamówienia (5 dni roboczych)

Deklarujemy: 12 miesięczny termin ważności na dostarczony towar.

Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze całością treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia niniejszego postępowania przetargowego i przyjmujemy bez zastrzeżeń jej warunki i postanowienia łącznie z wzorem umowy (załącznik nr 3 do SIWZ).

Zaoferowane przez nas w ofercie jako przedmiot zamówienia wyroby medyczne posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej, a także spełniają inne wymagania (normy, parametry), określone w przez Zamawiającego w **załączniku nr 1a** do SIWZ.

Informujemy, iż **nie należymy / należymy<sup>1</sup>** do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. nr 50 poz. 331 z późn. zm.). W przypadku przynależności do grupy kapitałowej załączamy listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5.

Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania o zamówienie publiczne w trybie i na zasadach określonych w art. 24 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 ze zm.)

Wykonawca spełnia wszystkie warunki o których mowa w art. 22 ust 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 ze zm.)

Niniejszą ofertę składam przy pełnej świadomości odpowiedzialności karnej wynikającej z art. 297 §1 i 2 Ustawy kodeks karny z dnia 6 czerwca 1997 r. / Dz. U. nr 88, poz. 553 ze zmianami /.

..... dnia ..... r.

.....  
podpis i pieczęć Wykonawcy

<sup>1</sup> Niepotrzebne skreślić

**UMOWA NR ...../ZP/13 wzór umowy**  
z dnia \_\_\_\_\_

zawarta przez:

**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. M. Kopernika w Łodzi**

wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej w Sądzie Rejonowym dla Łodzi – Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział KRS pod numerem **000004955**, REGON 000295403, NIP 729 - 23 - 45 - 599)

z siedzibą w Łodzi, ul. Pabianicka 62

reprezentowany przez .....

zwany dalej **Zamawiającym**

z

firmą .....  
(REGON ..... NIP .....)

z siedzibą w ....., ulica .....,

wpisaną do ..... pod numerem .....

reprezentowaną przez.....

zwaną dalej **Wykonawcą**

wyłonioną w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 w związku z art. 10 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004r.(tj. Dz. U. 2010r. nr 113 poz. 759 z późn. zm.) **na dostawy ..... dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi** obowiązującą od dnia \_\_\_\_\_ do dnia \_\_\_\_\_ o łącznej wartości ..... zł brutto (słownie: .....)

**§1**

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż wraz z dostawą wyrobów medycznych wyszczególnionych asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do umowy, zwanych dalej również „towarem” lub „wyrobem”.
2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie następowała sukcesywnie w okresie, na który została zawarta umowa zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego, który będzie składał do Wykonawcy zamówienia częściowe.
3. Zamówienie towarów wyszczególnionych w załączniku nr 1 będzie zawierało zestawienie ilościowe i rodzajowe przedmiotowego towaru uzależnione od bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego.
4. Zamówienia należy składać na nr faksu .....
5. Wykonawca będzie dostarczał towar fabrycznie nowy, wolny od wad fizycznych i prawnych do Apteki Szpitalnej (nr tel. 42 689-51-01) Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi przy ul. Pabianickiej 62, oryginalnie zapakowany, w terminie do ..... dni roboczych od otrzymania danego zamówienia.
6. Wykonawca dostarczy zamówiony towar na własny koszt i ryzyko.
7. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Zamawiającemu, w ramach niniejszej umowy, wyroby medyczne będą przez cały okres jej obowiązywania spełniać normy jakościowe oraz parametry użytkowe zgodne z opisem przedmiotu zamówienia określonym w SIWZ oraz treścią złożonej przez niego oferty przetargowej, jak również posiadać wszystkie bez wyjątku wymagane prawem dopuszczenia (rejestracje) do obrotu i użytkowania na terytorium RP.
8. Wykonawca, pod rygorem prawa Zamawiającego do jednostronnego wypowiedzenia niniejszej umowy z winy Wykonawcy, zobowiązany jest wraz z pierwszą dostawą towaru dostarczyć Zamawiającemu komplet aktualnych dokumentów (oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia) dopuszczających do obrotu i użytkowania na terytorium RP wyroby medyczne, których dostawa stanowi przedmiot niniejszej umowy.

9. Wykonawca, bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanych przez niego, w ramach niniejszej umowy Zamawiającemu, wyrobów medycznych zobowiązany jest niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie w ww. zakresie, pod rygorem całkowitej i wyłącznej odpowiedzialności Wykonawcy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.
10. Towar powinien być wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm to w opakowaniu odpowiadającym właściwości towaru i środka transportu.
11. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wyroby medyczne z terminami ważności nie krótszymi niż 12 miesięcy licząc od dnia ich dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia dostawy zawierającej towar o krótszym niż wskazany w umowie terminie ważności.
12. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie wymieni wadliwy towar na wolny od wad lub dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych od zgłoszenia danej reklamacji.
13. Reklamacje Zamawiającego składane będą w formie faksu na nr:.....
14. Poza uprawnieniami wymienionymi w ust. 12 Zamawiający zastrzega sobie prawo, bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do uzupełnienia braków ilościowych lub wymiany wadliwego towaru na wolny od wad, do nabycia zamawianych wyrobów medycznych u osoby trzeciej, jeżeli:
  - Wykonawca nie dostarczył danego towaru w terminie, lub
  - Wykonawca dostarczył towar wadliwy lub niezgodny z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ.Zamawiający w takim przypadku może zamówić u osoby trzeciej wyroby medyczne będące przedmiotem danego zamówienia w ramach niniejszej umowy, tożsame co do rodzaju i ilości, nawet bez konieczności zawiadomienia o tym Wykonawcy do wymiany wadliwych rzeczy, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz osoby trzeciej. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do żądania kar umownych z tytułu zwłoki w dostawie towaru bądź z tytułu dostawy towaru wadliwego, przy czym za dzień zrealizowania dostawy przyjmuje się dzień jej zrealizowania przez osobę trzecią - wykonawcę zastępczego.
15. Postępowanie reklamacyjne określone w ust. 12-14 niniejszego paragrafu nie wyklucza uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi przy sprzedaży określonych w kodeksie cywilnym. Zamawiający ma prawo wyboru reżimu reklamacji.

## §2

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania auditu u Wykonawcy zgodnie z punktem 7.4.1 normy EN ISO 9001:2008 oraz normą ISO 27001:2007.
2. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wykonawcę w związku z realizacją niniejszej umowy, Wykonawca powinien traktować jako poufne. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.
3. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania, w zakresie adekwatnym do przedmiotu niniejszej Umowy, Polityki Bezpieczeństwa Informacji obowiązującej u Zamawiającego.
4. W sytuacji, w której naruszenie poufności informacji lub Polityki Bezpieczeństwa Informacji spowoduje szkodę po stronie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest do jej naprawienia na zasadach ogólnych.

## §3

1. Zamawiający zapłaci za zamówiony i dostarczony towar cenę brutto określoną w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku od towarów i usług VAT zobowiązanym do zapłaty i odprowadzenia tego podatku.

3. Zapłata za dostarczony na podstawie zamówienia towar nastąpi przelewem na konto bankowe Wykonawcy podane w doręczonej przez niego Zamawiającemu, prawidłowo wystawionej fakturze VAT, potwierdzającej dostawę towaru, w ciągu 60 dni od dnia jej otrzymania przez Zamawiającego.
4. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
5. Termin płatności faktur dotyczących dostawy, w której został stwierdzony wadliwy towar, rozpoczyna swój bieg od dnia wymiany wadliwego towaru na wolny od wad. Dostawa faktur korygujących nastąpi razem z dostawą towaru wolnego od wad.
6. Faktura oraz inny dokument potwierdzający dostawę winny bezwzględnie obejmować sprzęt medyczny tylko z niniejszej umowy i zawierać wskazanie numeru niniejszej umowy oraz numeru zamówienia (zamówień), w związku z którymi nastąpiła dostawa.
7. Zamawiający oświadcza, że oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania na wyroby medyczne, będące przedmiotem zamówienia (uzależnione od czynników niezależnych – tj. rodzaju schorzeń u pacjentów Zamawiającego) zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru od ilości określonej w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę i nie obciąży Zamawiającego jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami z tego tytułu.

#### §4

Zamawiający na podstawie art. 144 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004. prawo zamówień publicznych przewiduje możliwość dokonania zmiany w zawartej umowie w następujących sytuacjach:

- 1) wprowadzenia wyrobu medycznego nowego lub udoskonalonego, spełniającego parametry wymagane w SIWZ, pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż wyrób objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek każdej ze stron, poprzez zawarcie aneksu, w którym dotychczasowy wyrób zostanie wykreślony i zastąpiony wyrobem zmodyfikowanym lub udoskonalonym,
- 2) wycofania wyrobu medycznego z produkcji – Wykonawca ma obowiązek zapewnić dostarczenie wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż wyrób objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu, mocą którego nastąpi wykreślenie z umowy wyrobu wycofanego z produkcji i zastąpienie go wyrobem zamiennym,
- 3) podwyższenia stawki podatku VAT przy czym zmianie ulega jedynie cena netto, cena brutto pozostaje bez zmian. Nowe stawki będą obowiązywać strony wraz z wejściem w życie przepisów je regulujących. Każdorazowa zmiana nie wymaga aneksu w formie pisemnej, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek Zamawiającego. W uzasadnionych wypadkach, na pisemny umotywowany wniosek Wykonawcy strony mogą zawrzeć aneks, mocą którego zdecydują o podwyższeniu ceny brutto przy pozostawieniu ceny netto bez zmian; w takiej sytuacji strony mogą zdecydować również o odpowiednim do wzrostu stawki podatku VAT podwyższeniu wartości brutto całej umowy ze skutkiem od dnia określonego w treści aneksu.
- 4) obniżenia stawki podatku VAT przy czym zmianie ulega jedynie cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian. Nowe stawki będą obowiązywać strony wraz z wejściem w życie przepisów je regulujących. Każdorazowa zmiana nie wymaga sporządzenia aneksu w formie pisemnej, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek Zamawiającego,
- 5) zmiany polegającej na zamianie jeszcze niewykorzystanego asortymentu, przewidzianego niniejszą umową, na inny asortyment z tej umowy, który został już wykorzystany, z zastrzeżeniem, iż całkowita wartość brutto umowy nie może ulec zmianie; zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności,
- 6) zmiany przedmiotowej /wyrób medyczny zamienny/, dokonanej na czas określony, jeśli wystąpi przejściowy brak wyrobu z przyczyn leżących po stronie producenta, przy jednoczesnym dostarczeniu wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od wyrobu objętego umową oraz przy zachowaniu ceny jednostkowej dotychczasowego wyrobu lub ceny niższej; zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności, a za pisemną zgodą Kierownika Apteki Szpitalnej – bez konieczności zawarcia aneksu, jednakże z dokładnym

określeniem czasu trwania zmiany, charakterystyki wyrobu zamiennego oraz jego ceny jednostkowej.

- 7) w przypadku niewyczerpania całości asortymentu określonego w Załączniku nr 1 w okresie, na jaki umowa została zawarta, okres ten może ulec przedłużeniu o czas określony, nie dłuższy niż 6 miesięcy.

#### §5

1. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o dotyczących go zmianach, w szczególności o zmianie organizacyjnej Wykonawcy, przekształceniu, zmianie formy prawnej prowadzonej przez Wykonawcę działalności gospodarczej, zmianie adresu siedziby firmy lub zmianie adresu zamieszkania właściciela lub współwłaściciela firmy. Niepowiadomienie przez Wykonawcę o zmianach nie będzie skutkowało jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami dla Zamawiającego.
2. Osobą odpowiedzialną merytorycznie za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest Kierownik Apteki Szpitalnej mgr Anna Wieczorek lub osoba przez nią upoważniona.

#### §6

Dla dokonania czynności skutkującej zmianą wierzyciela Zamawiającego wymagana jest uprzednia zgoda podmiotu tworzącego zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r. Dodatkowo, cesja wierzytelności z niniejszej umowy, jak również oddanie wierzytelności w zarząd osobie trzeciej, wymaga uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności.

#### §7

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
  - a) w razie wystąpienia zwłoki w dostawie towaru § 1 pkt. 5 – w wysokości 0,1% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki;
  - b) za dostarczenie towaru z wadami – 0,1% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia dostawy, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości;
  - c) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca – w wysokości 10% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień odstąpienia);
  - d) za niedostarczenie dokumentów w terminie 30 dni o których mowa w § 1 ust. 8 – w wysokości 20% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień naruszenia);
2. Jeżeli szkoda Zamawiającego, spowodowana okolicznościami stanowiącymi podstawę naliczenia kar umownych, przewyższa wysokość naliczonych kar, Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego.

#### §8

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy za 7 dniowym wypowiedzeniem w następujących sytuacjach:
  - a) w razie niewykonania lub powtarzającego się nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności w powtarzających się opóźnieniach w dostawie towaru (co najmniej 4 razy) lub powtarzających się dostaw towaru wadliwego (co najmniej 4 razy).
  - b) w razie pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego w trakcie trwania umowy skutkującej niemożnością dalszej jej realizacji.
2. Zgodnie z art. 145 ust. 1 ustawy Prawo zamówień Publicznych, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o istotnej zmianie okoliczności powodującej, iż wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

#### §9



1. W kwestiach spornych wynikłych w związku z treścią lub realizacją niniejszej umowy strony będą dążyły do polubownego załatwienia sprawy, a gdy okaże się to niemożliwe, miejscowo właściwym będzie sąd powszechny właściwy dla Zamawiającego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą obowiązywanie art. 552 k.c.
3. Wykonawca oświadcza, że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji z art. 490 ust. 2 ustawy k.c.
4. Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach, po dwa egzemplarze dla każdej ze stron.
5. Załączniki do umowy stanowią jej integralną część:

**Załączniki:**

*Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo – cenowy;*

*Załącznik nr 2 – wpis do Krajowego Rejestru Sądowego lub innego rejestru;*

*Załącznik nr 3 – dokument dotyczący nadanie Wykonawcy numeru NIP;*

*Załącznik nr 4 – dokument dotyczący nadanie Wykonawcy numeru REGON.*

**Wykonawca**

**Zamawiający**