

**DZP.271.11.2023**

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NA  
ZADANIE:**

**„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb  
Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II  
w Bielsku – Białej”**

**TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA: przetarg nieograniczony**

**Marzec 2022**

## I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Nazwa oraz adres Zamawiającego:

Beskidzkie Centrum Onkologii – Szpital Miejski im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

43-300 Bielsko-Biała, ul. Wyzwolenia 18

KRS: 0000 412996, NIP 9372662340, REGON 242865296,

tel. (33) 816-43-70, fax: (33) 816-44-01

[www.onkologia.bielsko.pl](http://www.onkologia.bielsko.pl) email: [szpital@onkologia.bielsko.pl](mailto:szpital@onkologia.bielsko.pl)

adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

[https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia\\_bielsko/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia_bielsko/proceedings)

## II. ADRES STRONY INTERNETOWEJ, NA KTÓREJ UDOSTĘPNIANE BĘDĄ ZMIANY I WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ INNE DOKUMENTY ZAMÓWIENIA BEZPOŚREDNIO ZWIĄZANE Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej:

[https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia\\_bielsko/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia_bielsko/proceedings)

## III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 poz. 2019z późn. zmianami) zwanej dalej także „pzp” lub ustawą „pzp”.

## IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa, w ramach wyodrębnionych zadań (pakietów) sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku - Białej w asortymencie i ilościach określonych szczegółowo w załączniku nr 5 do swz (kod CPV: 33.14.00.00, 33.14.13.23, 33.14.13.10).
2. Wymagania jakościowe, o których mowa w art. 246 ust. 2 zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia – kryterium ceny stanowi kryterium oceny ofert o wadze 100 %.
3. Przez dostawę Zamawiający rozumie cykliczne dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku w okresie obowiązywania umowy, zgodne z zamówieniami Zamawiającego dostosowanymi do jego bieżących potrzeb. Dostawy odbywać się będą w miarę potrzeb Zamawiającego w ustalonych z Wykonawcą terminach, w dni robocze w godzinach 8:00 – 12:00. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot zamówienia do Apteki Szpitalnej mieszczącej się przy ul. Wyzwolenia 18, jak również do dodatkowych magazynów Apteki Szpitalnej mieszczących się przy ul. Wyspiańskiego 21, zgodnie z adresem wskazanym w zamówieniu. Dostawy winny być realizowane przez Wykonawcę maksymalnie do 5 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia.
4. Wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi muszą posiadać aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu oraz spełniać wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych i jej przepisów wykonawczych (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów).
5. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia wraz z informacją w języku polskim zawierającą dane producenta, właściwości przedmiotu zamówienia, termin ważności oraz wskazania producenta co do zasad bezpieczeństwa użytkowania. Informacje te muszą znajdować się na lub w opakowaniu w formie ulotki, w zależności od produktu, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.
6. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 6 miesięcy licząc od daty dostarczenia ich do Zamawiającego i winien być uwidoczniony na opakowaniu (czytelna data).
7. Termin płatności za wykonaną dostawę nie krótszy niż 60 dni licząc od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej właściwej faktury VAT.
8. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie się odbywać na koszt i ryzyko Wykonawcy.
9. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
10. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.
11. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust.1 ustawy pzp, w celu wykazania spełniania 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.

#### IV A . OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia został podzielony na zadania (pakiety).

W zakres zamówienia wchodzi:

zadanie/pakiet nr 1 – m.in. kaniula dożylna, zamknięty system dostępu naczyniowego, nakłuwacz typu spike, kranik trójdrożny, elastyczny dren, echogenna igła do stymulacji nerwów obwodowych, filtr zewnątrzoponowy, igły typu Spinocan, zestawy do znieczulenia podpajęczynówkowego;

zadanie/pakiet nr 2 – m.in. zamknięty system z przetwornikiem jednorazowym do inwazyjnego monitorowania ciśnienia hemodynamicznego, przezskórny mikrocewnik, poliuretanowy cewnik żylny, cewnik PICC 1FR, mocowanie do cewnika, zestaw uniwersalny do pompy perystaltycznej, zestaw do precyzyjnej podaży płynów, zestawy do cewnikowania żył centralnych, zestawy do cewnikowania dużych naczyń żylnych;

zadanie/pakiet nr 3 – m.in. aparat do przetaczania płynów infuzyjnych, aparat do przygotowania leku cytostatycznego, aparat bursztynowy do przygotowania leku cytostatycznego, aparat do przetaczania krwi, przedłużacz do pompy infuzyjnej, dren do pompy;

zadanie/pakiet nr 4 – m.in. igły iniekcyjne jednorazowego użytku, igła do pobierania, bezpieczna igła do iniekcji ze zintegrowaną plastikową osłoną;

zadanie/pakiet nr 5 – m.in. strzykawki dwuczęściowe, strzykawki do pompy infuzyjnej, łącznik międzystrzykawkowy, strzykawka do insuliny, strzykawka do tuberkuliny, strzykawka niskooporowa, strzykawka do przepłukiwania, strzykawka trzyczęściowa;

zadanie/pakiet nr 6 – m.in. filtry p/pyłowe, czujnik do ciągłego pomiaru rzutu serca, zestaw do drenażu, opaska do fototerapii noworodków, filtry powietrza;

zadanie/pakiet nr 7 – m.in. igła ze szlifem, prowadnica do igieł podpajęczynówkowych, igła typ Tuohy, elektroda do czasowej stymulacji serca 6-7 F, igła do znieczuleń typu Pencil Point;

zadanie/pakiet nr 8 – m.in. cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym, maska krtaniowa wielokrotnego użytku, zestaw do terapii dodatnim ciśnieniem wydechowym, prowadnica do intubacji, rurki Guedel, rurka dotchawicza metalowa, rurki dooskrzelowe, rurki intubacyjne kształtowe-nosowe;

zadanie/pakiet nr 9 – m.in. rurki tracheostomijne z mankietem niskociśnieniowym, opaski do rurki tracheostomijnej, zestaw do przezskórnej tracheotomii, prowadnica elastyczna do przezskórnej tracheostomii, zastawka foniatryczna, zatrzaskowe mocowanie typu Lockit plus;

zadanie/pakiet nr 10 – m.in. filtr mechaniczny hydrofobowy, filtr elektrostatyczny, maska tlenowa, cewnik do podawania tlenu, dren do maski tlenowej, noworodkowy układ do resuscytacji z zastawką PEEP, zestaw do nebulizacji, nebulizator do montażu w obwodzie oddechowym, wąsy tlenowe, układ oddechowy, rura do aparatów do znieczulenia, zamknięty system do odsysania górnych dróg oddechowych, łączniki wielorazowego użytku do układów oddechowych;

zadanie/pakiet nr 11 – m.in. układ oddechowy noworodkowy z generatorem IF, końcówka nosowa, maska nosowa, czepiec, akcesoria pomocnicze do CPAP, zestaw generatora, kaniula nosowa, układy do resuscytacji, maska twarzowa, filtr powietrza;

zadanie/pakiet nr 12 – m.in. rurki intubacyjne, cewniki pępkowe, rozgałęźniki, elektrody do EKG dla noworodków, maska krtaniowa dla noworodków i wcześniaków;

zadanie/pakiet nr 13 – m.in. cewniki Foley, cewniki Pezzer, cewniki Tiemann, cewniki Nelaton, kanka doodbytnicza;

zadanie/pakiet nr 14 – m.in. worki do dobowej zbiórki moczu, worki do wielodobowej zbiórki moczu, worki z możliwością pomiaru diurezy godzinowej do wielodobowej zbiórki moczu, worki do pobierania moczu dla niemowląt, zestaw do lewatywy;

zadanie/pakiet nr 15 – m.in. worki samoprzylepne jednoczęściowe, worki ileostomijne, worki ileostomijne otwarte, mostki do stomii, pasta uszczelniająco-gojąca, puder stomijny;

zadanie/pakiet nr 16 – m.in. dreny do drenażu ran pooperacyjnych Redon, butelki do odsysania ran, dreny brzuszne, zgłębnik żołądkowy, cewniki foley, zestawy do szynowania;

zadanie/pakiet nr 17 – m.in. m.in. zestawy do drenażu klatki piersiowej, zestawy do drenażu opłucnej, dreny do szklanych zestawów, wkłady do ssaka, cewniki Trokar neontologiczne, pojemniki i wkłady do ssaka ;

zadanie/pakiet nr 18 – m.in. m.in. zestawy do drenażu klatki piersiowej, zestawy do drenażu opłucnej, dreny do szklanych zestawów, wkłady do ssaka, cewniki Trokar neontologiczne, pojemniki i wkłady do ssaka;

zadanie/pakiet nr 19 – m.in. zestawy do odsysania pola operacyjnego, końcówki do odsysania, dreny łączące, łączniki do drenów, dren balonowy;

zadanie/pakiet nr 20 – m.in. pęsety chirurgiczne, ostro ostre proste nożyczki chirurgiczne, imadło chirurgiczne, kleszczyki anatomiczne, pęsety anatomiczne standardowe, nożyczki zagięte, hak do ran typu Senn (ostrzy);

zadanie/pakiet nr 21 – m.in. rękawy papierowo foliowe

zadanie/pakiet nr 22 – m.in. papier krepowany, włóknina do sterylizacji 750x750, system opakowaniowy do ciężkich zestawów, wkładki absorpcyjne, ochraniacze na narzędzia, etykieta papierowa do kontenera;

zadanie/pakiet nr 23 – m.in. wskaźnik biologiczny do pary wodnej, test wykrywający pozostałości białka, pakiet jednokrotnego użytku typu Bowie-Dick, integrator chemiczny klasy 5 do pary wodnej;

zadanie/pakiet nr 24 – m.in. weryfikacja parametrów procesu sterylizacji, kontrola wsadu – m.in. Load Check PCD – wskaźniki TST, test parametrów dezynfekcji termicznej, zintegrowane wskaźniki do kontroli procesu sterylizacji, rękaw do sterylizacji plazmowej;

zadanie/pakiet nr 25 – m.in. duża szczotka do mycia narzędzi, podajnik do taśm wskaźnikowych, taśma ze wskaźnikiem procesu, taśma neutralna, testy kontroli zgrzewu, czyściki elastyczne;

zadanie/pakiet nr 26 – m.in. etykiety dwukrotnie przylepne, test kontroli wsadu, test symulacyjny Bowie-Dick, testy biologiczne, wskaźnik biologiczny, szczotki jednorazowego użytku;

zadanie/pakiet nr 27 – m.in. włóknina do sterylizacji, rękawy włókninowo-foliowe, torebki posterylizacyjne;

zadanie/pakiet nr 28 – m.in. włóknina do sterylizacji, przekładany papier do sterylizacji, rękaw włókninowo-foliowy, torebki włókninowo-foliowe, torebki posterylizacyjne;

zadanie/pakiet nr 29 – m.in. elektrody do monitoringu, elektrody EKG, elektrody do Holtera, żel do USG, żel do EKG, papier EKG, papier do USG, papier termiczny do programatora ST Jude Medical;

zadanie/pakiet nr 30 – m.in. rękawice nitylowe, rękawice sterylne chirurgiczne, rękawice foliowe;

zadanie/pakiet nr 31 – m.in. rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne, osłonki na głowicę USG, rękawice lateksowe jałowe, rękawiczki lateksowe teksturowane, rękawice chirurgiczne lateksowe nawilżane, rękawice chirurgiczne neopropenowe oraz bezpudrowe z warstwą nawilżającą;

zadanie/pakiet nr 32 – m.in. rękawiczki neoprenowe, zarejestrowane jako produkt ochrony osobistej, do pracy z cytostatykami, rękawice chirurgiczne, lateksowe;

zadanie/pakiet nr 33 – m.in. rękawice diagnostyczne i ochronne z nitylu, bezpudrowe, niejałowe, bez zawartości ZMBT, rękawice diagnostyczne i ochronne z nitylu, z wewnętrzną warstwą ochronną, bezpudrowe, niejałowe, bez zawartości ZMBT;

zadanie/pakiet nr 34 – m.in. sonda do pomiaru temperatury głębokiej, zamknięty system do inhalacji, materiały eksploatacyjne do urządzenia Warm Touch;

zadanie/pakiet nr 35 – m.in. zgłębniki żołądkowe, pęseta jednorazowa, worek do upustu krwi, zawór przeciekowy, jednorazowy resuscytator dla dorosłych, resuscytator silikonowy wielokrotnego użytku;

zadanie/pakiet nr 36 – m.in. ostrza chirurgiczne, pokrowiec sterylny na przewody, kieliszki na leki, wziernik ginekologiczny sterylny, fartuch foliowy, jednorazowe ostrze standardowe do strzygarki, worki osłonowe, kompresy żelowe, worki do żywienia pozajelitowego, czujniki przepływu;

zadanie/pakiet nr 37 – m.in. pojemniki z drenem, zestawy do nakłucia jamy opłucnej, zestaw do drenażu Robinsona, dren chirurgiczny;

zadanie/pakiet nr 38 – m.in. zestaw do niskociśnieniowego i drenażu ran pooperacyjnych, pojemnik 400 ml z drenem i bez drenu, zestaw do odsysania ran z końcówką typu Pool;

zadanie/pakiet nr 39 – m.in. zestawy z cewnikiem do żył centralnych, cewniki;

zadanie/pakiet nr 40 – igły biopsyjne, znaczniki tkankowe, pojemnik próżniowy, pojemnik na tkanki;

zadanie/pakiet nr 41 – m.in. igły do biopsji gruboigłowej, znacznik tkanki, znacznik do biopsji piersi, marker tkankowy, igła do aspiracji szpiku kostnego, igły biopsyjne;

zadanie/pakiet nr 42 – m.in. jednorazowe igły do trepanobiopsji;

zadanie/pakiet nr 43 – m.in. zestaw do toalety jamy ustnej, stabilizator powieki górnej oka dla pacjenta wentylowanego mechanicznie

zadanie/pakiet nr 44 – m.in. ostrza uniwersalne jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z ruchomym ostrzem, uniwersalne;

zadanie/pakiet nr 45 – m.in. pojemniki plastikowe na odpady medyczne;

zadanie/pakiet nr 46 – wkłady do strzykawki automatycznej;

zadanie/pakiet nr 47 – wężyki do pompy Ulrich;

zadanie/pakiet nr 48 – m.in. porty naczyniowe z tytanową komorą i zestawem wprowadzającym, niskoprofilowy, port zewnątrzoponowy, igła Gripper;

zadanie/pakiet nr 49 – m.in. port naczyniowy z tytanową komorą i zestawem wprowadzającym;

zadanie/pakiet nr 50 – m.in. igła do portu, zestaw infuzyjny, igła Hubera do portu naczyniowego z przezroczystą podstawą;

zadanie/pakiet nr 51 – igła do portu, igła Hubera do przepłukania portu naczyniowego;



zadanie/pakiet nr 52 – zestaw do podawania długich wlewów leków, zestaw do żywienia pozajelitowego do pompy objętościowej, zestaw do podawania leków onkologicznych z dodatkowym filtrem do pomp objętościowych;

zadanie/pakiet nr 53 – jednorazowa łyżka do laryngoskopu, zestaw ratunkowy jednorazowy;

zadanie/pakiet nr 54 – pojemniki chirurgiczne przeznaczone do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych utrwalonych w formalinie, miska nerkowata, basen sanitarny, półmaska filtrująca HEPA, nakłuwacz jednorazowego użytku przeznaczony do pobierania próbek krwi włośniczkowej z pięt wcześnieńników, bezpieczne nakłuwacze;

zadanie/pakiet nr 55 – m.in. rękawice diagnostyczne nitrylowe, rękawice nitrylowe do procedur podwyższonego ryzyka, rękawice sterylne- ginekologiczne;

zadanie/pakiet nr 56 – m. in. system zbiórki pokarmu, butelki, końcówki lejka;

zadanie/pakiet nr 57 – m.in. igły do wykonywania blokad powłok brzusznych, igły do wykonywania nakłuć centralnych żył i tętnic;

zadanie/pakiet nr 58 – m. in. igły biopsyjne MRI, prowadnice do igły biopsyjnej do MRI, znaczniki do piersi;

zadanie/pakiet nr 59 – m.in. wkład do wstrzykiwacza do mammografii spectralnej, 8-godzinny dren do wstrzykiwacza do mammografii spectralnej;

zadanie/pakiet nr 60 – m. in. wkłady 12-godzinne do wstrzykiwacza do TK, wkłady do wstrzykiwacza do MR;

zadanie/pakiet nr 61 – m.in. kombinezony ochronne, jednorazowe, długie ochraniacze na buty, półmaski filtrujące FFP3;

zadanie/pakiet nr 62 – kaniula bez portu typu neoflon;

zadanie/pakiet nr 63 – zestaw do infuzji płynów;

zadanie/pakiet nr 64 – butelki do odsysania ran;

zadanie/pakiet nr 65 – m.in. strzykawki jałowe jednorazowego użytku, igła filtracyjna jednorazowa;

zadanie/pakiet nr 66 – m.in. zestaw do podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym i regulatorem przepływu, linie boczne;

zadanie/pakiet nr 67 – m.in. rękawiczki neoprenowe, zarejestrowane jako produkt ochrony osobistej, do pracy z cytostatykami, rękawice chirurgiczne, lateksowe, rękawice chirurgiczne NON-LATEX;

zadanie/pakiet nr 68 – dren długi 3 drożny z dodatkowym portem bocznym i kranikiem, bursztynowy;

2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety. W ramach pakietów należy zaoferować wszystkie wymienione pozycje. Nie wypełnienie którejkolwiek pozycji w ramach pakietu w postaci nieusuwalnego braku będzie skutkowało odrzuceniem oferty na określony pakiet.
3. Ofertę można składać w odniesieniu do jednego zadania (części), kilku zadań (części) lub wszystkich zadań (części).
4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych – odpowiedników danej pozycji opisu przedmiotu zamówienia wg załącznika nr 5 do swz, pod warunkiem zagwarantowania tych samych właściwości i parametrów. W pozycjach tych należy podać odpowiednią nazwę handlową oferowanego przez Wykonawcę produktu. W pakietach gdzie jednostką miary jest opakowanie Zamawiający dopuszcza również złożenie oferty na opakowanie o innej pojemności - zapotrzebowanie na dany produkt powinno być wówczas odpowiednio przeliczone do pełnego opakowania w górę i zaznaczone w formularzu asortymentowo - cenowym w kolumnie "ilość", za wyjątkiem: Pakietu nr 4 poz. 1-12 gdzie Zamawiający wymaga aby asortyment był pakowany w opakowania nie większe niż 100 szt., Pakietu nr 5 poz. 1-4 oraz 7-24 gdzie asortyment ma być pakowany w opakowania nie większe niż 100 szt., w Pakiecie nr 8 poz. 1-3 ma być pakowana w opakowania nie większe niż 100 szt., w Pakiecie nr 22 Zamawiający wymaga by asortyment z pozycji 11 był pakowany w opakowania nie większe niż 250 szt., asortyment z poz. 12 w opakowania nie większe niż 200 szt., a z poz. 13 w opakowania nie większe niż 500 szt., w Pakiecie nr 23 poz. 1 była pakowana w opakowania nie większe niż 480 szt., w Pakiecie nr 24 poz. 3,6,7,9 były pakowane w opakowania nie większe niż 100 szt., a poz. 8, 10 po nie więcej niż 200 szt., poz. 4 po nie więcej niż 400 szt., a poz. 1,2,5 po nie więcej niż 250 szt., w Pakiecie nr 33 poz. 1 i 2 była pakowana w opakowania nie większe niż 200 szt.

## V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

1. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia – formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do swz:

- 1.1. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające je do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974);



- 1.2. Karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, dotyczy: poz. 1-14 Pakietu nr 4, poz. 1-4, 7-24 Pakietu nr 5, wszystkie pozycje Pakietu nr 6, poz. 1-3 Pakietu nr 8, poz. 1,2,13,14,15,16 oraz 19 Pakietu nr 9, poz. 1-23 Pakietu nr 11, poz. 1-9 Pakietu nr 13, poz. 1-8 Pakietu nr 14, poz. 1-6 Pakietu nr 15, poz. 23 Pakietu nr 19, poz. 1-2 Pakietu nr 32, poz. 14 Pakietu nr 35, poz. 3 Pakietu nr 36, poz. 1-9 Pakietu nr 38, poz. 16-26 Pakietu nr 41, poz. 1 Pakietu nr 44, poz. 1-4 Pakietu nr 55, poz. 1 Pakietu nr 63, poz. 2 Pakietu nr 67, karty katalogowe do wszystkich pozycji Pakietu nr 45, 53, 54, 56, 57, 58, 59 oraz 61.
- 1.3. Karty techniczne potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego – dotyczy: poz. 1-16 Pakietu nr 21, wszystkich pozycji Pakietu nr 22, poz. 2 Pakietu nr 67 oraz poz. 1 i 4-8 Pakietu nr 31;
- 1.4. Oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby Pakietu nr 21 wykonane są z folii min. 6 warstwowej, zgrzew fabryczny 3-kanalowy, min. 6 mm, papier o gramaturze minimum 65g/m<sup>2</sup> (70 +/- 5%) - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 21;
- 1.5. Stosowny dokument potwierdzający zgrzewalność folii w temperaturze 150-220°C - w przypadku Pakietu nr 21 oraz zgrzewalność dla rękawów w temperaturze 160-220°C – w przypadku pakietu nr 28 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 21 i 28;
- 1.6. Certyfikat niezależnego instytutu badawczego potwierdzający, że oferowane wyroby z poz. 1-16 Pakietu nr 21 spełniają wymogi normy EN868-5, EN868-3, ISO 11607 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 21;
- 1.7. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby dla pozycji 1 - 10 Pakietu nr 22 są zgodne z aktualną normą PN EN 868-2 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 22;
- 1.8. Oświadczenie potwierdzające, że włóknina z pozycji 11 Pakietu nr 22 jest zgodna z aktualną normą EN 868-2 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 25
- 1.9. Stosowny dokument wydany przez jednostkę notyfikowaną, w celu potwierdzenia, że oferowany w poz. 2 wskaźnik oraz w poz. 5 integrator chemiczny Pakietu nr 23 są zgodne z normą referencyjną - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 23;
- 1.10. Stosowne dokumenty producenta oferowanych wyrobów w poz. 1,2,3,4,5,6,8,10 Pakietu nr 24 potwierdzające, że oferowane wyroby z tych pozycji nie posiadają niebezpiecznych substancji toksycznych - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 24;
- 1.11. Stosowny dokument wydany przez jednostkę akredytowaną, w celu potwierdzenia, że oferowane wyroby z poz. 1 i 2 Pakietu nr 24 odpowiadają typowi 6 wg obowiązującej normy PN-EN ISO 11140-1 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 24;
- 1.12. Stosowny dokument producenta oferowanego testu w poz. 10 Pakietu nr 24 w celu potwierdzenia, że oferowany test można stosować w myjce ultradźwiękowej - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 24;
- 1.13. Stosowny dokument potwierdzający, iż oferowane wyroby w poz. 1,2 Pakietu nr 30 są zgodne z normą EN 455-1,2,3 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 30;
- 1.14. Stosowny dokument potwierdzający, że oferowane w poz. 1 oraz 4-8 Pakietu nr 31 produkty są zgodne z normą EN 374-3, - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 31;
- 1.15. Stosowny dokument potwierdzający rejestrację jako produkt ochrony osobistej – dotyczy poz. 1 Pakietu nr 32, poz. 1 Pakietu nr 67 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 32 i 67;
- 1.16. Stosowne dokumenty potwierdzające współczynnik AQL oraz zgodność z normą EN-455 1-3 – asortymentu zaoferowanego w poz. 1 i 2 Pakietu nr 67 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 67;
- 1.17. Oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby w Pakiecie nr 4 poz. 1-23 oraz wszystkie pozycje z pakietu nr 11 pochodzą od jednego producenta- dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 4 i 11;
- 1.18. Oświadczenie, że materiały zużywalne do strzykawki automatycznej opisane w poz. 1 Pakietu nr 46 są kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego systemem do wstrzyknięć Optistar firmy Mallinckrodt Liebel-Flarsheim - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 46;
- 1.19. Oświadczenie, że wszystkie produkty oferowane w Pakiecie nr 40 są kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego aparatem Mammotome ELITE - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 40;
- 1.20. Oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby w poz. 23 i 24 Pakietu nr 54 są częścią składową wyrobu- dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 54;
- 1.21. następujących próbek:
  - w celu potwierdzenia, że oferowane wyroby spełniają Wymagania Zamawiającego dostarczą próbki po 1 szt. rękawa z fałdem i rękawa płaskiego (ok. 50 cm) z wybranych pozycji Pakietu nr 21. W przypadku zaoferowania rękawów różnych producentów należy przedstawić po 1 szt. próbki rękawa z fałdem oraz rękawa płaskiego wszystkich oferowanych producentów - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 21;
  - dla pakietu nr 67: po 1 sztuce próbki z poz. 1 i 2;

Do wymaganych próbek należy dołączyć informację w języku polskim zawierającą dane producenta, opis zawierający wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności.



Próbki należy dostarczyć do Działu Zamówień Publicznych, pokój nr 11 w budynku Administracji przy ulicy Wyzwolenia 18, w Bielsku - Białej do dnia 17.04.2023r. do godz. 10:00.

2. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia – formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do swz.

Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Zamawiający informuje, że nie wezwie Wykonawcy do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych w przypadku, gdy mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego oferta będzie podlegała odrzuceniu albo będą zachodzić przesłanki unieważnienia postępowania.

## **VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

Wykonawca zobowiązany jest zrealizować przedmiot zamówienia w terminie 24 miesiące od daty zawarcia umowy.

## **VII. PODSTAWY WYKLUCZENIA**

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy pzp, Wykonawcę:

1.1. będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego;

b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego;

c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie;

d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego;

e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa;

f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);

g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe;

h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

1.2. 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 1.1;

1.3. wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

1.4. wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

1.5. jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

1.6. jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia;



2. Zgodnie z art. 7 pkt 1 ustawy z dnia 113 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

2.1. wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

2.2. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

2.3. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.

3. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

## VIII. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i niniejszej swz.

Zamawiający wymaga wykazania przez Wykonawcę spełnienia warunków określonych w art. 112 ust. 2 Pzp dotyczących:

- a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym;  
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
- b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;  
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
- c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej;  
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
- d) zdolności technicznej lub zawodowej.

Na potwierdzenie Zamawiający wymaga złożenia:

Wykazu dostaw wykonanych w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane należycie. Dowodami potwierdzającymi należyte wykonanie zamówienia są referencje, bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie Wykonawcy;

Dla Zamawiającego warunkiem wystarczającym będzie wykazanie wykonania w w/w okresie co najmniej 2 zamówień na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku**.

2. Udostępnienie zasobów:

2.1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.

2.2. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonują roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.

2.3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.

2.4. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa ppkt 2.3., potwierdza, że stosunek łączący wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:



- 1) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
- 2) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
- 2.5. Zamawiający oceni, czy udostępniane wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w pkt 1 d) oraz, a także zbada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy.
- 2.6. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.
- 2.7. Wykonawca nie może, po upływie terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.
- 2.8. Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z wykonawcą, który polega na jego sytuacji finansowej, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów podmiot ten nie ponosi winy.

## **IX. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH**

1. **W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu o których mowa w rozdziale VII Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, aktualnych na dzień złożenia następujących podmiotowych środków dowodowych.:**
  - 1.1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy pzp sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
  - 1.2. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
  - 1.3. oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;
  - 1.4. oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
    - a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp;
    - b) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy pzp;
  - 1.5. oświadczenie własne wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022r. poz. 835)

### **Uwaga do pkt 1!**

1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w ppkt 1.1. i 1.2.– składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w ppkt 1.1 i 1.2.;

2. Dokument, o którym mowa w pkt 1), powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 1), lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub,



jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy.

3. Zamawiający żąda od wykonawcy, który polega na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy, przedstawienia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w pkt 1 ppkt 1.1. i 1.2., oraz ppkt 1.5., dotyczących tych podmiotów, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia z postępowania.

**2. W celu potwierdzenia spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu o których mowa w rozdziale VIII, Zamawiający żąda, w wyznaczonym przez siebie terminie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona następujących podmiotowych środków dowodowych:**

**2.1.** Wykazu dostaw wykonanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane należycie. Dowodami potwierdzającymi należyte wykonanie zamówienia są referencje, bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie Wykonawcy;

Dla Zamawiającego warunkiem wystarczającym będzie wykazanie wykonania w w/w okresie co najmniej 2 zamówień na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku**.

3. Podmiotowe środki dowodowe należy przekazać Zamawiającemu przy użyciu platformy zakupowej, w zakresie i w sposób określony w przepisach rozporządzenia wydanego na podstawie art. 70 pzp.
4. Podmiotowe środki dowodowe sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

**Uwaga do pkt 2:**

1. Jeżeli wykonawca powołuje się na doświadczenie w realizacji robót budowlanych, dostaw lub usług, wykonywanych wspólnie z innymi wykonawcami, wykaz o którym mowa w pkt 2.1. dotyczy dostaw, w których wykonaniu wykonawca ten bezpośrednio uczestniczył.

**Uwaga do pkt 1 i 2:**

1. Jeżeli Wykonawca nie złoży podmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt 1 i 2 lub złożone podmiotowe środki dowodowe będą niekompletne Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym przez siebie terminie.
2. Jeżeli będzie to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania Zamawiający na każdym etapie postępowania może wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych aktualnych na dzień ich złożenia.
3. Jeżeli znajdą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio podmiotowe środki dowodowe nie są już aktualne, zamawiający może wezwać wykonawcę do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
4. Zamawiający nie wezwie do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile wykonawca wskaże w oświadczeniu, o którym mowa w rozdziale XIV.A. pkt 1 dane umożliwiające dostęp do tych środków. lub podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawdziwość i aktualność.

**X. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ**

1. Komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się za pośrednictwem Platformy zakupowej pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia\\_bielsko/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia_bielsko/proceedings) (korzystanie z platformy jest bezpłatne). Za datę wpływu oferty, oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich



zamieszczenia na Platformie.

2. Wymagania techniczne i organizacyjne sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej, zostały opisane w Regulaminie platformy zakupowej Open Nexus, stanowiący załącznik nr 4 do swz.
3. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy zakupowej Open Nexus, określone w Regulaminie platformy oraz zobowiązuje się korzystając z platformy przestrzegać postanowień tego regulaminu.
4. Sposób sporządzenia, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu wydanym na podstawie art. 70 ustawy pzp.
5. Maksymalny rozmiar dla pojedynczego przesyłanego pliku za pośrednictwem platformy zakupowej wynosi 150 MB.

#### **XI. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W TYM W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69**

Zamawiający nie przewiduje sposobu komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej wskazanych w SWZ.

#### **XII. WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO KOMUNIKOWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**

Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami:

Z - ca Dyrektora ds. Pielęgniarstwa - Barbara Frymorgen

e-mail: [b.frymorgen@szpital.bielsko.pl](mailto:b.frymorgen@szpital.bielsko.pl)

Z - ca Kierownika Działu Zamówień Publicznych – Ewa Chromik

e-mail: [e.chromik@onkologia.bielsko.pl](mailto:e.chromik@onkologia.bielsko.pl)

#### **XIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do **dnia 15.06.2023r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

#### **XIV. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY**

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w języku polskim, wyłącznie w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego. Postanowienia zdania pierwszego w zakresie zachowania formy elektronicznej i opatrzenia dokumentów kwalifikowanym podpisem elektronicznym dotyczą wszystkich oświadczeń i dokumentów składanych wraz z ofertą.
2. Oferta winna być sporządzona i złożona zgodnie z przepisami ustawy pzp oraz zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, tj. w sposób nie powodujący jej odrzucenia na podstawie art. 226 ust. 1 ustawy pzp.
3. W szczególności oferta winna być kompletna, tzn. winna zawierać wszystkie wymagane zapisami dokumenty i oświadczenia. Jeżeli Wykonawca niełoży jednolitego dokumentu o którym mowa w rozdziale XIVA pkt 1, oświadczeń, pełnomocnictw lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, lub gdy pełnomocnictwa są wadliwe, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielania wyjaśnień w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielania wyjaśnień oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
4. Złożone na wezwanie Zamawiającego oświadczenia i dokumenty powinny być aktualne na dzień ich złożenia. Jednolity dokument, o którym mowa w rozdziale XIVA pkt 1 powinien być aktualny na dzień składania ofert.
5. Oferty, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy pzp, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy pzp, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 ustawy pzp, zwane dalej „zobowiązaniem podmiotu udostępniającego zasoby”, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji



działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 tej ustawy, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych.

6. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w pkt 5, przekazywane w postępowaniu, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej za pomocą platformy zakupowej.
7. W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu, przekazywane za pomocą platformy zakupowej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.
8. Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.
9. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy pzp lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.
10. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.
11. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt 10, dokonuje w przypadku:
  - 1) **podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;**
  - 2) **przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;**
  - 3) innych dokumentów, odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
12. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt 10, może dokonać również notariusz.
13. Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w pkt 10 – 12 oraz pkt 15 - 17, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału.
14. Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy pzp, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
15. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy pzp, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.
16. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt 15, dokonuje w przypadku:
  - 1) **podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;**
  - 2) **przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy pzp, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;**
  - 3) **pełnomocnictwa – mocodawca.**



17. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt 15, może dokonać również notariusz.
18. W przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
19. Dokumenty elektroniczne w postępowaniu spełniać muszą łącznie następujące wymagania:
- 1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;
  - 2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;
  - 3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;
  - 4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.
20. Jeżeli uprawnienie do podpisania oferty nie wynika z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej do oferty powinno być dołączone stosowne pełnomocnictwo, sporządzone i przekazane na zasadach określonych w pkt 9, 10 oraz 15.
21. W ofercie należy uwzględnić wszystkie wymagane informacje, określone w treści SWZ.

#### **XIV.A. DOKUMENTY SKŁADAJĄCE SIĘ NA OFERTĘ**

1. Wykonawca dołącza do oferty składanej w odpowiedzi na ogłoszenie o zamówieniu oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp tj. o niepodleganiu wykluczeniu / oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia tzw. JEDZ (zał. nr 2 do SWZ), w zakresie wskazanym przez Zamawiającego. Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw do wykluczenia, o których mowa w rozdziale VII swz, spełnianie warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w rozdziale VIII pkt 1 swz na dzień składania ofert i jest dowodem tymczasowo zastępującym wymagane podmiotowe środki dowodowe, o których mowa w rozdziale IX swz.
- Oświadczenie składa się wraz z ofertą, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- W celu wstępnego potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający wymaga wypełnienia w części IV „Kryteria kwalifikacji” Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia **wyłączenie w sekcji „α” („alfa”)**.
- W celu wstępnego potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Zamawiający wymaga wypełnienia części III „Podstawy wykluczenia” Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia.
- Celem uzupełnienia oświadczenia w formie JEDZ należy go pobrać, ze strony [https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia\\_bielsko/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia_bielsko/proceedings) lub zapisać na dysku, a następnie zaimportować i uzupełnić poprzez serwis ESPD dostępny pod adresem: <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pl> Uzupełniony ESPD należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Serwis ESPD nie archiwizuje plików.
- Zamawiający informuje, iż na stronie Urzędu Zamówień Publicznych: [https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf\\_file/0015/32415/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja.pdf](https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0015/32415/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja.pdf) dostępna jest Instrukcja Wypełniania Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (w języku polskim).
- Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) składa się w formie elektronicznej (odrębny plik) opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę należy skompresować do jednego pliku archiwum w formacie \*.zip.
- Wykonawca powołujący się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia - w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu, jest zobowiązany do złożenia oświadczenia JEDZ dotyczące tych podmiotów. W tym przypadku, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) składa się w formie elektronicznej (odrębny plik) opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez podmiot, na którego zasoby się powołuje, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę należy go skompresować do jednego pliku archiwum w formacie \*.zip.
- W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców (np. w formie konsorcjum), oświadczenie w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia oświadczenie JEDZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. W tym przypadku, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) składa się w formie elektronicznej (odrębny plik dla każdego z wykonawców występujących wspólnie) opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym wystawionym odpowiednio dla każdego z



wykonawców, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę należy skompresować do jednego pliku archiwum w formacie \*.zip.

**1.1. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych, których mowa w rozdziale IX pkt 1 i 2 SWZ potwierdzających:**

- a) spełnianie warunków udziału w postępowaniu,
- b) brak podstaw do wykluczenia.

**2. Inne niezbędne dokumenty, w tym oświadczenia, które Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty:**

- 2.1.** Wypełniony formularz oferty – załącznik nr 1 do SWZ;
- 2.2.** Wypełniony formularz asortymentowo - cenowy – załącznik nr 5 do SWZ (również w formie pliku .xls);
- 2.3.** Pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego - udzielone osobom nie wymienionym w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, a reprezentującym Wykonawcę, w szczególności poprzez podpisywanie/poświadczanie dokumentów składających się na ofertę oraz innych składanych w toku postępowania.
- 2.4.** Zobowiązanie innego podmiotu do oddania do dyspozycji Wykonawcy niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia – dotyczy Wykonawców, którzy w celu spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w rozdziale VIII pkt 1 ppkt d) polegają na zdolnościach innych podmiotów.
- 2.5.** Przedmiotowe środki dowodowe o których mowa w rozdziale V SWZ tj.
  - 2.5.1.** Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające je do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974);
  - 2.5.2.** Karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, dotyczy: poz. 1-14 Pakietu nr 4, poz. 1-4, 7-24 Pakietu nr 5, wszystkie pozycje Pakietu nr 6, poz. 1-3 Pakietu nr 8, poz. 1,2,13,14,15,16 oraz 19 Pakietu nr 9, poz. 1-23 Pakietu nr 11, poz. 1-9 Pakietu nr 13, poz. 1-8 Pakietu nr 14, poz. 1-6 Pakietu nr 15, poz. 23 Pakietu nr 19, poz. 1-2 Pakietu nr 32, poz. 14 Pakietu nr 35, poz. 3 Pakietu nr 36, poz. 1-9 Pakietu nr 38, poz. 16-26 Pakietu nr 41, poz. 1 Pakietu nr 44, poz. 1-4 Pakietu nr 55, poz. 1 Pakietu nr 63, poz. 2 Pakietu nr 67, karty katalogowe do wszystkich pozycji Pakietu nr 45, 53, 54, 56, 57, 58, 59 oraz 61.
  - 2.5.3.** Karty techniczne potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego – dotyczy: poz. 1-16 Pakietu nr 21, wszystkich pozycji Pakietu nr 22, poz. 2 Pakietu nr 67 oraz poz. 1 oraz 4-8 Pakietu nr 31;
  - 2.5.4.** Oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby Pakietu nr 21 wykonane są z folii min. 6 warstwowej, zgrzew fabryczny 3-kanalowy, min. 6 mm, papier o gramaturze minimum 65g/m<sup>2</sup> (70 +/- 5%) - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 21
  - 2.5.5.** Stosowny dokument potwierdzający zgrzewalność folii w temperaturze 150-220°C - w przypadku Pakietu nr 21 oraz zgrzewalność dla rękawów w temperaturze 160-220°C – w przypadku pakietu nr 28 - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 21 i 28;
  - 2.5.6.** Certyfikat niezależnego instytutu badawczego potwierdzający, że oferowane wyroby z poz. 1-16 Pakietu nr 21 spełniają wymogi normy EN868-5, EN868-3, ISO 11607 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 21;
  - 2.5.7.** Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby dla pozycji 1 - 10 Pakietu nr 22 są zgodne z aktualną normą PN EN 868-2 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 22;
  - 2.5.8.** Oświadczenie potwierdzające, że włóknina z pozycji 11 Pakietu nr 22 jest zgodna z aktualną normą EN 868-2 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 22;
  - 2.5.9.** Stosowny dokument wydany przez jednostkę notyfikowaną, w celu potwierdzenia, że oferowany w poz. 2 wskaźnik oraz w poz. 5 integrator chemiczny Pakietu nr 23 są zgodne z normą referencyjną – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 23;
  - 2.5.10.** Stosowne dokumenty producenta oferowanych wyrobów w poz. 1,2,3,4,5,6,8,10 Pakietu nr 24 potwierdzające, że oferowane wyroby z tych pozycji nie posiadają niebezpiecznych substancji toksycznych – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 24;
  - 2.5.11.** Stosowny dokument wydany przez jednostkę akredytowaną, w celu potwierdzenia, że oferowane wyroby z poz. 1 i 2 Pakietu nr 24 odpowiadają typowi 6 wg obowiązującej normy PN-EN ISO 11140-1 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 24;
  - 2.5.12.** Stosowny dokument producenta oferowanego testu w poz. 10 Pakietu nr 24, w celu potwierdzenia, że oferowany test można stosować w myjce ultradźwiękowej – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 24;



- 2.5.13.** Stosowny dokument potwierdzający, iż oferowane wyroby w poz. 1,2 Pakietu nr 30 są zgodne z normą EN 455-1,2,3 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 30;
- 2.5.14.** Stosowny dokument potwierdzający, że oferowane w poz. 1 oraz 4-8 Pakietu nr 31 produkty są zgodne z normą EN 455-1,2,3 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 31;
- 2.5.15.** Stosowny dokument potwierdzający rejestrację jako produkt ochrony osobistej – dotyczy poz. 1 Pakietu nr 32, poz. 1 Pakietu nr 67 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 32 i 67;
- 2.5.16.** Stosowne dokumenty potwierdzające współczynnik AQL oraz zgodność z normą En-455 1-3 – asortymentu zaoferowanego w poz. 1 i 2 Pakietu nr 67 – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 67;
- 2.5.17.** Oświadczenie, że materiały zużywalne do strzykawki automatycznej – opisane w poz. 1 Pakietu nr 46 są kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego systemem do wstrzyknięć Optistar firmy Mallinckrodt Liebel-Flarsheim – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 46;
- 2.5.18.** Oświadczenie, że wszystkie produkty oferowane w Pakiecie nr 40 są kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego aparatem Mammotome ELITE – dotyczy ofert składanych na pakiet nr 40;
- 2.5.19.** Oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby w Pakiecie nr 4 w poz. 1-11 oraz wszystkie pozycje z Pakietu nr 11 pochodzą od jednego producenta- dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 4 i 11;
- 2.5.20.** Oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby w poz. 23 i 24 Pakietu nr 54 są częścią składową wyrobu- dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 54;
- 2.5.21.** następujące próbki:

- w celu potwierdzenia, że oferowane wyroby spełniają Wymagania Zamawiającego dostarczą próbki po 1 szt. rękawa z fałdem i rękawa płaskiego (ok. 50 cm) z wybranych pozycji Pakietu nr 21. W przypadku zaoferowania rękawów różnych producentów należy przedstawić po 1 szt. próbki rękawa z fałdem oraz rękawa płaskiego wszystkich oferowanych producentów - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 21;
- dla pakietu nr 67: po 1 sztuce próbki z poz. 1 i 2;

Do wymaganych próbek należy dołączyć informację w języku polskim zawierającą dane producenta, opis zawierający wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności.

Próbki należy dostarczyć do Działu Zamówień Publicznych, pokój nr 11 w budynku Administracji przy ulicy Wyzwolenia 18, w Bielsku - Białej do dnia 17.04.2023r. do godz. 10:00.

- 2.6.** Oświadczenie o braku zaistnienia przesłanki przewidzianej w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022r

Dokumenty, w tym oświadczenia wymienione w pkt 1 i 2 należy skompresować do jednego pliku archiwum w formacie \*.zip. ( za wyjątkiem pkt. 2.5.21.).

## **XV. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT**

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem platformy zakupowej - za wyjątkiem przedmiotowych środków dowodowych (próbki), które należy dostarczyć do siedziby Zamawiającego w terminie **17.04.2023r.** do godz. **10:00**.
2. Sposób złożenia oferty został opisany w Regulaminie platformy zakupowej, stanowiącym załącznik nr 4 do swz.
3. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **17.04.2023 r.**, do godz. **10:00** na platformie [https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia\\_bielsko/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia_bielsko/proceedings)
4. Decyduje data oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg czasu lokalnego serwera synchronizowanego zegarem Głównego Urzędu Miar.
5. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
6. Oferta złożona po terminie zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 1 Pzp.
7. Wykonawca przed upływem terminu składania ofert może wycofać ofertę przy wykorzystaniu platformy.
8. Wykonawca po upływie terminu składania ofert nie może wycofać złożonej oferty.

## **XVI. TERMIN OTWARCIA OFERT**

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **17.04.2023 r.**, o godzinie **10:30**
2. Otwarcie ofert jest niejawne.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:

- 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
- 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach;
5. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert zgodnie z wymaganiami wynikającymi z przepisów prawa, w tym w szczególności na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

## **XVII. SPOSÓB OBLICZENIA CENY**

1. Wykonawca w przedstawionej ofercie winien zaoferować cenę kompletną, jednoznaczną i ostateczną.
2. Cenę oferty (każdego pakietu z osobna) należy obliczyć w następujący sposób:
  - a. określić ceny jednostkowe netto na wszystkie pozycje wymienione w załączniku nr 5 do swz;
  - b. obliczyć wartość netto każdej pozycji poprzez przemnożenie ceny jednostkowej dla danej pozycji przez ilość jednostek;
  - c. zsumować wartość netto każdej pozycji. Suma ta stanowić będzie cenę netto oferty;
  - d. obliczyć wartość brutto każdej pozycji poprzez naliczenie podatku VAT wg aktualnie obowiązującej stawki;
  - e. zsumować wartość brutto wszystkich pozycji. Suma stanowić będzie wartość brutto oferty, tj. cenę oferty.
3. Cena jednostkowa netto, wartość netto oraz wartość brutto każdej pozycji w pakiecie powinna być podana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
4. Wykonawca winien ponadto uwzględnić w cenie oferty wszystkie przewidywane koszty realizacji zamówienia, także nie wymienione powyżej, które mają wpływ na cenę oferty.
5. Wykonawca winien ponadto uwzględnić w cenie oferty wszystkie przewidywane koszty realizacji zamówienia, także nie wymienione powyżej, które mają wpływ na cenę oferty.
6. Cena oferty winna obejmować podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż dostaw i usług objętych przedmiotem zamówienia podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym.
7. Cena oferty winna być wartością wyrażoną w jednostkach pieniężnych, w walucie polskiej, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
8. Wykonawca poda w formularzu ofertowym oraz w formularzu asortymentowo – ceowym stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszczą się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 pzp w związku z art. 223 ust. 2 pzp).
9. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia z Wykonawcą za wykonanie zamówienia w walutach obcych. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone wyłącznie w walucie polskiej.
10. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną podaną cyfrowo a słownie, jako wartość właściwa zostanie przyjęta cena podana słownie.
11. Przedstawiona przez Wykonawcę oferta nie może stanowić ogólnych cenników, kalkulacji, itp., stosowanych przez Wykonawcę w toku prowadzonej przez niego działalności gospodarczej, lecz winna zostać sporządzona wyłącznie z ukierunkowaniem na przedmiotowe postępowanie i odpowiadać wymogom Zamawiającego określonym w niniejszej specyfikacji.

## **XVIII. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT**

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryterium najniższej ceny.
2. Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty nie podlegające odrzuceniu.
3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najniższą ceną.
4. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, wezwie on Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
5. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
6. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.



7. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
8. W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt 7, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

#### **XIX. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.**

1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni, jeżeli zawiadomienie zostanie przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w pkt. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia zostanie złożona jedna oferta.
3. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie poinformowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
4. Wykonawca, o którym mowa w pkt 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią załącznik nr 3 do SWZ. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawiają Zamawiającemu kopię umowy regulującej współpracę tych podmiotów.
6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, uchylał się będzie od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający dokona ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców lub unieważni postępowanie.

#### **XX. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.**

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia publicznego szczegółowo określa załącznik nr 3 do swz projekt umowy.

#### **XXI. WYJAŚNIENIA ORAZ MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI**

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
2. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminach, o których mowa w pkt 1, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
3. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia nie wpłynie w terminie, o którym mowa w pkt 1, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień swz oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
4. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 1.
5. Treść zapytań bez ujawniania źródła zapytania wraz z udzielonymi wyjaśnieniami, Zamawiający zamieści na stronie internetowej [https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia\\_bielsko/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia_bielsko/proceedings)
6. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców.
7. Jeżeli w uzasadnionych przypadkach Zamawiający przed upływem terminu składania ofert zmieni treść Specyfikacji Warunków Zamówienia, dokonając zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na Platformie Zakupowej Zamawiającego.
8. Jeżeli w postępowaniu zmiana treści Specyfikacji Warunków Zamówienia prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przekaże Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji.
9. W przypadku, o którym mowa w pkt 8 Zamawiający udostępni zmianę treści swz na stronie internetowej [https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia\\_bielsko/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/onkologia_bielsko/proceedings) po publikacji sprostowania, ogłoszenia zmian lub dodatkowych informacji w DUUE.

10. W przypadku gdy zmiana treści swz będzie istotna dla sporządzenia oferty lub będzie wymagać od Wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie ofert, zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty.

## **XXII. POUCZENIA O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY.**

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp.
2. Odwołanie przysługuje na:
  - a) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
  - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp.
3. Pisma w postępowaniu odwoławczym wnoszą się w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym. Pisma w formie pisemnej wnoszą się za pośrednictwem operatora pocztowego, w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem pośtańca, a pisma w postaci elektronicznej wnoszą się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. .
4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnoszą się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

## **XXIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia oferty wadium.

## **XXIV. INFORMACJE DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający nie wymaga wniesienia przed podpisaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## **XXV. KLAUZULA INFORMACYJNA RODO**

Zgodnie z Rozporządzeniem 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 (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016) (zwane dalej: „RODO”) informuję, iż:

- 1) administratorem Państwa danych osobowych jest Beskidzkie Centrum Onkologii – Szpital Miejski im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej, ul. Wyzwolenia 18, 43-300 Bielsko-Biała, zarejestrowany w rejestrze stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Bielsku-Białej VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS: 0000412996, NIP: 9372662340, REGON: 242865296,
- 2) kontakt z Inspektorem Ochrony Danych – iod@onkologia.bielsko.pl,
- 3) Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO oraz ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych („PZP”) w celu wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze w postaci przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;
- 4) odbiorcami Państwa danych osobowych, w zależności od potrzeby, będą podmioty uprawnione do uzyskania danych osobowych na podstawie przepisów prawa, osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu przepisy PZP, a w szczególności art. 18 i art. 74 PZP, członkowie komisji przetargowej, jak również podmioty zajmujące się obsługą prawną i bezpieczeństwem danych osobowych w BCO-SM, dostawcy usług technicznych i informatycznych BCO-SM;
- 5) Państwa dane osobowe przechowywane będą przez okres wymagany prawem, przy czym BCO-SM przechowuje protokół postępowania wraz z załącznikami przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia



publicznego przekracza 4 lata, zamawiający przechowuje protokół postępowania wraz z załącznikami przez cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego;

6) posiadają Państwo:

na zasadach art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Państwa dotyczących;

na zasadach art. 16 RODO prawo do sprostowania Państwa danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z PZP oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;

na zasadach 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 ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego;

7) nie przysługują Państwu:

1. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

2. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

3. na zasadach art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Państwa danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO;

8) mają Państwo prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, to jest Urzędu Ochrony Danych Osobowych (ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa), gdy uznają Państwo, że przetwarzanie danych osobowych Państwa dotyczących narusza przepisy RODO;

9) podanie danych osobowych jest obligatoryjne na mocy przepisu prawa; obowiązek podania przez Państwa danych osobowych bezpośrednio Państwa dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach PZP, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z PZP, a brak podania danych może skutkować niemożliwością udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub niemożnością wykonania czynności, dla których konieczne jest przetwarzanie Państwa danych.

\* *Skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z PZP oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*

\*\* *Prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.*

## XXVI. ZAŁĄCZNIKI DO SWZ

1. Formularz ofertowy stanowiący **załącznik nr 1 do swz**;
2. Oświadczenie Wykonawcy stanowiące **załącznik nr 2 do swz (formularz JEDZ)**;
3. Projekt umowy stanowiący **załącznik nr 3 do swz**;
4. Regulamin korzystania z Platformy zakupowej Open Nexus stanowiący **załącznik nr 4 do swz**;
5. Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący **załącznik nr 5 do swz**

Bielsko-Biała, dnia 10.03.2022r.

Zatwierdził:

**DYREKTOR**  
Beskidzkiego Centrum Onkologii  
Szpitala Miejskiego  
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej  
*lek. med. Lech Wędrychowicz*