



Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

2022.09.ZP

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na
„Zaopatrzenie działu farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie”

Spis treści

ROZDZIAŁ 1.....	2
INSTRUKCJA DLA WYKONAWCÓW	2
DZIAŁ I Dane Zamawiającego	2
DZIAŁ II Tryb udzielenia zamówienia	2
DZIAŁ III Opis przedmiotu zamówienia	2
DZIAŁ IV Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych	4
DZIAŁ V Termin wykonania zamówienia	5
DZIAŁ VI Podstawy wykluczenia	5
PRZESŁANKI WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 108 PZP	5
PRZESŁANKI WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 109 PZP	6
PRZESŁANKI WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 7	7
USTAWY Z DNIA 13 KWIEŚNIA 2022 R. O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO	7
DZIAŁ VII Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia	9
DZIAŁ VIII Wykaz podmiotowych środków dowodowych	10
DZIAŁ IX Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami	14
DZIAŁ X Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami. Informacje o sposobie komunikowania się zamawiającego z wykonawcami. Informacje o sposobie komunikowania się zamawiającego z wykonawcami oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej	14
DZIAŁ XI Termin związania ofertą	17
DZIAŁ XII Opis sposobu przygotowywania oferty	17
DZIAŁ XIII Termin otwarcia ofert	21
DZIAŁ XIV Sposób obliczenia ceny.....	21
DZIAŁ XV Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.....	22
DZIAŁ XVI Informacja o podstawie odrzucenia ofert.....	24
DZIAŁ XVII Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego	24
DZIAŁ XVIII Wadium.....	25
DZIAŁ XIX Zabezpieczenie należytego wykonania umowy	25
DZIAŁ XX Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy	25
DZIAŁ XXI Pozasądowe rozwiązywanie sporów	27
DZIAŁ XXII Jawność postępowania. Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych.	27
ROZDZIAŁ 2.....	30
OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA	30
ROZDZIAŁ 3 WZÓR UMOWY	Błąd! Nie zdefiniowano zakładki.

ROZDZIAŁ 1 INSTRUKCJA DLA WYKONAWCÓW

DZIAŁ I Dane Zamawiającego

Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie
ul. Mieszka I 33
71- 011 Szczecin
NIP: 852-218-45-46

- adres strony internetowej: <https://www.999.szczecin.pl>
- adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin
- adres poczty elektronicznej: sekretariat@999.szczecin.pl
- numery telefonów:
+ 48 91 433 38 01 (sekretariat)

Adres do korespondencji:

Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie
ul. Mieszka I 33
71- 011 Szczecin
Adres e-mail: m_optacy@999.szczecin.pl

DZIAŁ II Tryb udzielenia zamówienia

1. Postępowanie prowadzone jest w oparciu o przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) – dalej PZP.
2. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego (art. 132 – 139 PZP);
3. Do udzielenia przedmiotowego zamówienia publicznego stosuje się przepisy dotyczące zamówień klasycznych na dostawy, których wartość jest równa lub przekracza progi unijne¹.
4. Zamawiający informuje, iż w odniesieniu do przedmiotowego zamówienia **nie prowadzono wstępnych konsultacji rynkowych.**

DZIAŁ III Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest **Zaopatrzenie działu farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie:**
 - 1) CZĘŚĆ I – sukcesywne dostawy leków;

¹ Przez progi unijne należy rozumieć kwoty wartości zamówień lub konkursów określone w art. 4 i art. 13 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/24/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie zamówień

- 2) CZĘŚĆ II – sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych;
 - 3) CZĘŚĆ III – sukcesywne dostawy środków dezynfekcyjnych;
 - 4) CZĘŚĆ IV – sukcesywne dostawy rękawic chirurgicznych;
 - 5) CZĘŚĆ V – sukcesywne dostawy materiałów specjalistycznych;
 - 6) CZĘŚĆ VI – sukcesywne dostawy materiałów sanitarnych jednokrotnego użytku;
 - 7) CZĘŚĆ VII – sukcesywne dostawy elektrod i akcesoriów jednorazowych.
2. Główne miejsce lub lokalizacja realizacji dostawy: **ul. Wojska Polskiego 92-94, 70- 482 Szczecin** (kod NUTS PL424 Miasto Szczecin).
3. Nazwy i kody Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

	Numer	Nazwa
Główny kod CPV	33000000-0	urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała

	Numer	Nazwa
Dodatkowe kody CPV	33631600-8	środki antyseptyczne i dezynfekcyjne
	33140000-3	materiały medyczne
	33600000-6	produkty farmaceutyczne

4. Zamawiający informuje o dokonaniu podziału zamówienia na części. Liczba części wynosi 7. Każdy Wykonawca przedłoży tylko jedną ofertę w obrębie danej części, sam lub jako reprezentant spółki czy konsorcjum. Złożenie więcej niż jednej oferty w obrębie jednej części przez jednego Wykonawcę spowoduje odrzucenie wszystkich jego ofert w ramach tej części.
5. Maksymalna liczba części, na które ofertę może złożyć wykonawca: 7.
6. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej.
7. Zamawiający nie wymaga złożenia oferty w postaci katalogu elektronicznego.
8. Zamawiający **nie zastrzega** by o udzielenie zamówienia mogli ubiegać się wyłącznie wykonawcy mający status zakładu pracy chronionej, spółdzielnie socjalne oraz inni wykonawcy, których głównym celem lub głównym celem działalności ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, jest społeczna i zawodowa integracja osób społecznie marginalizowanych.
9. Ilekroć w treści SWZ, w tym w opisie przedmiotu zamówienia, użyte są znaki towarowe, patenty lub pochodzenie, europejskie oceny techniczne, aprobaty, certyfikaty, normy i inne wymienione w ustawie PZP, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne i zastrzega sobie prawo do weryfikacji oferowanych rozwiązań równoważnych na etapie badania i oceny ofert. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany udowodnić, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w art. 104-107 PZP, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia.

10. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 PZP.
11. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.
12. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
13. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań, o których mowa w art. 60 i art. 121 PZP.
14. W ramach realizacji zamówienia wykonawca jest zobowiązany do zrealizowania usług towarzyszących przedmiotowej dostawie, takich jak transport i ubezpieczenie na czas transportu, załadunek i rozładunek oraz wszelkich innych usług dodatkowych niezbędnych do prawidłowego wykonania zamówienia, takich jak instalacja, uruchomienie, konfiguracja, pomoc techniczna oraz serwis gwarancyjny.
15. Wykonawca gwarantuje, że oferowane przez niego produkty są dopuszczone do obrotu i używania na terenie RP wymagane odpowiednimi przepisami prawa i zobowiązuje się, na każdorazowe wezwanie Zamawiającego do ich przedstawienia przez cały okres realizacji umowy.
16. Dostarczony przedmiot zamówienia musi posiadać niezbędne dokumenty, instrukcje i gwarancje. Dokumenty, kartę gwarancyjną oraz instrukcję obsługi Wykonawca dostarczy zamawiającemu wraz z przedmiotem zamówienia.
17. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, obejmujący kryteria stosowane w celu oceny równoważności zawarty jest w Rozdziale 2 niniejszej SWZ
18. Warunki realizacji zamówienia określają również projekty umowy dla każdej z części osobno (Rozdział 3 SWZ).

DZIAŁ IV Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego w Rozdziale 2 niniejszej SWZ wymagania, cechy lub kryteria, Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych:
 - 1) dla części VI zamówienia:
 - a) Karty katalogowe do poz. 10, 16, 33, 34-37, 62, 67, 75, 79, 81, 82, 83, 88;
 - b) Oryginalne etykiety producenta w języku polskim, folder oraz autoryzacja producenta potwierdzająca uprawnienia do sprzedaży na terenie Polski w imieniu producenta do poz. 77-78.
 - 2) dla części I – V i VII: zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.
2. Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w pkt 1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
3. Przepisu pkt. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

DZIAŁ V Termin wykonania zamówienia

Termin realizacji umowy: dla części I-VII – 24 miesiące od podpisania umowy

DZIAŁ VI Podstawy wykluczenia

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy wykonawcę:

PRZESŁANKI WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 108 PZP

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;

- 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;
- 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;
- 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

- 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;
- 6) jeżeli, w przypadkach, gdy wykonawca lub podmiot, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2019 r. poz. 369, 1571 i 1667), doradzał lub w inny sposób był zaangażowany w przygotowanie postępowania o udzielenie tego zamówienia i 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;

PRZESŁANKI WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 109 PZP

(art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7, 8, 9 oraz 10 PZP)

- 7) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
- 8) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;
- 9) który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;
- 10) który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych;
- 11) który bezprawnie wpływał lub próbował wpływać na czynności zamawiającego lub próbował pozyskać lub pozyskał informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;

- 12) który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówieni;

**PRZESŁANKI WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 7
USTAWY Z DNIA 13 KWIETNIA 2022 R. O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH
W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ
ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**

- 13) 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 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r. poz. 835);
 - 14) 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 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r. poz. 835);
 - 15) 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 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r. poz. 835).
2. Ponadto, Zamawiający na mocy rozporządzenia 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1) dokona wykluczenia podmiotów rosyjskich w rozumieniu w/w przepisów. Zakaz obejmuje również podwykonawców, dostawców i podmioty, na których zdolności wykonawca polega, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia. Weryfikacji braku zaistnienia tej podstawy wykluczenia w stosunku do konkretnego podmiotu, a także podstaw wykluczenia wskazanych w pkt 1 ppkt 13-15) Zamawiający może dokonać za pomocą wszelkich dostępnych środków.
 3. Osoba lub podmiot podlegające wykluczeniu w przypadkach, o których mowa w pkt 1 ppkt. 13- 15, które w okresie tego wykluczenia ubiegają się o udzielenie zamówienia publicznego lub dopuszczenie do udziału w konkursie lub biorą udział w postępowaniu o

udzielenie zamówienia publicznego lub w konkursie, podlegają karze pieniężnej. Karę pieniężną, o której mowa w zdaniu poprzednim, nakłada Prezes Urzędu Zamówień Publicznych, w drodze decyzji, w wysokości do 20 milionów zł.

4. Wykluczenie Wykonawcy następuje:
 - 1) w przypadkach, o których mowa w pkt. 1 ppkt 1 lit. a–g i ppkt 2 - na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;
 - 2) w przypadkach, o których mowa w:
 - a) pkt. 1 ppkt 1 lit. h i ppkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w pkt. 1 ppkt 1 lit. h,
 - b) w przypadku, o którym mowa w pkt. 1 ppkt 6 - w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym zaistniało zdarzenie będące podstawą wykluczenia,
 - c) w przypadku, o którym mowa w pkt. 1 ppkt 7 - na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia,
 - d) w przypadkach, o których mowa w pkt 1 ppkt. 13-15 - na okres trwania okoliczności określonych w tych punktach.
5. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w pkt 1 ppkt 1, 2, 5 i 7-12, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
 - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
 - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
 - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
6. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 3, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 3, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.
7. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

DZIAŁ VII Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu, na zasadach określonych w Rozdziale 1, Dział VI SWZ, oraz spełniają poniżej określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu.
2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:

1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

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

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

4) zdolności technicznej lub zawodowej:

Minimalny poziom zdolności:

- a) **DLA CZĘŚCI I** – Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada wymagane zdolności techniczne i/lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy wyrobów farmaceutycznych o wartości nie mniejszej niż 1 000 000,00 zł brutto każda.
- b) **DLA CZĘŚCI II** - Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada wymagane zdolności techniczne i/lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy materiałów opatrunkowych o wartości nie mniejszej niż 600 000,00 zł brutto każda
- c) **DLA CZĘŚCI III** - Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada wymagane zdolności techniczne i/lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy środków dezynfekujących o wartości nie mniejszej niż 50 000,00 zł brutto każda
- d) **DLA CZĘŚCI IV** - Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada wymagane zdolności techniczne i/lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy rękawic chirurgicznych lub diagnostycznych o wartości nie mniejszej niż 250 000,00 zł brutto każda
- e) **DLA CZĘŚCI V** - Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada wymagane zdolności techniczne i/lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy wyrobów medycznych o wartości nie mniejszej niż 450 000,00 zł brutto każda

- f) **DLA CZĘŚCI VI** - Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada wymagane zdolności techniczne i/lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy materiałów sanitarnych jednorazowego użytku o wartości nie mniejszej niż 850 000,00 zł brutto każda
- g) **DLA CZĘŚCI VII** - Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada wymagane zdolności techniczne i/lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy wyrobów medycznych o wartości nie mniejszej niż 1 200 000,00 zł brutto każda

UWAGA:

- *W przypadku składania oferty wspólnej ww. warunki musi spełniać co najmniej jeden z wykonawców w całości.*
- *W przypadku, gdy jakakolwiek wartość dotycząca ww. warunków wyrażona będzie w walucie obcej, Zamawiający przeliczy tę wartość w oparciu o średni kurs walut NBP dla danej waluty z daty wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (za datę wszczęcia postępowania Zamawiający uznaje datę przekazania ogłoszenia o zamówieniu Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej). Jeżeli w tym dniu nie będzie opublikowany średni kurs NBP, zamawiający przyjmie kurs średni z ostatniej tabeli przed wszczęciem postępowania. Jeżeli w jakimkolwiek dokumencie złożonym przez wykonawcę wskazane zostaną kwoty wyrażone w walucie nie znajdującej się aktualnie w obrocie, zamawiający dokona przeliczenia tych kwot na złotówki na podstawie ostatniego średniego miesięcznego kursu złotego w stosunku do tych walut, ujawnionego w Tabeli Kursów Narodowego Banku Polskiego.*

DZIAŁ VIII Wykaz podmiotowych środków dowodowych

1. Dokumenty wymagane na etapie składania ofert:

- 1) Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu. Przedmiotowe oświadczenie Wykonawca składa w formie **Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ)**, stanowiącego Załącznik nr 2 do Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (EU) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. Informacje zawarte w JEDZ stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Zamawiający informuje, iż instrukcję wypełnienia JEDZ oraz edytowalną wersję formularza JEDZ można znaleźć pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>. Zamawiający zaleca wypełnienie JEDZ za pomocą serwisu dostępnego pod adresem: <https://JEDZ.uzp.gov.pl/>. W tym celu przygotowany przez Zamawiającego Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) w formacie *.xml, stanowiący **Załącznik nr 2 do SWZ**, należy zaimportować do wyżej wymienionego serwisu oraz postępując zgodnie z zamieszczoną tam

instrukcją wypełnić wzór elektronicznego formularza JEDZ, z zastrzeżeniem poniższych uwag:

- e) w Części II Sekcji D JEDZ (*Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności Wykonawca nie polega*) Wykonawca oświadcza czy zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia (w przypadku twierdzącej odpowiedzi podaje ponadto, o ile jest to wiadome, wykaz proponowanych podwykonawców), natomiast Wykonawca nie jest zobowiązany do przedstawienia w odniesieniu do tych podwykonawców odrębnych JEDZ, zawierających informacje wymagane w Części II Sekcja A i B oraz w Części III;
- f) w Części IV Zamawiający żąda jedynie ogólnego oświadczenia dotyczącego wszystkich kryteriów kwalifikacji (sekcja α), bez wypełniania poszczególnych Sekcji A, B, C i D;
- g) Część V (*Ograniczenie liczby kwalifikujących się kandydatów*) należy pozostawić niewypełnioną.

Jednolity dokument (JEDZ), **sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.** Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia składa także jednolite dokumenty dotyczące tych podmiotów na formularzu JEDZ, który musi mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim każdy z Wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia. Analogiczny wymóg dotyczy JEDZ składanego w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców. Oświadczenie, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnianie warunków udziału w postępowaniu, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z Wykonawców składających ofertę wspólną.

2) Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów na zasadach określonych w art. 118 PZP w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, 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. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby musi potwierdzać, że stosunek łączący wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określać w szczególności:

- a) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
- b) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;

2. Dokumenty wymagane przed udzieleniem zamówienia:

1) Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących podmiotowych środków dowodowych:

- a) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 4 PZP, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

- b) oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, 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 lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (**wzór – załącznik nr 3 do SWZ**);
- c) odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 PZP, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
- d) oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 PZP, (**wzór – załącznik nr 5 do SWZ**);
- e) wykazu dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy te zostały wykonane lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy (**wzór – załącznik nr 4 do SWZ**);

UWAGA:

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

- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w pkt 2 ppkt 1 lit. a – 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 pkt 2 ppkt 1 lit. a wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem;
- 2) odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w pkt 2 ppkt 1 lit. c) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się

- on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury. wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem;
- 3) jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 3 ppkt. 1) i 2) 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.
 4. Zamawiający ocenia, 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 art. 112 ust. 2 pkt 4 PZP, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy. W związku z powyższym, Zamawiający żąda od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów:
 - 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 4 PZP, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
 - 2) odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 PZP, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
 - 3) oświadczenia o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 PZP, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, 6 PZP, oraz w art. 109 ust. 1 pkt 5-10 PZP (**wzór – załącznik nr 5 do SWZ**).
 - 4) oświadczenia podmiotu, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, 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 lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (**wzór – załącznik nr 3 do SWZ**)

Postanowienia pkt. 3 stosuje się odpowiednio.

5. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:
 - 1) 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 wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 PZP, dane umożliwiające dostęp do tych środków

- 2) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 PZP .
6. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
 7. Okresy wyrażone w latach lub miesiącach, o których mowa w pkt 1-4, liczy się wstecz od dnia w którym upływa termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
 8. Jeżeli wykonawca powołuje się na doświadczenie w realizacji dostaw lub usług, wykonywanych wspólnie z innymi wykonawcami, wykaz, o którym mowa w pkt 2 ppkt 1 lit. e), dotyczy dostaw/usług, w których wykonaniu wykonawca ten bezpośrednio uczestniczył, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych, w których wykonywaniu bezpośrednio uczestniczył lub uczestniczy.
 9. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy.
 10. 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.
 11. Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.

DZIAŁ IX Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami

1. W przedmiotowym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu następujących środków komunikacji elektronicznej:
 - 1) **platformy** do obsługi postępowań przetargowych, dostępnej pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin;
 - 2) poczty elektronicznej: m_optacy@999.szczecin.pl.
- z zastrzeżeniem, iż oferta (wraz z załącznikami) oraz podmiotowe i przedmiotowe środki dowodowe mogą zostać przekazane wyłącznie za pomocą powyższej Platformy.

DZIAŁ X Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami. Informacje o sposobie komunikowania się zamawiającego z wykonawcami. Informacje o sposobie komunikowania się zamawiającego z wykonawcami oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej

1. Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami jest:
 - 1) w zakresie proceduralnym:
Pani Magdalena Optacy: e-mail: m_optacy@999.szczecin.pl
 - 2) w zakresie merytorycznym:

Pan Marek Bielawa: e-mail: m_bielawa@999.szczecin.pl

2. Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami odbywa się przy użyciu platformy zakupowej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin).
3. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku braku działania platformy zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin Zamawiający może również komunikować się z wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej - m_optacy@999.szczecin.pl.
4. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania preferuje się, aby komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.
5. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.
6. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w niniejszej SWZ, składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin
7. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego przy komunikacji wynosi 500 MB.
8. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. poz. 2452) oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. poz. 2415).
9. Wykonawcy mogą zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ, zgodnie z art. 284 ust. 1 PZP, kierując swoje zapytania do Zamawiającego, ze wskazaniem numeru postępowania określonego w SWZ. Zapytania winny być składane w sposób określony w pkt. 2, a w przypadku braku działania platformy zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin za pomocą poczty elektronicznej na adres m_optacy@999.szczecin.pl.
10. Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
11. Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020r.

- poz. 2452), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformazakupowa.pl, tj.:
- stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,
 - zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,
 - włączona obsługa JavaScript,
 - zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
 - Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
 - Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
12. Wykonawcy mogą zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ, zgodnie z art. 135 ust. 1 PZP, kierując swoje zapytania do Zamawiającego, ze wskazaniem numeru postępowania określonego w SWZ. Zapytania winny być składane w sposób określony w pkt. 2, a w przypadku braku działania platformy zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin za pomocą poczty elektronicznej na adres m_optacy@999.szczecin.pl.
 13. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
 14. Jeżeli zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt 13, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
 15. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w pkt 13.
 16. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w pkt. 13, zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert
 17. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
 18. Wszelkie wyjaśnienia i modyfikacje, w tym zmiany terminów stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są wiążące dla Zamawiającego i Wykonawców.

DZIAŁ XI Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą nie dłużej niż **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert, **tj. do dnia 12.10.2022 r.**, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 1, zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwróci jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. W przypadku gdy zamawiający żąda wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, którym mowa w pkt. 2, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą

DZIAŁ XII Opis sposobu przygotowywania oferty

1. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
2. Wykonawca poniesie wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty, **w tym koszty poniesione z tytułu nabycia kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**
3. Wykonawca zobowiązany jest do zdobycia wszelkich informacji, które mogą być konieczne do przygotowania oferty oraz podpisania umowy.
4. Wykonawca składa ofertę wraz z załącznikami za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/999 szczecin](https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin).
5. Korzystanie z platformy zakupowej przez Wykonawcę jest bezpłatne.
6. Celem prawidłowego złożenia oferty Zamawiający zamieścił na stronie platformy zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje> plik pn. **Pełna instrukcja tekstowa składania ofert, wysyłania wiadomości w Ogłoszeniu o Zamówieniu (UE/PL).**
7. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
 - akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz uznaje go za wiążący,
 - zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkiem <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.
8. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

9. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.
10. Formaty plików wykorzystywanych przez Wykonawcę powinny być zgodne z “OBWIESZCZENIEM PREZESA RADY MINISTRÓW z dnia 9 listopada 2017 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych”.
11. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .xls .jpg (.jpeg) ze szczególnym wskazaniem na .pdf. Wśród formatów powszechnych a NIE występujących w rozporządzeniu występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.
12. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów:
 - .zip
 - .7Z
13. Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu, zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na format .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym PAdES.
14. Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
15. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
16. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
17. Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert.
18. Podczas podpisywania plików zaleca się stosowanie algorytmu skrótu SHA2 zamiast SHA1.
19. Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
20. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
21. Zamawiający zaleca aby nie wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować naruszeniem integralności plików co równoważne będzie z koniecznością odrzucenia oferty w postępowaniu.
22. Ofertę sporządza się w języku polskim się na Formularzu Ofertowym – zgodnie z **Załącznikiem nr 1 do SWZ**. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć:
 - a) Formularz cen jednostkowych – odpowiednio zgodnie z załącznikiem nr 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F, 1G do SWZ
 - b) oświadczenie, o którym mowa w Rozdziale 1, Dział VIII pkt. 1 ppkt 1 SWZ;

- c) zobowiązanie innego podmiotu oraz jego oświadczenie, o których mowa w Rozdziale 1 Dział VIII pkt. 1 ppkt 1 i 2 SWZ (jeżeli dotyczy);
 - d) dokumenty, z których wynika prawo do podpisania oferty; odpowiednie pełnomocnictwa (jeżeli dotyczy);
 - e) przedmiotowe środki dowodowe, o których mowa w Rozdziale 1, Dział IV SWZ (tylko dla części VI);
10. Po wypełnieniu Formularza składania oferty i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „**Przejdź do podsumowania**”.
 11. Oferta składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin, Wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust. 2 PZP, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 PZP sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
 12. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać “Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku”.
 13. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES.
 14. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “Złóż ofertę” i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
 15. Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.
 16. Formularz oferty oraz wszystkie załączniki zostaną podpisane przez uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy. Pełnomocnictwo do podpisania oferty winno być dołączone do oferty, o ile nie wynika ono z ustawy albo z innych dokumentów załączonych do oferty.
 17. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, może dokonać również notariusz.
 18. 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 PZP lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, **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.

19. 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, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej w przypadku:
- 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;
 - przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - innych dokumentów – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
20. Podmiotowe środki dowodowe, 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.
21. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, 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. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej dokonuje w przypadku:
- 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;
 - przedmiotowego środka dowodowego lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - pełnomocnictwa – mocodawca.
22. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego składają jeden lub kilka dokumentów tak, aby wspólnie udokumentować spełnianie warunków podmiotowych, brak podstaw do wykluczenia oraz dotyczących przedmiotu zamówienia. Wymagane oświadczenia należy złożyć w sposób wyraźnie wskazujący, iż oświadczenie składają wszyscy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego. Nadto, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie

zamówienia publicznego. Stosowne pełnomocnictwo musi zostać opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym. **Wspólnicy spółki cywilnej traktowani są jak wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego.**

23. W przypadku załączania do oferty dokumentów lub oświadczeń sporządzonych w języku obcym, z zastrzeżeniem postanowień Rozdziału 1, Dział IV SWZ należy je złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski.
24. Zamawiający zaleca wykorzystanie formularzy załączonych do SWZ. Dopuszcza się złożenie załączników opracowanych przez Wykonawców pod warunkiem, że będą one zgodne co do treści (a w przypadku JEDZ – także formy) z formularzami określonymi przez Zamawiającego.
25. Oferty będą oceniane według kryteriów i zasad określonych w rozdziale 1, Dział XV SWZ. Wykonawcy przedstawiają oferty zgodnie z wymaganiami SWZ.
26. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/999 szczecin](https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin) w terminie najpóźniej do dnia **15.07.2022 r. do godziny 10:00.**

DZIAŁ XIII Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **15.07.2022 r. o godz. 11:00** i realizowane będzie przy użyciu systemu teleinformatycznego.
2. W przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii. W takim przypadku zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni 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 pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/999 szczecin](https://platformazakupowa.pl/pn/999_szczecin) 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. Zamawiający przekazuje Prezesowi Urzędu informację o złożonych ofertach, nie później niż w terminie 7 dni od dnia otwarcia odpowiednio ofert lub ofert dodatkowych albo unieważnienia postępowania.

DZIAŁ XIV Sposób obliczenia ceny

1. Cena oferty musi zawierać wszelkie koszty niezbędne do zrealizowania zamówienia, obejmujące całkowity koszt realizacji zamówienia i wszelkie koszty towarzyszące wykonaniu zamówienia.
2. Wykonawca w przedstawionej ofercie winien zaoferować cenę ryczałtową kompletną, jednoznaczną i ostateczną, stałą dla okresu realizacji zadania i okresu gwarancji i rękojmi.

3. Cena oferty obejmująca podatek od towarów i usług (VAT) musi być wyrażona w złotych z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (grosze).
4. Dla porównania ofert Zamawiający przyjmie cenę brutto obejmującą podatek od towarów i usług (VAT).
5. Cenę należy obliczyć na podstawie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia zawartego w Rozdziale 2 SWZ.
6. W celu wypełnienia formularza cen ofertowych w częściach od I-VII należy podać cenę jednostkową netto dla każdej pozycji, następnie obliczyć wartość netto poprzez przemnożenie ceny jednostkowej przez ilość. Aby wyliczyć wartość brutto wartość netto należy powiększyć o należny podatek VAT. Cenę brutto oferty należy wskazać sumując wartości brutto wszystkich pozycji formularza cen jednostkowych.
7. Wszystkie elementy oferty powinny zawierać w sobie ewentualne upusty stosowane przez Wykonawcę, tzn. muszą być one wkalkulowane w cenę oferty.
8. Wszystkie ceny określone przez Wykonawcę są wiążące i zostaną wprowadzone do umowy.
9. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 106 ze zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. Wykonawca w takim przypadku ma obowiązek:
 - 1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
10. Rozliczenia będą prowadzone w walucie: PLN.

DZIAŁ XV Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich wagami oraz w następujący sposób będzie oceniał spełnianie kryteriów:
Część I - VII:

Wybór oferty najkorzystniejszej zostanie dokonany według następujących kryteriów oceny ofert:

- 1) Cena brutto – **60 %**
- 2) Termin jednorazowej dostawy – **40%**

Kryterium 1 będzie obliczone za pomocą następującego wzoru:

$$\text{Cena} = [(\text{Cn} : \text{Cb}) \times 100] \times 60\%$$

gdzie:

Cn - cena najniższa (brutto)

Cb - cena badana (brutto)

W kryterium „cena brutto” oferta może uzyskać maksymalnie **60 punktów**. Maksymalną liczbę punktów w obrębie kryterium uzyska oferta z najniższą ceną. Wynik zostanie zaokrąglony do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadami zaokrąglania.

Kryterium 2 będzie obliczone za pomocą następującego wzoru:

Termin jednorazowej dostawy = $[(T_n : T_b) \times 100] \times 40\%$

gdzie:

T_n – najkrótszy termin realizacji jednorazowej dostawy

T_b – termin realizacji jednorazowej dostawy w ofercie badanej

W kryterium „termin jednorazowej dostawy” oferta może uzyskać maksymalnie **40 punktów**. Maksymalną liczbę punktów w obrębie kryterium uzyska oferta z najkrótszym terminem jednorazowej dostawy. Wynik zostanie zaokrąglony do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadami zaokrąglania.

UWAGA: Za zaoferowanie 3-dniowego lub krótszego terminu realizacji jednorazowej dostawy, zostanie przyznana maksymalna liczba 40 punktów. Maksymalny termin jednorazowej dostawy wynosi 7 dni. Zaoferowanie dłuższego terminu realizacji niż maksymalny, tj. 7 dni lub brak informacji w ofercie w zakresie terminu jednorazowej dostawy spowoduje odrzucenie oferty.

2. W wyniku komisyjnej analizy i oceny otrzymanych ofert, stosując kryteria ustawowe i określone w SWZ dokonany zostanie wybór najkorzystniejszej oferty.
3. W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń.
4. Zgodnie z art. 223 ust. 2 PZP Zamawiający poprawi w treści oferty:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, oraz
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
5. W przypadku, o którym mowa w pkt. 5 pkt 3, zamawiający wyznacza wykonawcy odpowiedni termin na wyrażenie zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie jej poprawienia. Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.

DZIAŁ XVI Informacja o podstawie odrzucenia ofert

1. Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli:
 - 1) została złożona po terminie składania ofert;
 - 2) została złożona przez wykonawcę:
 - a) podlegającego wykluczeniu z postępowania lub niespełniającego warunków udziału w postępowaniu, lub
 - b) który nie złożył w przewidzianym terminie oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 PZP, lub podmiotowego środka dowodowego, potwierdzających brak podstaw wykluczenia lub spełnianie warunków udziału w postępowaniu, przedmiotowego środka dowodowego, lub innych dokumentów lub oświadczeń,
 - 3) jest niezgodna z przepisami ustawy;
 - 4) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów;
 - 5) jej treść jest niezgodna z warunkami zamówienia;
 - 6) nie została sporządzona lub przekazana w sposób zgodny z wymaganiami technicznymi oraz organizacyjnymi sporządzania lub przekazywania ofert przy użyciu środków komunikacji elektronicznej określonymi przez zamawiającego;
 - 7) została złożona w warunkach czynu nieuczciwej konkurencji w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji;
 - 8) zawiera rażąco niską cenę lub koszt w stosunku do przedmiotu zamówienia;
 - 9) zawiera błędy w obliczeniu ceny lub kosztu;
 - 10) wykonawca w wyznaczonym terminie zakwestionował poprawienie omyłki, o której mowa w art. 223 ust. 2 pkt 3 PZP;
 - 11) wykonawca nie wyraził pisemnej zgody na przedłużenie terminu związania ofertą;
 - 12) wykonawca nie wyraził pisemnej zgody na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą;
 - 13) w przypadku, gdy Zamawiający żądał wniesienia wadium - wykonawca nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium w przypadku, o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 PZP;
 - 14) jej przyjęcie naruszałoby bezpieczeństwo publiczne lub istotny interes bezpieczeństwa państwa, a tego bezpieczeństwa lub interesu nie można zagwarantować w inny sposób;
 - 15) obejmuje ona urządzenia informatyczne lub oprogramowanie wskazane w rekomendacji, o której mowa w art. 33 ust. 4 ustawy z dnia 5 lipca 2018 r. o krajowym systemie cyberbezpieczeństwa (Dz. U. poz. 1560), stwierdzającej ich negatywny wpływ na bezpieczeństwo publiczne lub bezpieczeństwo narodowe;

DZIAŁ XVII 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 Wykonawcą, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, w terminach określonych w art. 264 PZP.
2. Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, będzie zobowiązany przed podpisaniem umowy do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w wysokości i formie określonej w Rozdziale 1, Dział XIX SWZ.

3. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
4. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.
5. Wykonawca będzie zobowiązany do podpisania umowy w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

DZIAŁ XVIII Wadium

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

DZIAŁ XIX Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

DZIAŁ XX Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy

1. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
 - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany
2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w terminie:
 - 1) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - 2) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w ppkt 1;
 - 3) odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkurs lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie: 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej;
 - 4) odwołanie w przypadkach innych niż określone w ppkt 1-3 wnosi się w terminie: 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
4. Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
5. Odwołanie zawiera:
 - 1) imię i nazwisko albo nazwę, miejsce zamieszkania albo siedzibę, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej odwołującego oraz imię i nazwisko przedstawiciela (przedstawicieli);
 - 2) nazwę i siedzibę zamawiającego, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej zamawiającego;
 - 3) numer Powszechnego Elektronicznego Systemu Ewidencji Ludności (PESEL) lub NIP odwołującego będącego osobą fizyczną, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania albo posiada go nie mając takiego obowiązku;
 - 4) numer w Krajowym Rejestrze Sądowym, a w przypadku jego braku – numer w innym właściwym rejestrze, ewidencji lub NIP odwołującego niebędącego osobą fizyczną, który nie ma obowiązku wpisu we właściwym rejestrze lub ewidencji, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania;
 - 5) określenie przedmiotu zamówienia;
 - 6) wskazanie numeru ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej;
 - 7) wskazanie czynności lub zaniechania czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, lub wskazanie zaniechania przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy;
 - 8) zwięzłe przedstawienie zarzutów;
 - 9) żądanie co do sposobu rozstrzygnięcia odwołania;
 - 10) wskazanie okoliczności faktycznych i prawnych uzasadniających wniesienie odwołania oraz dowodów na poparcie przytoczonych okoliczności;
 - 11) podpis odwołującego albo jego przedstawiciela lub przedstawicieli;
 - 12) wykaz załączników.
6. Do odwołania dołącza się:
 - 1) dowód uiszczenia wpisu od odwołania w wymaganej wysokości;
 - 2) dowód przekazania odpowiednio odwołania albo jego kopii zamawiającemu;
 - 3) dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania odwołującego.
7. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 PZP stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
8. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych, zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.
9. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 PZP, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce

pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

10. Skarga powinna czynić zadość wymaganiom przewidzianym dla pisma procesowego oraz zawierać oznaczenie zaskarżonego orzeczenia, ze wskazaniem, czy jest ono zaskarżone w całości, czy w części, przytoczenie zarzutów, zwięzłe ich uzasadnienie, wskazanie dowodów, a także wniosek o uchylenie orzeczenia lub o zmianę orzeczenia w całości lub w części, z zaznaczeniem zakresu żądanej zmiany.

DZIAŁ XXI Pozasądowe rozwiązywanie sporów

1. W sprawie majątkowej, w której zawarcie ugody jest dopuszczalne, każda ze stron umowy, w przypadku sporu wynikającego z zamówienia, może złożyć wniosek o przeprowadzenie mediacji lub inne polubowne rozwiązanie sporu do Sądu Polubownego przy Prokuraturii Generalnej Rzeczypospolitej Polskiej, wybranego mediatora albo osoby prowadzącej inne polubowne rozwiązanie sporu.
2. Umowa może zawierać postanowienia o mediacji lub innym polubownym rozwiązaniu sporu. Umowa o mediację lub inne polubowne rozwiązanie sporu może być zawarta także przez wyrażenie przez stronę zgody na mediację lub inne polubowne rozwiązanie sporu, gdy druga strona złożyła wniosek, o którym mowa w pkt. 1
3. Zawarcie ugody nie może prowadzić do naruszenia przepisów działu VII rozdziału 3 PZP.

DZIAŁ XXII Jawność postępowania. Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych.

1. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 ust. 1 PZP postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne.
2. Protokół wraz załącznikami jest jawny i udostępniany na wniosek. Oferty wraz z załącznikami udostępnia się niezwłocznie po otwarciu ofert, nie później jednak niż w terminie 3 dni od dnia otwarcia ofert. W przypadku gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679, spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.
3. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:
 - administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie, ul. Mieszka I 33, 71-011 Szczecin.
 - kontakt do inspektora ochrony danych osobowych w Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie: adres e-mail: iodo@999.szczecin.pl
 - Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z ww. postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego

- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o przepisy PZP;
 - Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
 - obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z PZP;
 - w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
 - posiada Pani/Pan:
 - 3) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - 4) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - 5) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - 6) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
 - nie przysługuje Pani/Panu:
 4. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 5. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - 6. na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**
4. Udostępnianie, o którym mowa w pkt 2 ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem danych, o których mowa w art. 9 ust. 1 rozporządzenia 2016/679, zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia. Ograniczenia zasady jawności, o których mowa w pkt 17 i art. 18 ust. 3–6 PZP, stosuje się odpowiednio.
 5. W przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 rozporządzenia 2016/679, zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia.
 6. Skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych, o którym mowa w art. 16 rozporządzenia 2016/679, nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników.
 7. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, wraz z przekazaniem

takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 PZP.

8. Przez tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1913) rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującymi się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony do korzystania z informacji lub rozporządzenia nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich poufności, tzn. składając ofertę zastrzegł, iż nie mogą być one udostępnione innym uczestnikom postępowania oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać załączone na platformie zakupowej zgodnie z instrukcją składania oferty dla Wykonawcy.
9. Ujawnienie niezastrzeżonej treści ofert dokonywane będzie wg poniższych zasad:
 - osoba zainteresowana zobowiązana jest wystąpić do Zamawiającego o udostępnienie treści protokołu lub/i załączników do protokołu,
 - Zamawiający ustali, z uwzględnieniem złożonego w ofercie zastrzeżenia o tajemnicy przedsiębiorstwa, zakres informacji, które mogą być udostępnione,
 - po przeprowadzeniu powyższych czynności Zamawiający niezwłocznie udostępni wnioskodawcy protokół lub/i załączniki do protokołu.

ROZDZIAŁ 2
OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

CZEŚĆ I Leki

Lp	Opis	j.m.	Ilość
1	ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 300 mg,tabl.,20 szt,bl(2x10)	op.	1 300
2	ACIDUM BORICUM EXT W-D 3% 100 g	szt	100
3	ADENOSIDUM 3MG/ML x 6	op.	450
4	ADRENALIN H/CHL 1MG/1ML x 10 amp.	op.	2 350
5	AETHYL IUM CHLORATUM 70g spray	szt	450
6	AMIOKORDIN150mg/3ml x5amp.	op.	660
7	ANTAZOLINUM 0,1/2 mi x 10 amp.	op.	180
8	AQUA PRO INJECT. 10 ML x 100	op.	90
9	ATRACURII BESILATUM INJ. 0,05g / 5 m! x 5 amp.	op.	50
10	ATROPINI SULF. 0,001 g/ml x 10 amp.	op.	470
11	BENZYNA APTECZNA 1000 ML	szt	10
12	BUDESONIDUM 0,125 MG/ML; 2 ML, zaw. do nebul. x 20	op.	158
13	BUDESONIDUM 0,25 MG/ML; 2 ML, zaw. do nebul. X 20	op.	338
14	CALCII GLUCONAS 10% 10ml x 10 amp/fiol	op.	56
15	CAPTOPRIL12,5 mgX30 tbl.	op.	3 286
16	CHLORAMINUM 1 KG	szt	4
17	CHLORSUCCILLIN 0,2 x 10 fioł.	op.	26
18	CIPROFLOXACINUM 500 MG X 10 szt	op.	4
19	CLEMASTIN 2 mg / 2 ml X 5 amp.	op.	820
20	CLONAZEPAM INJ 1 mg x 10 amp.	op.	400
21	CLOPIDOGRELUM 300 MG X 30	op.	66
22	CORHYDRON 100 mg x 5 fioł + 5 amp. roz.	op.	3 300
23	CYCIONAMINE 12.5% 2 ml x 5 amp.*	op.	460
24	DOPAMINA 0,2 g/5 ml 4% x 10 amp.	op.	58
25	DEXAVEN 0,04 g 1 ml x 10 amp.	op.	1 340
26	DEXAVEN 0,08 g 2 ml x 10 amp.	op.	3 726
27	DEXTRANUM 40000 10% 250 ml x 12	op.	2
28	DIGOXIN 0,5 mg / 2 ml x 5 amp.	op.	86
29	DOBUTAMINA 0,25 g X 1 fioł	szt	20
30	DOLCONTRAL 100 mg / 2 ml x 10 amp.	op.	10
31	EPHEDRIN! H/ch!. 0,025 1 ml x 10 amp.	op.	10
32	ETOMIDATUM 20 mg/10 ml x 10	op.	16
33	FENACTIL 0,025/5 ml x 5 amp.	op.	100

34	FENTANYL 0,1 mg / 2 ml x 50 amp.	op.	130
35	FLUMAZENILUM 0,1 MG/ML 5 ML X 5	op.	134
36	FUROSEMID 20 mg / 2 ml x 5 amp.*	op.	4 400
37	GELOFUSINE 4% 500ml x 10	op.	88
38	GLUCAGEN HYPOKIT0,01 ROZP. + st	szk	576
39	GLUCOSUM 20% 250 ml	szk	2 440
40	GLUCOSUM 40% 10 mi x 10 amp.*	op.	140
41	GLUCOSUM 5% 100 ml	szk	1 280
42	GLUCOSUM 5% 250 ml	szk	2 680
43	GLUCOSUM 20% 10 mix 10 amp.*	op.	990
44	GLYCEROLI TRINITRAS AER. 0,4 mg/daw	szk	320
45	HALOPERIDOL 5 mg / 1 mi x 10 amp.	op.	54
46	HEPARINUM 5000j.m./mlx 10 fiol a 5ml	op.	44
47	HYDROXYZINUM 10 mg x 30	op.	4 770
48	HYDROXYZINUM 50 mg/ml; 2ml,rozt.d/wstrzyk.,5amp/fiol	op.	1 650
49	IBUPROFENUM 200 MG X 60	op.	240
50	ISOSORBIDI TBL. O PRZEDŁ. UWAL. 50 MG X 30	op.	80
51	KETOPROFENUM 100 mg / 2 ml x 10 amp.	op.	1 520
52	KETOPROFENUM 100 MG X 30	op.	480
53	KSIĄŻKA KONTROLI ŚR. ODURZAJĄCYCH 1 PSYCHOTROPOWYCH	szk	30
54	LEVONOR 1 mg/1 ml x 10 amp.	op.	80
55	LIGNOCAIN GELL 2 % typ A 30 g	szk	220
56	LIGNOCAIN GELL 2% TYP U 30 g	szk	160
57	LIGNOCAIN H/CHL 1% 20 ml x 5	op.	20
58	LIGNOCAIN H/CHL 2% 2 ml x 10 amp.	op.	756
59	MAGNESIUM SULF. 20% 2g/10ml x 10 amp.	op.	1 678
60	MANNITOL 15% 100ml	szk	300
61	METAMIZOL 0,5 G/ML 2 ML x 5amp. **	op.	2 950
62	METAMIZOL 0,5 G/ML 5 ML x 5amp. **	op.	6 700
63	METAMIZOL 0,5tbl.x12tbl **	op.	1 830
64	METOCLOPRAM 0,01 g 2ml x 5 amp.	op.	3 490
65	METOPROLOLI 1 MG/ML; 5 ml, roztw. do wstrzyk. X 5 amp	op.	856
66	MIDANIUM INJ. 5 mg/ml 1 ML x 10 amp.	op.	316
67	MORPHINI INJ. 0,01g / 1 ml x 10 amp.	op.	740
68	NALOXONE 0,4 mg /1 ml x 10 amp.	op.	220
69	NATR. BICARB. 8,4% 20 ml x 10	op.	100
70	NATR. CHLOR- 0,9% 10 ml x 50 amp.	op.	3 958
71	NATR. CHLOR. 0,9 % 500 ml	szk	9 000
72	NATR. CHLOR. 0,9% 250 ml	szk	10 180
73	NEOMYCIN AER. 30 ml	szk	40
74	NO-SPA 40 mg 2 ml x 5 amp.	op.	4 770
75	Oxytetracyclinum + Hydrocortisoni acetat aer. na skórę 30 ml	szk	40
76	OXYTOCIN 5j.m. /1 ml x 5 amp.***	op.	14
77	PAPAVERINUM H/CHL 0,04/2 ml X 10 amp	op.	626

78	PARACETAMOLUM 10 MG/ML 100 ML X 10	op.	1 242
79	PARACETAMOLUM 125 MG CZOP. X 10	op.	140
80	PARACETAMOLUM 250 MG CZOP. X 10	op.	130
81	PARACETAMOLUM 500 MG X 20	op.	722
82	PLYN WIELOELEKTR. 250 ml typu optilyte	szt	15 710
83	PLYN WIELOELEKTR. 500 ml typu optilyte	szt	15 750
84	Płyn Ringera 250 ml	szt.	840
85	Płyn Ringera 500 ml	szt.	740
86	Płyn Ringera z Mleczanami 500 ml	szt.	2 880
87	PROPOFOLUM 1%, 10 mg/ml; 20 ml, emuls.do wstrz.,inf.,5 fiol/amp	op.	14
88	PROPRANOLOL 0,001 /1 ml x 10 amp.	op.	96
89	PROPRANOLOL 0,04 g x 50 tbl.	op.	10
90	RELANIUM 0,01 g 2 ml x 50 amp.	op.	186
91	RELSSED 5 mg/2,5 ml x 5 szt. wlewki	op.	90
92	RIVANOL ROZTWÓR 0,1 % 100g	szt	100
93	SALBUTAMOL 0,5/1 ml x 10 amp.	op.	400
94	SALBUTAMOL PŁYN DO INH. 2,5mg/2,5ml x 20 amp.	op.	450
95	SOLU MEDROL 1G 16 ml + rozp.**	szt	24
96	SOLU MEDROL 0,5 g 8 ml + rozp.**	szt	18
97	SPASMALGON 5 ml x 10 amp.	op.	200
98	Szczep. p/gryp. Vaxigryp Tetra 17/18,0,5 ml x 1 amp-strzy. z igłą	szt	6
99	Szczep. p/WZW -B 20 mcg/1ml x 1 fiol	szt	6
100	Test pask. kompatybilny z glucometrem iXell, 50 pasków	op.	5 020
101	Test paskowy typu Accu-Check 50 pasków Intstant	op.	50
102	THEOPHYLINUM 20 MG 10ML x 5	op.	400
103	THIETHYLPERAZINUM 6,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	op.	1 026
104	TICAGRELORUM 90 MG x 56	op.	124
105	TORECAN SUPP. 6,5 mgx6	op.	130
106	TRAMADOLI 100 mg / 2 ml x 5 amp. **	op.	160
107	TRAMADOLI 50 50 mg /1 ml x 5 amp. **	op.	200
108	Urapidil I.V. 25mg /5 ml X 5 amp.	op.	466
109	WODA UTLENIONA 100 g	szt	4 200

CZEŚĆ II Materiały opatrunkowe

Lp.	Opis	JM	Ilość
1	CHUSTA TRÓJKATNA BAWELNIANA	SZT	3000
2	GAZA HIGR BAW. WYJ. 1/4 X 1m	SZT	16500
3	GAZA HIGR BAW. WYJ. 1/2 X 1m	SZT	40000
4	GAZA HIGR BAW. WYJ. 1 X 1m	SZT	55000
5	CODOFIX NR 4 - 10 MB	OPK	350
6	CODOFIX NR 6 - 10 MB KOL/PODUDZ.RAMIE/GŁOWA	OPK	600
7	CODOFIX NR 8 - 10 MB GŁOWA/UDO BIODRA	OPK	1100
8	CODOFIX NR 10 - 10 MB	OPK	500
9	KOMPR NJ. 5 x 5 500ST/12W-13NIT	OPK	260

10	KOMPR NJ. 7 x 7 500ST/12W-13NIT	OPK	220
11	KOMPR NJ. 9 x 9 500ST/12W-13NIT	OPK	110
12	KOMPR NJ. 5 x 5 100ST/12W-13NIT	OPK	220
13	KOMPR NJ. 7,5 x 7,5 100ST/12W-13NIT	OPK	220
14	KOMPR NJ. 10 x 10 100ST/12W-13NIT	OPK	220
15	KOMPR GAZ. WYJ. 7 x 7 x 3SZT/12W OPK. TYPU FLOW-PACK	OPK	7000
16	KOMPR GAZ. WYJ. 9 x 9 x 3SZT/12W OPK. TYPU FLOW-PACK	OPK	6500
17	LIGNINA ARK 40 x 60CM	KILO	340
18	LIGNINA ARK 40 x 60CM WYKRAWANA	OPK 5 KG	35
19	LIGNINA 150G	OPK	110
20	OPASKA EL. TKANA 5m X 10cm + ZAPINKA	SZT	3300
21	OPASKA EL. TKANA 5m X 12cm + ZAPINKA	SZT	3000
22	OPASKA EL. TKANA 5m X 15cm + ZAPINKA	SZT	3400
23	OPASKA DZIANA 4m x 5 cm a 1	SZT	3300
24	OPASKA DZIANA 4m x 10 cm a 1	SZT	23000
25	OPASKA DZIANA 4m x 15 cm a 1	SZT	22000
26	KOC RATUNKOWY 210cm x 160cm	OPK	10000
27	PASKI WZMOCNIONE DO ZAMYKANIA RAN 6x100 x 50szt	OPK	10
28	PLASTER BIAŁY NA JEDWABIU NA PLASTKIOWEJ ROLCE Z Z KLEJEM AKRYLOWYM 9,14 m x 5 cm OPK A 6 SZTUK	OP	700
29	PLASTER BIAŁY NA JEDWABIU NA PLASTKIOWEJ ROLCE Z KLEJEM AKRYLOWYM 9,14 m x 2,5 cm OPK A 12 SZTUK	SZT	560
30	PLASTER BIAŁY NA JEDWABIU NA PLASTKIOWEJ ROLCE Z KLEJEM AKRYLOWYM 9,14 m x 1,25 cm OPK A 24 SZTUK	SZT	55
31	PLASTER BIAŁY WŁÓKNINOWY Z CENTRALNIE UMIESZCZONYM OPATRUNKIEM Z KLEJEM AKRYLOWYM 10cm x 6 cm OPAKOWANIE A 50	OP	400
32	JAŁOWY OPATRUNEK WŁÓKNINOWY Z DODATKOWĄ LUŻNĄ PODKŁADKĄ POD WENFLON Z ZOKRĄGLONYMI BRZEGAMI I KLEJEM AKRYLOWYM 72 mm x 50 mm OPAKOWANIE A50	SZT	4300
33	POKROWIEC NA NOSZE WŁÓKNINOWY Z TROKAMI 220 cm x 80 cm pakowane po a10	OPK	30
34	SERWETA WŁÓKNINOWA NIEJAŁOWA 210 cm x 160 cm	KPL	110
35	KOMPLET POŚCIELI WŁÓKNINOWY NIEJAŁOWY O GRAM. MIN.. 35g: POWŁOKA - 200cmx150cm; POWŁOCZKA - 90cmx75cm; PRZEŚCIERADŁO - 210cmx150cm	SZT	3500
36	PODKŁADY Z WŁÓKNINY TRÓJWARSTWOWEJ SMS O GR 35G/M2 N/J 160cmx120cm OPAKOWANIE A20	OP	4000
37	PODKŁADY Z WŁÓKNINY TRÓJWARSTWOWEJ SMS O GR 35G/M2 JAŁOWE 160cmx120cm	OPK	220
38	MASKI CHIRURGICZNE N/J Z TASIEMKA ELASTYCZNĄ NA USZY X 50 szt.	OPK	7000
39	MASKI FILTRUJĄCE FFP2 4 WARSTWOWA warstwa zewnętrzna - 30 ± 2 g/m2, 2 x warstwa środkowa - 50 ± 2 g/m2, warstwa wewnętrzna - 50 ± 2 g/m2, Długość i szerokość wyrobu 25,0 x 9,0 cm, X 20 szt	OPK	5000
	Rękawice nitrylowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany. Długość min. 240 mm, grubość ścianki na palcu min. 0,05 mm, na dłoni min. 0,05 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wydłużenie 400-500%, siła zrywająca przed i po starzeniu 6,0-7,0 N, AQL 1,5, Środkiem ochrony	OPK	1000

	indywidualnej kat III, typ. B. Rękawice zgodne z normą normami PN - EN 455, PN – EN 420, PN-EN ISO 374-1,-2,-4 i -5, PN-EN 16523-1, ASTM 1671, ASTM D6978, ASTM D 5151, ASTM D 6319, ASTM D 6124, ASTM D7160, ASTM D 7162, dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rozmiary od XS do XL, pakowanie po 100 szt.. Okres ważności 4 lata.		
40	FARTUCH CHIRURGICZNY WŁÓKNINOWY N/J o gr min 35g/m2, SZWY ULTRADZWIĘKOWE, DŁUGOŚĆ ŚCIAĞACZA MIN 7,5 cm, PYLENIE MAX 1,50.	SZT	20000
41	CZEPEK CHIRURGICZNY A x 100szt	OPK	50
42	AQUA-GEL OPATR. HYDROŻELOWY 12cm x 12 cm	SZT	3700
43	AQUA-GEL OPATR. HYDROŻELOWY 12cm x 24 cm	SZT	2200
44	WŁÓKNINOWE OCHRANIACZE NA BUTY Z PODESZWĄ x 100szt	OPK	50
45	OPATRUNEK CHEMOSTATYCZNY DO CHAMOWANIA KRWI, Warstwa kontaktowa - aktywna zawierająca chitozan, alginiany oraz srebro znacząco skraca czas krwawienia, a warstwa zabezpieczająca chroni zewnętrzną stronę opatrunku przed czynnikami zewnętrznymi. opakowania po 5 szt	OP	4
46	SERWETA Z WŁÓKNINY FOLIOWANEJ POLPIROPYLENOWO - POLIETYLENOWEJ O GR. 56g/m2 180cmx120 cm	SZT	100
47	ZESTAW ODZIEŻY WŁÓKNINOWEJ - FARTUCH CHIRURGICZNY STANDARDOWEGO RYZYKA XL 1 SZT, MASECZKA CHIRURGICZNA 1 SZT, CZEPEK 1 SZT, OCHRANIACZE WŁÓKNINOWE 2 SZT	OP	1000

CZEŚĆ III Środki dezynfekcyjne

Lp.	Opis	jm	Ilość w okresie umowy
1.	Preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych, gotowy do użycia. Nie zawierający aldehydów, QAV i pochodnych biguanidyny. Zawierający min. 3 substancje aktywne. Spektrum B,F – 1 min. Tbc – 5 min. V (HBV,HIV,Rota,Adeno) – 1 min. – butelka od 750 ml. do 1200 ml.	litry	700
2	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych znajdujących się w karetce pogotowia i gabinecie zabiegowym. Preparat na bazie H2O2, bez zawartości alkoholu, chloru. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, Tbc, F, Cl. Difficile – 5min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 30s. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476 oraz Cl. Difficile (R 027) zgodnie z EN 16615. Butelka od 750 ml. do 1200 ml.	litry	90

3	Gotowy do użycia preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych znajdujących się w karetce pogotowia i gabinecie zabiegowym. Preparat na bazie H ₂ O ₂ , bez zawartości alkoholu, chloru. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, Tbc, F, Cl. Difficile – 5min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 30s. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476 oraz Cl. Difficile (R 027) zgodnie z EN 16615. Opakowanie 5L	litry	50
4	Chusteczki gotowe do użycia do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych znajdujących się w karetce pogotowia i gabinecie zabiegowym. Preparat na bazie H ₂ O ₂ bez zawartości alkoholu, chloru. Chusteczka o wymiarze minimalnym 20x20cm i gramaturze minimalnej 50g/m ² . Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, Tbc, F, Cl. Difficile – 5min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Opakowanie od 80 do 120 szt.	szt.	130000
5	Preparat w postaci koncentratu w płynie do mycia i dezynfekcji narzędzi lekarskich oraz endoskopów. Nie zawierający aldehydów, chloru, QAV, zw. utleniających i pochodnych fenolowych. Pozytywna opinia firmy Olympus Optical. Spektrum: B,F,Tbc,V (HBV, HIV, Vaccinia,BVDV) – 15 min. Opakowanie od 1,5 l do 2,5 l.	litry	50
6	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B – 15s., F – 15s., Tbc – 20s., V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro – 15s., Adeno, Polio – 30s.). Opakowanie od 750 ml. do 1200 ml.	litry	10
7	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B – 15s., F – 15s., Tbc – 20s., V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro – 15s., Adeno, Polio – 30s.). Opakowanie od 400 ml. do 500 ml.	litry	250
8	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B – 15s., F – 15s., Tbc – 20s., V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro – 15s., Adeno, Polio – 30s.). Opakowanie od 50 ml. do 120 ml.	sztuki	3000

CZEŚĆ IV Rękawice chirurgiczne

LP	Opis	J.M	Ilość
----	------	-----	-------

1	<p>Rękawice diagnostyczne niesterylne nitylowe bezpudrowe chlorowane, teksturowane na końcach palców, kolor niebieski, o grubości na palcu 0,08 - 0,09 mm (wartość typowa), na dłoni 0,05-0,07mm (wartość typowa), o długości minimum 240 mm; będące wyrobem medycznym klasy I i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III potwierdzone certyfikatem, zgodne z normami EN 455-1,2,3,4; EN 374-1 (z wyłączeniem 5.3.2), EN 374-2, EN ISO 16523; EN 374-4, EN 420:2003+A1:2009 lub normami równoważnymi; przebadane zgodnie z normą EN 374-3 lub normą równoważną na przenikanie 3 substancji chemicznych w tym: 40% wodorotlenku sodu na poziomie 6, 47%, 15% formaldehydu - na poziomie 6, potwierdzone badaniami Jednostki Notyfikowanej; przebadane na przenikanie wirusów i patogenów krwiopochodnych zgodnie z ASTM F 1671-13 lub normą równoważną nie starsze niż z 2016 roku wykonane przez akredytowane laboratorium; dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Rozporządzeniem (WE) 1935/2004, Rozporządzeniem (WE) 2023/2006 i Rozporządzeniem (WE) 10/2011, AQL 1,5; na opakowaniu jednostkowym umieszczone następujące oznakowanie: Comply to MDR 2017/745 Class I, Comply to PPR Regulation 2016/425 cat. III, EN 455, EN 374, EN 420 lub norm równoważnych, poziom AQL, piktogram "do kontaktu z żywnością" zgodny z Rozporządzeniem (WE) 1935/2004; piktogramy określające warunki przechowywania w tym temperaturę od 0 do 30 stopni Celsjusza; rozmiar XS - XL.</p>	op.	40000
2	<p>Rękawice chirurgiczne sterylne lateksowe bezpudrowe, w kolorze naturalnego lateksu, teksturowane na całej powierzchni dłoni, palce o naturalnym zgięciu, Poziom AQL=0,65; grubość na palcu 0,23-0,27, na dłoni 0,20-0,23 mm, na mankiecie 0,16-0,18mm, o długości min. 280 mm; będące wyrobem medycznym klasy IIa i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III potwierdzone certyfikatem, zgodne z normami EN 455-1,2,3, EN 374-1 (z wyłączeniem 5.3.2), EN 374-2, EN 16523-1:2015; EN 374-4, EN 420 lub normami równoważnymi potwierdzone raportami z badań; przebadane zgodnie z normą EN 16523-1:2015 lub normą równoważną na przenikanie 5 substancji chemicznych w tym: 40% wodorotlenku sodu-na poziomie 5, 65% kwasu azotowego na poziomie 3, 37% formaldehyd na poziomie 6, 30% nadtlenek wodoru na poziomie 6, 40% kwas fluorowodorowego na poziomie 4, - potwierdzone raportami z badań Jednostki Notyfikowanej; bez zawartości MBT i tiuramów; poziom protein lateksowych $\leq 30\mu\text{g/g}$, sterylizowane radiacyjnie; przebadane na przenikanie wirusów i patogenów krwiopochodnych zgodnie z ASTM F 1671-13 lub normą równoważną nie starsze niż z 2016 roku, potwierdzone raportem akredytowanego laboratorium; opakowanie jednostkowe folia-folia typu blister z efektem bezpyłowego otwierania, opakowanie wewnętrzne papierowe, zgrzew w miejscu otwarcia w kształcie litery "V", wytłoczenia na spodniej warstwie folii ułatwiające rozdzielanie warstw opakowania, na opakowaniu jednostkowym umieszczone następujące oznakowanie: 93/42/EEC, 2007/42/EC klasa IIa, PPR Regulation 2016/425 cat. III, EN 455, EN 556, EN 374, EN 420, EN 868-2, EN ISO 11607-1 lub norm równoważnych, poziom AQL ; piktogramy określające warunki przechowywania w tym temperaturę od 10 do 30 stopni Celsjusza oraz obecność pudru; rozmiar 6,0 - 9,0</p>	op.	2000

CZEŚĆ V Materiały specjalistyczne

LP	Opis	j.m.	Ilość
1	Elektroda do badań EKG w kształcie kwiatka z dziesięcioma płatkami, średnica 25,7 mm, przeznaczona do badań spoczynkowych, monitorowania i diagnostyki u niemowląt i dzieci, jednorazowego użytku, niesterylna z żelem stałym o wadze 0,30-0,45g na piance polietylenowej, z centrycznie umieszczonym snapem, nie zawiera PVC i latexu po 5 sztuk na folii zabezpieczającej, opak. 50 sztuk z laminatu papieru kredowanego z folią aluminiową, powlekanego PE, na opakowaniu informacje: numer katalogowy, indeks, numer LOT, kod UDI, data przydatności do użycia, ilość w opakowaniu, typ żelu, wymiary elektrody oraz graficzne wytyczne dot. przeznaczenia i sposobu aplikacji elektrody oraz rysunek poglądowy oferowanej elektrody.	op.	300
2	Elektroda do badań EKG, przeznaczona do badań spoczynkowych, monitorowania i diagnostyki dorosłych prostokątna, wymiary 55mmx35mm, jednorazowego użytku, niesterylna z żelem ciekłym o masie 0,19±0,24g, na zielonej gąbce o średnicy 16mm zabezpieczonej wytłoczoną osłoną o średnicy 21mm i wys. 1,5-2mm na piance polietylenowej, z centrycznie umieszczonym snapem, nie zawiera PVC i latexu po 5 sztuk na folii zabezpieczającej, opak. 50 sztuk z laminatu papieru kredowanego z folią aluminiową, powlekanego PE, na opakowaniu informacje: numer katalogowy, indeks, numer LOT, kod UDI, data przydatności do użycia, ilość w opakowaniu, typ żelu, wymiary elektrody oraz graficzne wytyczne dot. przeznaczenia i sposobu aplikacji elektrody oraz rysunek poglądowy oferowanej elektrody.	op.	25000
3	Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową, wyposażony w podwójny wkład papierowy położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu tlenowego, nawilżenie wyjściowe 25mg/l H ₂ O przy 15 oddechach/min i objętości oddechowej 500ml, przestrzeń martwa 11 ml, waga: około 7,5g, zatrzaskowa kłapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania bez ryzyka pozostawienia wydzielin na elementach obudowy, na 24h, sterylne	szt.	400
4	Filtr elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła dla dzieci. Filtracja bakteryjna wirusowa: 99.999% wydajność bakteryjna, 99.999% wydajność wirusowa. Przestrzeń martwa 26ml. Objętość oddechowa 75-1200ml. Masa 18g. Port CO ₂ z zatyczką mocowaną na pasku, wydajność nawilżania 32mg H ₂ O przy V _t =250ml, mikrobiologicznie czysty. Zalecany czas używania - 24 godziny	szt.	100
5	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Selinger, kateter dwukanałowy 7F/20 cm, igła 18G/7 cm, przewodnik 035/60 cm typu J, rozszerzacz (dilatator), skalpel, strzykawka 10ml.	zestaw	20
6	Szyna Kramer 1000x100	szt.	600
7	Szyna Kramer 1500x100	szt.	500
8	Szyna Kramer 1000x70	szt.	600
9	Szyna Kramer 800x100	szt.	1000
10	Szyna Kramer 500x70	szt.	1000

11	Żel do EKG 250g	szt.	50
12	Przedłużacz do pomp infuzyjnych infuzyjnych sterylny dł 150cm.	szt.	500
13	Łącznik do drenów wrzecionowaty ju.	szt.	100
14	Ustnik typu D do alkomatu	szt.	800
15	Stetoskop dwustronny	szt.	160
16	Nożyczki ratownicze dł. 19cm	szt.	150
17	Kleszczyki Pean proste dł. 14cm; 16cm	szt.	50
18	Kleszczyki Magill dł. 15cm; 20cm; 25cm	szt.	50
19	Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu Mini Spike sterylny z filtrem bakteryjnym 0,45 µm oraz zastawką umożliwiającą wypływ płynu tylko w momencie podłączenia strzykawki	szt.	50
20	Staza ju opak a 25 szt. (w formie taśmy)	op.	1800
21	Ceratki do RKO i nauki na fantomie. Wykonane z polietylenu z filtrem antywirusowo/bakteryjnym o skuteczności 99,2 %. Pakowane w pudełku, na rolce 36 szt łatwo odrywalnych ceratek.	szt.	20
22	Filtr do ssaka, filtracja bakteryjna/wirusowa, obudowa – półprzezroczysta, złącza stożkowe na wężyk o średnicy 8mm, PTFE owalne medium, PTFE warstwa wewnętrzna, 99,9999% wydajność bakteryjno / wirusowa, 24,6 cm ² powierzchnia filtrująca, ju mikrobiologicznie czysty. Średnica zewnętrzna filtra fi 64mm wysokość 53mm	szt.	200
23	Filtr elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy. Filtracja bakteryjna wirusowa: 99.999% wydajność bakteryjna, 99.999% wydajność wirusowa. Przestrzeń martwa 32ml. Objętość oddechowa 90-1500ml. Masa 23g. Port CO2 z zatyczką mocowaną na pasku. Opory przepływu: 0,6CM H2O przy 30L/min. Po 24H stosowania: 0,64CM H2O przy 30L/min. mikrobiologicznie czysty. Zalecany czas używania - 24 godziny.	szt.	8000
24	Maska do podawania tlenu z workiem oraz przewodem ju rozmiar S; M; L; XL nie zawierające latexu. Do wyboru przez Zamawiającego.	szt.	22000
25	Maska tlenowa z nebulizatorem wykonana z przezroczystego PCV antyalergiczne tworzywo sztuczne nie zawierającej lateksu dren o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu nawet podczas zagięcia długości z drenem min 200cm, nebulizator pojemności 10ml wielkość rozpylania cząsteczek 2-3µm skalowany co 2 ml, średnica złącza nebulizatora F22, możliwość pracy w pozycji siedzącej i leżącej rozmiary S, M, L, XL	szt.	8000
26	Resuscytator silikonowy dla dorosłych /worek o pojemności 1700ml silikonowy i rezerwuar 2700ml, maska nr 5. Zawór 60 mbar z możliwością zamiany zaworu na 40mbar (do wyboru przez Zamawiającego) ./Wszystkie części z silikonu (i polisulfonu) są autoklawowalne do 134°C. poza rezerwuarem PVC	zestaw	80
27	Resuscytator silikonowy dla dzieci / worek o pojemności 470 ml silikonowy, rezerwuar 2700ml, maska nr 3. Zawór 40mbar/Wszystkie części z silikonu (i polisulfonu) są autoklawowalne do 134°C. poza rezerwuarem PVC	zestaw	30
28	Resuscytator silikonowy dla niemowląt /worek o pojemności 300ml silikonowy, rezerwuar 900ml, maska nr 0,1,2. Zawór 40 mbar./Wszystkie części z silikonu (i polisulfonu) są autoklawowalne do 134°C. Poza rezerwuarem PVC	zestaw	40
29	Rezerwuar tlenu dla dorosłych/dzieci 2700ml, kpl: rezerwuar+zawór (kompatybilny z zaferowanymi	szt.	600

	resuscytatorami).		
30	Rezerwuar tlenu dla noworodków 900ml, kpl: rezerwuar+zawór (kompatybilny z zaferowanymi resuscytatorami).	szt.	150
31	Maska anestetyczna ju anatomicznego kształtu z miękkim; elastycznym i nie dmuchanym mankietem. Rozmiar 0;1 ze złączem 15mm; 2;3;4;5 ze złączem 22mm. Mankiet elastyczny kodowany kolorami, rozmiar: 0 -biały; 1-różowy; 2-żółty; 3-zielony; 4-czerwony; 5-niebieski.	szt.	4000
32	Dren do odsysania dł 2m z końcówką zakrzywioną ju sterylny.	szt.	1000
33	Zestaw do toracentezy z igłą typu bezpiecznego składający się z igły Veresa z obłym zamkniętym mandrynem i otworem na igłę, zastawki jednokierunkowej (kranik 3 drożny lub seria zastawek wykluczona), łącznika do podłączenia strzykawki, strzykawki 50-60ml, worka zbiorczego 2000ml z zaworem spustowym, drenu o dł. min 90 cm. Opakowanie folia papier.	zestaw	50
34	Zestaw do szybkiej konikotomii dla dzieci. Zestaw do wykonania konikopunkcji metodą jednostopniową. Zawiera: Igłę punkcyjną z nałożoną kaniulą o śr. 2 mm z łącznikiem 15mm do worka resuscytacyjnego i łącznikiem Luer; stoper kontroli głębokości wkłucia; strzykawkę do kontroli aspiracji gazów; taśmę do umocowania kaniuli.	zestaw	50
35	Zestaw do szybkiej konikotomii dla dorosłych. Zestaw do wykonania konikopunkcji metodą jednostopniową. Zawiera: Igłę punkcyjną z nałożoną kaniulą o śr. 4 mm z łącznikiem 15mm do worka resuscytacyjnego i łącznikiem Luer; stoper kontroli głębokości wkłucia; strzykawkę do kontroli aspiracji gazów; taśmę do umocowania kaniuli.	zestaw	60
36	Dren tlenowy 2,10m ju	szt.	1200
37	Maska krtaniowa ju z dodatkowym otworem poprawiającym przepływ powietrza i zapobiegającym zapadaniu się nagłośni z możliwością intubacji przy użyciu standardowej rurki intubacyjnej, z dodatkowym ożebrowaniem zapobiegającym wyginaniu się maski lub zamiennie maska krtaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem, nie zawierające ftalanów DEHP. Dostępne rozmiary 1,0 (waga 4-7kg); 1,5 (waga 7-17kg); 2 (waga 17-30kg); 2,5 (waga 30-50kg); 3,5(50-70kg);4,5 (waga 70-100kg) Rozmiar i rodzaj do wyboru przez Zamawiającego.	szt.	1000
38	Jednorazowa rurka krtaniowa (dwukanałowa) wykonana z PVC z dodatkowym kanałem do odsysania treści przewodu pokarmowego przez cewnik do CH18 - rurka wentylacyjna zakończona łącznikiem standardowym 15mm, - znacznik poziomemu zębów na rurce , -dwa mankiety uszczelniające: bliższy i dalszy, -jeden przewód do pompowania obu mankietów, otwory wentylacyjne pomiędzy mankietami, -sterylna, bez lateksu rozmiar 0; 1;2; 2,5; 3; 4; 5 kodowane kolorami, zestaw zawiera: strzykawkę, antyzgryzak, oraz elastyczną tasiemkę mocującą (do wyboru przez Zamawiającego).	zestaw	1500
39	Dren do ssaka Ch-24 z konektorem dł. 1,80m lub 2,10m ju sterylne (w zależności od potrzeb Zamawiającego)	szt.	600
40	Rurka nosowo-gardłowa PVC sterylne 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 (w zależności od potrzeb Zamawiającego)	szt.	1000
41	Podkład trzywarstwowy, wysokochłonny podkład klasy I na stół operacyjny o rozmiarze całkowitym 230 x 140 cm i warstwie chłonnej 230 x 50 cm. Górna warstwa 100% propylen (PP) o	szt.	100

	chłonności 20gr/m2, środkowa warstwa hydrożelu celulozowego (SAP) o średniej gęstości 85 g/m2 oraz dolna warstwa srebrny tereftalan polietylenowy (PET) o grubości 20µm . Zapewniający możliwość przenoszenia pacjenta do 220kg (odporność na rozdzieranie) . Nie przewodzący elektryczności. Izolujący termicznie pacjenta zabezpieczając go przed wychłodzeniem przed, podczas i po zabiegu. Nie zawierający latexu oraz bawełny, niesterylny. Zapewniający chłonność płynów min. 4000ml/m2. Przezierny dla promieni RTG. Zgodny z normą EN 13 795.		
42	Igła do odbarczania odmy opłucnej Veress, wersja B- zamknięty mandaryn, 2 otwory, rozmiar 16G, długość 10 lub 12cm	szt.	100
43	Kranik Luer Lock 3 drożny z przedłużaczem	szt.	650

Część VI Materiały sanitarne jednorazowego użytku

LP	Opis	J.M	Ilość
1.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dł.przewodu 210 cm./wąsy/	szt.	20000
2.	Cewnik do odsysania nr 6, dł nie mniejsza niż 60 cm, w opakowaniu folia-papier	szt.	400
3.	cewnik do odsysania nr 8, opis jw.	szt.	500
4.	cewnik do odsysania nr 10, opis jw.	szt.	500
5.	cewnik do odsysania nr 12, opis jw.	szt.	500
6.	cewnik do odsysania nr 14, opis jw.	szt.	500
7.	cewnik do odsysania nr 16, opis jw.	szt.	500
8.	cewnik do odsysania nr 18, opis jw.	szt.	500
9.	cewnik do odsysania nr 20, opis jw.	szt.	500
10.	Termometr elektroniczny, zakres pomiaru 32-43° C, (-/+ 0,1 stopnia C) dokładność pomiaru 0,1 ° C, wodoodporny.	szt.	20
11.	Cewnik urol. Foley nr CH 16,	szt.	200
12.	Cewnik urol. Foley nr CH 18,	szt.	300
13.	Cewnik urol. Foley nr CH 20,	szt.	300
14.	Cewnik urol. Foley nr CH 22,	szt.	300
15.	Cewnik urol. Foley nr CH 24,	szt.	200
16.	Koc ogrzewający jednorazowego użytku 150x220 cm, 2 x włóknina PP + wypełnienie Molton indywidualnie pakowany	szt.	2000
17.	Igły j.u. Luer 0,5x25mm 100szt/op. Igły j. użytku, nietoksyczne, niepirogenne, sterylne. Osłonki wykonane z polipropylenu, kolorystyczny dobór odpowiedniego rozmiaru. Barwione zgodnie z kodem kolorów ISO, pakowane w opakowania jednostkowe pochodzące od jednego producenta.	op.	200
18.	Igły j.u. Luer 0,6x30mm 100szt/op, opis jw.	op.	200
19.	Igły j.u. Luer 0,7x30mm 100szt/op, opis jw.	op.	600
20.	Igły j.u. Luer 0,8x40mm 100szt/op, opis jw.	op.	1000
21.	Igły j.u. Luer 0,9x40mm 100szt/op, opis jw.	op.	600
22.	Igły j.u. Luer 1,2x40mm 100szt/op, opis jw.	op.	1200
23.	Venflon Kaniula G-16 1,7 szary. Kaniula Venflon posiadająca port oraz motylki w kolorze rozmiaru pochodzące od jednego producenta	szt.	4000
24.	Venflon Kaniula G-17 1,5 biały, opis jw.	szt.	4000

25.	Venflon Kaniula G-18 1,3 zielony, opis jw.	szt.	80000
26.	Venflon Kaniula G-20 1,1 różowy, opis jw.	szt.	90000
27.	Venflon Kaniula G-22 0,9 niebieski, opis jw.	szt.	20000
28.	Venflon Kaniula G-24 0,7 żółty, opis jw.	szt.	6000
29.	Strzykawkka j.u. luer 2 ml op. A100 szt - czytelna skala bez przedłużenia, tłok w kolorze białym	op.	800
30.	Strzykawkka j.u. luer 5ml op. A100 szt - czytelna skala bez przedłużenia, tłok w kolorze białym	op.	600
31.	Strzykawkka j.u. luer 10 ml op. A100 szt - czytelna skala bez przedłużenia, tłok w kolorze białym	op.	700
32.	Strzykawkka j.u. luer 20 ml op. A100 szt - czytelna skala bez przedłużenia, tłok w kolorze białym	op.	600
33.	Kaniula venflon bezpieczny G14-26 ze specjalnym wycięciem w igle - zapewniającym natychmiastową wizualizację wypływu krwi w cewniku widocznym w RTG (6 pasków radioceniujących) zabezpieczenie ostrza schowane w korpusie kaniuli, aktywowane po całkowitym usunięciu igły z cewnika, komora wypływu w porcie głównym wyposażona w filtr hydrofobowy, ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut, samozamykający się korek portu głównego	szt.	10000
34.	Zestaw bezpiecznej strzykawkki 2 ml ze skalą przedłużoną do 3ml ,luer-lock, dwuczęściowej z możliwością użycia igły bezpiecznej op/100 szt	op.	20
35.	Zestaw bezpiecznej strzykawkki 5 ml ze skalą przedłużoną do 6 ml, luer-lock, dwuczęściowej z możliwością użycia igły bezpiecznej op/100 szt	op	20
36.	Zestaw bezpiecznej strzykawkki 10 ml ze skalą przedłużoną do 11 ml, luer-lock, dwuczęściowej z możliwością użycia igły bezpiecznej op/100 szt	op	20
37.	Igła bezpieczna do użycia z wyżej wymienionymi strzykawkkami bezpiecznymi w rozm.0,5-0,9 mm op/100 szt	op	60
38.	Przyrząd IS bez igły, bez ftalanów	szt.	50000
39.	Rurka intubacyjna nr 2- bez mankietu	szt.	200
40.	Rurka intubacyjna nr 2,5- bez mankietu	szt.	200
41.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 3- wykonana z termoplastycznego PVC, typu Magill, linia RTG na całej długości, jałowa jednorazowego użytku	szt.	200
42.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 3,5 opis j.w	szt.	200
43.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 4 opis j.w	szt.	200
44.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 4,5 opis j.w	szt.	200
45.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 5 opis j.w	szt.	200
46.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 5,5 opis j.w	szt.	200
47.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 6 opis j.w	szt.	400
48.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 6,5 opis j.w	szt.	400
49.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 7 opis j.w	szt.	800
50.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 7,5 opis j.w	szt.	800
51.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 8 opis j.w	szt.	1400
52.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 8,5 opis j.w	szt.	1000
53.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 9 opis j.w	szt.	400
54.	Rurka intubacyjna z mankiem i z balonem nr 9,5 opis j.w	szt.	400
55.	Rurka ustno gardłowa nr 0	szt.	200
56.	Rurka ustno gardłowa nr 00	szt.	200

57.	Rurka ustno gardłowa nr 1	szt.	800
58.	Rurka ustno gardłowa nr 2	szt.	600
59.	Rurka ustno gardłowa nr 3	szt.	1200
60.	Rurka ustno gardłowa nr 4	szt.	1000
61.	Rurka ustno gardłowa nr 5	szt.	800
62.	Gaziki odkażające wykonane z wysokogatunkowej włókniny nasączone alkoholem izopropylowym 2,5-3g na gazik, rozmiar 12x12,5 cm (+/- 0,5 cm), wyrób medyczny kl. I (op. a 100szt)	op.	6000
63.	Prowadnica do rurek intubacyjnych 2,2	szt.	400
64.	Prowadnica do rurek intubacyjnych nr 4	szt.	400
65.	Prowadnica do rurek intubacyjnych nr 5	szt.	400
66.	Prowadnica do trudnych intubacji, elastyczna, wzmacniana na całej długości, skalowana co 1 cm, jałowa, długość od 600 do 1000mm	szt.	20
67.	Worki do moczu poj. 2l z zaworem spustowym typu Cross Valve. Worek zaopatrzony w transparentny port do pobierania próbek moczu igłowy i bezigłowy. Biała tylna ściana, dren min 90cm	szt.	400
68.	Zgłębnik żołądkowy 80 cm j.u, Ch 14-20 sterylny	szt.	10
69.	Zgłębnik żołądkowy 1m 30-36 j.u. sterylny	szt.	10
70.	Zgłębnik żołądkowy 1m w rozm Ch 22-28 sterylny j.u.	szt.	10
71.	Szpatułki drewniane sterylne op. A100szt	op.	10
72.	Pojemnik na odpady medyczne, plastikowy poj. 2l w kolorze czerwonym z polem do opisu zgodnym z obecnie obowiązującą ustawą	szt.	2000
73.	Pojemnik na odpady medyczne plastikowy o poj 5l. w kolorze czerwonym z polem do opisu zgodnym z obecnie obowiązującą ustawą	szt.	14000
74.	Pojemnik na zużyte igły poj. 0,7 płaski w kolorze czerwonym z zamykanym wieczkiem i polem do opisu zgodnym z obecnie obowiązującą ustawą	szt.	14000
75.	Kołnierz ortopedyczny jednoczęściowy dla dzieci. Wykonany z tworzywa sztucznego, pokryty miękką pianką, duży otwór z przodu na wysokości krtani pozwalający na sprawdzenie tętna, odchylany podbródek. Kołnierz przed założeniem powinien być całkowicie płaski, formujący się automatycznie do odpowiedniego kształtu podczas zakładania, minimum sześć stopni regulacji, kompatybilny z RTG, MRI	szt.	600
76.	Kołnierz ortopedyczny jednoczęściowy dla dorosłych. Wykonany z tworzywa sztucznego, pokryty miękką pianką, duży otwór z przodu na wysokości krtani pozwalający na sprawdzenie tętna, odchylany podbródek. Kołnierz przed założeniem powinien być całkowicie płaski, formujący się automatycznie do odpowiedniego kształtu podczas zakładania, minimum osiem stopni regulacji, kompatybilny z RTG, MRI	szt.	1600
77.	Aparat do iniekcji, automatyczny z regulacją wkłucia przed wykonaniem iniekcji dla dzieci	szt.	360
78.	Aparat do iniekcji, automatyczny z regulacją wkłucia przed wykonaniem iniekcji dla dorosłych	szt.	440
79.	Golarka medyczna typu Galant z łatwo odłamującym się ostrzem i pakowana hermetycznie folia-folia	szt.	200
80.	Kranik trójdrożny z 15 cm przedłużaczem	szt.	100

81.	Stabilizator do rurek intubacyjnych jednorazowy. Sterylny. Regulowany uchwyt rurki, zintegrowany gryzak przeciwtraumatyczny, otwór umożliwiający odessanie substancji z jamy ustnej oraz wprowadzenie sondy żołądkowej	szt.	2000
82.	Zestaw do konikopunkcji, konikotomii ratunkowej oraz tracheotomii pionowej dostępny w 4 rozmiarach. W skład zestawu wchodzi: igła rozszczepiająca oraz rozwieracz ułatwiający szybkie przeprowadzenie zabiegu. Zestaw musi być wyposażony w dwie igły o tej samej średnicy oraz rozwieracz, skalpel oraz rurki.	szt.	20
83.	Chitogaza, opatrunek do szybkiego opanowania krwawienia, otarć, skaleczeń, stłuczeń, ran kłutych i oparzeń. Rozmiar 75mm x 1,80m	szt.	15
84.	Ustnik do kapnometru EMMA +	szt.	600
85.	Jednorazowy automatyczny lancet do pobierania krwi z naczyń włosowatych 1,8mm	op.	1500
86.	Torba na wymiociny ,przezroczysta ze skalą pomiarową, z zastawką zapobiegającą się wydostawaniu się treści zapachu na zewnątrz.	szt.	15000
87.	Strzykawka do pomp infuzyjnych 50 ml Luer-Lock, trzyczęściowa, czytelna jednostronna skala. Tłok w kolorze białym.	szt.	400
88.	Strzykawka do pomp infuzyjnych 50 ml Luer-Lock z igłą 2.0 x 30, bursztynowa z prostopadłym wycięciem w tłoku, logo producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze	szt.	400
89.	Strzykawka cewnikowa 100 ml Janetta,	szt.	400
90.	Koreczek luer-lock do wenflonów	szt.	1000

CZEŚĆ VII Elektrody i akcesoria

LP	Nazwa, producent, nr katalogowy	Ilość	j.m.
1	Elektroda do defibrylatora Zoll Stat-Padz II / op a 2 szt. (zalecana przez producenta defibrylatora , umożliwiająca synchronizację z urządzeniem Autopulse Plus) dł. Przewodu min. 120 cm	6000	Opk.
2	Papier termoczulý do defibrylatora ZOLL, szer. 80mm x 20 metrów w rolce – wraz z nadrukiem	20000	Szt.
3	Linia Filterline Set dla dorosłych/ dzieci, monitorowanie krótkookresowe, opakowanie 25 szt. (nr. kat. Oridion XS04620) do defibrylatora ZOLL Xseries	3000	Szt.
4	Pakiet Ochrony Osobistej składający się z minimum: Kombinezon 1 szt., Buty ochronne 2 szt., Rękawiczki 4 szt., Okulary 1 szt., Półmaska twarzowa min. FFP2 1 szt., Worek na odpady medyczne 1 szt. Dostępne rozmiary min. L i XL. PARAMETRY TECHNICZNE: Waga: max. 400 g Wymiary: max. 10 x 30 x 20 cm	600	Szt.
5	Zestaw położniczo – porodowy jednorazowego użytku, podzielony na 3 pakiety, w zależności od fazy porodu. Składający się minimum z: 2 par sterylnych rękawiczek, 1 sterylnego podkładu, 1 sterylnej serwetki wierzchniej, 2 sterylnych ręczników do rąk, 4 sterylnych tamponów, 1 sterylnej gruszki, 2 sterylnych klem pępowinowych, 2 sterylnych zapasowych zacisków, 1 pary sterylnych nożyczek, 1 sterylnej wyściółki, 2 antyseptycznych rękawiczek, 1 kocyka dla noworodka, 1 pieluszki, 1 plastikowej torby na łóżysko, trójwarstwowy	400	Szt.

	śpiworek dla noworodków 1. Minimalny okres ważności pakietu 24 miesiące od daty zakupu		
6	Jednorazowe prześcieradło na materac noszy, z gumką i wycięciami na pasy	2400	Szt.
7	Elektroda do defibrylatora Zoll CPR Stat-Padz / op a 2 szt. (zalecana przez producenta defibrylatora, w pełni kompatybilna) wielofunkcyjne dla dorosłych, funkcja Real CPR Help & See-Thru-CPR, 1 para, okres przydatności 2 lata	48	Szt.
8	Elektroda do defibrylatora Zoll pedi-padz wielofunkcyjna dla dzieci 1 para / op a 2 szt. (zalecana przez producenta defibrylatora, w pełni kompatybilna)	500	Szt.
9	Taśma piersiowa LifeBand do urządzenia Autopulse Plus	1120	Szt.
10	Ciśnieniomierz z zaworem obrotowym, 5 letnia gwarancja kalibracji, z mankietem Flexi Port. Amerykańska norma ANSI/AAMI SP10: 2002 Amerykańska norma ANSI/AAMI SP09: 1994 Wytrzymałość na upadek na twardą powierzchnię z wysokości 76 cm nie wymagający ponownej kalibracji.	100	Szt.
11	Wielorazowe rękojeści bateryjne, LED; Wielorazowa rękojeść bateryjna LED (z baterią 1xLithium 123), chromowana, niemowlęca, rozmiar 115 mm ; Wielorazowa rękojeść bateryjna LED (z baterią 2xAA), chromowana, rozmiar 115 mm ; Wielorazowa rękojeść bateryjna LED (z baterią 2xAA), chromowana, dziecięca, rozmiar 160 mm ; Wielorazowa rękojeść bateryjna LED (z baterią 2xC), chromowana, średnia, rozmiar 160 mm.	100	Szt.
12	ŁOPATKI JEDNORAZOWE Produkt jednokrotnego użytku, wykonane z nierdzewnej stali, mosiądzu, aluminium i tworzyw sztucznych (polyacetal oraz materiały akrylowe – rod), materiałów eliminujących wyginanie się łopatek, pakowane pojedynczo, dostarczane w sterylnym opakowaniu, kompatybilne ze wszystkimi laryngoskopami w „zielonym standardzie”, Dostępne we wszystkich rozmiarach MacIntosh oraz Miller: Łyżki Macintosh , metal z plastikowymi elementami; Łyżka Macintosh, niemowlęca, 1, rozmiar 95 mm, Łyżka Macintosh, dziecięca, 2, rozmiar 105 mm, Łyżka Macintosh, średni dorosły, 3, rozmiar 135 mm, Łyżka Macintosh, duży dorosły, 4, rozmiar 155 mm, Łyżka Macintosh, bardzo duży dorosły, 5, rozmiar 175 mm Łyżki Miller, metal z plastikowymi elementami; Łyżka Miller, wcześniak, 00, rozmiar 65 mm, Łyżka Miller, noworodkowa, 0, rozmiar 78 mm, Łyżka Miller, niemowlęca, 1, rozmiar 102 mm, Łyżka Miller, dziecięca, 2, rozmiar 154 mm, Łyżka Miller, średni dorosły, 3, rozmiar 195 mm, Łyżka Miller, duży dorosły, 4, rozmiar 205 mm.	6000	Szt.
13	Hydrożel przeciwoparzeniowy w butelce 125 ml: - półpłynna konsystencja, umożliwiającą docieranie do zakamarków ciała - silne działanie schładzające - nie podrażnia oczu i skóry - sterylny - nietoksyczny - odporny na wysokie temperatury	100	Szt.

	- okres przydatności: 5 lat od daty produkcji		
14	Hydrożel -opatrunek przeciwooparzeniowy 20x20cm: - półpłynna konsystencja, umożliwiającą docieranie do zakamarków ciała - silne działanie schładzające - nie podrażnia oczu i skóry - sterylny - nietoksyczny - odporny na wysokie temperatury - okres przydatności: 5 lat od daty produkcji	400	Szt.
15	Hydrożel -opatrunek przeciwooparzeniowy 20x45cm: - półpłynna konsystencja, umożliwiającą docieranie do zakamarków ciała - silne działanie schładzające - nie podrażnia oczu i skóry - sterylny - nietoksyczny - odporny na wysokie temperatury - okres przydatności: 5 lat od daty produkcji	200	Szt.
16	Hydrożel -opatrunek przeciwooparzeniowy na twarz 20x45cm: - półpłynna konsystencja, umożliwiającą docieranie do zakamarków ciała - otwory na oczy i usta - silne działanie schładzające - nie podrażnia oczu i skóry - sterylny - nietoksyczny - odporny na wysokie temperatury - okres przydatności: 5 lat od daty produkcji	200	Szt.
17	Dwuwarstwowa folia EMS- pomarańczowa, kostka próżniowa, z taśmą klejącą: - elastyczna struktura - wyposażony w samoprzylepny pasek zamykający ułatwiający dostęp do pacjenta - waga z opakowaniem: max. 525 g - wymiary po spakowaniu: max. 30 x 25 x 7 cm - wymiary folii po rozpakowaniu: min. 240 x 190 cm	400	Szt.
18	Trójwarstwowy śpiwór dla noworodków- srebrny, kostka próżniowa, z taśmą klejącą: - izolacyjność 8 Tog - 100% wodoodporność i wiatroszczelność - samoprzylepne zamknięcie umożliwiające łatwy dostęp do dziecka - waga z opakowaniem: max. 55 g - wymiary po spakowaniu: max. 10 x 7 x 1 cm - wymiary śpiworu po rozpakowaniu: min. 65 x 24 cm	80	Szt.
19	Słój wielorazowy do ssaka BSU 158 i BSU 220 na wkłady jednorazowe.	100	Szt.
20	Wkłady jednorazowe 1l do ssaka BSU158 i BSU220 – pakowane po 10 szt.	80	Opk.

/wzór umowy/

UMOWA Nr/2022/WSPR
NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH
zawarta w dniu r. w Szczecinie pomiędzy:

Wojewódzką Stacją Pogotowia Ratunkowego Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Szczecinie, ul. Mieszka I 33, 71-011 Szczecin, wpisaną do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Szczecin – Centrum w Szczecinie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego za numerem KRS 0000003063, posiadającą NIP: 852-21-84-546, REGON numer: 811640482, reprezentowaną przez:

lek. med. Romana Palkę – Dyrektora
- zwaną dalej Zamawiającym

a

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

- zwanym dalej Wykonawcą,

W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, w którym oferta złożona przez Wykonawcę, została uznana przez Zamawiającego za ofertę najkorzystniejszą, została zawarta umowa o następującej treści, zwana dalej Umową:

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY I WARUNKI REALIZACJI UMOWY

1. Wykonawca, zgodnie z zobowiązaniem zawartym w ofercie stanowiącej integralną część niniejszej umowy, zobowiązuje się do zaopatrzenia działu farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie w ramach części I przez okres 24 miesięcy, w produkty lecznicze zwane w dalszej części umowy „lekami” lub „produktami leczniczymi”.
2. Szczegółowy opis leków, o których mowa w ust. 1, ilości oraz ceny jednostkowe zawiera formularz cen jednostkowych **w części I.**

§ 2

1. Wykonawca oświadcza, że posiada zezwolenie na wykonywanie działalności gospodarczej w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi stanowiącymi przedmiot zamówienia, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.
2. Wykonawca zobowiązuje się posiadać przez cały okres realizacji umowy ważne zezwolenie, o którym mowa w ust.1.
3. W przypadku wygaśnięcia lub cofnięcia zezwolenia na obrót produktami leczniczymi stanowiącymi przedmiot zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie powiadomić o tym Zamawiającego.

Znak sprawy: 2022.09.ZP

4. Wykonawca będzie realizował zamówienie zgodnie z ustawą z dnia 06 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.

§ 3

1. Wykonawca oświadcza, że oferowane produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu na terytorium RP, zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 06 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm).
2. Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego, w terminie nie dłuższym niż 4 dni robocze, przedłożyć dokumenty potwierdzające dopuszczenie oferowanych leków do obrotu na terytorium RP.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zamówione leki na własny koszt i ryzyko do działu farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 7³⁰ do 14³⁰ oraz dokonać ich wyładowania i wniesienia:
 - 1) do pomieszczenia Działu Farmacji - leki o wadze opakowania transportowego do 5 kg;
 - 2) do magazynu wskazanego przez pracownika działu farmacji – leki o wadze opakowania transportowego powyżej 5 kg.
2. Wykonawca dostarczać będzie leki do miejsca wskazanego w ust. 1 na podstawie bieżących zamówień określających ilość i asortyment leków, przekazywanych przez punkt farmacji telefonicznie bądź e-mailem. Dowód transmisji danych oznacza, że Wykonawca otrzymał zamówienie w momencie jego przesłania przez Zamawiającego, niezależnie od ewentualnego potwierdzenia faktu otrzymania zamówienia. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za niesprawne działanie urządzeń Wykonawcy.
3. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zamówione leki w terminie nie dłuższym niż (max 7 dni roboczych). Termin realizacji zamówienia liczony jest od pierwszego dnia roboczego przypadającego po dniu złożenia zamówienia przez punkt farmacji.
4. Leki powinny posiadać wymagane przepisami oznakowania oraz etykiety w języku polskim.
5. Wykonawca zobowiązany jest realizować umowę również w sytuacjach nadzwyczajnych a w szczególności w przypadku pożaru, awarii technicznych, zagrożenia o charakterze terrorystycznym, stanu klęski żywiołowej, stanu wojny, stanu zagrożenia epidemicznego lub stanu epidemii itp.

§ 5

1. Wykonawca zobowiązany jest dostarczać leki posiadające okres przydatności do użycia wynoszący nie mniej niż 12 miesięcy licząc od daty ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego, z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Dopuszcza się możliwość dostarczenia leków z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 1 tylko po uprzednim uzyskaniu pisemnej zgody Zamawiającego.

§ 6

1. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonych leków oraz krótszego okresu przydatności do użycia niż określony w § 5, Wykonawca zobowiązany będzie do rozpatrzenia reklamacji nie później niż w ciągu 5 dni roboczych oraz w przypadku uznania reklamacji za uzasadnioną do wymiany zareklamowanych leków w terminie nie dłuższym niż 6 dni roboczych od daty uznania reklamacji za uzasadnioną.
2. Przez wady leków rozumie się:
 - 1) wady jakościowe,
 - 2) brak oznakowania,

- 3) brak instrukcji i etykiet,
- 4) niewłaściwe opakowanie,
- 5) krótszy termin przydatności do użycia od określonego w umowie, bez uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego (§ 5 ust. 2 umowy).

§ 7

WARTOŚĆ UMOWY I ROZLICZENIA

1. Wartość umowy stanowiąca łączną cenę leków w ilościach określonych w formularzu/ach cen jednostkowych w części I zamówienia wynosi PLN brutto (słownie złotych:..... 00/100).
2. Wartość umowy, o której mowa w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty związane z realizacją umowy a w szczególności koszty zakupu, transportu, ubezpieczenia, ewentualne opłaty celne, koszty załadunku i rozładunku loco punkt farmacji Zamawiającego lub jednostka organizacyjna Zamawiającego wskazana w zamówieniu, podatek VAT.
3. Ceny jednostkowe przedstawione w Ofercie Wykonawcy są stałe w czasie trwania umowy (z zastrzeżeniem § 11 oraz 12) i stanowiąc będą podstawę wyceny poszczególnych zamówień częściowych, składanych przez Zamawiającego.
4. Podane w rozdziale 2 SWZ ilości są szacunkowe, jakie Zamawiający zamierza zrealizować w okresie obowiązywania Umowy i mogą ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego, z zastrzeżeniem, że łączna wartość zamawianych Materiałów nie przekroczy kwoty wskazanej jako wartość umowy, określonej w ust. 1.
5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość przesunięć ilościowo-asortymentowych w ramach zawartej umowy w stosunku do ilości i asortymentu wskazanego w rozdziale 2 SWZ przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy (cena brutto oferty) oraz niezmienności cen jednostkowych podanych w ofercie Wykonawcy bez żadnych roszczeń ze strony Wykonawcy. Zmiana w tym zakresie nie stanowi zmiany warunków umowy wymagającej formy pisemnej w postaci aneksu.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wartości umowy do wysokości nakładów faktycznie poniesionych, z zastrzeżeniem, iż nie będą one niższe niż 30 % ceny oferty brutto. Zmiana w tym zakresie nie stanowi zmiany warunków umowy wymagającej formy pisemnej w postaci aneksu

§ 8

1. Zamawiający zobowiązany jest dokonać zapłaty należności za dostarczone leki przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy **w terminie do 30 dni** licząc od daty otrzymania leków oraz prawidłowo wystawionego oryginału faktury. W przypadku wystawienia faktury niezgodnie z przepisami termin zapłaty liczy się od otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury.
2. Zamawiający wymaga dostarczenia faktury nie później niż w dniu dostawy leków.
3. Wykonawca ma możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. W przypadku wyboru możliwości przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej Wykonawca będzie korzystał z platformy, o której mowa w tej ustawie (Platforma Elektronicznego Fakturowania na stronie internetowej <https://efaktura.gov.pl>). Jeżeli należność nie zostanie uregulowana w ustalonym terminie Wykonawca może naliczyć odsetki umowne w wysokości odsetek ustawowych za opóźnienie. Termin do zapłaty biegnie od otrzymania przez Zamawiającego faktury w wersji papierowej lub od otrzymania przez Zamawiającego powiadomienia o przesłaniu ustrukturyzowanej faktury elektronicznej na Platformę Elektronicznego Fakturowania. Wykonawca powiadomi Zamawiającego o przesłaniu ustrukturyzowanej faktury

elektronicznej na Platformę Elektronicznego Fakturowania. Powiadomienie o przesłaniu ustrukturyzowanej faktury elektronicznej zostanie przesłane pocztą elektroniczną na adres m_bielawa@999.szczecin.pl.

4. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty należności wyłącznie za leki dostarczone do działu farmacji Zamawiającego. Przekazanie leków innej jednostce organizacyjnej Zamawiającego aniżeli punkt farmacji, a w szczególności dostarczenie leków bezpośrednio użytkownikowi następuje na ryzyko Wykonawcy i Wykonawca nie ma prawa domagać się zapłaty za te leki.

§ 9

1. Bez zgody Zamawiającego oraz jego podmiotu tworzącego, Wykonawca nie ma prawa dokonywać przelewu wierzytelności Wykonawcy wynikających z niniejszej umowy i związanych z nimi należności ubocznych (np. odsetek), jak również podejmować jakichkolwiek czynności prawnych ani faktycznych, w następstwie, których może dojść do zmiany po stronie wierzyciela. W szczególności Wykonawca bez pisemnej zgody Zamawiającego nie ma prawa zawierać umów poręczenia, umów gwarancji bądź dokonywać na podstawie art. 921¹- art. 921⁵ kc przekazu świadczenia Zamawiającego należnego na podstawie niniejszej umowy.
2. Zgoda, o której mowa w ust. 1 winna być wyrażona w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 10

KARY UMOWNE

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcy, Zamawiającemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:
 - 1) w przypadku zwłoki w dostarczeniu Zamawiającemu zamówionej partii leków - w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień zwłoki, z tym, że nie mniej niż 50 zł za każdy dzień zwłoki,
 - 2) zwłoki w dostarczeniu leków wolnych od wad - w wysokości 0,5 % wartości brutto zareklamowanej partii leków za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień zwłoki,
 - 3) w przypadku nieprzekazania Zamawiającemu w terminie określonym w § 3 ust 2 umowy dokumentów dopuszczających leki do obrotu - w wysokości 20 zł za każdy dzień zwłoki;
 - 4) w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy bądź wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy (§17 pkt 1 umowy) – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, bądź wartości danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych.
2. Łączna wartość kar umownych nie może przekroczyć 30 % wartości całkowitej umowy.
3. Strony zachowują prawo do odszkodowania uzupełniającego do wysokości poniesionej szkody.

§ 11

ZMIANY WYSOKOŚCI CEN JEDNOSTKOWYCH W OKRESIE REALIZACJI UMOWY

1. W przypadku zmiany w trakcie realizacji umowy:
 - 1) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę;
 - 2) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
 - 3) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,

o ile zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, każda ze stron umowy począwszy od dnia ogłoszenia przepisów wprowadzających te zmiany może wystąpić z wnioskiem o przeprowadzenie negocjacji dotyczących wysokości poszczególnych cen jednostkowych określonych w Formularzu/ach cen jednostkowych. Zmiana umowy na podstawie ustaleń negocjacyjnych może nastąpić po wejściu w życie przepisów będących przyczyną waloryzacji.

2. Wykonawca występujący z wnioskiem, o którym mowa w ust. 1 zobowiązany jest przedłożyć szczegółową kalkulację ofertowej ceny jednostkowej oraz proponowanej ceny jednostkowej, z wyodrębnieniem kosztów osobowych oraz załączyć dowody na potwierdzenie, że zmiany przepisów, na które się powołuje mają wpływ na wysokość cen jednostkowych i uzasadniają zmianę ich wysokości w proponowanej wysokości.
3. Jeżeli po zawarciu umowy nastąpi zmiana przepisów o podatku od towarów i usług lub podatku akcyzowego, Wykonawca wystawiając fakturę nalicza cenę jednostkową brutto z zastosowaniem stawki podatku VAT (zwolnienia z VAT) obowiązującej w dacie wystawienia faktury, przy zachowaniu niezminionej ceny jednostkowej netto.
4. Zmiana wysokości cen jednostkowych w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 3 będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu umowy zrealizowanej zgodnie z terminami ustalonymi umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz wyłącznie do części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług.
5. Zmiana cen jednostkowych, o której mowa w ust.3 nie wymaga aneksu do umowy. Wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego na piśmie o zmianie stawek podatku VAT (zwolnieniu z VAT).
6. Ceny jednostkowe leków znajdujących się na liście stanowiącej załącznik B lub C do Obwieszczenia Ministra Zdrowia w przypadku zaistnienia okoliczności, o których mowa w ust. 1 i 3 podlegają zmianie jedynie w przypadku, gdy są niższe od cen urzędowych i wyłącznie do wysokości nie przekraczającej ceny urzędowej.

§ 12

1. W trakcie realizacji umowy strony mogą dokonać zmiany cen jednostkowych leków w przypadku zaistnienia jednej z niżej wymienionych okoliczności:
 - 1) jeżeli po zawarciu umowy nastąpi zmiana urzędowej ceny zbytu produktu leczniczego refundowanego stanowiącego przedmiot umowy
 - 2) jeżeli po zawarciu umowy produkt leczniczy stanowiący przedmiot umowy zostanie wprowadzony na listę leków refundowanych,
2. W przypadku, gdy w trakcie realizacji umowy cena urzędowa produktu leczniczego ulegnie zmianie i zostanie wydana decyzja ustalająca cenę urzędową zbytu oraz urzędową marżę hurtową na lek objęty umową w niższej wysokości aniżeli cena umowna Wykonawca wystawiając fakturę nalicza cenę jednostkową leku w wysokości ustalonej w decyzji Ministra Zdrowia, informując jednocześnie Zamawiającego o wysokości ceny wynikającej z decyzji. Obniżenie ceny jednostkowej do wysokości wynikającej z decyzji Ministra Zdrowia nie wymaga aneksu do umowy.
3. W przypadkach, o których mowa w ust 1, z zastrzeżeniem ust 2, strony ustalą wysokość ceny produktu leczniczego w drodze negocjacji, biorąc pod uwagę ilość produktu leczniczego stanowiącego przedmiot umowy oraz pozostały do realizacji okres umowy, z zastrzeżeniem ust. 4.
4. Podwyższenie ceny produktu leczniczego może mieć miejsce jedynie w przypadku gdy Wykonawca udowodni Zamawiającemu, że dokonuje zakupu produktu leczniczego od producenta po urzędowej cenie zbytu a realizując umowę z zastosowaniem ceny ofertowej poniósłby rażącą stratę.

5. W przypadku braku porozumienia stron odnośnie nowej ceny produktu leczniczego każdej ze stron przysługuje prawo rozwiązania umowy w części dotyczącej produktu leczniczego, którego cena stanowiła przedmiot negocjacji, z zachowaniem 3-miesięcznego okresu wypowiedzenia, chyba, że strony rozwiążą umowę w powyższym zakresie na zasadzie porozumienia stron.
6. Wykonawcy nie przysługuje prawo rozwiązania umowy w przypadku ustalenia niższej ceny urzędowej niż określona umową.

§ 13

ZMIANA PRZEDMIOTU UMOWY

1. W przypadku wstrzymania, zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu leku stanowiącego przedmiot zamówienia bądź jego braku z innych przyczyn, niezawinionych przez Wykonawcy, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie powiadomić na piśmie Zamawiającego, podając przyczynę braku wraz z informacją o wszystkich odpowiednikach brakującego leku występującego w obrocie oraz zobowiązany jest zaproponować Zamawiającemu dostarczanie odpowiednika brakującego leku po cenie nie wyższej od ceny podanej w ofercie. Na żądanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest udowodnić, że brak leku wynika z przyczyny na którą się powołuje.
2. Dostarczanie odpowiednika brakującego leku po cenie wyższej od ceny umownej dopuszczalne jest wyłącznie w przypadku udowodnienia przez Wykonawcy, że nie występują w obrocie odpowiedniki leku w niższej cenie a dostarczając lek po cenie wyższej od ceny ofertowej Wykonawca poniósłby rażącą stratę.
3. Ostateczną decyzję dotyczącą zmiany leku na inny podejmuje Zamawiający.
4. W przypadku zmiany wielkości opakowania leku Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego, może dostarczać lek w opakowaniach o innej wielkości niż określona umową, po przeliczeniu ceny z uwzględnieniem wielkości opakowania.
5. W sytuacjach opisanych w ust. 1,2,4 Wykonawca ma prawo dostarczać odpowiednik brakującego leku bądź też lek w opakowaniu innej wielkości, dopiero po dokonaniu przez strony zmian w umowie.
6. W razie braku odpowiednika leku, którego produkcja została wstrzymana, zaprzestano jego produkcji bądź lek został wycofany z obrotu, każda ze Stron ma prawo wypowiedzieć umowę w części dotyczącej dostaw przedmiotowego leku, z zachowaniem 7-dniowego terminu wypowiedzenia.

§ 14

1. Strony dopuszczają możliwość zmiany leku na inny w ramach tej samej nazwy międzynarodowej, w przypadku, gdy konieczność taka podyktowana będzie zmianą, bądź ogłoszeniem nowego wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych stanowiącym załączniki do obwieszczenia Ministra Zdrowia pod warunkiem, że cena nowego leku nie będzie wyższa od ceny umownej.
2. W przypadku wprowadzenia generyku leku stanowiącego przedmiot umowy i związanej z tym zmiany limitu finansowania ze środków publicznych danego leku Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązany jest dostarczać zamiast dotychczasowego leku generyk w cenie odpowiadającej nowemu limitowi finansowania lub dotychczasowy lek w cenie odpowiadającej limitowi finansowania generyku.

§ 15

Na uzasadniony wniosek Zamawiającego strony mogą dokonać zmian w zakresie ilości w poszczególnych pozycjach danego zadania poprzez ich zwiększenie lub zmniejszenie, przy zachowaniu wartości zadania określonej w Formularzu oferty.

§ 16

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
2. Zmiana umowy jest dopuszczalna wyłącznie w przypadku:
 - 1) wystąpienia okoliczności, o których mowa w § 11, § 12, § 13, § 14 i § 15 umowy,
 - 2) zmiany obowiązujących przepisów bądź wejścia w życie nowych przepisów, z których będzie wynikał obowiązek dostosowania warunków umowy do aktualnego stanu prawnego,
 - 3) obniżenia ceny lub innych zmian korzystnych dla Zamawiającego,
 - 4) zmian w zakresie przedmiotu zamówienia, terminu obowiązywania umowy oraz warunków jej realizacji w przypadku stanu nadzwyczajnego, który zostanie stwierdzony przez właściwe organy państwa jeżeli konieczność dokonania zmiany umowy wynikała będzie z powszechnie obowiązujących przepisów prawa regulujących zachowania w danym stanie zagrożenia lub będzie niezbędna dla zapobieżenia szkodzie znacznych rozmiarów.
4. Zmiany umowy, o których mowa w ust. 2 dokonywane są w drodze aneksu do umowy. Zmiana umowy dokonana z naruszeniem ust. 2 jest nieważna.
5. Zmiana umowy polegająca na obniżeniu ceny urzędowej zbytu oraz urzędowej marży hurtowej oraz zmiana umowy wynikająca ze zmiany przepisów w zakresie wysokości stawki podatku VAT nie wymagają aneksu do umowy. Wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego na piśmie o ustaleniu niższej urzędowej ceny zbytu i urzędowej marży hurtowej leku aniżeli cena ofertowa oraz o zmianie przepisów dotyczących stawki podatku VAT.

§ 17

WYPOWIEDZENIE UMOWY I ODSTĄPIENIE OD UMOWY

Zamawiający ma prawo wypowiedzieć umowę w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań z zachowaniem okresu wypowiedzenia wynoszącego nie mniej niż 14 dni kalendarzowych w przypadku:

- 1) nienależytego realizowania umowy przez Wykonawcy a w szczególności w przypadku:
 - a) co najmniej trzykrotnego dostarczenia leków z opóźnieniem,
 - b) co najmniej trzykrotnego dostarczenia leków posiadających wady jakościowe, brak oznakowania, brak instrukcji i etykiet, krótszy okres przydatności leku do użycia , niewłaściwe opakowanie.
- 2) zmiany przepisów dotyczących sposobu finansowania leczenia chorych objętych programami lekowymi i chemioterapią (na podstawie załączników B i C Obwieszczenia Ministra Zdrowia) w zakresie obejmującym leki, których zasady finansowania uległy zmianie.

§ 18

1. Niezależnie od uprawnień wynikających z Kodeksu cywilnego każdej ze Stron przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku udowodnionego, rażącego naruszenia przez drugą Stronę podstawowych postanowień Umowy na zasadach opisanych niżej.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w następujących sytuacjach:
 - 1) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy w całości lub w jej części nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia;
 - 2) z winy Wykonawcy, gdy zostanie wszczęte przeciwko niemu postępowanie egzekucyjne lub egzekucyjne w administracji i w toku tych postępowań dojdzie do zajęcia składników majątku Wykonawcy, w tym ruchomości i wierzytelności lub zostanie nadany w jakimkolwiek innym trybie nakaz zajęcia majątku Wykonawcy;
 - 3) z winy Wykonawcy, gdy Wykonawca nie przystąpił do realizacji Przedmiotu Umowy bez uzasadnionych przyczyn lub przerwał wykonywanie Przedmiotu Umowy bez przyczyny i niezwłocznie nie wznowił prac, pomimo wezwania Zamawiającego;

- 4) w razie rażącego naruszenia innych postanowień Umowy i nieusunięcia stwierdzonych uchybień mimo udzielenia dodatkowego terminu, nie krótszego, niż 7 dni;
 - 5) suma kar umownych naliczonych wobec Wykonawcy przekroczy 30% wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w § 7 ust. 1 Umowy;
 - 6) nieprzestrzegania przez Wykonawcę przepisów prawa, regulacji, pozwoleń, zgód lub norm mających zastosowanie w związku z realizacją Umowy;
 - 7) w innych przypadkach określonych w Kodeksie cywilnym.
3. Zamawiający będzie mógł odstąpić od Umowy z przyczyn określonych powyżej w terminie 90 dni od dnia powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę odstąpienia. Odstąpienie powinno być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności i zawierać uzasadnienie obejmujące opis podstaw jego dokonania. Odstąpienie uznaje się za skuteczne z chwilą doręczenia Wykonawcy w sposób zwyczajowo przyjęty dla potrzeb wykonania Umowy, w stosunkach pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.
 4. Strony zgodnie oświadczają, że odstąpienie będzie miało charakter ex nunc, tj. będzie dotyczyło jedynie niewykonanej części Umowy.
 5. Stronom przysługuje prawo wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku zmiany w trakcie obowiązywania umowy, obowiązujących przepisów prawnych dotyczących obrotu produktami leczniczymi, jeżeli wejście w życie tych przepisów uniemożliwi realizację umowy.
 6. Odstąpienie od umowy oraz wypowiedzenie umowy może nastąpić jedynie w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

§ 19

TERMIN REALIZACJI

1. Termin realizacji umowy: 24 miesiące od podpisania umowy tj. do
2. Umowa wygasa przed upływem terminu określonego w ust. 1 w przypadku wyczerpania kwoty, o której mowa w §7 ust. 1 niniejszej umowy.

§ 20

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Osobami upoważnionymi do kontaktu w sprawach realizacji niniejszej umowy są:
 - 1) ze strony Zamawiającego:, tel.....
 - 2) ze strony Wykonawcy: tel.
2. W trakcie realizacji umowy każda ze stron zobowiązana jest przekazać drugiej stronie informacje o zmianie osoby upoważnionej do kontaktów. Zmiany osób upoważnionych do kontaktów nie stanowią zmiany umowy i nie wymagają aneksu do umowy.

§ 21

1. Wszelkie spory mogące wynikać z tytułu realizacji niniejszej umowy będą rozstrzygane polubownie. W przypadku braku porozumienia pomiędzy Stronami spory będą rozstrzygane przez sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
2. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy prawa polskiego, w tym Kodeksu Cywilnego oraz ustawy prawo zamówień publicznych.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość cesji Umowy na rzecz innego podmiotu bez uzyskania wcześniejszej zgody Wykonawcy.
4. Załącznik nr 1 – oferta Wykonawcy oraz załącznik nr 2 – formularz cen jednostkowych, stanowią integralne części niniejszej umowy.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach: po jednym dla każdej ze stron umowy.

UMOWA Nr/2022/WSPR
NA DOSTAWĘ WYROBÓW MEDYCZNYCH
zawarta w dniu r. w Szczecinie pomiędzy:

Wojewódzką Stacją Pogotowia Ratunkowego Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Szczecinie, ul. Mieszka I 33, 71-011 Szczecin, wpisaną do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Szczecin – Centrum w Szczecinie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego za numerem KRS 000003063, posiadającą NIP: 852-21-84-546, REGON numer: 811640482, reprezentowaną przez:

lek. med. Romana Palkę – Dyrektora

- zwaną dalej Zamawiającym

a

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

- zwanym dalej Wykonawcą,

W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w którym oferta złożona przez Wykonawcę została uznana przez Zamawiającego za ofertę najkorzystniejszą, została zawarta umowa o następującej treści, zwana dalej Umową:

§ 1

1. Wykonawca, zgodnie ze zobowiązaniem zawartym w ofercie, stanowiącej integralną część niniejszej umowy, zobowiązuje się sprzedać Zamawiającemu, zwane dalej „wyrobami”.
2. Szczegółowy wykaz wyrobów, o których mowa w ust. 1, ich ilości, ceny jednostkowe oraz cenę ofertową brutto realizacji poszczególnych zadań zawiera/ją formularz/e cen jednostkowych dla zadań/nia nr, stanowiąc/e integralną część umowy.
3. Ilości wyrobów podane w formularzu/ach cen jednostkowych mają charakter orientacyjny i Zamawiający ma prawo zamówić ich mniejsze ilości, z tym, że nie mniej niż 60% wartości umowy/zadania.
4. Ceny jednostkowe wyrobów nie podlegają zmianie w przypadku zamówienia mniejszej ilości.
5. W ramach realizacji umowy Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie wyroby spełniające wszystkie wymagania Zamawiającego, określone w formularzu cen jednostkowych, stanowiącym załącznik nr 1 do formularza oferty.

§ 2

nie dotyczy części nr 3

1. Wykonawca oświadcza, że oferowane wyroby są wyrobami medycznymi i są dopuszczone do obrotu i używania na terytorium RP, zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz.186) .
2. Wykonawca zobowiązuje się, na każde żądanie Zamawiającego, przedłożyć dokument potwierdzający dopuszczenie danego wyrobu medycznego do obrotu na terytorium RP.

§ 3

3. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zamówione wyroby na własny koszt i ryzyko do działu farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 7.30 do 14.30 w ciągu ... (max. 7) dni roboczych od dnia zamówienia oraz dokonać ich wyładowania i wniesienia. Termin dostawy liczy się od pierwszego dnia roboczego po dniu złożenia zamówienia.
4. Każde zamówienie musi być realizowane z uwzględnieniem wymagań zawartych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017 r. poz. 509).
5. Wykonawca dostarczać będzie wyroby do miejsca wskazanego w ust. 1 na podstawie zamówień określających szczegółowy asortyment i ilość wyrobów przekazywanych telefonicznie lub mailem przez Zamawiającego. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za opóźnienie w dostawie zamówionych wyrobów w terminie określonym w ust. 1. W razie opóźnienia Wykonawcy w realizacji zamówienia w terminie określonym w § 3 ust 1 umowy, Zamawiający ma prawo dokonać zastępczego zakupu wyrobów bez wyznaczania dodatkowego terminu na zrealizowanie zamówienia i obciążyć Wykonawcę kwotą odpowiadającą wysokości szkody poniesionej z tego tytułu, zachowując prawo do naliczenia kar umownych za okres opóźnienia liczony do dnia dokonania zastępczego zakupu.
6. Wykonawca zobowiązany jest realizować umowę również w sytuacjach nadzwyczajnych, a w szczególności w przypadku pożaru, awarii technicznych, zagrożenia o charakterze terrorystycznym, stanu klęski żywiołowej, stanu wojny, stanu zagrożenia epidemicznego lub epidemii itp.
7. W sytuacji, o której mowa w ust. 3 termin realizacji zamówienia częściowego może ulec skróceniu.

§ 4

Wykonawca zobowiązany jest dostarczać wyroby posiadające okres przydatności do użycia wynoszący nie mniej niż 24 miesiące, licząc od daty dostarczenia wyrobów do siedziby Zamawiającego.

§ 5

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji zgodności dostarczonego towaru ze złożonym zamówieniem w terminie 3 dni roboczych od otrzymania zamówienia.
2. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych dostarczonych wyrobów, DZ Zamawiającego przesyła Wykonawcy faksem bądź e-mailem reklamację dotyczącą wad wyrobu.
3. Przez wady wyrobów rozumie się:
 - 1) wady fizyczne w rozumieniu art. 556¹ § 1 k c,
 - 2) brak oznakowania,
 - 3) brak instrukcji i etykiet,
 - 4) niewłaściwe opakowanie jednostkowe lub zbiorcze,
 - 5) krótszy okres przydatności niż wymagany w umowie.
4. Wykonawca zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze.
5. W przypadku, gdy Zamawiający nie otrzyma faksu lub e-maila zawierającego informację o sposobie załatwienia reklamacji do godz. 24:00 trzeciego dnia od złożenia reklamacji, uznaje się, że reklamacja została uwzględniona.
6. Wykonawca zobowiązany jest odebrać wadliwy wyrób na swój koszt i ryzyko z siedziby Zamawiającego oraz w zamian dostarczyć wyrób wolny od wad spełniający wszystkie wymagania, o których mowa w § 1 ust. 5 umowy w ciągu maksymalnie 5 dni roboczych, licząc od daty uznania reklamacji za uzasadnioną.
7. Dni robocze oznaczają dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem przypadających w tych dniach dni ustawowo wolnych od pracy. Dnia złożenia reklamacji oraz dnia uznania reklamacji nie wlicza

się do terminu uznania reklamacji oraz terminu wymiany wyrobów na wolne od wad określonych w ust 1.

8. Na uzasadniony wniosek Wykonawcy złożony faksem lub e-mailem Kierownik Zamawiającego może wyrazić zgodę na dostarczenie przez Zamawiającego zareklamowanego wyrobu do miejsca wskazanego przez Wykonawcę – na koszt i ryzyko Wykonawcy.
9. W przypadku nie dostarczenia wyrobu wolnego od wad w terminie określonym w ust. 5, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w części dotyczącej niezrealizowanej części umowy w zakresie asortymentu, którego dotyczyła reklamacja.
10. W przypadku przekazywania dokumentów faksem lub e-mailem dowód transmisji danych oznacza, że strona otrzymała korespondencję w momencie jej przekazania przez drugą stronę, niezależnie od ewentualnego potwierdzenia faktu jej otrzymania.

§ 6

1. Wartość umowy stanowiąca łączną cenę wyrobów w ilościach określonych w formularzu cen jednostkowych stanowiącym załącznik do umowy, zgodnie z ofertą Wykonawcy wynosi PLN netto (słownie złotych:00/100), tj. PLN brutto (słownie złotych: 00/100), w tym:
 - a) wartość umowy w zakresie zadania nr wynosi PLN netto (słownie złotych:00/100), tj. PLN brutto (słownie złotych: 00/100),
 - b) wartość umowy w zakresie zadania nr wynosi PLN netto (słownie złotych:00/100), tj. PLN brutto (słownie złotych: 00/100).
2. Ceny jednostkowe określone w formularzu cen jednostkowych obowiązują przez cały okres realizacji umowy, z zastrzeżeniem ust 3 i 6.
3. Wykonawca ma możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. W przypadku wyboru możliwości przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej Wykonawca będzie korzystał z platformy, o której mowa w tej ustawie (Platforma Elektronicznego Fakturowania na stronie internetowej <https://efaktura.gov.pl>). Jeżeli należność nie zostanie uregulowana w ustalonym terminie Wykonawca może naliczyć odsetki umowne w wysokości odsetek ustawowych za opóźnienie. Termin do zapłaty biegnie od otrzymania przez Zamawiającego faktury w wersji papierowej lub od otrzymania przez Zamawiającego powiadomienia o przesłaniu ustrukturyzowanej faktury elektronicznej na Platformę Elektronicznego Fakturowania. Wykonawca powiadomi Zamawiającego o przesłaniu ustrukturyzowanej faktury elektronicznej na Platformę Elektronicznego Fakturowania. Powiadomienie o przesłaniu ustrukturyzowanej faktury elektronicznej zostanie przesłane pocztą elektroniczną na adres m_bielawa@999.szczecin.pl.
4. W przypadku zmiany w trakcie realizacji umowy:
 - 1) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę;
 - 2) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
 - 3) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,o ile zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, każda ze stron umowy począwszy od dnia ogłoszenia przepisów wprowadzających te zmiany może wystąpić z wnioskiem o przeprowadzenie negocjacji dotyczących wysokości poszczególnych cen

jednostkowych określonych w Formularzu/ach cen jednostkowych. Zmiana umowy na podstawie ustaleń negocjacyjnych może nastąpić po wejściu w życie przepisów będących przyczyną waloryzacji.

7. Wykonawca występujący z wnioskiem, o którym mowa w ust. 4 zobowiązany jest przedłożyć szczegółową kalkulację ofertowej ceny jednostkowej oraz proponowanej ceny jednostkowej, z wyodrębnieniem kosztów osobowych oraz załączyć dowody na potwierdzenie, że zmiany przepisów, na które się powołuje mają wpływ na wysokość cen jednostkowych i uzasadniają zmianę ich wysokości w proponowanej wysokości.
8. Jeżeli po zawarciu umowy nastąpi zmiana przepisów o podatku od towarów i usług lub podatku akcyzowego, Wykonawca wystawiając fakturę nalicza cenę jednostkową brutto z zastosowaniem stawki podatku VAT (zwolnienia z VAT) obowiązującej w dacie wystawienia faktury, przy zachowaniu niezmienionej ceny jednostkowej netto.
9. Zmiana wysokości cen jednostkowych w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 3 będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu umowy zrealizowanej zgodnie z terminami ustalonymi umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz wyłącznie do części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług.
10. Zmiana cen jednostkowych, o której mowa w ust.8 nie wymaga aneksu do umowy. Wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego na piśmie o zmianie stawek podatku VAT (zwolnieniu z VAT).

§ 7

1. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty należności za dostarczone wyroby na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę w terminie do 30 dni od daty otrzymania oryginału faktury VAT, dostarczonego Zamawiającemu nie wcześniej niż w dniu dostawy wyrobów do siedziby Zamawiającego.
2. Dostarczenie Zamawiającemu faktury przed dostarczeniem wyrobów traktuje się jak dostarczenie faktury w dniu dostawy wyrobów do siedziby Zamawiającego. W przypadku wystawienia faktury niezgodnie z przepisami termin zapłaty liczy się od otrzymania prawidłowo wystawionej faktury.
3. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty należności wyłącznie za wyroby dostarczone do Działu Farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie. Przekazanie wyrobów innej jednostce organizacyjnej Zamawiającego aniżeli w/w, a w szczególności dostarczenie wyrobów bezpośrednio użytkownikowi następuje na ryzyko Wykonawcy i Wykonawca nie ma prawa domagać się zapłaty za te wyroby.

§ 8

3. Bez zgody Zamawiającego Wykonawca nie ma prawa dokonywać przelewu wierzytelności Wykonawcy, wynikających z niniejszej umowy i związanych z nimi należności ubocznych (np. odsetek), jak również podejmować jakichkolwiek czynności prawnych ani faktycznych, w następstwie, których może dojść do zmiany po stronie wierzyciela. W szczególności Wykonawca nie ma prawa zawierać umów poręczenia, umów gwarancji bądź dokonywać na podstawie art. 921¹- art. 921⁵ kc przekazu świadczenia Zamawiającego należnego na podstawie niniejszej umowy.
4. Zgoda, o której mowa w ust. 1 winna być wyrażona w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 9

1. Osobami upoważnionymi do kontaktu w sprawach realizacji niniejszej umowy są:
 - a) ze strony Zamawiającego: tel.
....., e-mail:
 - b) ze strony Wykonawcy:.....

tel..... e- mail:

2. W trakcie realizacji umowy każda ze stron zobowiązana jest przekazać drugiej stronie informacje o zmianie osoby upoważnionej do kontaktów. Zmiany osób upoważnionych do kontaktów nie stanowią zmiany umowy i nie wymagają aneksu do umowy.

§ 10

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, Zamawiającemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:
 - a) w przypadku zwłoki w dostarczeniu Zamawiającemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu wyrobów wolnych od wad – za każdy dzień zwłoki w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionej partii wyrobów lub wartości brutto wyrobów wolnych od wad – z tym, że nie mniej niż 50 zł;
 - b) w przypadku zwłoki w dostarczeniu Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w § 2 ust 2 umowy w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki;
 - c) w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań, bądź rozwiązania przez Zamawiającego umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań w drodze wypowiedzenia (§ 14 umowy) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy bądź poszczególnych zadań.
2. Łączna wartość kar umownych nie może przekroczyć 30 % wartości całkowitej umowy.
3. Strony zachowują prawo do odszkodowania uzupełniającego do wysokości poniesionej szkody.

§ 11

1. W przypadku wstrzymania, zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu wyrobów stanowiących przedmiot zamówienia bądź ich braku z innych przyczyn, nie zawinionych przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie powiadomić na piśmie Zamawiającego, podając przyczynę braku wyrobów wraz z informacją o wszystkich ich odpowiednikach występujących w obrocie oraz zobowiązany jest zaproponować Zamawiającemu dostarczanie odpowiednika po cenie nie wyższej od ceny podanej w ofercie.
2. Odpowiednik brakującego wyrobu musi posiadać takie same parametry oraz co najmniej taką samą jakość co wyroby, o których mowa w § 1 ust. 2.
3. Wykonawca zobowiązany jest przesłać do Zamawiającego:
 - a) informację, o której mowa w ust. 1,
 - b) nieodpłatnie 1 sztukę oferowanego zamiennika,
 - c) dokumenty dopuszczające oferowany zamiennik do obrotu, o ile jest to wymagane zgodnie z przepisami.
4. Po przetestowaniu Zamawiający powiadomi Wykonawcę faksem lub pocztą elektroniczną o decyzji w sprawie dostarczania zamiennika.
5. W przypadku pozytywnej decyzji Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest przesłać Zamawiającemu aneks do umowy. Wykonawca ma prawo realizować dostawy zamienników dopiero po podpisaniu aneksu do umowy.
6. Ostateczną decyzję dotyczącą zmiany wyrobów na inne podejmuje Zamawiający.
7. Postanowienia ust. 2-6 stosuje się odpowiednio w przypadku wprowadzenia do obrotu po zawarciu umowy nowych wyrobów o lepszej jakości od wyrobów stanowiących przedmiot umowy. Wykonawca w przypadku wprowadzenia do obrotu nowych wyrobów lepszej jakości zobowiązany jest w piśmie, o którym mowa w ust. 3 lit. a) podać na czym polegają różnice nowego wyrobu w stosunku do wyrobu stanowiącego przedmiot umowy i uzasadnić ich wpływ na jakość wyrobu.

§ 12

Na uzasadniony wniosek Zamawiającego strony mogą dokonać zmian w zakresie ilości asortymentu ujętego w poszczególnych pozycjach formularza cen jednostkowych w ramach danego zadania, pod warunkiem, że zmiana nie spowoduje przekroczenia wartości danego zadania.

§ 13

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
2. Zamawiający, przewiduje możliwość dokonania zmiany umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w następujących okolicznościach:
 - a) obniżenia cen jednostkowych wyrobów w innych przypadkach niż określone w § 6 ust 4-5 umowy lub innych zmian korzystnych dla Zamawiającego,
 - b) wystąpienia okoliczności, o których mowa w § 11 i 12 umowy,
 - c) wprowadzenia do obrotu po zawarciu umowy nowych wyrobów o lepszej jakości od wyrobów stanowiących przedmiot umowy, o ile zostaną spełnione warunki określone w § 11 ust. 2-7 umowy,
 - d) zmiany wysokości cen jednostkowych w przypadkach określonych w § 6,
 - e) zmiany wielkości opakowania wyrobu, pod warunkiem zachowania ceny ofertowej z uwzględnieniem zmienionej wielkości opakowania.
3. Zmiany umowy, o których mowa w ust. 2 dokonywane są w drodze aneksu do umowy. Zmiana umowy dokonana z naruszeniem ust. 2 jest nieważna.
4. Warunkiem dokonania zmiany umowy jest wystąpienie przez stronę zainteresowaną wprowadzeniem zmian do umowy z pisemnym wnioskiem zawierającym proponowane zmiany wraz z uzasadnieniem faktycznym i prawnym. Do wniosku winien być załączony projekt aneksu do umowy, a w przypadku, o którym mowa w § 6 ust 4-5 umowy do wniosku ponadto winny być załączone dowody na okoliczność, w jakim stopniu powoływana zmiana przepisów ma wpływ na wysokość cen jednostkowych.

§ 14

Zamawiający ma prawo wypowiedzieć umowę w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań z zachowaniem okresu wypowiedzenia wynoszącego nie mniej niż 30 dni kalendarzowych w przypadku nienależytego realizowania umowy przez Wykonawcę, a w szczególności w przypadku:

- a) co najmniej trzykrotnego dostarczenia wyrobów z opóźnieniem,
- b) co najmniej trzykrotnego dostarczenia wyrobów posiadających wady jakościowe, brak oznakowania, brak instrukcji i etykiet, niewłaściwe opakowanie bądź krótszy termin przydatności do użycia od określonego w umowie.

§ 15

1. Niezależnie od uprawnień wynikających z Kodeksu cywilnego każdej ze Stron przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku udowodnionego, rażącego naruszenia przez drugą Stronę podstawowych postanowień Umowy na zasadach opisanych niżej.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w następujących sytuacjach:
 - 1) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy w całości lub w jej części nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia;
 - 2) z winy Wykonawcy, gdy zostanie wszczęte przeciwko niemu postępowanie egzekucyjne lub egzekucyjne w administracji i w toku tych postępowań dojdzie do zajęcia składników majątku Wykonawcy, w tym ruchomości i wierzytelności lub zostanie nadany w jakimkolwiek innym trybie nakaz zajęcia majątku Wykonawcy;

- 3) z winy Wykonawcy, gdy Wykonawca nie przystąpił do realizacji Przedmiotu Umowy bez uzasadnionych przyczyn lub przerwał wykonywanie Przedmiotu Umowy bez przyczyny i niezwłocznie nie wznowił prac, pomimo wezwania Zamawiającego;
 - 4) w razie rażącego naruszenia innych postanowień Umowy i nieusunięcia stwierdzonych uchybień mimo udzielenia dodatkowego terminu, nie krótszego, niż 7 dni;
 - 5) suma kar umownych naliczonych wobec Wykonawcy przekroczy 30% wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w § 6 ust. 1 Umowy;
 - 6) nieprzestrzegania przez Wykonawcę przepisów prawa, regulacji, pozwoleń, zgód lub norm mających zastosowanie w związku z realizacją Umowy;
 - 7) w innych przypadkach określonych w Kodeksie cywilnym.
3. Zamawiający będzie mógł odstąpić od Umowy z przyczyn określonych powyżej w terminie 90 dni od dnia powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę odstąpienia. Odstąpienie powinno być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności i zawierać uzasadnienie obejmujące opis podstaw jego dokonania. Odstąpienie uznaje się za skuteczne z chwilą doręczenia Wykonawcy w sposób zwyczajowo przyjęty dla potrzeb wykonania Umowy, w stosunkach pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.
4. Strony zgodnie oświadczają, że odstąpienie będzie miało charakter ex nunc, tj. będzie dotyczyło jedynie niewykonanej części Umowy.
5. Stronom przysługuje prawo wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku zmiany w trakcie obowiązywania umowy, obowiązujących przepisów prawnych dotyczących obrotu produktami leczniczymi, jeżeli wejście w życie tych przepisów uniemożliwi realizację umowy.
6. Odstąpienie od umowy oraz wypowiedzenie umowy może nastąpić jedynie w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

§ 16

1. W sprawach spornych właściwy miejscowo do rozpoznania sporu jest sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
2. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny oraz ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

§ 19

1. Okres realizacji umowy wynosi 24 miesiące, licząc od dnia podpisania umowy, tj. do dnia
2. Umowa wygasa przed upływem terminu określonego w ust. 1 w przypadku wyczerpania kwoty, o której mowa w §6 ust. 1 niniejszej umowy.
3. W przypadku dostarczenia Zamawiającemu wyrobów stanowiących przedmiot umowy w danym zadaniu na łączną wartość netto określoną w § 6 ust. 1 dla każdego zadania, umowa wygasa w odniesieniu do tego zadania przed upływem terminu określonego w ust. 1.
4. W przypadku niewykorzystania ilościowego wyrobów w terminie wskazanym w ust. 1 Zamawiający ma prawo w drodze jednostronnego oświadczenia woli złożonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności przedłużyć termin realizacji umowy w zakresie poszczególnych zadań. Zamawiający ma prawo składać oświadczenie o przedłużeniu obowiązywania umowy wielokrotnie, z tym, że łączny okres przedłużenia umowy w stosunku do okresu podanego w ust. 1 nie może wynosić więcej niż 12 miesięcy.
5. Osobą uprawnioną do składania pisemnego oświadczenia o przedłużeniu okresu obowiązywania umowy jest Kierownik Zamawiającego.
6. Jednostką organizacyjną Wykonawcy uprawnioną do przyjmowania oświadczenia o przedłużeniu realizacji umowy i potwierdzenia jej otrzymania jest:

Dział.....
..... tel. fax mail:
.....

6. Potwierdzenie otrzymania oświadczenia o przedłużeniu okresu realizacji umowy winno nastąpić nie później niż w ciągu 5 dni roboczych.

§ 20

1. Wszelkie spory mogące wynikać z tytułu realizacji niniejszej umowy będą rozstrzygane polubownie. W przypadku braku porozumienia pomiędzy Stronami spory będą rozstrzygane przez sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
2. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy prawa polskiego, w tym Kodeksu Cywilnego oraz ustawy prawo zamówień publicznych.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość cesji Umowy na rzecz innego podmiotu bez uzyskania wcześniejszej zgody Wykonawcy.
4. Załącznik nr 1 – oferta Wykonawcy oraz załącznik nr 2 – formularz cen jednostkowych, stanowią integralne części niniejszej umowy.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach: po jednym dla każdej ze stron umowy.

SPECYFIKACJĘ WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ZATWIERDZAM

.....
Miejscowość, data

.....
Podpis