Kraków, dnia 10.11.2021 r.

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Tryb podstawowy na podstawie art 275 pkt 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych

„Dostawa leków, wyrobów medycznych oraz produktów leczniczych przeznaczonych do diagnostyki dla Krakowskiego szpitala Specjalistycznego im. Jana Pawła II”

Zamawiający:

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków

 ZATWIERDZAM:

#

# 1. Nazwa oraz adres Zamawiającego, numer telefonu, adres poczty elektronicznej

#  oraz strony internetowej prowadzonego postępowania

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków

Dział Zamówień Publicznych tel. (0-12) 614 25 32

przetargi@szpitaljp2.krakow.pl – poczta elektroniczna Zamawiającego

[www.szpitaljp2.krakow.pl](http://www.szpitaljp2.krakow.pl) – oficjalna strona internetowa Zamawiającego.

<https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> – strona internetowa prowadzonego postępowania

**2. 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/szpitaljp2> – strona internetowa prowadzonego postępowania

## 3. Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie jest prowadzone w trybie podstawowym na podstawie art 275 pkt 1 ustawy Pzp – postepowanie o wartości mniejszej niż progi unijne.

Gdziekolwiek w niniejszej specyfikacji przywołana jest ustawa lub przepis bez dalszego uszczegółowienia to należy przez to rozumieć Ustawę Prawo Zamówień Publicznych nazywana również w SWZ – „ustawą Pzp”). W sytuacji zacytowania wprost w SWZ określonego przepisu prawa przytoczona jest jego literalna treść. Słowa przekreślone w treści cytatu oznaczają, że występują one w literalnie zacytowanym tekście źródłowym lecz Zamawiający wykreślił je w SWZ w celu zwiększenia przejrzystości tekstu jako niemające zastosowania w niniejszym postępowaniu.

**4. Informacja, czy zamawiający przewiduje wybór najkorzystniejszej oferty
z możliwością prowadzenia negocjacji**

Zamawiający nie przewiduje możliwości prowadzenia negocjacji.

# 5. Opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest dostawa szczepionek, leków oraz gazów i wyrobów medycznych.

Postępowanie oznaczone jest znakiem **DZ.271.98.2021 - Dostawa leków, wyrobów medycznych oraz produktów leczniczych przeznaczonych do diagnostyki dla Krakowskiego szpitala Specjalistycznego im. Jana Pawła II.** Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierają **załączniki**  będący integralną częścią SWZ.

Gdziekolwiek w Specyfikacji Warunków Zamówienia przywołane są normy, lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.

**CPV: 33696400-9; 33182300-2; 33141510-8; 33141121-4;**

#

# 6. Termin wykonania zamówienia

12 miesięcy od podpisania umowy dla części 1,2,4,i 7

24 miesiące od podpisania umowy dla części 3,5 i 6

**7. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego**

1. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zawarł umowę w sprawie zamówienia publicznego wg wzoru stanowiącego **załącznik nr 2** do SWZ.

2. Zamawiający prześle umowę Wykonawcy, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą albo zaprosi go do swojej siedziby, celem podpisania umowy.

**8. Informacja o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej.**

1. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej (dalej jako „Platforma”) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl>

2. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy i formularza „wyślij wiadomość”. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformy poprzez kliknięcie przycisku „wyślij wiadomość” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.

3. Zamawiający z Wykonawcami będzie przekazywał informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany swz, zmiany terminu składania i otwarcia ofert zamawiający będzie zamieszczał na platformie.

 Korespondencja której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy do tego konkretnego Wykonawcy.

4. Niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej, tj.:

a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,

b) 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.

c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,

d) włączona obsługa JavaScript,

e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader, lub inny obsługujący format plików .pdf.

5. Zalecane formaty przesyłanych danych, tj. plików o wielkości do 75 MB. - Zalecany

 format: pdf. Zamawiający dopuszcza również inne powszechnie stosowane formaty takie

 jak na przykład: doc, docx, xls, jpg, zip, 7Z.

6. Zalecany format kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

a) dokumenty w formacie pdf zaleca się podpisywać formatem PAdES;

b) dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż .pdf, wtedy zaleca się użyć

 formatu XAdES.

7. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy Zakupowej, określone
w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin" oraz uznaje go za wiążący.

8. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy Zakupowej dotyczące
w szczególności logowania, pobrania dokumentacji, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy Zakupowej znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców" na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

**9. Informacja o sposobie komunikowania się zamawiającego z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej**

Zamawiający będzie się porozumiewał przy użyciu środków komunikacji.

**10. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami**

Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami w sprawie przetargu jest: Małgorzata Błachut tel. / fax. (0-12) 614 25 32 - od pn. do pt. w godz. 800 – 1400

**11. Termin związania ofertą**

Wykonawca związany jest ofertą do dnia **17.12.2021** r.

**12. Opis sposobu przygotowywania i składania ofert oraz innych oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu**

1. Oferta powinna być:
	1. sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim.
	2. złożona w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego

2. Zamawiający informuje Wykonawców o treści art 18 ust 3 ustawy Pzp który brzmi:

„Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010 i 1649), 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.”

3. Wykonawca jest zobligowany do złożenia ofert, oświadczeń, informacji oraz dokumentów
w sposób zgodny z Rozporządzeniem 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, zwanego dalej w niniejszym punkcie SWZ – Rozporządzeniem.

Zgodnie z paragrafem 2 ust 1 i 2 Rozporządzenia:

 § 2. 1. ~~Wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursie, wnioski, o których mowa w art. 371 ust. 3 ustawy~~, oferty, ~~prace konkursowe~~, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 ustawy, zwane dalej „zobowiązaniem podmiotu udostępniającego zasoby”, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, sporządza się w postaci elektronicznej,
w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy
z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 346, 568, 695, 1517 i 2320), ~~z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy~~, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych.

2. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w ust. 1, przekazywane
w postępowaniu ~~lub w konkursie~~, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w § 3 ust. 1 (tj. platformy zakupowej Zamawiającego).

Zgodnie z paragrafem 4 ust 1 Rozporządzenia:

§ 4. 1. W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu ~~lub konkursie~~, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.

Zgodnie z paragrafem 5 Rozporządzenia:

§ 5. Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski. Tłumaczenie nie jest wymagane, jeżeli zamawiający wyraził zgodę, w przypadkach, o których mowa w art. 20 ust. 3 ustawy.

Zgodnie z paragrafem 6 Rozporządzenia:

§ 6. 1. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, ~~w tym dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się
o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.

2. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, ~~w tym dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, 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,~~ a w przypadkupostępowań ~~lub konkursów~~ o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

3. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej,
o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:

1) podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;

2) przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzie-lenie zamówienia;

3) innych dokumentów, ~~w tym dokumentów, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~ – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

4. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

5. Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w ust. 2–4 oraz § 7 ust. 2–4, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału.

Zgodnie z paragrafem 7 Rozporządzenia:

§ 7. 1. Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się ~~kwalifikowanym podpisem elektronicznym~~, a w przypadku postępowań ~~lub konkursów~~ o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

2. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa
w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, 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, a~~ w przypadku postępowań ~~lub konkursów~~, o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

3. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej,
o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:

1) podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;

2) przedmiotowego środka dowodowego, ~~dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;

3) pełnomocnictwa – mocodawca.

4. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

Zgodnie z paragrafem 8 Rozporządzenia:

§ 8. W przypadku przekazywania w postępowaniu ~~lub konkursie~~ dokumentu elektronicznego
w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty ~~kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a~~ w przypadku postępowań ~~lub konkursów~~ o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

Zgodnie z paragrafem 10 Rozporządzenia:

§ 10. Dokumenty elektroniczne w postępowaniu ~~lub w konkursie~~ spełniają łącznie następujące wymagania:

1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie,
a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;

2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;

3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;

4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

4. Wykonawca, za pośrednictwem Platformy 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>

5. Każdy z Wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego Wykonawcę.

6. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty jakie musi ponieść Wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.

7. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy Zakupowej dotyczące
w szczególności logowania, pobrania dokumentacji, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy Zakupowej znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców" na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

**13. Kształt oferty. Wykaz dokumentów składających się na ofertę oraz oświadczeń
i dokumentów które należy złożyć wraz z ofertą.**

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia:

a) **pełnomocnictwa do podpisania oferty**, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego  lub zaświadczenia o wpisie do centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba wymieniona w rejestrze, która jest wskazana, jako upoważniona do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz,

b) **oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu** **oraz spełnianiu** **warunków udziału** w postępowaniu na podstawie art. 125 ust 1 ustawy Pzp, (**załącznik nr 1**)

d) **wypełnionego formularza ofertowo - cenowego**– wg. **załącznika nr 3** do SWZ,

e) wypełnionego formularza „opis przedmiotu zamówienia” wg. **Załącznika nr 3a** **(dotyczy części nr 1)**

f) wypełnionego formularza „opis przedmiotu zamówienia” wg. **Załącznika nr 3b** **(dotyczy części nr 4)**

*oraz w wypadkach, o których mowa w art. 117 ust 2 oraz 3 ustawy PZP (treść przepisu przytoczona poniżej w niniejszym punkcie 13 SWZ)*

e) **oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się** o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy PZP – wg **załącznika nr 4** do SWZ.

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W powyższym przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców, którzy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia. Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zostanie wybrana, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o którym mowa w pkt 13.1.b SWZ składa każdy z Wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

**Zamawiający poucza Wykonawców o treści art. 117 ust 2, 3 oraz 4 ustawy PZP które mają następujące brzmienie:**

„2. Warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt 2, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

3. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub do-świadczenia wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych z wykonawców, którzy wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.

4. W przypadku, o którym mowa w ust. 2 i 3, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie za-mówienia dołączają odpowiednio do wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy”.

**14. Przedmiotowe środki dowodowe:**

Zamawiający wymaga złożenia od Wykonawców następujących przedmiotowych środków dowodowych:

|  |  |
| --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiotowe środki dowodowe** |
| 1. | Certyfikat CE i deklaracja zgodności dla zaoferowanych wyrobów medycznych, **(dotyczy części nr 4, części nr 5 oraz części nr 6).** |

**Wyżej wymienione środki dowodowe Wykonawca winien złożyć wraz z ofertą
w sposób opisany w pkt 12 SWZ.**

Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

**15. Podmiotowe środki dowodowe**

Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu, aktualnych na dzień ich złożenia:

|  |  |
| --- | --- |
| **L.p.** | **Podmiotowe środki dowodowe** |
| 1. | Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa **(dotyczy wszystkich części).** |
| 2. | Zezwolenie na obrót Źródłami promieniotwórczymi zgodnie z ustawą z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe **(dotyczy części nr 1 oraz części nr 2).** |

**16. Sposób oraz termin składania ofert**

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy zamieścić na Platformie pod adresem: https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2 **do dnia 18.11.2021 r. do godz. 10:00**w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

2. Po wypełnieniu **Formularza** składania ofertyi załadowaniu wszystkich

 wymaganych załączników należy kliknąć przycisk **„Przejdź do podsumowania”.**

3. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformy Wykonawca może złożyć podpis
w następujący sposób:

 - bezpośrednio na dokumencie przesłanym do Platformy lub/i

 - dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza** składania oferty(po kliknięciu
w przycisk **„Przejdź do podsumowania”**.

4. Za datę przekazania oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) wraz

 z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie

 przycisku “ **Złóż ofertę**” i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

5. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia oferty znajduje się na stronie

 internetowej pod adresami : <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz

 <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

**17. Termin otwarcia ofert**

1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 18.11.2021 r., o godzinie 10:30** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych (budynek A-VII).

2. Informację z otwarcia ofert Zamawiający udostępni na Platformie Zakupowej niniejszego postępowania w zakładce „Komunikaty”.

**18. Warunki udziału w postępowaniu**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

1. nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp. Podstawy wykluczenia podane w punkcie 19 SWZ.
2. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.** W tym zakresie Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa (dotyczy **wszystkich części)** oraz zezwolenia na obrót Źródłami promieniotwórczymi zgodnie z ustawą z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe **(dotyczy części nr 1 oraz części nr 2).**

**19. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania**

Podstawy wykluczenia Wykonawcy zostały podane w art 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 108 ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych stanowi:

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

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) pracy małoletnich cudzoziemców 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 do-puszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

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

Zgodnie z art 110 ustawy Pzp:

1. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

2. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub ~~art. 109 ust. 1 pkt 2‒5 i 7‒10~~, 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.

3. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.

Zgodnie z art 111 ustawy Pzp:

Wykluczenie wykonawcy następuje:

1) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a–g i pkt 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) art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h,

b) ~~art. 109 ust. 1 pkt 2 i 3~~

~~‒ na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się odpowiednio wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia~~;

3) w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

4) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5, ~~art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 i 9~~, na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

5) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 8~~, na okres 2 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

6) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 10~~, na okres roku od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia.;

7) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 6 i ~~art. 109 ust. 1 pkt 6~~, w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym zaistniało zdarzenie będące podstawą wykluczenia.

**20. Sposób obliczenia ceny**

1. Wykonawca zobowiązany jest do podania cen w sposób określony w załączniku nr 4 SWZ.

2. Ogólny wzór do obliczania ceny:

Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa netto x współczynnik stawki podatku Vat

Współczynnik stawki podatku Vat wynosi odpowiednio:

- 1,00 dla 0 % stawki podatku Vat,

- 1,08 dla 8 % stawki podatku Vat,

- 1,23 dla 23 % stawki podatku Vat.

**Na przykład:**

Cena jednostkowa netto towaru wynosi 134,56 PLN, a stawka dla tego towaru wynosi 8 % Vat, zatem wartość brutto dla 25 sztuk powyższego towaru wynosi:

25 x 134,56 x 1,08 = 3 633,12 PLN

**UWAGA:**

1. 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 (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.15), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.

2. W ofercie, o której mowa w punkcie powyżej wykonawca 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.

**21. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert**

**Dotyczy części nr 1 i 4:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
| **L.p.** | **Kryterium** | **Znaczenie procentowe kryterium (Ri)** |
| **1.** | **Cena** | **R1 = 95 %** |
| **2.** | **Parametry techniczne** | **R2 = 5 %** |
| **suma:** | **100%** |

**Sposób oceny ofert:**

Dla powyższego kryterium oceny ofert, Zamawiający będzie obliczał wartość punktową oferty (zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku) w oparciu o następujący wzór:

#### W = C + T

gdzie:

1. **kryterium – cena**

C = R1 x Cmin / Cb

Cmin – cena oferty najtańszej

Cb – cena oferty badanej

R1 – znaczenie procentowe kryterium **cena**

1. **kryterium – parametry techniczne**

T = R2 x Tb / Tmax

Tmax – przydzielona maksymalna liczba punktów wg kryterium R2

Tb – liczba punktów oferty badanej

R2 – znaczenie procentowe kryterium parametry techniczne

Sposób dokonania wyboru – **najkorzystniejszy bilans kryteriów.**

**Dotyczy części 2,3,5,6,7:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Kryterium** | **Znaczenie procentowe kryterium (Rj)** | **Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium** |
| **1.** | **Cena oferty** **[C]** | **R1= 100%** | **100 punktów** |
| **Suma:** | **100%** |

**Sposób oceny ofert:**

Dla powyższych kryteriów oceny ofert, Zamawiający będzie obliczał wartość punktową oferty (zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku) w oparciu o następujący wzór:

**W = C**

Gdzie:

**Zasady oceny kryterium „cena oferty” [C] – Cena brutto**

Cena brutto winna być wyrażona w złotych polskich.

Całkowita cena brutto wykonania zamówienia powinna być podana do dwóch miejsc po przecinku.

Cena brutto zostanie wyliczona na podstawie wypełnionego formularza ofertowego.

Ocena punktowa oferty zostanie dokonana zgodnie z formułą:

- Cena brutto usługi – 100 %

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Wo = | C min | X 100 pkt |
| C o |

Wo – ilośćpunktów uzyskana przez wykonawcę, którego oferta podlega ocenie.

C min – cena najniższa podana przez wykonawcę, spośród złożonych ważnych ofert.

Co – Cena oferowana podana przez wykonawcę.

Sposób dokonania wyboru – najwyższa punktacja za cały pakiet.

**22. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego**

Zamawiający prześle umowę do Wykonawcy, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą albo zaprosi go do swojej siedziby celem podpisania umowy.

**23. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy**

Zamawiający informuje, iż Wykonawcy przysługa środki ochrony prawnej opisane w dziale IX ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.

Odwołanie przysługuje na:

1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu
o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia 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.

1. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

2. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

2. 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.

3. 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.

Odwołanie wnosi się w terminie:

a) 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,

b) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub dokumentów za-mówienia na stronie internetowej.

Odwołanie w przypadkach innych niż określone powyżej wnosi się w terminie 5 dni od dnia,
w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

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 przypadku zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych albo publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej;

7) wskazanie czynności lub zaniechania czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, lub wskazanie zaniechania przeprowadzeniapostępowania 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.

2. 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.

**24. Opis części zamówienia, jeżeli zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych**

Opis części zamówienia zawarty jest w załącznikach nr 3 i 4 SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety.

**25. Liczba części zamówienia, na którą wykonawca może złożyć ofertę**

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub więcej części zamówienia. Zamawiający nie przewiduje maksymalnej liczby części, na które zamówienie może być udzielone temu samemu Wykonawcy.

**26. Informacja dotyczące ofert wariantowych**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

**27. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy**

Nie dotyczy

**28. Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2**

Nie dotyczy

**29. Informacja o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94, jeżeli zamawiający przewiduje takie wymagania**

Nie dotyczy

**30. Wymagania dotyczące wadium, w tym jego kwota.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

**31. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8.**

Zamawiający nie przewiduje zamówień o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8

**32. Informacje dotyczące przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2.**

Nie dotyczy

**33. Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą.**

Nie dotyczy

**34. Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.**

Nie dotyczy

**35. Informację o obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań.**

Nie dotyczy

**36. Maksymalna liczba wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramową*.***

Nie dotyczy

**37. Informacje o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacjami, o których mowa w art. 230.**

Nie dotyczy

**38. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93**

Nie dotyczy

**39. Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**40. Klauzula informacyjna z art. 13 RODO w celu związanym z postępowaniem
o udzielenie zamówienia publicznego.**

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 **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II**, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków, tel. 12 614 20 00, e-mail:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl*;*
* Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować poprzez adres e-mail: [iod@szpitaljp2.krakow.pl](https://webmail.szpitaljp2.krakow.pl/cgi-bin/openwebmail/openwebmail-send.pl?action=compose&compose_caller=readmessage&message_id=%3C000301d7376e%24f54e0420%24dfea0c60%24%40szpitaljp2.krakow.pl%3E&sessionid=wsypek%2Awebmail.szpitaljp2.krakow.pl-session-0.793904870373325&folder=INBOX&sort=date_rev&msgdatetype=sentdate&page=1&longpage=0&searchtype=from&keyword=ciepiela&to=iod%40szpitaljp2.krakow.pl) lub pod nr tel. 12 614 3049 we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem;
* Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. cRODO
w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.98.2021 – Dostawa leków, wyrobów medycznych oraz produktów leczniczych przeznaczonych do diagnostyki dla Krakowskiego szpitala Specjalistycznego im. Jana Pawła II** prowadzonym w trybie podstawowym;
* odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę Prawo zamówień publicznych dalej „ustawa Pzp”;
* Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, 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 ustawy Pzp;
* w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane
w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
* posiada Pani/Pan:
* na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
* na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **\*\***;
* na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO \*\*\*;
* prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
* nie przysługuje Pani/Panu:
* w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
* prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
* **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO**.

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

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

# 41.  Załączniki

1. Załącznik nr 1 – Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu i spełniania warunków udziału (dot. wszystkich części)

2. Załącznik nr 2 – Wzory umów

5. Załącznik nr 3– Formularze ofertowo-cenowe

4. Załącznik nr 3a - Opis Przedmiotu Zamówienia dla części nr 1 wraz z harmonogramem dostaw

5. Załącznik nr 3b – Opis Przedmiotu Zamówienia dla części nr 4

7. Załącznik nr 4 - Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

ZATWIERDZA

**Załącznik nr 1 do SWZ dla wszystkich części**

**Zamawiający:**

Krakowski Szpital Specjalistyczny

im. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80

31-202 Kraków

**Wykonawca:**

………………..………………………………………

*(pełna nazwa/firma)*

………………..………………………………………

*(adres)*

………………..………………………………………

*tel./fax)*

*.............................................................*

*w zależności od podmiotu: NIP/PESEL,KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

………………….............................……

*(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)*

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy**

**Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

**ORAZ SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **nr DZ.271.98.2021 pn. Dostawa leków, wyrobów medycznych oraz produktów leczniczych przeznaczonych do diagnostyki dla Krakowskiego szpitala Specjalistycznego im. Jana Pawła II** prowadzonego przez Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II*,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY (zaznaczyć właściwy punkt i jeśli dotyczy wypełnić puste pole):**

🞏 Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie
art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.

🞏 Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. …………. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia art. 108 ust. 1 ustawy Pzp).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, podjąłem następujące środki naprawcze:

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………..…

…………………………………………………………………………………………..…………………………………………………….…

…………………………………………………………………………………………..…………………………………………………….…

🞏 Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w pkt. 18.II Specyfikacji Warunków Zamówienia dla każdej części, w której składam ofertę.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

**Załącznik nr 2 – wzory umów**

**Wzór umowy dla części nr 1**

zawarta w Krakowie dnia .......................... pomiędzy:

**Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II** z siedzibą ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

**............................................................ – .....................................................**

zwanym dalej – **Zamawiającym,**

a:...............................reprezentowaną przez:.......................zwaną w dalszej części umowy **Wykonawcą,**

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia powyżej…………………. EURO – postępowanie nr **DZ/………………** następującej treści:

**§ 1 - Przedmiot umowy**

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa **generatorów technetu**, zwanych dalej generatorami, wyszczególnionymi w odpowiednim załączniku do umowy zawierającym specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Parametry techniczne przedmiotu zamówienia oraz szczegółowy harmonogram dostaw na okres 12 miesięcy od …..… do ………, określa odpowiedni załącznik do umowy.
3. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży generatorów na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
4. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną na 14 dni przed planowaną datą dostawy oraz będzie określało rodzaj i ilość nabywanych generatorów a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
5. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.

**§ 2 - Cena i warunki dostawy**

1. Ceny jednostkowe generatorów stanowiących przedmiot umowy określone są w odpowiednim załączniku do umowy i zawierają podatek VAT, cło (o ile występuje), ubezpieczenie, koszty transportu i rozładunku oraz odbioru zużytych generatorów w Zakładzie Medycyny Nuklearnej Zamawiającego.
2. Ceny określone przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy. W trakcie trwania umowy możliwa jest zmiana cen w przypadku zmiany stawki VAT lub w przypadku zmiany zasad finansowania wynikających z ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych. Jeżeli zmiana spowoduje podwyższenie urzędowej ceny maksymalnej, Wykonawca może zażądać podwyższenia ceny jednostkowej w takim stosunku, w jakim wzrosła urzędowa cena maksymalna. Jeżeli zmiana spowoduje, że cena określona przez Wykonawcę będzie wyższa niż urzędowa cena maksymalna, do wysokości której Zamawiający może nabywać dostarczane produkty lecznicze, Wykonawca może zażądać zapłaty ceny jednostkowej, nie wyższej niż nowa, maksymalna cena urzędowa. W takim przypadku, jak również w przypadku zmiany stawki VAT Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu.
3. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi … złotych (słownie: ………………………….). Mechanizmy wzrostu ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą powodować przekroczenia kwoty wyżej podanej. Po wyczerpaniu tej kwoty umowa wygasa.
4. W przypadku zmniejszenia zamówienia do wysokości 50% kwoty, o której mowa w ust. 3 , Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu.
5. Dopuszcza się możliwość dostarczenia generatorów po cenie niższej od wskazanej w umowie.
6. Zamawiający zastrzega sobie możliwość, a Wykonawca wyraża zgodę na zmianę ilości i/lub aktywności poszczególnych generatorów określonych w odpowiednim załączniku do umowy w zależności od swoich potrzeb, przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny tam wskazanej. Zmiany w tym zakresie zostaną wprowadzone zamówieniem złożonym na 30 dni przed datą dostawy i nie stanowią zmiany warunków umowy oraz nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
7. W przypadku udokumentowanego braku możliwości dostawy produktu leczniczego o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Zamawiający dopuszcza:

• produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SIWZ przy zachowaniu cen jednostkowych,

• realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy.

Powyższe propozycje Wykonawcy wymagają wcześniejszej akceptacji Zamawiającego- Kierownika Apteki. Zmiany w tym zakresie nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.

1. Dostawy i odbiór zużytych generatorów odbywać się będą na ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego do godz. 10:00 rano, zgodnie ze szczegółowym harmonogramem zawartym w odpowiednim załączniku do umowy **„Harmonogram dostaw od ……… do ..........** Dostawa będzie odbierana protokolarnie na podstawie drogowego listu przewozowego przez pracownika Zakładu Medycyny Nuklearnej Zamawiającego.

**§ 3 - Odbiór i warunki płatności**

1. Zamawiający podczas odbioru produktów leczniczych sprawdzi dostawę pod względem ilościowym i jakościowym oraz zgodności z załączonymi dokumentami. Sprawdzenie będzie obejmować wyłącznie przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu. Tylko generatory atestowane zgodnie ze szczegółowym harmonogramem zawartym w odpowiednim załączniku do umowy ”**Harmonogram dostaw …… do ……..**” zgodnie z wymogami określonymi w § 2 umowy, dostarczone w terminie i na warunkach wskazanych w § 2, będą traktowane jako dostarczone zgodnie z umową.
2. Wykonawca udziela na dostarczony generator 14 dni gwarancji. W razie dostarczenia generatora wadliwego Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie do 14 dni roboczych licząc od daty zgłoszenia reklamacji.
3. Zapłata należności nastąpi przelewem w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku. Podstawą wystawienia faktury jest protokół odbioru, o którym mowa w § 2 ust. 8,. Brak uwag do protokołu nie pozbawia roszczeń Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, w przypadku późniejszego wykrycia lub ujawnienia wad.
4. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej niż z dostawą produktów leczniczych, których faktura dotyczy.

**§ 4 – Odpowiedzialność**

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 3 ust. 2 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwy generator, za każdy dzień zwłoki.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub w części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania generatorów po upływie terminu jego ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych, i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy.
4. Maksymalna wysokość kar umownych, nałożonych na Wykonawcę, nie może przekroczyć 20% kwoty, o której mowa w § 2 ust. 3 umowy. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.

**§ 5 - Okres obowiązywania umowy**

Umowa została zawarta na okres ……, począwszy od dnia ………. r., chyba że wcześniej cena złożonych zamówień i dostarczonych generatorów przekroczy maksymalną cenę podaną w 2 ust. 3 umowy.

**§ 6 - Inne postanowienia**

1. Wykonawca oświadcza, że generatory, o których mowa w 1 są dopuszczone do obrotu, do użytku i stosowania zgodne z obowiązującymi przepisami.
2. Dostarczony generator będzie posiadał wymagany termin ważności do stosowania, nie krótszy niż 14 dni od daty kalibracji.
3. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

**§ 7 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Załącznik stanowi integralną część umowy.
3. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy, pod rygorem nieważności, wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony, za wyjątkiem 2 ust. 5, 6 i 7.
4. Ewentualne spory rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca Zamawiający**

Załącznik: Specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa.

**Umowa dostawy z depozytem nr** ................ **/ 2021 dla części nr 4**

Umowa zawarta w Krakowie dnia…………….. r. pomiędzy:

**Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II** z siedzibą przy

ul. Prądnickiej 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

**dr hab. n. med. Dorotę Sobczyk- Zastępcę Dyrektora ds. Lecznictwa- Pełnomocnika**

zwaną dalej – **Zamawiającym,**

a:……………………………………………………………………………………………………………………………………………………

reprezentowaną przez:…………………………………………………………………………………………………………………

zwanego w dalszej części umowy **Wykonawcą,**

*Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia powyżej………………….. EURO – postępowanie nr* **……………………………..***o następującej treści:*

**§ 1- Przedmiot umowy**

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu………………………**,** zwane dalej wyrobami medycznymi, wymienione w załącznikach nr 1 i 2 do umowy, które zawierają specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do dostarczenia wyrobu medycznego na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie, tj. uzupełnienia depozytu o którym mowa w § 3 ust.1.; podstawę do wystawienia przez Wykonawcę faktury za wyroby medyczne pobrane z depozytu reguluje § 3 ust. 5.
3. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną. Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość dostarczanych wyrobów medycznych, a także termin ich dostarczenia Zamawiającemu.
4. Jeżeli zamówienie, o którym mowa w ust. 3, nie zawiera innego terminu, maksymalny termin realizacji zamówienia określa się na 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę.

**§ 2 - Cena i warunki sprzedaży**

1. Ceny jednostkowe wyrobów medycznych stanowiących przedmiot umowy określone są w odpowiednim załączniku do umowy i zawierają podatek VAT, cło (o ile występuje), ubezpieczenie oraz koszty transportu i rozładunku w Aptece Szpitalnej Zamawiającego, w miejscu przez niego wskazanym.
2. Ceny określone przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy. W trakcie trwania umowy możliwa jest zmiana cen tylko w przypadku zmiany stawki VAT, jednakże zmiany w tym zakresie obowiązują dopiero po podpisaniu aneksu.
3. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi … złotych (słownie: ………………………….). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów leczniczych/wyrobów medycznych w ilości mniejszej niż określona w odpowiednim załączniku do umowy.
4. W przypadku zmniejszenia zamówienia zgodnie z ust. 3, Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu.
5. Dopuszcza się możliwość dostarczenia wyrobów medycznych po cenie niższej od wskazanej w umowie.
6. Zamawiający zastrzega sobie możliwość, a Wykonawca wyraża zgodę na zmianę ilości

poszczególnych wyrobów w ramach poszczególnych załączników do umowy w zależności od potrzeb Zamawiającego przy zachowaniu ceny jednostkowej i wartości brutto, o której mowa w odpowiednim załączniku do umowy (dotyczy wyłącznie pakietów, w zakresie których wchodzi więcej niż 1 rodzaj wyrobu medycznego). Zmiana w tym zakresie nie stanowi zmiany warunków umowy wymagającej formy pisemnej w postaci aneksu.

1. W przypadku udokumentowanego braku możliwości dostawy wyrobu medycznego o nazwie handlowej (numerze katalogowym) wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Zamawiający dopuszcza:

• produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SIWZ przy zachowaniu cen jednostkowych,

• realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy.

Powyższe propozycje Wykonawcy wymagają wcześniejszej akceptacji Zamawiającego- Kierownika Apteki. Zmiany w tym zakresie nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.

**§ 3- Odbiór i warunki płatności**

1. Wykonawca dostarczy wyroby medyczne do siedziby Zamawiającego w bezpiecznych opakowaniach producenta, przy czym do czasu dokonania odbioru Zamawiający odpowiada wobec Wykonawcy za będące jego własnością wyroby medyczne pozostające w siedzibie Zamawiającego jak przechowawca. Zamawiającemu nie przysługuje wynagrodzenie za przechowanie. Wykonawca zobowiązuje się złożyć u Zamawiającego depozyt wyrobów medycznych objętych umową w ilościach określonych w załączniku nr 2 w terminie do 5 dni od podpisania umowy.
2. Zamawiający nabywa własność wyrobów medycznych z chwilą dokonania odbioru. Odbiór wyrobu medycznego będzie dokonywany jednostronnie przez Zamawiającego w jego siedzibie, z chwilą otwarcia przez Zamawiającego bezpiecznego opakowania producenta. Wykonawca upoważnia Zamawiającego do dokonania w dowolnym czasie otwarcia bezpiecznego opakowania dowolnej liczby przekazanych wyrobów, ze skutkami odbioru, opisanymi w niniejszym paragrafie.
3. Po dokonaniu odbioru na Zamawiającego przechodzą korzyści i ciężary związane z wyrobami medycznymi jak również ryzyko utraty, uszkodzenia wyrobu medycznego.
4. Zapłata należności nastąpi w formie polecenia przelewu w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku nr 1.
5. Podstawę wystawienia faktury stanowi zawiadomienie Wykonawcy przez Zamawiającego o dokonaniu przez Zamawiającego odbioru wyrobu medycznego.
6. Ostatecznie strony dokonają rozliczeń na dwa tygodnie przed upływem okresu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 5, tzn. zostanie wystawiona faktura za odebrane wyroby medyczne, natomiast nieodebrane wyroby medyczne w oryginalnych, nieuszkodzonych opakowaniach zostaną zwrócone Wykonawcy.
7. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostawy.
8. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

**§ 4 -Odpowiedzialność**

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie sprzedaży wadliwego wyrobu medycznego, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5 % ceny jednostkowej za wadliwy wyrób medyczny, za każdy dzień zwłoki.
3. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
4. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, wynosi 30 % kwoty, o której mowa w § 2 ust. 3.

**§ 5- Okres obowiązywania umowy**

Umowa została zawarta na okres ……….. (tj……………….. r.), chyba że wcześniej cena zakupionych wyrobów medycznych osiągnie maksymalną cenę podaną w § 2 ust. 3. Zamawiający uprawniony jest do przedłużenia umowy na okres kolejnych 6 miesięcy w przypadku, gdyby z powodu mniejszej ilości świadczeń zdrowotnych udzielonych z wykorzystaniem wyrobów medycznych w okresie trwania umowy, Zamawiający nie zakupił wyrobów medycznych w ilości wskazanej w odpowiednim załączniku umowy. W przedłużonym okresie nadal mają zastosowanie postanowienia § 2 ust 3 i 4.

Przedłużenie umowy nie wymaga zawarcia aneksu do umowy, lecz złożenia przez Zamawiającego oświadczenia na piśmie o jej przedłużeniu na co najmniej 2 tygodnie przed końcem jej obowiązywania.

**§ 6- Inne postanowienia**

1. Wykonawca oświadcza, że wyroby medyczne, o których mowa w § 1, posiadają świadectwo dopuszczenia do obrotu, jak również inne zezwolenia na dopuszczenie do użytku i stosowania, zgodne z obowiązującymi przepisami.

2. Dostarczany wyrób medyczny będzie posiadał wymagany co najmniej 12 - miesięczny termin przydatności do stosowania.

3. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego, wyrażonej pod rygorem nieważności w formie pisemnej.

**§ 7 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego

oraz ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.

1. Załączniki stanowią integralną część umowy:
2. Załącznik nr 1 - specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa,
3. Załącznik nr 2 - opis przedmiotu zamówienia – oferta Wykonawcy,
4. Załącznik nr 3- Obowiązek informacyjny
5. ………………
6. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony w szczególności w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku:
7. zmiany stawki VAT, jednakże zmiany w tym zakresie obowiązują dopiero po podpisaniu aneksu. W przypadku obniżenia stawki VAT, Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu,
8. wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002
r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę(Dz. U. 2002 Nr 200 poz. 1679 z późn. zm.),
9. zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
10. zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o
których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach
kapitałowych (Dz.U. 2018 poz. 2215 z późn. zm

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

1. Strony zmienią wynagrodzenie Wykonawcy, określone w § 2 niniejszej Umowy, w terminie nie krótszym niż 3 (trzech) miesięcy od daty zaistnienia zmian, o których mowa w §7 ust. 3 Umowy. Zmiana wynagrodzenia, z przyczyn opisanych w ust. 3 powyżej, powinna więc być proporcjonalna i adekwatna do zmiany wysokości obciążeń publicznoprawnych, jednak nie może przekraczać 10% wartości wynagrodzenia Wykonawcy, określonego w § 2 niniejszej Umowy.
2. Formy pisemnej w postaci aneksu nie wymagają zmiany niniejszej Umowy przewidziane w przepisach § 2 ust. 5, 6, 7.
3. Zmiany umowy są dopuszczalne na podstawie przepisu art. 455 ustawy prawo Zamówień Publicznych.
4. Jeżeli którekolwiek postanowienie Umowy zostanie uznane za nieważne lub nieskuteczne, nie ma to wpływu na ważność pozostałych zapisów umownych. W takim wypadku Strony podejmą życzliwe negocjacje w celu zastąpienia postanowienia Umowy uznanego za nieważne lub nieskuteczne zapisem, który najbardziej odpowiada celowi gospodarczemu i prawniczemu, jaki przyświecał Stronom zawierając dane postanowienie umowne.
5. Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy lub związane z jej wykonaniem rozstrzygać będzie sąd powszechny właściwy ze względu na siedzibę Zamawiającego.
6. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca Zamawiający**

**Wzór umowy dla części nr 2 i nr 7**

Umowa zawarta w Krakowie dnia .......................... pomiędzy:

**Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II** z siedzibą ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

**............................................................ – .....................................................**

zwanym dalej – **Zamawiającym,**

a:...............................reprezentowaną przez:.......................zwaną w dalszej części umowy **Wykonawcą,**

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia powyżej ……………………. EURO – postępowanie nr **…………………………** następującej treści:

**§ 1 - Przedmiot umowy**

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu **.....................................,** zwane dalej „produktami”, wymienione w odpowiednim załączniku do umowy (załącznik Nr ………. SWZ), który zawiera specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży produktów na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną na adres:…………………………………………………………………………………………………. Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość nabywanych produktów, a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
4. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.
5. Termin realizacji zamówienia wynosi 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. W uzasadnionych przypadkach zamawiający może żądać realizacji zamówienia w terminie krótszym. W przypadkach nagłych (zamówienie na cito) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkty do 24 godzin, licząc od momentu złożenia zamówienia.

**§ 2 - Cena i warunki dostawy**

1. Wykonawca ponosi we własnym zakresie koszty wykonania umowy, w tym cło (o ile występuje), ubezpieczenie oraz koszty transportu i rozładunku w Aptece Szpitalnej Zamawiającego, w miejscu przez niego wskazanym.
2. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi … złotych (słownie: ………………………….). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów w ilości mniejszej niż określona w odpowiednim załączniku do umowy. Minimalna wartość złożonych zamówień wyniesie 50% maksymalnej ceny zamówienia. W przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu.

**§ 3 – Wymogi dotyczące przedmiotu umowy**

1. Wykonawca dostarczy tylko takie produkty, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami. Minimalny wymagany termin przydatności do stosowania dostarczanych produktów będzie wynosił: 6 miesięcy dla dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego/medycznego oraz produktów leczniczych będących szczepionkami; 12 miesięcy dla pozostałych produktów (produkty lecznicze, wyroby medyczne, produkty biobójcze, suplementy diety, kosmetyki i inne produkty).
2. W przypadku zamówień produktów leczniczych do stosowania w ramach programów lekowych lub chemioterapii Zamawiający wymaga dostaw produktów, objętych refundacją w tych kategoriach dostępności przez cały okres obowiązywania umowy, w cenie nie wyższej niż limit finansowania dostarczanego produktu leczniczego, wynikający z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka. Jeżeli nastąpi wycofanie refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie Zamawiający ma prawo dokonać zwrotu dostarczonych produktów, pozostających w magazynie Zamawiającego w dniu wycofania refundacji i zażądać zwrotu zapłaconej ceny.

**§ 4 - Odbiór i warunki płatności**

1. Zamawiający podczas odbioru produktów sprawdzi dostawę pod względem ilościowym i jakościowym oraz zgodności z załączonymi dokumentami. Sprawdzenie będzie obejmować wyłącznie przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu.
2. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostarczenia produktów.
3. W razie dostawy wadliwych produktów Wykonawca zobowiązany jest wymienić je na wolne od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych, licząc od daty złożenia reklamacji.
4. W razie zwrotu zakupionych produktów leczniczych Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
5. Zapłata należności nastąpi przelewem w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku.
6. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej, niż z dostawą towaru, którego faktura dotyczy.

**§ 5 – Odpowiedzialność**

1. W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:

- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki;

- bez dodatkowego wzywania Wykonawcy, dokonać wykonania zastępczego umowy, tj. zakupu interwencyjnego produktu objętego umową u podmiotu trzeciego po aktualnej cenie rynkowej. Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wyliczoną na podstawie załącznika do umowy. Naliczenie różnicy zostanie przekazane Wykonawcy w formie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty tak naliczonych kosztów wykonania zastępczego. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia naliczonych kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych wierzytelności przysługujących Wykonawcy.

1. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki.
2. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, wynosi 40 % kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 6 - Okres obowiązywania umowy**

1. Umowa została zawarta na okres jednego roku, to jest do dnia ………. r.

2. Umowa wygasa wcześniej, jeśli cena dostarczonych produktów przekroczy maksymalną cenę podaną w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 7 - Zmiany sposobu wykonywania umowy**

1. Jeżeli nastąpi udokumentowany brak możliwości dostawy produktu o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Wykonawca może a) dostarczyć produkt równoważny, odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych, b) powierzyć realizację dostawy wskazanemu przez siebie podwykonawcy.

2. Jeżeli nastąpi nierównomierne zużycie przez Zamawiającego poszczególnych produktów określonych w odpowiednim załączniku do umowy, Zamawiający może zmienić ilość zamówień produktów określonych w odpowiednim załączniku przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny maksymalnej z załącznika.

3. Jeżeli nastąpi obniżenie limitu finansowania produktu leczniczego do stosowania w programach lekowych lub chemioterapii lub wydanie korzystniejszych postanowień w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka, obniżeniu ulegają ceny leków, sprzedanych uprzednio po cenie wyższej a pozostających w magazynie Zamawiającego w dniu wejścia w życie obwieszczenia Ministra Zdrowia, zmieniającego tę cenę lub w dniu wydania postanowień w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka. Cena ulega obniżeniu do wysokości obowiązującego limitu finansowania.

4. Jeżeli nastąpi obniżenie ceny jednostkowej, wynikającej z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka i maksymalna cena zamówień dla danego załącznika nie zostanie w okresie umownym wyczerpana, Zamawiający może zwiększyć zamówienie produktów leczniczych z tego załącznika. Uprawnie nie to nie może spowodować przekroczenia kwot maksymalnych dla poszczególnych załączników.

5. W przypadku zmiany przez Wykonawcę własnej oferty handlowej Wykonawca może jednostronnie obniżyć cenę produktów.

6. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje produkt równoważny lub dostawę przez podmiot inny niż Wykonawca, zmiana taka wymaga zgody kierownika apteki Zamawiającego.

7. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje zwiększenie ceny produktu, zmiana ta nie może spowodować przekroczenia kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 8 - Zmiany umowy**

1. Jeżeli nastąpi zmiana zasad finansowania, wynikających z ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, która spowoduje podwyższenie urzędowej ceny maksymalnej, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że podwyższą cenę jednostkową w takim stosunku, w jakim wzrosła urzędowa cena maksymalna. Jeżeli zmiana spowoduje, że cena określona przez Wykonawcę będzie wyższa niż urzędowa cena maksymalna, do wysokości której Zamawiający może nabywać dostarczane produkty, strony zmienią umowę w ten sposób, że obniżą cenę jednostkową tak, aby nie przekraczała maksymalnej ceny urzędowej. Jeżeli obniżenie urzędowej ceny maksymalnej spowoduje obniżenie ceny, obowiązującej między stronami, o co najmniej 10 %, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą dostawę produktu równoważnego, odpowiadającego SWZ.

2. Jeżeli nastąpi wycofanie refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ oraz wymogom zawartym w § 3 albo realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy. Jeżeli w terminie najbliżej dostawy, przypadającej po dniu wycofania refundacji, Wykonawca nie zaproponuje produktu równoważnego lub podwykonawcy gotowego wykonać umowę, lub tak zaproponowany produkt albo podwykonawca nie zostanie zaakceptowany przez Zamawiającego, umowa wygasa.

3. Jeżeli nastąpi zmniejszenie liczby świadczeń zdrowotnych, udzielonych z wykorzystaniem produktów w okresie trwania umowy i Zamawiający nie zakupi wszystkich produktów wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że przedłużą czas jej obowiązywania na okres do 12 miesięcy. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 2 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.

4. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony - pod rygorem nieważności.

**§ 9 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz Prawo zamówień publicznych.
2. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
3. Załączniki stanowią integralną część umowy.
4. Ewentualne spory rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca Zamawiający**

**Wzór umowy wyroby (medyczne) – apteka –dostawa dla części 3,5,6**

Umowa zawarta w Krakowie dnia .......................... pomiędzy:

**Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II** z siedzibą przy

ul. Prądnickiej 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

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

zwanym dalej – **Zamawiającym,**

a:............................... reprezentowaną przez ………………………….

zwaną/zwanym w dalszej części umowy **Wykonawcą,**

*Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 o szacunkowej wartości zamówienia poniżej 214 000,00 EURO – postępowanie nr* ***DZ.271.xxx.2021*** *o następującej treści:*

**§ 1 - Przedmiot umowy**

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu ..................................................................................**,** zwane dalej wyrobami, wymienione w odpowiednim załączniku do umowy, który zawiera specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży wyrobów na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Zamówienie może być złożone, faksem lub pocztą elektroniczną. Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość nabywanych wyrobów, a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
4. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.
5. Jeżeli zamówienie nie zawiera innego terminu, maksymalny termin realizacji zamówienia określa się na 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. W nagłych przypadkach (zamówienie na cito), Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wyroby do 48 godzin, licząc od momentu złożenia zamówienia.

**§ 2 - Cena i warunki dostawy**

1. Ceny jednostkowe wyrobów stanowiących przedmiot umowy określone są w odpowiednim załączniku do umowy i zawierają podatek VAT, cło (o ile występuje), ubezpieczenie, oraz koszty transportu i rozładunku w siedzibie Zamawiającego, w miejscu przez niego wskazanym.
2. Ceny określone przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy. W trakcie trwania umowy możliwa jest zmiana cen w przypadku zmiany stawki VAT, jednakże zmiany w tym zakresie obowiązują dopiero po podpisaniu aneksu. Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu.
3. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi ...............................
4. (słownie: ..........................................................................). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu wyrobów w ilości mniejszej niż określona w załączniku do umowy, nie mniej niż 50 % powyższej kwoty jeżeli realne zapotrzebowanie Zamawiającego w trakcie realizacji umowy okaże się mniejsze od zakładanego.
5. W przypadku zmniejszenia zamówienia zgodnie z ust. 3, Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu.
6. Dopuszcza się możliwość dostarczenia wyrobów po cenie niższej od wskazanej w umowie.
7. Zamawiający zastrzega sobie możliwość, a Wykonawca wyraża zgodę na zmianę ilości poszczególnych wyrobów określonych w odpowiednim załączniku do umowy w zależności od swoich potrzeb, przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny tam wskazanej. Zmiany w tym zakresie nie stanowią zmiany warunków umowy i nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
8. W przypadku udokumentowanego braku możliwości dostawy wyrobu o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Zamawiający dopuszcza:
9. wyrób równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych,
10. realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy.
11. Powyższe propozycje Wykonawcy wymagają wcześniejszej akceptacji Zamawiającego-Kierownika Apteki. Zmiany w tym zakresie nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
12. Jeżeli w terminie realizacji zamówienia Zamawiający nie otrzyma wyrobów w trybie przewidzianym w pkt a) lub b) powyżej, to jest uprawniony, bez dodatkowego wzywania, dokonać wykonania zastępczego umowy, tj. zakupu interwencyjnego wyrobu objętego umową u podmiotu trzeciego po aktualnej cenie rynkowej. Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wyliczoną na podstawie załącznika do umowy. Naliczenie różnicy zostanie przekazane Wykonawcy w formie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty tak naliczonych kosztów wykonania zastępczego. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia naliczonych kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych wierzytelności przysługujących Wykonawcy. Powyższe czynności nie wymagają aneksów do umowy.

**§ 3 - Odbiór i warunki płatności**

1. Zamawiający podczas odbioru wyrobów sprawdzi dostawę pod względem ilościowym i jakościowym oraz zgodności z załączonymi dokumentami. Sprawdzenie będzie obejmować wyłącznie przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu.
2. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostarczenia wyrobów.
3. W razie dostawy wadliwych wyrobów Wykonawca zobowiązany jest wymienić je na wolne od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych, licząc od daty złożenia reklamacji.
4. Zapłata należności nastąpi przelewem w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku.
5. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej, niż z dostawą towaru, którego faktura dotyczy.

**§ 4 – Odpowiedzialność**

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 3 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe wyroby, za każdy dzień zwłoki.
3. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
4. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, wynosi 40 % kwoty, o której mowa w § 2 ust. 3.

**§ 5 – Inne postanowienia umowy**

1. Umowa została zawarta na okres 24 miesięcy, chyba że wcześniej cena złożonych zamówień i dostarczonych wyrobów przekroczy maksymalną wartość, podaną w § 2 ust. 3. Okres obowiązywania umowy może zostać wydłużony na okres kolejnych 12 miesięcy w przypadku, gdyby z powodu mniejszej ilości świadczeń zdrowotnych udzielonych z wykorzystaniem wyrobów w okresie trwania umowy, Zamawiający nie zakupił ilości wyrobów wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy. Przedłużenie umowy nie wymaga zawarcia aneksu do umowy, lecz złożenia przez Zamawiającego i Wykonawcę zgodnej treści oświadczeń w formie pisemnej na co najmniej 2 tygodnie przed końcem jej obowiązywania. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 3 zdanie 2 oraz ust. 4 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.
2. Wykonawca oświadcza, że wyroby, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami.
3. Dostarczane wyroby będą posiadały wymagany co najmniej 12-miesięczny termin przydatności do stosowania.
4. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

**§ 6 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego
2. oraz ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.
3. Załączniki stanowią integralną część umowy:

-Załącznik nr 1 - specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa,

-Załącznik nr 2 - opis przedmiotu zamówienia – oferta Wykonawcy,

-Załącznik nr 3- Obowiązek informacyjny

1. ………………
2. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony w szczególności w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku:
3. zmiany stawki VAT, jednakże zmiany w tym zakresie obowiązują dopiero po podpisaniu aneksu. W przypadku obniżenia stawki VAT, Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu,
4. wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002
r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę(Dz. U. 2002 Nr 200 poz. 1679 z późn. zm.),
5. zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
6. zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o
których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach
kapitałowych (Dz.U. 2018 poz. 2215 z późn. zm
7. -jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
8. Strony zmienią wynagrodzenie Wykonawcy, określone w § 2 niniejszej Umowy, w terminie nie krótszym niż 3 (trzech) miesięcy od daty zaistnienia zmian, o których mowa w §6 ust. 3 Umowy. Zmiana wynagrodzenia, z przyczyn opisanych w ust. 3 powyżej, powinna więc być proporcjonalna i adekwatna do zmiany wysokości obciążeń publicznoprawnych, jednak nie może przekraczać 10% wartości wynagrodzenia Wykonawcy, określonego w § 2 niniejszej Umowy.
9. Formy pisemnej w postaci aneksu nie wymagają zmiany niniejszej Umowy przewidziane w przepisach § 2 ust. 5, 6, 7.
10. Zmiany umowy są dopuszczalne na podstawie przepisu art. 455 ustawy prawo Zamówień Publicznych.
11. Jeżeli którekolwiek postanowienie Umowy zostanie uznane za nieważne lub nieskuteczne, nie ma to wpływu na ważność pozostałych zapisów umownych. W takim wypadku Strony podejmą życzliwe negocjacje w celu zastąpienia postanowienia Umowy uznanego za nieważne lub nieskuteczne zapisem, który najbardziej odpowiada celowi gospodarczemu i prawniczemu, jaki przyświecał Stronom zawierając dane postanowienie umowne.
12. Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy lub związane z jej wykonaniem rozstrzygać będzie sąd powszechny właściwy ze względu na siedzibę Zamawiającego.
13. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca Zamawiający**

**Załącznik nr umowy (dotyczy umowy na każdą część)**

**Obowiązek informacyjny
(informacja dla pracowników wykonawcy/pracowników i współpracowników Partnera Biznesowego)**

Zgodnie z art.14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 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 (dalej: RODO), uprzejmie informujemy:

1) Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Krakowski Szpital Specjalistyczny
im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków.

2) Z Inspektorem Ochrony Danych można się skontaktować poprzez adres e-mail: iod@szpitaljp2.krakow.pl lub nr tel.: 12 614 3049, we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem.

3) Pani/Pana dane osobowe zostały udostępnione przez podmiot będący realizatorem umowy.

4) Przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych odbywa się w celu realizacji umowy ………………………………………………………………………………………….., na podstawie art.6 ust.1 lit. f RODO, zgodnie z którego treścią dopuszcza się przetwarzanie danych osobowych jeśli jest to niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora oraz art.6 ust.1 lit.c kiedy przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze wynikającego z art. 143e ustawy Prawo zamówień publicznych, którym jest kontrola spełniania przez wykonawcę/podwykonawcę zamówienia publicznego wymagań w zakresie zatrudniania personelu na podstawie umowy o pracę.

5) W związku z powyższymi celami przetwarzane są następujące kategorie Pani/Pana danych osobowych: imię i nazwisko, stanowisko lub pełniona funkcja, służbowe dane kontaktowe tj.: adres e-mail, numer telefonu i dane z dokumentacji prowadzonej w czasie realizacji umowy oraz dane niezbędne do weryfikacji zatrudnienia na podstawie umowy o pracę, w tym data zawarcia umowy o pracę, rodzaj umowy o pracę i zakres obowiązków pracownika.

6) Dane osobowe będą udostępniane wyłącznie podmiotom uprawnionym do ich otrzymania na podstawie przepisów obowiązującego prawa oraz podmiotom współpracującym z Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II w zakresie realizacji rozwiązań technicznych i organizacyjnych, dostawcom usług (np. pocztowych, teleinformatycznych).

7) Pani/Pana dane osobowe przechowywane będą przez okres wymagany przepisami prawa,
a następnie usuwane lub anonimizowane.

8) Każdemu, kogo dane dotyczą przysługuje prawo: dostępu do swoich danych, sprostowania (poprawiania) swoich danych, ograniczenia przetwarzania danych, wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych oraz wniesienia skargi do Prezesa UODO (na adres Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00 - 193 Warszawa).

9) Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.

10) Pani/Pana dane osobowe nie będą wykorzystywane do podejmowania zautomatyzowanych decyzji, a także nie będą wykorzystywane w celu profilowania.

|  |
| --- |
| **Załącznik nr 3 - specyfikacja asortymentowo - ilościowo - cenowa:** |
| **Część nr 1** |   |  |
| **Lp.** | **Asortyment** | **Ilość** | **Ilość opakowań oferowanych** | **Cena jednostkowa netto za op. [bez VAT] [PLN]** | **Stawka podatku VAT [%]** | **Cena brutto [PLN]** | **Nazwa handlowa** |
| **I** | **II** | **III** | **IV** | **V** | **VI** | **VII** | **VIII** |
| 1.  | Generatory Technetu 35 GBq | 52 |   |   |   |   |   |
| 2.  | Generatory Technetu 30 GBq | 1 |   |   |   |   |   |
| 3.  | Generatory Technetu 25 GBq | 1 |   |   |   |   |   |
| 4.  | Generatory Technetu 18,5 GBq | 1 |   |   |   |   |   |
|   |   | **Razem brutto:** |    |
| **Załącznik nr 3a – OPZ****Instrukcja wypełniania tabeli „Parametry techniczne” :**1. Wykonawca sporządzając ofertę wypełnia jedynie kolumnę „Parametry oferowanego urządzenia” bez jakichkolwiek zmian poniższej tabeli.2. Wykonawca wypełnia wszystkie wiersze kolumny „Parametry oferowanego urządzenia” uwzględniając zapisy w poszczególnych wierszach i kolumnach poniższej tabeli. 3. Jeśli w kolumnie „Parametr graniczny/wartość” występuje zapis „TAK” to oznacza, iż Zamawiający bezwzględnie wymaga parametru podanego w kolumnie „Parametr graniczny/wartość”. Wykonawca w celu potwierdzenia spełnienia parametru zobowiązany jest do wpisania słowa „TAK”.4. W przypadku, gdy w kolumnie „Parametr graniczny/wartość” występuje zapis: „podać, opisać, wymienić, wyszczególnić, itp.” , Wykonawca zobowiązany jest do podania, opisania, wymienienia, wyszczególnienia parametrów dla zaoferowanego wyrobu medycznego.5. W przypadku, gdy w kolumnie „Parametr graniczny/wartość” występuje zapis „TAK/NIE” oznacza, iż parametr opisany w kolumnie „Parametr graniczny/wartość” jest parametrem punktowanym. W przypadku spełnienia lub niespełnienia parametru Wykonawca wpisuje odpowiednio słowo „TAK” lub „NIE”.6. W przypadku, gdy w kolumnie „Parametr graniczny/wartość” występuje zapis: „TAK, podać” lub TAK, opisać” itp. to Wykonawca zobowiązany jest do wpisania słowa „TAK” oraz do podania lub opisania parametrów dla zaoferowanego wyrobu medycznego. |
| PARAMETRY TECHNICZNE ORAZ HARMONOGRAM DOSTAW |
| Generatory Technetu (CPV: 33.12.40.00 – 5) – w ilości 52 sztuk. |
| **Lp.** | **Dane techniczne** | **Parametr graniczny/ wartość** | **Punktacja** | **Parametry oferowanego urządzenia** |
| 1. | nazwa produktu  | podać | – |   |
| 2. | producent | podać | – |   |
| 3. | numer katalogowy produktu  | podać | – |   |
| 4. | elucja w fiolkach o objętości 10 [ml] | TAK, podać  | – |   |
| 5. | aktywność generatora ±5% - na określony dzień zgodnie z tabelą: „Harmonogram dostaw na lipiec 2021 – czerwiec 2022” – kolumna V | TAK, podać zaoferowaną aktywność generatora  | – |   |
| 6. | nieodpłatna dostawa fiolek do elucji | TAK/nie | 1/0 |   |
| 7. | nieodpłatna dostawa fiolek z solą fizjologiczną | TAK/nie | 1/0 |   |
| 8. | okres ważności generatora – minimum 14 dni od daty kalibracji | TAK/nie | 1/0 |   |
| 9. | eluat przydatny do użytku przez minimum 10 godzin od elucji  | TAK/nie | 1/0 |   |
| 10. | standardowa tygodniowa dostawa dająca możliwość wykonania minimum 12 elucji  | TAK/nie | 1/0 |   |
|

|  |
| --- |
| **UWAGA:****W wypadku, gdy zawarcie umowy nastąpi w terminie późniejszym niż wskazane daty wynikające z harmonogramu dostaw, dostawy, których nie można zrealizować z tego powodu zostaną uznane za niebyłe.** |
| **Harmonogram dostaw listopad 2021 - listopad 2022** |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| **I** | **II** | **III** | **IV** | **V** |
| **Miesiąc dostawy** | **Numer dostawy** | **Dzień dostawy** | **Ilość generatorów** | **Wymagana aktywność Technetu Tc99m generatorów, eluacie generatora na dzień kalibracji (poniedziałek):** |
|  |  |  |  |  |
| Listopad | 1 | 19 | 1 | 35 [GBq] |
|  | 2 | 26 | 1 | 35 [GBq] |
| Grudzień | 3 | 3 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 4 | 10 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 5 | 17 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 6 | 24 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 7 | 31 | 1 | 35 [GBq]  |
| Styczeń | 8 | 7 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 9 | 14 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 10 | 21 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 11 | 28 | 1 | 35 [GBq]  |
| Luty | 12 | 4 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 13 | 11 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 14 | 18 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 15 | 25 | 1 | 35 [GBq]  |
| Marzec | 16 | 4 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 17 | 11 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 18 | 18 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 19 | 25 | 1 | 35 [GBq]  |
| Kwiecień | 20 | 1 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 21 | 8 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 22 | 15 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 23 | 22 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 24 | 29 | 1 | 35 [GBq]  |
| Maj | 25 | 6 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 26 | 13 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 27 | 20 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 28 | 27 | 1 | 35 [GBq]  |
| Czerwiec | 29 | 3 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 30 | 10 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 31 | 17 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 32 | 24 | 1 | 35 [GBq]  |
| Lipiec | 33 | 1 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 34 | 8 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 35 | 15 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 36 | 22 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 37 | 29 | 1 | 35 [GBq]  |
| Sierpień | 38 | 5 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 39 | 12 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 40 | 19 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 41 | 26 | 1 | 35 [GBq]  |
| Wrzesień | 42 | 2 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 43 | 9 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 44 | 16 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 45 | 23 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 46 | 30 | 1 | 35 [GBq]  |
| Październik | 47 | 7 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 48 | 14 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 49 | 21 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 50 | 28 | 1 | 35 [GBq]  |
| Listopad | 51 | 4 | 1 | 35 [GBq]  |
|  | 52 | 11 | 1 | 35 [GBq]  |

 **Załącznik nr 3 - specyfikacja asortymentowo - ilościowo - cenowa:** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|   | **Część nr 2** |   |   |   |   | CPV: 33.69.64.00-9 |
| **Lp.** | **Asortyment** | **Ilość** | **Maksymalna wielkość opakowania handlowego** | **Ilość opakowań oferowanych** | **Cena jednostkowa netto za op. [bez VAT] [PLN]** | **Stawka podatku VAT [%]** | **Cena brutto [PLN]** | **Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu** |
| **I** | **II** | **III** | **IV** | **V** | **VI** | **VII** | **VII** | **IX** |
| 1. | MIBI | 600 | 6 |   |   |   |   |   |
| 2. | MDP | 84 | 6 |   |   |   |   |   |
| 3. | DTPA | 60 | 6 |   |   |   |   |   |
| 4. | KOLOID | 78 | 6 |   |   |   |   |   |
| 5. | PIROFOSFORAN | 9 | 3 |   |   |   |   |   |
| 6. | DMSA | 9 | 3 |   |   |   |   |   |
| 7. | DPD**\*** | 60 | 5 |   |   |   |   |   |
|   | **\*Import docelowy** |   |   |   | **Razem brutto:** |    |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  | **Załącznik nr 3 - specyfikacja asortymentowo - ilościowo - cenowa:** |
|   | **Część nr 3** |   |   |   |   |  | CPV: 33.69.64.00-9 |
| **Lp.**  | **Asortyment** | **Ilość** | **Cena jednostkowa netto [PLN]** | **Maksymalna wielkość opakowania handlowego** | **Ilość opakowań oferowanych** | **Stawka podatku VAT [%]** | **Wartość [PLN]** | **Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu** |
| **I** | **II** | **III** | **IV** | **V** | **VI** | **VII** | **VIII** | **IX** |
| 1. | Zestaw wymienny do wentylacji płuc do urządzenia Generator Technegas składający się z grafitowego tygielka i zestawu rurek\*\* | 350 |  | 50 |   |  |  |  |   |
|   | **\*\*Należy dołączyć do oferty certyfikat CE oraz deklarację zgodności** |  |  |  |  |   |
|   |  **Razem brutto:**     |  |  |  |   |

**Załącznik nr 3 - specyfikacja asortymentowo - ilościowo - cenowa:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  | **Część nr 4:** |  |  |  |  |  |  |  |
| Lp. | *Asortyment* | *Ilość zestawów* | Cena jednostkowa netto [PLN] | Stawka podatku VAT [%] | Wartość netto [PLN] | Wartość brutto [PLN] |  |  |  |
| 1 | *Zestaw do torakoskopowego zamykania uszka lewego przedsionka* | ***4*** |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 | *Zestaw do chirurgicznego śródoperacyjnego zamykania uszka lewego przedsionka* | ***36*** |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 | *Teleskopowy zestaw do torakoskopowego zamykania uszka lewego przedsionka* | ***1*** |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |
| **RAZEM BRUTTO:** |  |  |  |  |

**Załącznik nr 3b - OPZ**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr 4**  |  |  |  |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Parametr graniczny | Punktacja | Opis oferowanego wyrobu  |  |   |  |
| **Poz. 1 Jednorazowy system do torakoskopowego zamykania uszka lewego przedsionka** |  |  |  |
| 1.  | *nazwa* | podać | - |   |  |  |  |
| 2.  | *producent* | podać | - |   |  |  |  |
| 3.  | *numer katalogowy* | podać | - |   |  |  |  |
| 4.  | *instrukcja obsługi w języku polskim* | dołączyć do oferty | - |   |  |  |  |
| 5.  | *jednorazowy system służący do trwałej okluzji uszka lewego przedsionka* | TAK | - |   |  |  |  |
| 6.  | *w zestawie: rączka z mechanizmem uwalniającym, szaft, część dystalna na którą składają się ruchome, tytanowe poprzeczki zaopatrzone w pokrycie z tkanego poliestru* | TAK | - |   |  |  |  |
| 7.  | *dostępne rozmiary: od 35 [mm] do 50 [mm]* | TAK, wyszczególnić wszystkie zaoferowane średnice w [mm] | 8 pkt. - 4 i więcej 4 pkt. - 2 do 3 0 pkt. - 1 |   |  |  |  |
| 8.  | *możliwość swobodnej rotacji główką urządzenia* | TAK/NIE | 4/0 |   |  |  |  |
| 9.  | *obecność miarki do pomiaru rozmiaru okludera w zestawie* | TAK/NIE | 2/0 |   |  |  |  |
| 10.  | *szkolenie personelu w zakresie użycia zestawu* | TAK | - |   |  |  |  |
| 11.  | *obecność proktora podczas pierwszych zabiegów z użyciem zestawu* | TAK | - |   |  |  |  |
| ***Poz. 2 Jednorazowy system do chirurgicznego śródoperacyjnego zamykania uszka lewego przedsionka*** |  |  |  |
| 1.  | *nazwa* | podać | - |   |  |  |  |
| 2.  | *producent* | podać | - |   |  |  |  |
| 3.  | *numer katalogowy* | podać | - |   |  |  |  |
| 4.  | *instrukcja obsługi w języku polskim* | dołączyć do oferty | - |   |  |  |  |
| 5.  | *jednorazowy system służący do trwałej okluzji uszka lewego przedsionka* | TAK | - |   |  |  |  |
| 6.  | *w zestawie: rączka z mechanizmem uwalniającym, szaft, część dystalna na którą składają się ruchome, tytanowe poprzeczki zaopatrzone w pokrycie z tkanego poliestru* | TAK | - |   |  |  |  |
| 7.  | *dostępne rozmiary: od 35 [mm] do 50 [mm]* | TAK, wyszczególnić wszystkie zaoferowane średnice w [mm] | 8 pkt. - 4 i więcej 4 pkt. - 2 do 3 0 pkt. - 1 |   |  |  |  |
| 8.  | *możliwość swobodnej rotacji główką urządzenia* | TAK/NIE | 4/0 |   |  |  |  |
| 9.  | *obecność miarki do pomiaru rozmiaru okludera w zestawie* | TAK/NIE | 2/0 |   |  |  |  |
| 10.  | *szkolenie personelu w zakresie użycia zestawu* | TAK | - |   |  |  |  |
| 11.  | *obecność proktora podczas pierwszych zabiegów z użyciem zestawu* | TAK | - |   |  |  |  |
| ***Poz. 3 Jednorazowy teleskopowy system do torakoskopowego zamykania uszka lewego przedsionka*** |  |  |  |
| 1.  | *nazwa* | podać | - |   |  |  |  |
| 2.  | *producent* | podać | - |   |  |  |  |
| 3.  | *numer katalogowy* | podać | - |   |  |  |  |
| 4.  | *instrukcja obsługi w języku polskim* | dołączyć do oferty | - |   |  |  |  |
| 5.  | *jednorazowy system służący do trwałej okluzji uszka lewego przedsionka* | TAK | - |   |  |  |  |
| 6.  | *w zestawie rączka z mechanizmem uwalniającym, szaft oraz część dystalna (o docelowej średnicy 12mm), na którą składają się ruchome, tytanowe poprzeczki zaopatrzone w pokrycie z tkanego poliestru* | TAK | - |   |  |  |  |
| 7.  | *dostępne rozmiary: od 35 [mm] do 50 [mm]* | TAK, wyszczególnić wszystkie zaoferowane średnice w [mm] | 6 pkt. - 4 i więcej 3 pkt. - 2 do 3 0 pkt. - 1 |   |  |  |  |
| 8.  | *możliwość swobodnej rotacji główką urządzenia* | TAK/NIE | 4/0 |   |  |  |  |
| 9.  | *obecność miarki do pomiaru rozmiaru okludera w zestawie* | TAK/NIE | 2/0 |   |  |  |  |
| 10.  | *szkolenie personelu w zakresie użycia zestawu* | TAK | - |   |  |  |  |
| 11.  | *obecność proktora podczas pierwszych zabiegów z użyciem zestawu* | TAK | - |   |  |  |  |

**Załącznik nr 3 - specyfikacja asortymentowo - ilościowo - cenowa:**

|  |
| --- |
| **Część nr 5**  |
| ***Środek hemostatyczny i przeciwzrostowy***  |
| Lp. | *Nazwa produktu* | Ilość sztuk | Cena jedn. netto | Stawka podatku VAT[%] | Cena brutto (VI = III x IV x V) |
| I | *II* | III | IV | V | VI |
| 1. | *Środek o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym ( klasa III ) , zbudowany z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi o wysokiej zdolności pochłaniania wody, przyspieszający kaskadę krzepnięcia i wytwarzający skrzep hemostatyczny, czas biodegradacji min. 5 do max. 7 dni po aplikacji, biokompatybilny, wolny od pirogenów, posiadający wskazania do stosowania w chirurgii ogólnej, chirurgii sercowo-naczyniowej, posiadający możliwość stosowania w procedurach laparoskopowych, produkowany w postaci proszku w jednorazowym aplikatorze gotowym do użycia, z możliwością aplikacji jako proszek, pasta lub żel, niecytotoksyczny, nie wspomagający wzrostu komórek nowotworowych.*  | *Jednorazowy aplikator, 3g.* | **24** |  |  |  |
| 2. | *Jednorazowy aplikator, 5g.* | **150** |  |  |  |
| 3. | *Jednorazowy aplikator, 9g.* | **9** |  |  |  |
| 4. | *Jednorazowy, sterylny aplikator ( klasa IIa ), kompatybilny ze środkiem hemostatycznym opisanym w pozycjach 1,2 i 3, przeznaczony do procedur laparoskopowych i endoskopowych,dwufunkcyjny ( elstyczny cewnik wewnętrzny o długości 38 cm, sztywna, przezrocysta prowadnica o długości 33 cm ), wyposażony w dwudzielny uchwyt, posiadający możliwość formowania kształtu przed użyciem ( z efektem pamięci kształtu ), pakowany pojedynczo.* | **10** |  |  |  |
| ***RAZEM BRUTTO:*** |  |
|  |  |  |  |  | **Załącznik nr 3 - specyfikacja asortymentowo - ilościowo - cenowa** |  |  |  |  |  |
| **Część nr 6** |
| ***System do zamykania mostka po sternotomii, składający się z opasek wykonanych z materiału PEEK (polieteroeteroketon) zakończonych igłą***  |
| Lp. | *Nazwa produktu* | Ilość sztuk | Stawka podatkuVAT [%] | Cena jedn. netto | Wartość brutto(VI = III x IV x V) |
| I | *II* | III | IV | V | VI |
| 1. | *System do zamykania mostka po sternotomii, składający się z opasek wykonanych z materiału PEEK (polieteroeteroketon) zakończonych igłą, dostarczany w formie sterylnej, kompatybilny z aplikatorem do Sternal Zip Fix System o kodzie 03.501.080* | *1 opakowanie zbiorcze, sterylne zawiera 5 sztuk*  | **20** |  |  |  |
| 2. | *1 opakowanie zbiorcze zawiera 20 sztuk, każda sterylna* | **200** |  |  |  |
| **RAZEM BRUTTO:** |  |

**Załącznik nr 3 - specyfikacja asortymentowo - ilościowo - cenowa**

**Część nr 7:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać | Dawka | Ilość |  Cena jednostkowa netto |  Stawka podatku VAT[%] | Wartość brutto(VIII = V x VI x VII) |
| I | II | III | IV | V | VI | VII | VIII |
| 1 | Calcium carbonate | 1 kaps. zawiera 1 g węglanu wapnia, co odpowiada 400 mg jonów wapnia | 10500 |  |  |  |
| 2 | 1 kaps. zawiera 0,5 g węglanu wapnia, co odpowiada 200 mg jonów wapnia | 5000 |  |  |  |
| 3 | Ascorbic acid - PRODUKT LECZNICZY | tabl. | 200 mg | 500 |  |  |  |
| 4 | \*Ciclosporin | roztwór doustny op. 50 ml |  0,1 g/ml | 3 |  |  |  |
| 5 | kaps. | 0,1g | 200 |  |  |  |
| 6 | 0,05g | 250 |  |  |  |
| 7 |  0,025g  | 500 |  |  |  |
| 8 | Rivaroxaban | tabl.powl. | 2,5mg | 1000 |  |  |  |
| 9 |  15 mg | 2500 |  |  |  |
| 10 | 20 mg | 3500 |  |  |  |
| 11 | Sotalol  | tabl. |  0,04 g | 6000 |  |  |  |
| 12 | Sotalol  |  0,08 g | 4500 |  |  |  |
| 13 |  Tranexamic acid  |  tabl.powl. |  0,5g  | 800 |  |  |  |
| 14 | Betaxolol | tabl.powl. | 0,02 g | 1680 |  |  |  |
| 15 | Acetylcysteine | tabl. lub granulat rozpuszczalny | 200mg | 10 000 |  |  |  |
| 16 | 600mg | 10 000 |  |  |  |
| \* wymagane dawki tego samego producenta | **Razem Brutto:** |  |

**Załącznik nr 4**

**Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia**

Postępowanie nr DZ.271.98.2021

Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia,

składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych,

dotyczące robót budowlanych, dostaw lub usług, które wykonają poszczególni Wykonawcy

Nazwa i adres Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

Zgodnie z art. 117 ust. 2 warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt. 2 ustawy Pzp, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

Zgodnie z art. 117 ust. 3 ustawy Pzp w odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych wykonawców, którzy wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.

W takim przypadku wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy.

\* Wykonawca………………………………………………………………………………………………………………………………………

 (nazwa i adres Wykonawcy)

zrealizuje następujące roboty budowlane, dostawy lub usługi:

……………………………………………………………………………………………………..……………………………………………………

\* Wykonawca………………………………………………………………………………………………………………………………………

 (nazwa i adres Wykonawcy)

zrealizuje następujące roboty budowlane, dostawy lub usługi:

……………………………………………………………………………………………………..……………………………………………………

\* należy wypełnić tylko w sytuacji, gdy zachodzą okoliczności, o których mowa w art. 117 ust. 2 lub 3 ustawy Pzp, tyle razy ile to konieczne

Oświadczam/y, że wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.