



**SZPITALE  
TCZEWSKIE SA**

## SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ) Postępowanie nr 01/PN/2018

z dnia: <b>12-01-2018r.</b>	
I. Nazwa (firma) oraz adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 <a href="http://www.szpitaletczewskiesa.pl">www.szpitaletczewskiesa.pl</a>
II. Tryb udzielenia zamówienia	<b>PRZETARG NIEOGRANICZONY</b> <b>o wartości szacunkowej zamówienia poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa Zamówień Publicznych</b> Zgodnie z art. 39 - 46 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm) wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy <b>PROCEDURA O KTÓREJ MOWA W ART. 24aa, ust. 1 ustawy Pzp</b>
III. Opis przedmiotu zamówienia	<b>DOSTAWA RĘKAWIC NIEJAŁOWYCH I JAŁOWYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO</b>  <b>Kod główny: CPV 33000000-0</b> (Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała)  Zamawiający dopuszcza podzielenie zamówienia na części, zwane „Pakietami”. Zamawiający do przedmiotowego zamówienia przewidział 2 pakiety  <b>Pakiet nr 1 – Rękawice niejałowe.</b> Kod CPV: 33141420-0 Rękawice chirurgiczne  <b>Pakiet nr 2 – Rękawice jałowe</b> Kod CPV: 33141420-0 Rękawice chirurgiczne  Wykonawcy mogą złożyć swoją ofertę w odniesieniu do wszystkich części zamówienia (Pakietów). Pakiety nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w danym pakiecie zostaną odrzucone.  Przedmiot zamówienia i jego zakres został szczegółowo opisany w załączniku nr 3 do SIWZ
IV. Termin wykonania zamówienia	<b>12 miesięcy od dnia zawarcia umowy</b>
V. Warunki udziału w postępowaniu	<ol style="list-style-type: none"><li>1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SIWZ.</li><li>2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki:<ol style="list-style-type: none"><li><b>2.1. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa</b> O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące sytuacji ekonomicznej lub finansowej. <b>Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie</b></li><li><b>2.2. Zdolność techniczna lub zawodowa</b> O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące zdolności technicznej lub zawodowej. <b>Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie</b></li><li><b>2.3. Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów</b> O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. <b>Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie</b></li></ol></li></ol>

<p>VI. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania</p>	<p>1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcę na podstawie przepisów art. 24 ust.1 pkt 12-23 ustawy Pzp.</p> <p>2. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 7 ustawy Pzp.</p> <p>3. Nie przewiduje się wykluczenia Wykonawcy w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.</p> <p>4. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna przedstawione dowody za wystarczające.</p> <p>5. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.</p>
<p>VII. Wykaz oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia</p>	<p>1</p> <p><u>1.1 Do oferty, w celu wstępnego wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert:</u></p> <p>1.1.1. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, stanowiące załącznik nr 2 do SIWZ – <b>Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu i spełnianiu warunków udziału w postępowaniu.</b></p> <p>1.2. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, według wzoru stanowiącego. – załącznik nr 5 do SIWZ – <b>Oświadczenie w sprawie przynależności do grupy kapitałowej</b> Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Oświadczenie w sprawie przynależności do grupy kapitałowej wnosi się w oryginale. Oświadczenie wraz z ewentualnymi dokumentami, o których mowa w niniejszym punkcie należy złożyć za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście lub za pośrednictwem pośtańca.</p> <p>1.3. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, może wezwać Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp.</p> <p><b>1.3.1. Wykaz dokumentów i oświadczeń składanych na wezwanie Zamawiającego na potwierdzenie okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp:</b></p> <p><u>a) W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, należy przedłożyć:</u></p> <p>- Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów ani oświadczeń.</p> <p><u>b) W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, należy przedłożyć:</u></p> <p>- <b>Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, że oferowane wyroby będące przedmiotem zamówienia są dopuszczone do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o Wyrobach Medycznych tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.</b></p> <p><u>c) W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia należy przedłożyć:</u></p> <p>- Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów ani oświadczeń.</p> <p>1.3.2. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.</p> <p>1.3.3 Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia, jeżeli Zamawiający posiada aktualne oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy, lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016</p>

	<p>r. poz. 352). W takiej sytuacji Wykonawca zobligowany jest do pisemnego wskazania Zamawiającemu oświadczeń lub dokumentów, które znajdują się w jego posiadaniu, z podaniem sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia były składane, lub do wskazania dostępności oświadczeń lub dokumentów w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych. Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.</p> <p><b>1.3.4. Inne dokumenty składane obligatoryjnie przez Wykonawcę wraz z ofertą:</b></p> <p>a) Wypełniony i podpisany Formularz ofertowo - cenowy stanowiący załącznik nr 1 do SIWZ</p> <p>b) Podpisany szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 3 do SIWZ</p> <p>1.4. Oświadczenia, dotyczące Wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp oraz dotyczące Podwykonawców, składane są w oryginale. Dokumenty, inne niż oświadczenia, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo Podwykonawca, w zakresie dokumentów, które dotyczą każdego z nich. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej lub w formie elektronicznej.</p> <p>1.5. W przypadku gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości, Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii.</p> <p>1.6. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.</p>
<p>VIII. Informacja o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, jeśli Zamawiający w sytuacjach określonych w art. 10c – 10e pzp, przewiduje inny sposób porozumiewania się niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z wykonawcami</p>	<p>1. W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615), tj.:</p> <p>a) pisemnie, na adres Zamawiającego: SZPITALA TCZEWSKIE S.A., ul. 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew. b) faksem na numer: 58-531-38-30. c) drogą elektroniczną na adres: <a href="mailto:dombrowski.robort@szpitaletczewskiesa.pl">dombrowski.robort@szpitaletczewskiesa.pl</a> (<b>preferowane</b>)</p> <p>Zamawiający może zastrzec jeden z powyższych sposobów porozumiewania się w toku prowadzonego postępowania, który zdaniem Zamawiającego będzie wystarczający do sprawnego przeprowadzenia danej procedury lub jej części.</p> <p><u>Ofertę składa się pod rygorem nieważności w formie pisemnej, za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście lub za pośrednictwem posłańca</u></p> <p>2. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania. Pismo, które należy złożyć w oryginale, może być każdorazowo poprzedzone faksem (58) 531-38-30 lub zostać wysłane drogą elektroniczną (preferowana droga elektroniczna), a jego oryginał niezwłocznie przekazany w formie pisemnej. Korespondencja przesłana do Zamawiającego za pomocą faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, po godzinie 14.30 zostanie zarejestrowana w następnym dniu pracy Zamawiającego i uznana za wniesioną w dniu jej zarejestrowania.</p> <p>3. Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego na piśmie o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert. Stosowne pismo można przesłać jedynie faksem lub drogą elektroniczną (preferowane – wersja edytowalna). <b>Zamawiający udzieli wyjaśnień, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Odpowiedzi zostaną umieszczone jedynie na stronie www Zamawiającego (zgodnie z punktem 4 poniżej).</b></p> <p>4. Zamawiający wszelkie informacje, m.in. treść zapytań i odpowiedzi, zmiany SIWZ, informacje o wyborze najkorzystniejszych ofert, do których umieszczenia na stronie internetowej jest zobowiązany, publikuje na stronie <a href="http://www.szpitaletczewskiesa.pl">www.szpitaletczewskiesa.pl</a>, w zakładce „przetargi” <u>Umieszczone przez Zamawiającego informacje stają się automatycznie integralną częścią SIWZ. Wszelkie informacje i wprowadzone przez Zamawiającego zmiany są wiążące dla Wykonawcy, jeśli zostały przekazane przed terminem przewidzianym do złożenia ofert. Wykonawca jest zobligowany do bieżącego zapoznania się z</u></p>

	<p>informacjami, o których mowa, umieszczanymi na stronie internetowej Zamawiającego.</p> <p>5. Jeśli Zamawiający przekaze Wykonawcy jakiegokolwiek informacje, w tym te, o których mowa w pkt. 4, powyżej (nie dotyczy informacji do których przekazania Zamawiający jest zobowiązany przed terminem otwarcia ofert), drogą faksową lub elektroniczną (mail), przyjmuje się, że Wykonawca zapoznał się z treścią korespondencji w chwili wysłania jej przez Zamawiającego – Zamawiający co do zasady nie będzie żądał potwierdzenia otrzymania wiadomości. W tym celu Wykonawcy, w formularzu ofertowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ, mają obowiązek podać aktualne, działające numery faksów lub aktualny adres e-mail.</p> <p>6. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców.</p> <p>7. Osoby uprawnione do porozumiewania się z wykonawcami: Robert Dombrowski – Pełnomocnik ds. Zamówień Publicznych i Jakości <a href="mailto:dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl">dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl</a></p>
IX. Wymagania dotyczące wadium	<b>ZAMAWIAJĄCY NIE WYMAGA WNIESIENIA WADIUM</b>
X. Termin związania ofertą	<p>1. Termin związania ofertą wynosi <b>30 dni</b> licząc od upływu terminu składania ofert</p> <p>2. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.</p> <p>3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.</p>
XI. Opis sposobu przygotowania ofert	<p>1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na jeden lub oba pakiety.</p> <p>2. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami stanowiącymi integralną jej część, należy sporządzić zgodnie z niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia i przepisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, na formularzu ofertowo – cenowym, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ i podpisać. Za podpisanie uznaje się przynajmniej własnoręczny podpis osoby upoważnionej. <b>W przypadku, gdy upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy osoby, która podpisała ofertę, nie wynika z właściwego wypisu z rejestru sądowego lub wpisu do ewidencji działalności gospodarczej, oferta powinna zawierać również dokument potwierdzający to upoważnienie, np. odpowiednio pełnomocnictwo. Pełnomocnictwo może mieć następujące formy: oryginał lub kopia poświadczona notarialnie.</b></p> <p>3. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej. Oferta musi być napisana w sposób czytelny i zrozumiały, komputerowo lub nieścieralnym atramentem.</p> <p>4. Kopie dokumentów muszą zostać przez Wykonawcę poświadczone za zgodność z oryginałem, zgodnie z zasadami opisanymi w <b>cz. VII, pkt 1.4.</b> niniejszej SIWZ</p> <p>5. Załączniki do SIWZ, które wymagane są jako wypełnione wzory dokumentów należy sporządzić wg załączonych do specyfikacji istotnych warunków zamówienia wzorów z podaniem co najmniej wszystkich wymienionych w nich danych.</p> <p>6. Wszystkie strony oferty zawierające treść powinny zostać podpisane / zaparafowane przez Wykonawcę lub osobę/y przez niego upoważnioną/e do składania oferty w niniejszym postępowaniu, zgodnie z wymogami niniejszej SIWZ, z <b>zastrzeżeniem, iż ofertę sporządzaną na formularzu ofertowo – cenowym należy bezwzględnie podpisać, nie zaś parafować.</b> Wykonawca we własnym interesie powinien ponumerować strony oferty, aby dokonać jej prawidłowego zabezpieczenia. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za skutki wynikające z nieponumerowania lub nieprawidłowego ponumerowania stron oferty przez Wykonawcę.</p> <p>7. Wszystkie miejsca w dokumentach oferty, w których Wykonawca po napisaniu naniósł zmiany, muszą zostać podpisane przez osobę, o której mowa powyżej, w pkt. 6</p> <p>8. Informacje zawarte w ofercie, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, muszą być oznaczone klauzulą: „<b>Dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji</b>” i wydzielone w formie odrębnego załącznika. Należy również określić strony oferty, na których znajdują się zastrzeżone informacje w sposób nie budzący wątpliwości. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za skutki powstałe w wyniku nieprawidłowego oznaczenia stron oferty zawierających zastrzeżone informacje i nie wydzielania ich w formie odrębnego załącznika. Wykonawca nie może zastrzec informacji i dokumentów, których jawność wynika z innych aktów prawnych, w tym m.in. z zapisu art.86 ust.4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.</p> <p>9. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane.</p> <p>10. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z nienależytego oznakowania oferty lub niedostarczenia jej w wymaganym terminie.</p> <p>11. Koszty opracowania i dostarczenia oferty oraz uczestnictwa w przetargu obciążają wyłącznie Wykonawcę, za wyjątkiem sytuacji opisanych w niniejszej SIWZ, w tym zakresie.</p> <p><b>12. UWAGA: Wykonawcy z wymaganą reprezentacją łączną powinni przyjąć, że w każdym przypadku, gdy w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jest mowa o osobie uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy, chodzi o osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.</b></p> <p>13. Ofertę wraz z wymaganymi oświadczeniami i dokumentami należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie jego zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być</p>

	<p>oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane do Zamawiającego na adres:</p> <p style="text-align: center;">SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW oraz opisane:</p> <p style="text-align: center;"><b>„Przetarg nieograniczony 01/PN/2018</b></p> <p style="text-align: center;"><b>DOSTAWA RĘKAWIC NIEJAŁOWYCH I JAŁOWYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Nie otwierać przed dniem 22-01-2018 r. do godziny 11:15”</b></p> <p style="text-align: center;"><u>UWAGA: Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za przypadkowe otwarcie oferty niezabezpieczonej w powyższy sposób</u></p> <p>14. Opakowanie poza oznakowaniem jak wyżej, musi zawierać nazwę i adres Wykonawcy, aby w przypadku złożenia oferty po terminie przewidzianym do składania ofert zwrócić taką ofertę Wykonawcy - bez otwierania</p> <p>15. Wykonawca może wprowadzić zmiany w złożonej ofercie lub ją wycofać, pod warunkiem, że uczyni to przed terminem składania ofert. Zarówno zmiana jak i wycofanie oferty wymagają zachowania formy pisemnej.</p> <p>16. Zmiany dotyczące treści oferty powinny być przygotowane, opakowane i zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Dodatkowo opakowanie, w którym jest przekazywana zmieniona oferta należy opatrzyć napisem „ZMIANA”.</p> <p>17. Powiadomienie o wycofaniu oferty powinno być zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Powiadomienie to należy opatrzyć napisem „WYCOFANIE”.</p> <p>18. UWAGA: ilekroć w SIWZ pojawi się nazwa własna danego produktu / producenta, oznacza to, że Zamawiający dopisuje pojęcie „lub równoważne”.</p> <p>a) Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych (oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wszelkie wymagania Zamawiającego o wszystkich parametrach nie gorszych niż te określone w SIWZ, tzn. takich, które gwarantują zachowanie tych samych norm, parametrów i standardów), jeżeli z opisu przedmiotu zamówienia wynika, że przedmiot zamówienia określony został poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów oraz w zakresie wskazanym w art. 30 ust. 4 PZP.</p> <p>b) Jeżeli wskazano nazwy towarów pochodzących od konkretnych producentów to określają one minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe, jakim muszą odpowiadać towary oferowane przez wykonawcę, aby zostały spełnione wymagania stawiane przez Zamawiającego. Towary pochodzące od konkretnych producentów stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy przedmiotu zamówienia. Pod pojęciem minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe Zamawiający rozumie wymagania dotyczące towaru zawarte w ogólnie dostępnych źródłach, katalogach, stronach internetowych producentów. Operowanie przykładowymi nazwami producenta ma jedynie na celu doprecyzowanie poziomu oczekiwań Zamawiającego w stosunku do określonego rozwiązania. Posługiwanie się nazwami producentów/produktów ma wyłącznie charakter przykładowy. Zamawiający, wskazując oznaczenie konkretnego producenta (dostawcy) lub konkretny produkt przy opisie przedmiotu zamówienia, dopuszcza jednocześnie produkty równoważne o parametrach jakościowych i cechach użytkowych co najmniej na poziomie parametrów wskazanego produktu, uznając tym samym każdy produkt o wskazanych lub lepszych parametrach.</p> <p>c) W przypadku niewskazania w ofercie rozwiązania równoważnego Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował przedmiot zamówienia zgodnie z rozwiązaniami wskazanymi w SIWZ.</p> <p>d) Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu i stosowania.</p> <p>e) Jeżeli Wykonawca powoła się na rozwiązania równoważne to, jest zobowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymogi/parametry Zamawiającego.</p> <p>f) Wykonawca powołujący się na rozwiązania równoważne jest zobligowany w sposób nie budzący wątpliwości dołączyć do oferty pisemne informacje o tym fakcie i zakresie równoważności.</p> <p>19. Ilekroć na którymkolwiek etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego i w jakimkolwiek dokumencie pojawi się nazwa „SIWZ” lub jej rozszerzenie tj.: „Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia” należy przyjąć, że chodzi także o wszystkie załączniki wskazane w SIWZ, niezbędne do sporządzenia oferty przez Wykonawcę.</p> <p><b>20. Zamawiający na prośbę Wykonawcy, w celu usprawnienia procesu składania ofert, może przesłać edytowalną wersję załączników do SIWZ.</b></p>
<p>XII. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert</p>	<p>1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego tj: SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA, UL. 30 STYCZNIA 57/58. 83-110 TCZEW <b>w SEKRETARIACIE – pok. Nr 3 - I piętro, budynek G, w dniach od poniedziałku do piątku, w godz. od 8.00 do 15.00 - do dnia 22-01-2018r. do godz. 11.00</b></p> <p>2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu <b>22-01-2018r. o godz. 11.15</b> w siedzibie Zamawiającego j.w. <b>w pok. nr 17 - ZAMÓWIENIA PUBLICZNE, I piętro, budynek G.</b></p>
<p>XIII. Opis sposobu obliczania ceny</p>	<p>1. Cena oferty musi zostać określona z uwzględnieniem wszystkich kosztów, które poniesie Wykonawca w związku z należytą oraz zgodną z obowiązującymi przepisami realizacją zamówienia. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia.</p>

	<p>2. Wartość oferty musi być podana w złotych polskich (PLN) brutto i netto, w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku. Wszystkie zaokrąglenia należy wykonywać do dwóch miejsc po przecinku.</p> <p>3. Cena określona w ofercie musi być skalkulowana w sposób jednoznaczny, bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia, zawierająca min. koszty:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ceny przedmiot zamówienia;</li> <li>- ubezpieczenia i transportu do miejsca dostawy, a także rozładunku i wniesienia;</li> <li>- opłat pośrednich;</li> <li>- należności celnych (cło, podatek graniczny);</li> <li>- podatku VAT i akcyzy;</li> </ul> <p>W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ.</p> <p>4. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego (w załączniku nr 1 do niniejszej SIWZ), czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.</p> <p>5. Cena oferty stanowi wartość umowy i będzie niezmienna w toku realizacji całej umowy, z zastrzeżeniem sytuacji, o których mowa w <a href="#">cz. XVII. SIWZ</a></p>
<p>XIV. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert, a jeśli przypisanie wagi nie jest możliwe z obiektywnych przyczyn, Zamawiający wskazuje kryteria oceny ofert w kolejności od najważniejszego do najmniej ważnego</p>	<p style="text-align: center;"><b>Kryterium: Cena oferty (brutto)</b> <b>Waga (%) - 100 %</b></p> <p>przy czym każdej ofercie (nie odrzuconej) przyznana będzie liczba punktów obliczona według następującego wzoru:</p> $P_{of} = \frac{C_{min}}{C_{of}} \times 100$ <p>gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><math>P_{of}</math> - liczba punktów przyznanych ofercie,</li> <li><math>C_{min}</math> - najniższa z oferowanych cen,</li> <li><math>C_{of}</math> - cena rozpatrywanej oferty.</li> </ul> <p>1. Zamawiający udzieli zamówienia wykonawcy, którego oferta:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- odpowiada wymaganiom określonym w ustawie Prawo Zamówień Publicznych,</li> <li>- odpowiada wszystkim wymaganiom zawartym w niniejszej SIWZ,</li> <li>- uzyska najwyższą wartość oceny punktowej.</li> </ul> <p>2. Oferty będą oceniane w odniesieniu do kryterium najniższej ceny, a oferta wypełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryterium, otrzyma maksymalną ilość punktów, czyli 100.</p> <p>3. Pozostałym Wykonawcom, spełniającym wymagania kryterialne przypisana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów.</p> <p>4. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawcy pisemnych wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty oraz wezwać do uzupełnienia dokumentów i oświadczeń.</p> <p>5. Oferta zostanie odrzucona w przypadkach określonych w art. 89 ustawy Pzp.</p>
<p>XV. Informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego</p>	<p>1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SIWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niej kryteria oceny ofert.</p> <p>2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o wynikach postępowania zgodnie z art. 92 ust. 1 ustawy Pzp i udostępni na stronie internetowej <a href="http://www.szpitaletczewskiesa.pl">www.szpitaletczewskiesa.pl</a>, w zakładce „przetargi” informacje, o których mowa w art. 92 ust 2 ustawy Pzp oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie – tablica ogłoszeń.</p> <p>3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 94 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, uprzednio informując Wykonawcę, z którym zamierza zawrzeć umowę – telefonicznie lub za pomocą faksu, lub poczty elektronicznej, lub pisemnie o czasie i miejscu podpisania umowy.</p> <p>4. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.</p>
<p>XVI. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy</p>	<p>Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy</p>
<p>XVII. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy, jeżeli zamawiający wymaga od</p>	<p>1. Obowiązki Zamawiającego i Wykonawcy, terminy, kary umowne oraz inne istotne postanowienia umowy, która zostanie zawarta pomiędzy Zamawiającym a wybranym Wykonawcą, są określone w <b>projekcie umowy</b> – załącznik nr 4 do SIWZ.</p> <p>2 Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy, w tym odstępianie od niej, mogą mieć miejsce tylko w przypadkach i na zasadach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz.</p>



wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach	<p>U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm), lub w wyniku wystąpienia następujących zdarzeń:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto),</li> <li>wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia,</li> <li>wystąpienia konieczności zredukowania zamówień do faktycznych potrzeb o nie więcej niż 20%,</li> <li>w sytuacji, o której mowa w §1 ust. 14 umowy,</li> <li>w związku z powierzeniem wykonania części zamówienia podwykonawcom, o ile zostali oni wskazani w ofercie przez Wykonawcę – dostosowanie zapisów umownych zgodnie z zapisami ustawy Pzp w tym zakresie.</li> </ol> <p>Jako sposób zmian i uzupełnień dozwolonych w treści niniejszej umowy ustala się formę pisemnego oświadczenia, które każdorazowo powinno zawierać uzasadnienie, pod rygorem nieważności takiego oświadczenia.</p>
XVIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia	Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm) wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy, dla zamówień o wartości szacunkowej poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa Zamówień Publicznych
XIX. Przystąpienie do przetargu podmiotów występujących wspólnie	<ol style="list-style-type: none"> <li>Zamawiający dopuszcza możliwość składania oferty przez dwóch lub więcej Wykonawców (w ramach oferty wspólnej w rozumieniu art. 23 Ustawy)</li> <li>W przypadku, o którym mowa powyżej Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. <b>Stosowne Pełnomocnictwo / Upoważnienie należy załączyć do oferty.</b></li> <li>Zamawiający wszelką korespondencję (oświadczenia, dokumenty itp.) będzie kierował do wyznaczonego zgodnie z zasadami, w pkt. 2, powyżej, pełnomocnika/ lidera.</li> <li>Jeżeli oferta wykonawców, o których mowa powyżej zostanie wybrana Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych podmiotów (np. umowę konsorcjum lub umowę spółki cywilnej).</li> <li>Wykonawcy, o których mowa powyżej ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeśli takowe było wymagane).</li> <li>Do Wykonawców występujących wspólnie stosuje się przepisy dotyczące Wykonawcy.</li> <li>W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, wypełniony dokument <b>”Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu”</b>, o którym mowa w <b>cz. VII, pkt. 1.1.1.SIWZ</b>, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie wraz z ofertą.</li> <li>Każdy z Wykonawców występujących wspólnie obowiązany jest do wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.</li> <li>Każdy z Wykonawców występujących wspólnie składa dokument o którym mowa w <b>cz. VII, pkt. 1.2 SIWZ</b>, na zasadach opisanych w tym punkcie.</li> </ol>
XX. Zaliczki	Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia
XXI. Rozliczenia w walutach obcych	NIE PRZEWIDUJE SIĘ. Wszelkie rozliczenia będą prowadzone w walucie polskiej (PLN)
XXII. Aukcja elektroniczna	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXIII. Zwrot kosztu udziału w postępowaniu	NIE PRZEWIDUJE SIĘ, za wyjątkiem przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego. W takiej sytuacji Wykonawcom, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, przysługuje roszczenie o zwrot uzasadnionych kosztów uczestnictwa w postępowaniu, w szczególności kosztów przygotowania oferty.
XXIV. Wymagania, o których mowa w art. 29 ust. 3a pzp	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA WYMAGAŃ W TYM ZAKRESIE
XXV. Wymagania, o których mowa w art. 29 ust. 4 pzp	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA WYMAGAŃ W TYM ZAKRESIE
XXVI. Oferty częściowe	TAK – 2 CZĘŚCI ZWANE „PAKIETAMI” OFERTĘ MOŻNA SKŁADAĆ W ODNIESIENIU DO WSZYSTKICH CZĘŚCI ZAMÓWIENIA
XXVII. Umowa ramowa	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXVIII. Oferty wariantowe. Opis sposobu przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe wraz z wybranymi kryteriami oceny, jeśli Zamawiający wymaga lub dopuszcza ich składanie	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXIX. Zamówienia uzupełniające. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub art. 134 ust. 6 pkt 3, jeśli Zamawiający przewiduje udzielenie takich zamówień	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXX. Informacja na temat możliwości powierzenia przez Wykonawcę wykonania części lub całości zamówienia podwykonawcom	<ol style="list-style-type: none"> <li>Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.</li> <li>Zamawiający wymaga wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom i podania przez Wykonawcę min. firm Podwykonawców – <b>zgodnie z wymogami w załączniku nr 1 do SIWZ.</b></li> <li>Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu <b>składa także wraz z ofertą wypełniony dokument ”Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu”, o którym mowa w cz. VII, pkt. 1.1.1.SIWZ</b>, dla każdego z tych Podwykonawców.</li> </ol>

XXXI. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia (art. 36a, ust. 2 pzp)	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA TAKIEGO OBOWIĄZKU
XXXII. Standardy jakościowe, o których mowa w art. 91, ust. 2a	NIE DOTYCZY. Zamawiający jest podmiotem, o którym mowa w Art. 3, ust. 1, pkt. 3 Pzp
XXXIII. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty w sytuacji określonej w art. 10a, ust. 2 pzp	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXXIV. Liczba części zamówienia, na którą Wykonawca może złożyć ofertę lub maksymalna liczba części, na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy oraz kryteria lub zasady, które będą miały zastosowanie do ustalenia, które części zamówienia zostaną udzielone jednemu Wykonawcy, w przypadku wyboru jego oferty w większej niż maksymalna liczbie części	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA TAKIEGO WARUNKU
XXXV. W przypadku zamówień na roboty budowlane – wymagania dotyczące umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są roboty budowlane, których niespełnienie spowoduje zgłoszenie przez Zamawiającego, odpowiednio zastrzeżeń lub sprzeciwu, jeśli Zamawiający określa takie wymagania oraz informacje o umowach o podwykonawstwo, których przedmiotem są dostawy lub usługi, które z uwagi na wartość lub przedmiot tych dostaw lub usług, nie podlegają obowiązkowi przedkładania Zamawiającemu, jeśli Zamawiający określa takie informacje	NIE DOTYCZY
XXXVI. Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia za wykonanie umowy w sprawie zamówienia na roboty budowlane, jeżeli Zamawiający określa taką wartość zgodnie z art. 143a, ust. 3	NIE DOTYCZY
XXXVI. Załączniki do SIWZ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Załącznik nr 1 – Formularz ofertowo - cenowy (wzór)</li> <li>2. Załącznik nr 2 – Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu i spełnianiu warunków udziału w postępowaniu (wzór)</li> <li>3. Załącznik nr 3 – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia</li> <li>4. Załącznik nr 4 – Projekt umowy</li> <li>5. Załącznik nr 5 – Oświadczenie w sprawie przynależności do grupy kapitałowej (wzór)</li> </ol>



<i>(pieczęć Wykonawcy)</i>	<b>FORMULARZ OFERTOWO - CENOWY</b>
----------------------------	--

Dla

SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA  
UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW

W odpowiedzi na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym nr 01/PN/2018 na:

**DOSTAWĘ RĘKAWIC NIEJAŁOWYCH I JAŁOWYCH NA POTRZEBY  
ZAMAWIAJĄCEGO**

**MY NIŻEJ PODPISANI**

---

---

działając w imieniu i na rzecz

---

---

*(pełna nazwa (firma) i dokładny adres Wykonawcy)*

*(W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać pełne nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich członków podmiotów występujących wspólnie – z zaznaczeniem lidera)*

składając niniejszą ofertę, oświadczamy, że:

- zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, projektem umowy i wszystkimi innymi dokumentami oraz warunkami spełnienia świadczenia (realizacji niniejszego zamówienia publicznego). Do dokumentów i warunków nie wnosimy żadnych zastrzeżeń i uznajemy się za związanych określonymi w nich postanowieniami, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę zgodnie z treścią przedstawioną przez Zamawiającego,
- w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia.

**1. OFERUJEMY** wykonanie ww. przedmiotu zamówienia określonego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z warunkami określonymi przez Zamawiającego,

za cenę łącznie:

a) BRUTTO: \_\_\_\_\_ PLN

(słownie: \_\_\_\_\_)

b) wartość NETTO: \_\_\_\_\_ PLN

(słownie: \_\_\_\_\_)

zgodnie ze opisem i wymogami zawartymi, w załączniku nr 3 do SIWZ, zgodnie z poniższymi tabelami cenowymi, i potwierdzamy, że załącznik 3 do SIWZ, o którym mowa stanowi integralną część oferty razem z niniejszym załącznikiem nr 1 do SIWZ – Formularzem Ofertowo - Cenowym i jest podstawą do skalkulowania ceny oferty

Tabela cenowa (dot. Pakietu nr 1)\*

L.p.	Opis	Wartość netto (PLN)	Stawka VAT (%)	Kwota VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN) /Cena/
1	<b>Rękawice niejałowe –</b> - zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 1, w załączniku nr 3 do SIWZ				

\* wypełnić tabelę jeśli dotyczy

Tabela cenowa (dot. Pakietu nr 2)\*

L.p.	Opis	Wartość netto (PLN)	Stawka VAT (%)	Kwota VAT (PLN)	Wartość brutto (PLN) /Cena/
1	<b>Rękawice jałowe –</b> - zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2, w załączniku nr 3 do SIWZ				

\* wypełnić tabelę jeśli dotyczy

**UWAGA:** Zamawiający dopuszcza, aby zawrzeć w niniejszym Formularzu Ofertowo - Cenowym jedynie tą tabelę, która dotyczy Pakietu, na który Wykonawca składa swoją ofertę w przypadku gdy oferta dotyczy jednego z pakietów.

**2. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ** do wykonania zamówienia w terminach określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

**3. AKCEPTUJEMY** warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy).

**4. UWAŻAMY SIĘ** za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj. przez okres **30 dni** od dnia upływu terminu składania ofert. Oświadczamy, że jeśli do upływu terminu związania ofertą nastąpią jakiegokolwiek zmiany sytuacji w zakresie dotyczącym podmiotu składającego ofertę w przedstawionych przez nas dokumentach wchodzących w skład oferty, natychmiast powiadomimy o nich Zamawiającego na piśmie.

## 5. ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY\* sami/z udziałem następujących wykonawców:

Nazwa (Firma) Podwykonawcy**	Adres Podwykonawcy**	Zakres prac Podwykonawcy**

\*niepotrzebne skreślić.

\*\* tabelę należy uzupełnić w każdej kolumnie, zgodnie z ich nazwami jeśli zamówienie będzie realizowane przy udziale podwykonawców. Nie wypełnienie tabeli jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż zrealizuje zamówienie samodzielnie, bez udziału jakiegokolwiek podwykonawcy.

**6. OŚWIADCZAMY**, iż niniejsza oferta oraz wszelkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji z wyjątkiem stron nr\* \_\_\_\_\_

\*podać nr stron, z których informacje oferty są uprawnione do utajnienia. UWAGA: Nie wypełnienie pustego pola jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż oferta i wszystkie do niej załączniki są jawne.

**7. OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się z postanowieniami umowy (projekt umowy), określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, a także do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy najpóźniej w dniu zawarcia umowy, jeśli zabezpieczenie takie było wymagane przez Zamawiającego.

**8. INFORMUJEMY** na podstawie przepisu art. 91 ust. 3a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm), że:

***proszę zaznaczyć właściwy kwadrat, pod rygiorem uznania braku oświadczenia (informacji)***

Wybór mojej/naszej oferty **NIE BEDZIE** prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług

Wybór mojej/naszej oferty **BEDZIE** prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w związku z tym podajemy nazwę/y (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego oraz ich wartość bez kwoty podatku VAT, w tabeli poniżej:

Nazwa (rodzaj) towaru / usługi	Wartość towaru / usługi bez kwoty podatku VAT

Uwaga: W przypadku braku miejsca w tabeli, Wykonawca dołącza pozostałą część wykazu sporządzonego samodzielnie według zakresu danych z tabeli powyżej.

**9. WSZELKĄ KORESPONDENCJĘ** w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ Faks:/e-mail: \_\_\_\_\_

UWAGA: Nie wypełnienie pustego pola jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż adres do korespondencji jest tożsamy, z adresem siedziby Wykonawcy. W przypadku braku informacji odnośnie numeru faksu lub adresu e-mail Zamawiający uzna za obowiązujący numer / adres dostępny na jakimkolwiek dokumencie złożonym wraz z ofertą lub dostępny w wyszukiwarce internetowej.

**10. OFERTĘ** niniejszą składamy na \_\_\_\_\_ kolejno ponumerowanych stronach.  
W wyłącznym interesie Wykonawcy jest wpisanie ilości kolejno ponumerowanych stron oferty, powyżej.

**11. POD GROŹBĄ ODPOWIEDZIALNOŚCI KARNEJ oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, na dzień otwarcia ofert (art. 233 k.k.).**

**12. ZAŁĄCZNIKAMI** do niniejszej oferty, stanowiącymi jej integralną część są: załączniki nr \_\_\_\_\_ do SIWZ.

W wyłącznym interesie Wykonawcy jest wpisanie numerów składanych wraz z ofertą załączników, powyżej.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_.\_\_.\_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

## ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ (WZÓR)

### Zamawiający:

Szpital Tczewskie S.A.

ul. 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew.

### Wykonawca:

PEŁNA NAZWA/FIRMA: \_\_\_\_\_

ADRES: \_\_\_\_\_

NIP/PESEL: \_\_\_\_\_

KRS/CEiDG: \_\_\_\_\_

## Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Składane na podstawie art. 25a, ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp)

### **A. DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr 01/PN/2018, prowadzonego przez Szpital Tczewskie S.A. w Tczewie, na **DOSTAWĘ RĘKAWIC NIEJAŁOWYCH I JAŁOWYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**, oświadczam, co następuje:

#### **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

(podpisać jeśli dotyczy. Podpisać lub wypełnić i podpisać tylko to oświadczenie, które dotyczy sytuacji Wykonawcy)

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24, ust. 1, pkt 12-23 ustawy Pzp

....., dnia ..... r.  
(miejscowość)

.....  
(podpis Wykonawcy)

lub

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. .... ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24, ust. 1, pkt 13-14, 16-20 Pzp).

Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24, ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze: .....

....., dnia ..... r.  
(miejscowość)

.....  
(podpis Wykonawcy)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

(wypełnić i podpisać jeśli dotyczy)

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

1.

.....

(w przypadku większej liczby podmiotów, można sporządzić załącznik zawierający wymagane dane w zakresie j.w.)

nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

....., dnia ..... r.

(miejscowość)

.....

(podpis Wykonawcy)

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

(wypełnić i podpisać jeśli dotyczy)

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będące podwykonawcami, tj.: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

1.

.....

(w przypadku większej liczby podmiotów, można sporządzić załącznik zawierający wymagane dane w zakresie j.w.)

nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

....., dnia ..... r.

(miejscowość)

.....

(podpis Wykonawcy)

**B. DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU (jeśli dotyczy)**

Oświadczam że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w niniejszym postępowaniu.

....., dnia ..... r.

(miejscowość)

.....

(podpis Wykonawcy)

**C. 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 przedstawieniu informacji.

....., dnia ..... r.

(miejscowość)

.....

(podpis Wykonawcy)



## ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ

### SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA 01/PN/2018 DOSTAWA RĘKAWIC NIEJAŁOWYCH I JAŁOWYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

1. Poniższe tabele (Pakiet nr 1, 2) stanowią jednocześnie Formularze Asortymentowo – Cenowe i są podstawą do skalkulowania ceny oferty.
2. Każdy z Wykonawców jest zobligowany do wypełnienia wszystkich pozycji w tabeli / formularzu Asortymentowo – Cenowym zgodnie z rubrykami w nich zawartymi.
3. Zamawiający dopuszcza umieszczenie w ofercie Wykonawcy tylko te tabele, na które wykonawca składa swoją ofertę, bez konieczności zamieszczania pustych tabel.

#### Pakiet 1. CPV 33141420-0. Rękawice niejałowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wart. podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Producent
1	Rękawice diagnostyczne lateksowe pudrowane, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana, długość rękawicy mediana minimum 240 mm, grubość na palcu 0,12 mm, poziom protein lateksu poniżej 51 µg/g, posiadające AQL 1.5, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE-rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017	op.	400						
2	Rękawice diagnostyczne lateksowe pudrowane, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach M, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana, długość rękawicy mediana minimum 240 mm, grubość na palcu 0,12 mm, poziom protein lateksu poniżej 51 µg/g, posiadające AQL 1.5, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE-rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.	op.	1000						

3	<p>Rękawice diagnostyczne lateksowe pudrowane, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach L, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana, długość rękawicy mediana minimum 240 mm, grubość na palcu 0,12 mm, poziom protein lateksu poniżej 51 µg/g, posiadające AQL 1.5, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE- rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	op.	500						
4	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor fioletowy/lawendowy, mankiet rolowany, w rozmiarze S, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia zewnętrzna pokryta polimerem, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana i chlorowana, długość rękawicy minimum 265 mm, grubość na palcu 0.10 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice ułożone w pudełku w sposób umożliwiający pobranie dokładnie jednej rękawicy, ułożone precyzyjnie, bez zagnieceń. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na substancje z grupy aldehydów/alkoholi/kwasów i zasad nieorganicznych/kwasów organicznych/amin czwartorzędowych, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych, co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika oraz guanidyn, rękawice wolne od ftalanów. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE- rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	op.	3700						

5	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor fioletowy/lawendowy, mankiet rolowany, w rozmiarze M, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia zewnętrzna pokryta polimerem, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana i chlorowana, długość rękawicy minimum 265 mm, grubość na palcu 0.10 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice ułożone w pudełku w sposób umożliwiający pobranie dokładnie jednej rękawicy, ułożone precyzyjnie, bez zagnieceń. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na substancje z grupy aldehydów/alkoholi/kwasów i zasad nieorganicznych/kwasów organicznych/amin czwartorzędowych, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych, co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika oraz guanidyn, rękawice wolne od ftalanów. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE- rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	op.	7000						
6	<p>Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor fioletowy/lawendowy, mankiet rolowany, w rozmiarze L, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia zewnętrzna pokryta polimerem, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana i chlorowana, długość rękawicy minimum 265 mm, grubość na palcu 0.10 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice ułożone w pudełku w sposób umożliwiający pobranie dokładnie jednej rękawicy, ułożone precyzyjnie, bez zagnieceń. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na substancje z grupy aldehydów/alkoholi/kwasów i zasad nieorganicznych/kwasów organicznych/amin czwartorzędowych, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych, co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika oraz guanidyn, rękawice wolne od ftalanów. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD oraz PPE- rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	op.	4000						

7	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitylowe, bezpydrowe, niejałowe, kolor pomarańczowy, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane długość min. 280mm, grubość na palcu 0,20 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie co najmniej 15 cytotatyków zgodnie z ASTM 6978, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne, oznakowane fabrycznie poziomem AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM D 6978, ASTM F 1671. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Rozmiar S</p>	op.	50						
8	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitylowe, bezpydrowe, niejałowe, kolor pomarańczowy, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane długość min. 280mm, grubość na palcu 0,20 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie co najmniej 15 cytotatyków zgodnie z ASTM 6978, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne, oznakowane fabrycznie poziomem AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM D 6978, ASTM F 1671. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Rozmiar M</p>	op.	150						

9	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bezpydrowe, niejałowe, kolor pomarańczowy, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane długość min. 280mm, grubość na palcu 0,20 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie co najmniej 15 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowane fabrycznie poziomem AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a' 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM D 6978, ASTM F 1671. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Rozmiar L</p>	op.	150							
10	<p>Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpydrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpydrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu 0,10 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1,5, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE- rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowane fabrycznie poziomem AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a' 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Opakowanie oznakowane fabrycznie DEHP/DOP FREE potwierdzające, że produkt nie zawiera ftalanów. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Rozmiar S</p>	op.	200							

11	Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpydrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpydrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu 0,10 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1,5 , rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE- rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a' 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Opakowanie oznakowane fabrycznie DEHP/DOP FREE potwierdzające, że produkt nie zawiera ftalanów. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Rozmiar M	op.	500					
12	Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpydrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpydrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu 0,10 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1,5 , rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE- rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a' 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Opakowanie oznakowane fabrycznie DEHP/DOP FREE potwierdzające, że produkt nie zawiera ftalanów. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Rozmiar L	op.	300					
						XXXX		XXXX

Wykonawca składający swoją ofertę, w zakresie niniejszego pakietu, z którym zostanie zawarta umowa dotycząca realizacji niniejszego zamówienia, będzie zobowiązany na każde wezwanie Zamawiającego, na każdym etapie realizacji umowy przedstawić Zamawiającemu dokumenty (oświadczenia, deklaracje, wyniki badań), wskazane w każdej z 12 pozycji, niniejszej tabeli. Wykonawca będzie zobligowany do złożenia powyższych dokumentów w ciągu 7 dni roboczych od zgłoszenia takiego żądania przez Zamawiającego, pod rygorem nieuzasadnionego rozwiązania umowy z wyłącznej winy Wykonawcy i zastosowania zapisów umownych w tym zakresie.

Wykonawca składając swoją ofertę oświadcza pod rygorem odpowiedzialności karnej, iż oferuje przedmiot zamówienia posiadający już wszystkie wymagane przez Zamawiającego dokumenty, o których mowa powyżej, tj. że spełnia wymagania Zamawiającego co do przedmiotu zamówienia.

**ZAMAWIAJĄCY NIE WYMAGA PRZEDKŁADANIA TYCH DOKUMENTÓW WRAZ Z OFERTĄ.** Zamawiający w SIWZ zawarł rodzaje dokumentów, których załączenia wymaga.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_.\_\_.\_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)



**Pakiet 2. CPV 33141420-0. Rękawice jałowe**

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Wys. podatku VAT %	Wart. podatku VAT PLN	Wartość brutto PLN	Producent
1	Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiety rolowane, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285mm, grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, poziom protein lateksu poniżej 40 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N, min. po starzeniu 13,30 N. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, wolne od tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE zgodność z normami EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM F1671, opakowanie koperta zewn. papier/papier- wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wew. papierowa, rozmiar 6 Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.	par	1200						
2	Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiety rolowane, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285mm, grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, poziom protein lateksu poniżej 40 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N, min. po starzeniu 13,30 N. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, wolne od tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE zgodność z normami EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM F1671, opakowanie koperta zewn. papier/papier- wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wew. papierowa, rozmiar 6,5 Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.	par	2900						

3	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285mm, grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, poziom protein lateksu poniżej 40 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N, min. po starzeniu 13,30 N. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III.</p> <p>Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, wolne od tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE zgodność z normami EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM F1671, opakowanie koperta zewn. papier/papier- wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wew. papierowa, rozmiar 7</p> <p>Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	11000					
4	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285mm, grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, poziom protein lateksu poniżej 40 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N, min. po starzeniu 13,30 N. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III.</p> <p>Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, wolne od tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE zgodność z normami EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM F1671, opakowanie koperta zewn. papier/papier- wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wew. papierowa, rozmiar 7,5</p> <p>Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 – potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	11000					
5	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285mm, grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, poziom protein lateksu poniżej 40 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N, min. po starzeniu 13,30 N. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III.</p> <p>Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, wolne od tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE zgodność z normami EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM F1671, opakowanie koperta zewn. papier/papier- wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wew. papierowa, rozmiar 8</p> <p>Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	8000					

6	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 6,5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.23 mm, na dłoni 0,20 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N oraz po starzeniu min. 14,5 N, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65.</p> <p>Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE i podanymi wyżej normami, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	200						
7	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 7, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.23 mm, na dłoni 0,20 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N oraz po starzeniu min. 14,5 N, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65.</p> <p>Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE i podanymi wyżej normami, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	1000						

8	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 7,5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.23 mm, na dłoni 0,20 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N oraz po starzeniu min. 14,5 N, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65.</p> <p>Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE i podanymi wyżej normami, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	700					
9	<p>Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 8, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.23 mm, na dłoni 0,20 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 15,20 N oraz po starzeniu min. 14,5 N, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65.</p> <p>Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE i podanymi wyżej normami, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	500					
10	<p>rękawice chirurgiczne syntetyczne, jałowe, wykonane z mieszanki poliizoprenu i neoprenu, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 5.5 – 9.0, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna teksturowana, powierzchnia zewnętrzna chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem, silikonowana, długość rękawicy minimum 305 mm, grubość średnia na palcu 0.215 mm, siła zrywu średnia przed starzeniem 13N oraz średnia po starzeniu 15N, bez protein lateksu. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671-07, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, wolne o akceleratorów chemicznych. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Rozmiar 7,5</p>	par	200					

11	<p>Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, w rozmiarze 7, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 302 mm, grubość na palcu 0.20 mm, na dłoni 0,18 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 15N oraz po starzeniu min. 13 N, bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE i podanymi wyżej normami, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	700						
12	<p>Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, w rozmiarze 7,5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 302 mm, grubość na palcu 0.20 mm, na dłoni 0,18 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 15N oraz po starzeniu min. 13 N, bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE i podanymi wyżej normami, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.</p>	par	400						

13	Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, w rozmiarze 8, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 302 mm, grubość na palcu 0.20 mm, na dłoni 0,18 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 15N oraz po starzeniu min. 13 N, bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE i podanymi wyżej normami, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017.	par	700						
						XXXX			XXXX

Wykonawca składający swoją ofertę, w zakresie niniejszego pakietu, z którym zostanie zawarta umowa dotycząca realizacji niniejszego zamówienia, będzie zobowiązany na każde wezwanie Zamawiającego, na każdym etapie realizacji umowy przedstawić Zamawiającemu dokumenty (oświadczenia, deklaracje, wyniki badań), wskazane w każdej z 13 pozycji, niniejszej tabeli. Wykonawca będzie zobligowany do złożenia powyższych dokumentów w ciągu 7 dni roboczych od zgłoszenia takiego żądania przez Zamawiającego, pod rygorem nieuzasadnionego rozwiązania umowy z wyłącznej winy Wykonawcy i zastosowania zapisów umownych w tym zakresie.

Wykonawca składając swoją ofertę oświadcza pod rygorem odpowiedzialności karnej, iż oferuje przedmiot zamówienia posiadający już wszystkie wymagane przez Zamawiającego dokumenty, o których mowa powyżej, tj, że spełnia wymagania Zamawiającego co do przedmiotu zamówienia.

**ZAMAWIAJĄCY NIE WYMAGA PRZEDKŁADANIA TYCH DOKUMENTÓW WRAZ Z OFERTĄ.** Zamawiający w SIWZ zawarł rodzaje dokumentów, których załączenia wymaga.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_. \_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)



**Dodatkowe wymagania odnoszące się indywidualnie do każdego z pakietów (od 1 do 2):**

1. Zamówienie należy realizować sukcesywnie tj. w ciągu 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej, w okresie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy, do Apteki Szpitalnej Zamawiającego w Tczewie przy ulicy 30 Stycznia 57/58.
2. Zamawiający wymaga rozładunku i wniesienia towaru do Apteki Szpitalnej Zamawiającego.
3. Zamawiający wymaga podania w tabelach powyżej nazwy producenta.
4. Zamawiający wymaga dostarczenia przedmiotu zamówienia z min. rocznym terminem ważności lub poinformowania podczas składania zamówienia o krótszym terminie – wymagana jest zgoda Zamawiającego.
5. Wszelkie przeliczenia zaokrągla się matematycznie – do 0,4 włącznie „w dół”, od 0,5 włącznie „w górę”.
6. Wszystkie miejsca w tabelach, muszą zostać wypełnione przez Wykonawcę, zgodnie z ich nazwami, określonymi w nagłówkach.



## ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SIWZ

UMOWA Nr XX/01/PN/2018  
PROJEKT

Zawarta w dniu XX-XX-2018 roku w Tczewie pomiędzy :

**Szpital Tczewski Spółka Akcyjna, wpisana do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym Gdańsk – Północ w Gdańsku, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, Nr KRS 0000386185, NIP 593-25-26-795, REGON 220620689, Kap. Zakładowy – 24.422.350,00 zł. wpłacony w całości.**

**z siedzibą: UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW, zwana w dalszej treści umowy „ZAMAWIAJĄCYM”, reprezentowanym przez:**

**1) Pana Macieja Bielińskiego – Prezesa Zarządu**

a

\_\_\_\_\_ wpisana do \_\_\_\_\_,

\_\_\_\_\_, NIP: \_\_\_\_\_, REGON: \_\_\_\_\_

z siedzibą: \_\_\_\_\_

Zwanym/zwaną w dalszej części Umowy „Wykonawcą”, reprezentowanym przez :

1) \_\_\_\_\_,

na podstawie wyboru oferty w trybie przetargu nieograniczonego nr 01/PN/2018 art. 39-46 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., z późn. zm. i aktami wykonawczymi do ustawy, zwanej dalej „PZP”, (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm), złożonej zgodnie z ogłoszeniem z dnia XX-XX-2018r.

### § 1.

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu \_\_\_\_\_ określone w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, w okresie **od dnia \_\_\_\_\_ r. do dnia \_\_\_\_\_ r.** \_\_\_\_\_ objęte zakresem przedmiotowym niniejszej umowy zwane będą w dalszej części niniejszej umowy „Produktami”.

2. Wykonawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostawy Produktów w zakresie i ilościach zgodnych z zestawieniem wyspecyfikowanym w złożonej przez Wykonawcę ofercie, do postępowania 01/PN/2018, w zakresie pakietu nr: \_\_\_\_\_. Załączony do złożonej przez Wykonawcę oferty formularz ofertowo - cenowy oraz załącznik nr 3 do SIWZ będący podstawą skalkulowania ceny oferty, stanowią załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Również Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia do postępowania 01/PN/2018 jak i oferta Wykonawcy ze wszystkimi załącznikami złożona w tym postępowaniu stanowią integralną część niniejszej umowy.

3. Wykonawca oświadcza, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania Produktami, które są wolne od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia oraz zgody i zezwolenia odpowiednich organów, urzędów, wyników badań, certyfikaty, oświadczenia, deklaracje itp. do realizacji przedmiotu niniejszej umowy oraz że wykonanie niniejszej umowy przez Wykonawcę nie będzie naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich. Wykonawca

zobowiązuje się do przedłożenia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających posiadanie przez Wykonawcę niezbędnych uprawnień oraz zgód i zezwoleń odpowiednich organów, urzędów, w tym oświadczeń, deklaracji, wyników badań, wymaganych dla przedmiotu zamówienia w jego opisie stanowiącym załącznik nr 3 do SIWZ, na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia żądania, pod rygorem rozwiązania umowy z wyłącznej winy Wykonawcy i zastosowania zapisów umownych dotyczących nieuzasadnionego rozwiązania umowy przez Wykonawcę, o czym mowa w § 3, ust. 1, pkt c) umowy.

4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionych Produktów:  
a) sukcesywnie w ciągu 12 miesięcy, w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej, na formularzu zamówienia stanowiącym **załącznik nr 2** do niniejszej umowy, lub sporządzonym zgodnie z danymi zawartymi w tym załączniku,  
b) w dni robocze, w godz. od 8:00 do 14:00.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości zamawianych Produktów oraz częstotliwości dostaw, z zastrzeżeniem nie przekraczania łącznej ilości poszczególnych rodzajów Produktów objętych postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyszczególnionych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia do postępowania 01/PN/2018. Wartość umowy określona w § 2 jest wielkością szacunkową. Zamówienia mogą zostać zredukowane do faktycznych potrzeb o nie więcej niż 20% przewidzianych w postępowaniu 01/PN/2018.

6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania, rozładunku oraz wniesienia Produktów na własny koszt i ryzyko do Apteki Szpitalnej Zamawiającego w Tczewie, przy ulicy 30 Stycznia 57/58.

7. Wykonawca zobowiązuje się do zabezpieczenia terminowych dostaw zamówionych Produktów, nie obciążając przy tym Zamawiającego żadnymi dodatkowymi kosztami. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty będą posiadały oznaczenia wymagane obowiązującymi przepisami prawa.

8. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu (3 dni robocze od dnia złożenia zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej), Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. We wskazanym wyżej przypadku Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu kwotę wynikającą z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany przez Zamawiającego u innego dostawcy. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty ww. kwoty w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.

9. Wykonawca oświadcza, że parametry jakościowe dostarczanych Produktów w okresie objętym umową nie będą gorsze niż określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz ofercie złożonej przez Wykonawcę do postępowania 01/PN/2018.

10. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał Produkty o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – wynoszącym nie krócej niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych Produktów. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy Produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, jednakże tylko w przypadku uprzedniego uzyskania przez Wykonawcę zgody Zamawiającego.

11. Wykonawca oświadcza, że udziela Zamawiającemu gwarancji jakości na dostarczone Produkty w okresie równym terminowi ważności Produktów, o którym mowa w ust. 10 niniejszego paragrafu.

12. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do dostarczonych Produktów. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrywania zgłoszonych przez Zamawiającego reklamacji bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w czasie 5 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faksem lub pocztą elektroniczną.

13. W razie stwierdzenia, że dostarczone Produkty mają wady, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwych Produktów na Produkty wolne od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie 2 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faksem lub pocztą elektroniczną lub od dnia wydania ekspertyzy, o której mowa w ust. 15 niniejszego paragrafu, w razie potwierdzenia przez przedmiotową ekspertyzę zasadności reklamacji złożonej przez Zamawiającego.

14. Nieuzasadnione odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, o której mowa w ust. 12 niniejszego paragrafu może stanowić podstawę do odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z winy Wykonawcy i skutkować po stronie Wykonawcy obowiązkiem zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości określonej w § 3 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.

15. W przypadku odrzucenia reklamacji, o której mowa w ust. 12 i 13 niniejszego paragrafu Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości Produktów dostarczonych przez Wykonawcę oraz ich zgodności z wymogami przewidzianymi przepisami prawa oraz określonymi przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, wszelkie koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosić będzie Wykonawca, który zobowiązany będzie do ich zwrotu w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego.

16. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia dostarczonych Produktów w przypadku dostarczenia Produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem.

17. Zamawiający może także odmówić przyjęcia dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w przypadku ich dostarczenia przez Wykonawcę z opóźnieniem, w szczególności, w przypadku wcześniejszego dokonania Zakupu Interwencyjnego.

18. Po dostarczeniu zamówionych Produktów, następuje ich przyjęcie przez Zamawiającego. Przyjęcie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, może być poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym i jakościowym dostarczonych Produktów. Strony zgodnie postanawiają, iż pozytywny wynik badania, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie jest

równoznaczny z uznaniem, iż zamówione Produkty zostały dostarczone w ilościach zgodnych z zamówieniem, o którym mowa w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu.

19. Po przyjęciu dostarczonych Produktów, Zamawiający wrywkowo dokona badania ilościowo – asortymentowego, jak również sprawdzenia, czy dostarczona partia Produktów jest wolna od widocznych wad fizycznych lub jakościowych. Przedstawiciel Wykonawcy upoważniony jest do obecności podczas tych czynności. Czynność ta nie pozbawia Zamawiającego prawa do złożenia ewentualnej reklamacji w terminie późniejszym, co do ilości, rodzaju asortymentu oraz wad fizycznych lub jakościowych.

20. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty winny mieć na opakowaniu odpowiednie oznaczenia, a w szczególności: rodzaj, nazwę Produktu, ilość, nazwę i adres producenta, datę ważności oraz inne oznakowania wymaganego przez obowiązujące przepisy.

21. Wykonawca wraz z dostarczonymi Produktami zobowiązuje się dostarczyć ulotki w języku polskim, zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika.

22. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy ustawy – Kodeks cywilny.

## § 2.

1. Całkowita wartość Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy, zgodnie ze złożoną ofertą przez Wykonawcę, do postępowania 01/PN/2018 wynosi:

**netto:** \_\_\_\_\_ (słownie: \_\_\_\_\_)  
**brutto:** \_\_\_\_\_ (słownie: \_\_\_\_\_)  
**podatek VAT** \_\_\_\_ %

2. Wykonawca gwarantuje stałość cen Produktów przez okres 12 miesięcy, z zastrzeżeniem postanowień ust. 3 pkt a)

3. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy strony dopuszczają możliwość zmiany wartości (ceny) Produktów wobec wartości ustalonej w ust. 1 niniejszego paragrafu wyłącznie w przypadku:

a) sytuacjach o których mowa w Par. 8 ust. 2 pkt. a) i b) niniejszej umowy.

4. Zmiany wartości (cen) Produktów wynikające z wystąpienia zdarzeń, o których mowa w ust. 3 pkt a) niniejszego paragrafu następują z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt a) niniejszego paragrafu w formie pisemnej, przynajmniej z siedmiodniowym wyprzedzeniem. W przypadku, gdy termin wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości jest krótszy niż 7 dni od daty jego opublikowania Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt. a) niniejszego paragrafu w formie pisemnej niezwłocznie, w każdym jednak razie nie później niż w terminie 3 dni od dnia wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości

### § 3.

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) pierwszego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

b) drugiego opóźnienia w dostawie oraz każdego kolejnego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 2% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

c) nieuzasadnionego rozwiązania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., jak również odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie Pzp, w części dotyczącej podwykonawstwa - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 15 % łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych w przypadku, gdy kary nie pokryją wartości poniesionych szkód.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych i kwot o których mowa w Par. 1 ust. 8, z należnościami Wykonawcy przysługującymi mu na podstawie postanowień niniejszej umowy.

4. Strony mają prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadkach i na zasadach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., z późn. zm. i aktami wykonawczymi do ustawy, zwanej dalej „PZP”, (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.)

5. Kary umowne wynikające z postanowień niniejszej umowy płatne będą przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie 7 dni od daty wezwania Wykonawcy do ich uiszczenia.

6. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 pkt a) i b) niniejszego paragrafu będą naliczane do dnia dokonania przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego, przy czym zobowiązanie do zapłaty kary umownej wskazanej powyżej, nie będzie zwalniać Wykonawcy ze zobowiązania do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty wynikającej z różnicy pomiędzy ceną zakupu

zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów u innego dostawcy, a ceną oferowaną przez Wykonawcę, o której mowa w § 1 ust. 8 niniejszej umowy.

#### § 4.

1. Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury (Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wystawiał każdorazowo jedną fakturę do jednego całego zamówienia), po spełnieniu warunków, o których mowa w § 1 niniejszej umowy, w terminie do 65 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury (prawidłowo wystawionej) przez Zamawiającego. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
2. Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek ustawowych w przypadku opóźnienia w zapłacie przez Zamawiającego jakiegokolwiek faktury wynikającej z realizacji niniejszej umowy.
3. Wykonawca nie może bez uprzedniego uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego przenieść wiarygodności przysługujących mu wobec Zamawiającego, a wynikających z niniejszej umowy na rzecz jakiegokolwiek podmiotu trzeciego.

#### § 5.

1. Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy są:  
ze strony Wykonawcy – .....,  
tel. ...., e-mail.....  
oraz ze strony Zamawiającego – ..... – .....  
tel. ...., e-mail: .....
2. W razie zmiany danych osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy każda ze stron zobowiązuje się powiadomić o tych zmianach drugą stronę na piśmie. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.
3. Dokonanie zmian w zakresie określonym w niniejszym § Umowy nie stanowi zmiany Umowy, jednakże każdorazowo wymaga pisemnego poinformowania drugiej strony.

#### § 6.

1. Wszelkie oświadczenia i informacje składane przez Strony wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Strony wskazują następujące adresy do doręczeń w związku z Umową:  
1) dla Wykonawcy – .....  
2) dla Zamawiającego – 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew
3. Strony wskazują następujące osoby do dokonywania uzgodnień w związku z wykonaniem Umowy  
1) dla Wykonawcy – .....  
2) dla Zamawiającego – .....
4. Każda ze Stron jest obowiązana niezwłocznie powiadomić pisemnie drugą Stronę o każdej zmianie adresu pod rygorem uznania pisma skierowanego na dotychczasowy adres za skutecznie doręczone. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.
5. Dokonanie zmian w zakresie określonym w niniejszym § Umowy nie stanowi zmiany Umowy, jednakże każdorazowo wymaga pisemnego poinformowania drugiej strony.

#### § 7.

1. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody poniesione przez Zamawiającego oraz jakiegokolwiek osoby trzecie, powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy.



2. Przez wykonywanie niniejszej umowy w rozumieniu ust. 1 niniejszego paragrafu, strony rozumieją okres obejmujący czas od chwili złożenia zamówienia przez Zamawiającego do chwili odebrania przez Zamawiającego dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w tym w szczególności logistyczny proces dostarczenia Produktów w miejsce wskazane przez Zamawiającego.

### § 8.

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają w pierwszej kolejności zapisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm), a następnie przepisy Kodeksu Cywilnego

2. Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy, w tym odstępianie od niej, mogą mieć miejsce tylko w przypadkach i na zasadach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm), lub w wyniku wystąpienia następujących zdarzeń:

- a) ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto),
- b) wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia,
- c) wystąpienia konieczności zredukowania zamówień do faktycznych potrzeb o nie więcej niż 20%,
- d) w sytuacji, o której mowa w §1 ust. 14 niniejszej umowy,
- e) w związku z powierzeniem wykonania części zamówienia podwykonawcom, o ile zostali oni wskazani w ofercie przez Wykonawcę – dostosowanie zapisów umownych zgodnie z zapisami ustawy Pzp w tym zakresie.

Jako sposób zmian i uzupełnień dozwolonych w treści niniejszej umowy ustala się formę pisemnego oświadczenia, które każdorazowo powinno zawierać uzasadnienie, pod rygorem nieważności takiego oświadczenia.

3. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy rozstrzygane będą przez Sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.

4. Umowa niniejsza została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach – po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.

5. Załącznikami do niniejszej umowy są:

- a) Załącznik nr 1 - Formularz ofertowo - cenowy oraz załącznik nr 3 do SIWZ, złożone przez Wykonawcę w jego ofercie, do postępowania 01/PN/2018,
- b) Załącznik nr 2 – Formularz Zamówienia (Wzór)
- c) Oferta Wykonawcy wraz z załącznikami, złożona w postępowaniu 01/PN/2018,
- d) SIWZ do postępowania 01/PN/2018.

Wykonawca:

Zamawiający:

Akceptuję projekt umowy wraz z załącznikami:

\_\_\_\_\_ dnia \_\_.\_\_. \_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)



## ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SIWZ (WZÓR)

<i>(pieczęć Wykonawcy)</i>	<b>OŚWIADCZENIE W SPRAWIE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ</b>
----------------------------	---

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 01/PN/2018, na:

### **DOSTAWĘ RĘKAWIC NIEJAŁOWYCH I JAŁOWYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

Niniejszym oświadczam(y), iż:

- 1) *nie należę/ymy do żadnej \**
- 2) *należę/ymy do\**

(\*niepotrzebne skreślić)

grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo zamówień publicznych.

W związku z przynależnością do grupy kapitałowej podajemy jej uczestników:

*(Wykonawca nie należący do grupy kapitałowej poniższe rubryki przekreśla lub pozostawia niewypełnione).*

---

---

---

W związku z przynależnością do grupy kapitałowej, w przypadku gdy uczestnicy tej grupy kapitałowej złożąby odrębne oferty lub oferty częściowe w niniejszym postępowaniu, przedkładam dowody, że powiązania z tymi Wykonawcami nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_.\_\_.\_\_\_\_ r.

\_\_\_\_\_  
*(podpis Wykonawcy/Wykonawców)*