

Postępowanie nr PN-145/18/DF

FORMULARZ OFERTOWY

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia niepublicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku

I. OFERTĘ SKŁADA:

Nazwa Wykonawcy	
<u>wpisany do:</u>	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy</u> pod nr KRS • <u>lub do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej</u>
NIP	
REGON	
Adres:	
Telefon:	
Fax:	
e-mail:	
Małe /średnie przedsiębiorstwo	tak /nie*
Hasło dostępu do JEDZ	
Nazwa programu szyfrującego	
Instrukcja odszyfrowania pliku z dokumentu JEDZ	

II. OFERTA WYKONAWCY

My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, co następuje:
 Oferujemy, zgodnie z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: SIWZ) wykonanie przedmiotu zamówienia tj.:

dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku

za cenę:

Pakiet nr:	Wartość netto:	Wartość brutto:
1		
2		
3		
4		

5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		
16		
17		
18		
RAZEM		

III. Oświadczenia

- Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej żadnych zastrzeżeń. Tym samym zobowiązujemy się do spełnienia wszystkich warunków zawartych w SIWZ.
 - Termin przydatności towaru do użytku wynosi: (min. 12 m-cy) od daty dostawy do Zamawiającego.
 - Oferujemy termin płatności dni (min. 60 dni) od daty dostarczenia faktury do Zamawiającego.
 - Oświadczamy, że akceptujemy projekt umowy. Jednocześnie zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty podpisać umowę bez zastrzeżeń, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
 - Oświadczamy, że oferowany przez nas asortyment jest zgodny z przedmiotem zamówienia szczegółowo opisanym w SIWZ, a dostawy wykonamy z należytą starannością, zgodnie z przedmiotem zamówienia szczegółowo opisanym w SIWZ.
 - Podane w Ofercie ceny obejmują pełny przedmiot i zakres zamówienia zgodnie z zasadami i warunkami określonymi w SIWZ a także uwzględniają wszystkie składniki związane z realizacją przedmiotu zamówienia wpływające na wysokość ceny.
 - Oświadczamy, że złożona oferta jest ważna przez 60 dni od dnia składania ofert.
Na potwierdzenie tego wnieśliśmy wadium w wysokości PLN (słownie:
..... PLN) w postaci
- w tym:

Pakiet nr:	Wartość wadium:
1	
2	
3	
4	
5	
6	

7	
8	
9	
10	
11	
12	
13	
14	
15	
16	
17	
18	

Jesteśmy świadomi, że gdyby z naszej winy nie doszło do zawarcia umowy, wniesione przez nas wadium ulega przepadkowi. Wadium należy zwrócić na nr konta:
w Banku

9. Oświadczamy, że poniższe części zamówienia zlecimy podwykonawcom*

.....
.....
(zakres/nazwa podwykonawcy)

10. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym:
tel. faks: e-mail:

11. Oświadczamy, że oferta nie zawiera/zawiera (*właściwie podkreślić*) informacji(-e) stanowiących(-e) tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Informacje zawarte na stronach stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 Ustawy O Zwalczaniu Nieuczciwej Konkurencji i nie mogą być udostępniane przez Zamawiającego. *

L.P.	Nazwa dokumentu utajnionego	Uzasadnienie faktyczne i prawne	Dokument potwierdzający przyczynę i ważność utajnienia /dokument załączyć do oświadczenia/
1.			
2.			

W związku z utajnieniem w.w dokumentów oświadczamy, że:

- a/ wymienione wyżej informacje zostały w naszej firmie objęte ochroną jako informacje nieujawnione, objęte tajemnicą przedsiębiorstwa (decyzja/decyzje w załączeniu);
- b/ zastrzeżenie niejawności w.w informacji jest nadal ważne;

c/ informacje te nie wchodzą w zakres informacji składanych w rejestrach sądowych przez spółki i przedsiębiorstwa, nawet jeśli nasza jednostka nie jest zobowiązana do składania takich dokumentów w rejestrach sądowych;

d/ informacje te nie dotyczą wymagań stawianych przez Zamawiającego Wykonawcom, jako warunki przystąpienia do postępowania i kryteriów wyboru Wykonawcy;

e/ po podjęciu decyzji o objęciu w.w informacji tajemnicą przedsiębiorstwa informacje te nie były nigdzie jawnie publikowane, nie stanowiły one części materiałów promocyjnych i podobnych, ani nie zapoznano z nimi innych jednostek gospodarczych i administracyjnych w trybie jawnym.

12. Oświadczamy, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (*jeśli nie dotyczy - skreślić*).

13. Inne ważne informacje nie podane wyżej.....
.....

14. Do oferty załączamy poniższe dokumenty lub oświadczenia:

1/.....

2/.....

.. /

.....
Miejscowość i data

.....
*Czytelny podpis osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli w imieniu
Wykonawcy
lub pieczętka wraz z podpis*

**niepotrzebne skreślić*

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Zestaw (czujnik) do ciągłego pomiaru rzutu serca metodą termodylucji przepływnej, jednorazowego użytku, sterylnej, kompatybilny z monitorem do pomiarów hemodynamicznych EV 1000 prod. Edwards Lifesciences wg nr kat. VLV8R520	szt.	120							
2.	Trójnik z termistorem kompatybilny z zestawem Volume View Combo Kit prod. Edwards Lifesciences wg nr kat.VLVCVT5	szt.	120							

Razem PLN

W celu dokonania oceny zgodności Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 2 szt. z każdej pozycji

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
2.	trójświatłowy, jednorazowego użytku, sterylny. Światła kanałów wewnętrznych: 18Ga/16Ga/16Ga przystosowane do podaży kontrastu o lepkości 11,8cP pod ciśnieniem 400psi. Kanały wewnętrzne bez martwych przestrzeni z nadrukowanymi na łączniki "LuerLock" osiąganymi wartościami przepływow. Powierzchnia cewnika pokryta powłoką antybakteryjną z sulfadiazyny srebra i chlorheksydyny, linie zewnętrzne cewnika oraz światła wewnętrzne cewnika z powłoką z chlorheksydyny. Sterylny zestaw do zakładania metodą Seldingera ułożony na wyjmowanej tacy z następującymi akcesoriami: (1)Serweta włókninowa 75cmx75cm. (2)Prowadnik "J" tytanowo-niklowy 0,81mm/60cm z markerami głębokości. (3)Cienkościenna igła punkcyjna 18Ga/6,35 cm z matowym markerem echogenicznym, (4)Strzykawka 5ml z zastawką hemostatyczną w tłoku. (5)Metalowa kaniula do kontroli ciśnienia. (6)Rozszerzacz tkankowy 8,5Fr/102mm. (7)Zatraskowy uchwyt do mocowania na skórze. (8)Wysuwany skalpel rozmiar 11. (9)Koszyk z 6 portami do blokowania ostrzy. (10)Oryginalna etykieta producenta z opisem w języku polskim.	szt.	2 600							
				Razem PLN						

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości : 4 szt.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.3 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
2.	trójświatłowy jednorazowego użytku, sterylny . Powierzchnia cewnika pokryta powłoką antybakteryjną z sulfadiazyny srebra i chlorheksydyny, linie zewnętrzne cewnika oraz światła wewnętrzne cewnika z powłoką z chlorheksydyny. Średnica kanałów wewnętrznych: 16Ga/18Ga/18Ga. Kanały wewnętrzne bez martwych przestrzeni z nadrukowanymi na łączniki "LuerLock" osiąganymi wartościami przepływów. Sterylny zestaw do zakładania metodą Seldingera z następującymi akcesoriami: (1)Prowadnik "J" stalowy, 0,81mm/60cm z markerami głębokości umieszczony w podajniku. (2)Cienkościenna igła punkcyjna 18Ga/6,35 cm. (3)Strzykawka 5ml z zastawką hemostatyczną w tłoku. (4)Sonda do kontroli ciśnienia. (5)Rozszerzacz tkankowy 8,5Fr/102mm. (6)Zatraskowy uchwyt z otworami do mocowania na skórze. (7)Miękka kaniula 18Ga/6,36cm na igle 20Ga. (8)Oryginalna etykieta producenta z opisem w języku polskim.	szt.	1 800							

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości : 4 szt.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	<p><u>Układy oddechowe karbowane , elastyczne z powłoką antybakteryjną do respiratorów .</u> W skład zestawu wchodzi : 2 rury 1,6 m o średnicy 22 mm, złącze proste 22M/22M, ożebrowany na powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej kapturek zabezpieczający w rozmiarze 22F z trzema skrzydełkami, oraz zawieszka umożliwiającą fiksację w systemie bezpiecznego odwieszania rur będącym na wyposażeniu Zamawiającego, nierozłączalny łącznik Y z portami 7,6 mm. Układ mikrobiologicznie czysty, jednorazowego użytku. System montowania rur : niszowo-zatraskowy. Układ z zabezpieczeniem antybakteryjnym opartym na działaniu cząstek srebra na aktywność enzymatyczną bakterii.</p>	szt.	1 050			8%				
2.	<p><u>Układy oddechowe do aparatu do znieczuleńz powłoką antybakteryjną .</u> W skład zestawu wchodzi : 2 rury 1,6 m o średnicy 22 mm, złącze proste 22M/22M, 2 l. worek, dodatkowa gałąź, ożebrowany na powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej kapturek zabezpieczający w rozmiarze 22F z trzema skrzydełkami, oraz zawieszka umożliwiającą fiksację w systemie bezpiecznego odwieszania rur będącym na wyposażeniu Zamawiającego, nierozłączalny łącznik Y z portami 7,6 mm. Układ mikrobiologicznie czysty, jednorazowego użytku. System montowania rur : niszowo-zatraskowy. Układ z zabezpieczeniem antybakteryjnym opartym na działaniu cząstek srebra na aktywność enzymatyczną bakterii.</p>	szt.	1 100			8%				
Razem										

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości : 3 układy z każdego rozmiaru

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.5 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikata +nr strony w ofercie
1.	Rurki intubacyjne, zbrojone, kształtowe, nosowe tzw : północne, zbrojone na całej długości, do intubacji przez nos, wygięte na czoło, zbrojenie ze stali kwasoodpornej do samego łącznika 15 mm ,odpornej na zginanie, mankiet niskociśnieniowy wyprofilowany w kształcie walca, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, jednorazowego użytku, sterylne, bez zawartości flalanów i lateksu, z dostępnością rozmiarów : 6,5 o długości 40-41 cm ; 7,0 o długości 41-42 cm ; 7,5 o długości 42-43 cm	szt.	480							
2.	Rurki do mikrochirurgii krtani , zbrojone, silikonowe, ustno-nosowe typ Marphy, wykonane z termoplastycznego PVC, długość 368 mm, mankiet cienkościenny, o dużej objętości, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, bez lateksu, bez ftalanów, jednorazowego użytku , sterylne , z dostępnością rozmiarów : 4,0 ; 5,0 ; 6,0 ;	szt.	360							
3.	Opaska do mocowania rurek intubacyjnych, jednoczęściowa, z możliwością regulacji długości, wykonana z delikatnego materiału zapobiegającego odleżynom, laminowane rzepy + mocowanie do rurki intubacyjnej.	szt.	7 500							
Razem PLN										

W celu dokonania oceny jakości/zgodności Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: poz. 1 i 2 po 4 szt. (po 1 szt. z każdego rozmiaru), poz. 3 - 11 szt.

Wartość netto :PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.6 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Kaniuła dożylna ze zintegrowanym koreczkiem luer lock, jednorazowego użytku, jałowa - kaniuła wykonana z poliuretanu , - atraumatyczny koniec kaniuli , - cienkościenna zapewniająca duży przepływ , - gładka powierzchnia kaniuli , -hydrofobowa membrana hemostatyczna lub filtr hydrofobowy , skrzydełka mocujące, -przezroczysta komora ułatwiająca obserwację wypływu, - końcówka lock, <u>- posiadająca zabezpieczenie otwierające się automatycznie po wyjęciu igły stalowej z kaniuli, - części metalowe w przebiegu kaniuli dopuszcza się tylko pod warunkiem dołączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego dopuszczenie kaniuli w badaniach rezonansu magnetycznego. WYRÓB NIE ZAWIERA W SKŁADZIE</u> FTALANÓW Rozmiar 24G (06-0,7 x 19 mm)	szt.	1 200							
2.	Koreczki do w/w kaniul dożylnych, jednorazowego użytku, jałowe, dwufunkcyjne (męski/żeński)	szt.	1 200							

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: poz. 1 - 10 szt., poz. 2 - 50 szt.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.7 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona w kształcie rozetki, jednakowej długości z niezależnie obracającą się nakrętkę luer lock, umożliwiającą podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów. Wytrzymałość kranika 4,5 bara, objętość wypełnienia 0,2-0,22 ml, wyposażony w znaczniki (czerwony i niebieski) do linii tętnicznych i żylnych, Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie typu Tyvek.	szt.	600							
2.	Kranik odcinający do terapii dożylnych, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 4,5 bara, całkowita objętość wypełnienia 0,5-0,80 ml, trójdrożny z przedłużaczem 7 cm, z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0.5 ml, z wyczuwalnym i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, objętość wypełnienia max. 0,8 ml, jałowy, jednorazowego użytku, z dodatkowym dostępem do iniekcji z koreczkiem. Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie typu Tyvek.	szt.	72 000							
3.	Kranik odcinający do terapii dożylnych, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, trójdrożny z przedłużaczem 25 cm, z PCV bez DEHP, wytrzymałość kranika 4,5 bara, z wyczuwalnym i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, objętość wypełnienia max. 1,5 ml jałowy, jednorazowego użytku, z dodatkowym portem iniekcyjnym. Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie typu Tyvek.	szt.	3 500							

4.	Kranik odcinający do terapii dożylniej, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, trójdrożny z przedłużaczem 50 cm, z PCV bez DEHP, wytrzymałość kranika 4,5 bara , z wyczuwalnym co 45stopni i optycznym indykatoem położenia otwarty/zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, objętość wypełnienia max 2,8 ml, , jałowy, jednorazowego użytku. Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie typu Tyvek.	szt.	2 400						
5.	Kranik odcinający do terapii dożylniej, trójdrożny z przedłużaczem 100 cm, z PCV bez DEHP, wytrzymałość kranika 4,5 bara wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatoem położenia otwarty/ zamknięty , 3 ramiona jednakowej długości, objętość wypełnienia 5,5 ml, jałowy, z dodatkowym portem iniekcyjnym . Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie typu Tyvek.	szt.	7 100						

Razem PLN

W celu dokonania oceny zgodności Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 2 szt. z każdej pozycji

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.8 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Worek "post mortem" na zwłoki -plastikowy zapinany na zamek błyskawiczny "suwak" z czterema uchwytami do przenoszenia, biały		300							

Razem PLN

W celu dokonania oceny zgodności Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 2 szt.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.9 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Strzykawka insulinowa 1 ml U-100 z wtopioną igłą 29G (0,33 x x12,7mm) igła z ostrzem trójpłaszczyznowym, elektropolerowana, bez przestrzeni martwej, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, jednorazowego użytku, op,a 100 szt.	op	60							

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 10 szt.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.10 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Zestaw do przezskórnej biopsji wątroby wg Manghiniego, jednorazowego użytku, jałowy, zawierający: strzykawkę aspiracyjną 10 ml (samoczynna blokada przesuwu tłoka, podwójne uszczelnienie tłoka w celu osiągnięcia wysokiego podciśnienia, końcówka lock; igłę do iniekcji 20G (0,9) x 40 mm (do soli fizjologicznej, końcówka lock), skalpel do nacięcia skóry 11E, igłę biopsyjną o długości 88-90 mm (cienkościenna atraumatyczna, ostra zapewniająca pobranie właściwej próbki, o kącie ścięcia 45 stopni, końcówka lock, rozmiar oznaczony kolorem									
a	rozmiar 18 G zew. Ø 1,2 mm	szt.	10							
b	rozmiar 16G zew. Ø 1,6 mm	szt.	200							
c	rozmiar 15G zew. Ø 1,8 mm	szt.	10							

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 2 szt. z każdego rozmiaru

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.11 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp.	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Łącznik jednorazowego użytku , typu ENLock do strzykawek i zestawów do podaży diet prod. Nutricia. Opakowanie zawierające 30 szt.	op.	46							
2.	Łączniki do podaży diet dojentowych (łączący przyrząd prod. Nutricia z cewnikiem pacjenta) z możliwością jednoczesowej podaży płynów nawadniających , jednorazowego użytku, sterylne , 1 opakowanie zawierające 30 szt.	op.	125							
3.	Zgłębniki nosowo-żołądkowy PUR CH 14 dł. 110 cm z portem do odbarczania (z prowadnicą) , jednorazowego użytku , sterylne, niezawierające lateksu	szt.	340							

Razem PLN

W celu dokonania oceny zgodności Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 3 szt. z poz. 1 i 2, 4 szt. z poz. 3

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Papier do aparatu EKG EDAN SE 601 110 x 140 x 145	szt.	390							
2.	Papier do aparatu Nihon Kohden 210 x 140 x 215	skład	1400							
3.	Papier do USG SONY UPP -110 HD rozm 110 x 20m (ORYGIAŁ)	szt.	2500							

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany jest do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 2 szt. z każdej pozycji

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Materiał zwykły do plastryki ubytków czaszkowych składający się z komponentów w formie proszku (30g) oraz komponentów w formie ciekłej (17ml) Materiał wolno wiążący. Typu CRANIOPLAST	szt.	150							

Razem PLN

Zamawiający dokona oceny zgodności oferowanej dostawy na podstawie dołączonych do oferty kart katalogowych oferowanych produktów lub ich specyfikacji jakościowych.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.14 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Strzykawka 3 ml. Gotowe do użycia strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnione NACI 0,9 %, o pojemności: 3 ml (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 8 ml-średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o poj. 10ml), posiadające zabezpieczenie w postaci ogranicznika tłoka, uniemożliwiające wysunięcie tłoka i wyjście roztworu soli fizjologicznej poza przestrzeń sterylną strzykawki oznaczoną na cylindrze,długi korek zamykający o dł. min 12mm, sterylizacja parowa. Produkt nie może posiadać toksycznych ftalanów.	szt.	120							
2.	Strzykawka 5 ml. Gotowe do użycia strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnione NACI 0,9 %, o pojemności: 5 ml (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 9 ml-średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o poj. 10ml), posiadające zabezpieczenie w postaci ogranicznika tłoka, uniemożliwiające wysunięcie tłoka i wyjście roztworu soli fizjologicznej poza przestrzeń sterylną strzykawki oznaczoną na cylindrze,długi korek zamykający o dł. min 12mm, sterylizacja parowa. Produkt nie może posiadać toksycznych ftalanów.	szt.	220000							

3.	Strzykawka 10 ml. Gotowe do użycia strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego , fabrycznie napełnione NaCl 0,9 % , o pojemności: 10 ml (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 14 ml -średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o poj. 10ml), posiadające zabezpieczenie w postaci ogranicznika tłoka, uniemożliwiające wysunięcie tłoka i wyjście roztworu soli fizjologicznej poza przestrzeń sterylną strzykawki oznaczoną na cylindrze, długi korek zamykający o dł. min 12mm, sterylizacja parowa. Produkt nie może posiadać toksycznych ftalanów.	szt.	1016500							
----	--	------	---------	--	--	--	--	--	--	--

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany jest do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 10 szt. z każdej pozycji

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.15 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	<p>Strzykawka 10 ml. Gotowe do użycia strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnione NaCl 0,9 %, o pojemności: 10 ml (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 10 ml-średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o poj. 10ml), posiadające zabezpieczenie w postaci ogranicznika tłoka, uniemożliwiające wysunięcie tłoka i wyjście roztworu soli fizjologicznej poza przestrzeń sterylną strzykawki, długi korek zamykający o dł. min 14mmposiadający oznaczenie kolorystyczne w zależności od pojemności strzykawki uniemożliwiający przypadkowe dotknięcie szczytu strzykawki w czasie odbezpieczenia, sterylizacja radiacyjna typu e-beam (cały produkt sterylny). Produkt nie może posiadać toksycznych ftalanów.</p>	szt.	100000							

2.	Strzykawka 20ml. Gotowe do użycia strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego , fabrycznie napełnione NaCl 0,9 % , o pojemności: 20 ml (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 20 ml -średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o poj. 20ml), posiadające zabezpieczenie w postaci ogranicznika tłoka, uniemożliwiające wysunięcie tłoka i wyjście roztworu soli fizjologicznej poza przestrzeń sterylną strzykawki, długi korek zamykający o dł. min 9mm posiadający oznaczenie kolorystyczne w zależności od pojemności strzykawki uniemożliwiający przypadkowe dotknięcie szczytu strzykawki w czasie odbezpieczania, sterylizacja radiacyjna gamma (cały produkt sterylny). Produkt nie może posiadać toksycznych ftalanów.	szt.	100000							
----	---	------	--------	--	--	--	--	--	--	--

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany jest do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 10 szt. z każdej pozycji

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.16 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Łopatki jednorazowe , metalowe (dopuszczamy z elementami plastikowymi), światłowodowe Macintosh z zielonym standardem pasujące do laryngoskopów prod. Farum i Welch Allyn, z dostępnością rozmiaru nr 3 i nr 4	szt.	4 650							

Razem PLN

W celu dokonania oceny zgodności Wykonawca zobowiązany jest do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 3 szt.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Załącznik nr 2.17 do SIWZ PN-145/18/DF

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	numer katalogowy /Producent	nr. certyfikatu +nr strony w ofercie
	, - wyprofilowane ostrze nie uszkadzające naczyń krwionośnych, umożliwiające łatwe wnikanie w tkanki do miejsca pobrania ; - mandryn ukształtowany zgodnie z zakończeniem rurki, uniemożliwiający pobranie próbki z niezamierzonego miejsca ; - ogranicznik stabilizujący igłę w miejscu wktucia i ułatwiający jej wprowadzenie ; - echogenny czubek widziany w USG ; - igła zakończona zatrzaskiem typu luer-lock ; - bezpieczne połączenie									
a/	rozmiar 18G x 25 cm	szt.	100							
b/	rozmiar 20G x 25 cm	szt.	100							

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 3 szt. z każdego rozmiaru

Wartość netto :PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

Lp	Nazwa artykułu	JM	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	%VAT	Wartość VAT PLN	Wartość brutto PLN	Numer katalogowy /Producent	Nr. Certyfikatu +nr strony w ofercie
1.	Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9998\%$, p/wirusowej $> 99,999\%$, skuteczność filtracyjna względem NaCl $\geq 97,416\%$, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H ₂ O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H ₂ O/l przy VT=500 ml, przestrzeń martwa 51 ml, opory przepływu 1,2 cm H ₂ O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 150-1200 ml, waga 28 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem.	szt.	29900							
2.	Filtr oddechowy elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci umożliwiający przeprowadzenie nebulizacji bez konieczności rozłączania obwodu oddechowego pacjenta, ze zintegrowaną w jednej obudowie zastawką zapewniającą utrzymanie systemu zamkniętego i przepływ nebulizatu z ominięciem warstwy filtracyjnej i warstwy wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji p/bakteryjnej 99,999%, p/wirusowej 99,99%, skuteczność filtracyjna względem NaCl – 95%, objętość oddechowa 250-1250ml, przestrzeń martwa 68 ml, waga filtra 44 g, czas stosowania do 24 godzin.	szt.	100							

Razem PLN

W celu dokonania oceny jakości Wykonawca zobowiązany do nieodpłatnego złożenia próbek w ilości: 10 szt. z każdej poz.

Wartość netto :.....PLN (słownie:.....)

Wartość brutto :.....PLN (słownie:.....)

.....
(data, pieczęć, podpis)

PARAMETRY OCENY JAKOŚCI

Pakiet nr 2 i Pakiet nr 3

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Łatwość mocowania do skóry
2	Łatwość wprowadzania i kompatybilność elementów
3	Łatwość podłączenia strzykawki lub zestawu do przetaczania z kaniulą
4	Skuteczność działania zaworu odcinającego
5	Jakość splotu (giętkość, elastyczność, sprężystość, zachowanie pierwotnego kształtu)

Pakiet nr 4

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Łatwość połączenia układu z respiratorem/aparatem do znieczulenia
2	Odporność na zagięcia rur układu oddechowego

Pakiet nr 5

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Wyraźne oznaczenie rozmiaru na rurce i baloniku
2	Oznaczenie w cm na całej długości rurki
3	Trwałość zbrojenia przy częstych zmianach położenia rurki i załamaniach
4	Trwałość zespolenia kominka z rurką intubacyjną

Pakiet nr 6

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Szczelność połączenia kaniuli z koreczkiem
2	Opakowanie pojedyncze (1 szt. w opakowaniu) lub opakowanie z bistroem ułatwiającym oderwanie

Pakiet nr 9

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Szczelność
2	Łatwość/płynność przesuwu tłoka
3	Wyraźne oznakowanie skali

Pakiet nr 10

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt

1	Kąt ścięcia igły 45° Uwaga: W przypadku uzyskania „0” pkt. oferta zostanie odrzucona.
2	Ostrość igły
3	Kompatybilność całego zestawu ze sprzętem używanym w oddziale Zamawiającego

Pakiet nr 12

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt

1	Dokładność wydruku
---	--------------------

Pakiet nr 14 i Pakiet nr 15

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Czytelne oznakowanie na strzykawce
2	Szczelność składowych strzykawki (tłok + komora)
3	Brak cofania się krwi

Pakiet nr 17

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Ostrość mandrynu
2	Odkształcenie igły występujące podczas użycia
3	Szczelność połączenia ze strzykawką
4	Łatwość manipulacji igłą

Pakiet nr 18

OCENA

- niespełna wymagań określonych parametrem – 0 pkt.
- spełnia z zastrzeżeniami wymagania określone parametrem – 1 pkt.
- spełnia wszystkie wymagania określone parametrem – 2 pkt.

1	Czytelne oznakowanie wartości oddechowych
2	Niskie opory przy przepływie
3	Odporność wizualna na zawilgocenie membrany

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy

zawarta w dniu2018 r. w Warszawie

pomiędzy:

Centrum Onkologii - Instytutem im. Marii Skłodowskiej – Curie z siedzibą w Warszawie, adres : 02-034 Warszawa, ul. Wawelska 15B, wpisanym do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000144803, NIP 525-000-80-57, Regon 000288366, zwanym dalej „Zamawiającym”, w imieniu którego działa:

.....
a

.....
wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez pod nr KRS, Regon, NIP, o kapitale zakładowym

.....*
przedsiębiorcą prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą „.....”,
wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, NIP, Regon

.....*,
zwaną/zwanym dalej „Wykonawcą”, w imieniu którego działa:

1.
2.

Wykonawca wybrany został **w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku Nr: PN-145/18/DF, Pakiet nr** na podstawie art. 10 ust. 1 i art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

§ 1 Przedmiot umowy

Wykonawca sprzedaje, a Zamawiający nabywa sprzęt medyczny jednorazowego użytku, zwany dalej „towarem”, których opis, ilość oraz cenę brutto i ceny jednostkowe określa załącznik do umowy.

§ 2 Obowiązki Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest dobrej jakości, dopuszczony został do obrotu i do używania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych .
2. Termin przydatności towaru do użycia nie może być krótszy niż.....miesiące od daty dostawy.
3. Towar opakowany będzie w odpowiednie opakowania jednostkowe i zbiorcze.
4. Towar dostarczony będzie Zamawiającemu na podstawie odrębnych zamówień częściowych
5. Wykonawca dostarczy towar Zamawiającemu na swój koszt do Apteki Szpitalnej/ magazynu lub innego miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
6. Wykonawca zobowiązany jest na fakturach umieścić numer umowy i ceny jednostkowe brutto towaru.

§ 3 Odbiór towaru

1. Odbiór towaru dokonywany będzie w miejscu określonym przez Zamawiającego. Wykonawcę reprezentuje przy dostawie osoba dostarczająca towar, a Zamawiającego pracownik Apteki Szpitalnej/ magazynu* odbierający towar.
2. Dowodem dostawy towaru jest dokument podpisany przez osobę odbierającą towar w imieniu Zamawiającego, w którym potwierdzony będzie odbiór towaru oraz data odbioru.

§ 4 Zmiany ilości zamawianego towaru

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego w okresie obowiązywania niniejszej umowy mniejszych potrzeb w zakresie ilości zamawianego towaru niż określone w Załączniku do niniejszej umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia maksymalnie o 20% ilości zamawianego towaru w

stosunku do ilości określonych w załączniku do niniejszej umowy i z tego tytułu Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany ilości w danej pozycji zamawianego towaru w ramach jednego pakietu, określonego w Załączniku nr... do niniejszej umowy do wysokości wynagrodzenia brutto danego pakietu oraz wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy, stosownie do potrzeb Zamawiającego stwierdzonych w trakcie okresu obowiązywania niniejszej umowy, przy zachowaniu następujących warunków:
 - 1) zmiany wynikają z potrzeb Zamawiającego, a konieczności ich wprowadzenia nie można było przewidzieć w chwili zawarcia niniejszej umowy,
 - 2) zmiany następują w obrębie jednego pakietu określonego w Załączniku do niniejszej umowy,
 - 3) zmiany nie powodują przekroczenia wartości wynagrodzenia brutto danego pakietu i wynagrodzenia brutto, określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

§ 5 Cena towaru

1. Za dostarczony towar Zamawiający zapłaci Wykonawcy kwotę stanowiącą iloczyn cen jednostkowych określonych w załączniku do umowy i liczby/ilości dostarczonego towaru. Łączna wartość towaru będącego przedmiotem umowy nie może przekroczyć kwoty zł. brutto (słownie złotych:)
2. Koszty dostawy, opakowania i ubezpieczenia wliczone są w cenę towaru.
3. Zapłata za dostarczony towar nastąpi przelewem w terminie 60 dni od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w fakturze VAT.
4. Wykonawca dostarczy fakturę VAT do Kancelarii Zamawiającego w Warszawie ul. Roentgena 5 lub do Działu Księgowości Zamawiającego w Warszawie przy ul. Wawelskiej 15B.
5. Za datę zapłaty Strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6 Terminy dostaw

1. Dostawa następować będzie sukcesywnie*, w okresie miesięcy od daty zawarcia umowy bądź w przypadku nie zamówienia przez Zamawiającego całości towaru w tym terminie do czasu pełnego wykonania umowy, jednak nie dłużej niż przez okres 24 miesięcy z zastrzeżeniem postanowień § 4 ust 1.
2. Terminy dostaw, rodzaj i ilość towaru oraz inne szczegółowe warunki dostawy Zamawiający określi w zamówieniach przekazywanych Wykonawcy faxem na numer....., co najmniej na 7 dni robocze przed terminem dostawy. Jeżeli dostawa wypadłaby w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej/magazynu* tj. w dniu roboczym po godz. 14:00, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym przypadającym po wyznaczonym terminie. Do składania zamówień Zamawiający upoważnia pracownika Sekcji Zaopatrzenia.
3. W przypadku gdy w okresie o którym mowa w ust. 1 Zamawiający nie zamówi towaru w łącznej wartości określonej w § 5 ust. 1, umowa wygasa w odniesieniu do tej części towaru, która nie została zamówiona przez Zamawiającego.
4. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w zamówieniu, Zamawiający może dokonać zastępczego zakupu towaru. Jeżeli cena zakupu zastępczego przewyższy cenę Wykonawcy określoną w niniejszej umowie, różnicę w cenie towaru zapłaci Wykonawca. Różnicę cen towaru, Zamawiający może potrącić z kolejnych płatności dla Wykonawcy.

§ 7 Wady dostawy i reklamacje

1. O stwierdzonych wadach ilościowych i jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę niezwłocznie, to jest nie później niż w terminie 7 dni od daty ich wykrycia.
2. Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych, liczonych od dnia jej otrzymania. W przypadku dostawy towaru wadliwego lub braków ilościowych w dostarczonym towarze, Wykonawca na własny koszt wymieni ten towar na wolny od wad lub uzupełni brakującą ilość towaru, w powyżej określonym terminie.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru w przypadku:
 - dostarczenia towaru niezgodnego z umową lub zamówieniem, w tym nie posiadającego określonego w umowie terminu przydatności do użycia,
 - dostarczenia towaru z opóźnieniem,

- dostarczenia towaru w uszkodzonym opakowaniu lub transportowanego w nieodpowiednich warunkach (np. temperatura, światło)
- 4. W przypadku wystąpienia osoby trzeciej przeciwko Zamawiającemu z tytułu wad towaru, Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawcę, który przejmie zobowiązania wynikające za zgłoszonych roszczeń i ponosić będzie odpowiedzialność z tego tytułu.

§ 8 Kary umowne

1. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w umowie lub w zamówieniu, o którym mowa w § 6 ust.2 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1 % wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. W przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na wolny od wad lub niezuzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie określonym w § 7 ust. 2 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto zareklamowanego lub brakującego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
3. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu nienależytego wykonania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo domagać się zapłaty tytułem kary umownej w wysokości 20 % wartości brutto niedostarczonego towaru.
5. Zamawiający może potrącać wymagalne kary umowne z należności za dostarczony towar, na podstawie noty obciążeniowej doręczonej Wykonawcy.
6. W przypadku, gdy wysokość poniesionej szkody w związku z nienależytym wykonaniem umowy przewyższy wysokość zastrzeżonych kar umownych, Zamawiający może dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 9 Odstąpienie od umowy

Zamawiający może odstąpić od umowy:

- 1) na podstawie art. 145 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, składając Wykonawcy odpowiednie oświadczenie na piśmie;
- 2) w przypadku nienależytego wykonywania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę z przyczyn zależnych od Wykonawcy, w tym w szczególności co najmniej dwukrotnego niedostarczenia, co najmniej dwukrotnego dostarczenia towaru z opóźnieniem lub dostarczenia towaru o złej jakości.
- 3) W przypadku zmiany sposobu leczenia lub mniejszej liczby pacjentów, lub braku zgody NFZ na finansowanie kosztów zakupu towaru, czego nie można było przewidzieć przed zawarciem umowy.

§ 10 Zmiany treści umowy

1. Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - numeru katalogowego towaru przy zachowaniu jego parametrów;
 - nazwy towaru przy zachowaniu jego parametrów;
 - sposobu konfekcjonowania towaru,
 - liczby opakowań towaru,
 - zastąpienia towaru odpowiednikiem, w przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji, wycofania odczynnika z obrotu lub wstrzymania dystrybucji.
 - w sytuacji zastąpienia towaru odpowiednikiem, w przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji, wycofania towaru z obrotu lub wstrzymania dystrybucji, z zastrzeżeniem, że odpowiednik będzie posiadał parametry nie gorsze niż określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
 - zmiany ilości zamawianego towaru w ramach wartości i asortymentu określonego w niniejszej umowie, w przypadku zmiany potrzeb Zamawiającego. Zmiana może być dokonana w ramach pakietu.
2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować wzrostem wartości umowy i być niekorzystne dla Zamawiającego.
3. Zmiana ceny towaru może nastąpić w przypadku:
 - zmian, w trakcie realizacji umowy, stawek podatku VAT, związanych z przedmiotem zamówienia, zmian wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonej na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r., o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, oraz zmian zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, jeżeli będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany,**

4. Każdorazowo przed wprowadzeniem zmiany wynagrodzenia netto/brutto, o której mowa w ust. 3, Wykonawca jest zobowiązany przedstawić Zamawiającemu na piśmie, wpływ zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne na koszty wykonania zamówienia oraz propozycje nowego wynagrodzenia, potwierdzone powołaniem się na stosowne przepisy, z których wynikają w/w zmiany. Zmiana wynagrodzenia netto/brutto, o których mowa w niniejszym paragrafie następuje po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego w formie aneksu do umowy**.
5. W okresie obowiązywania niniejszej umowy zmiana ceny towaru może nastąpić także w przypadku wprowadzenia obwieszczeniem Ministra Zdrowia cen urzędowych wyższych, niż ceny określone w niniejszej umowie, jednak tylko do wysokości limitu finansowania.
6. W przypadku szczególnych okoliczności, nie zależnych od stron, takich jak na przykład zakończenie produkcji produktu leczniczego lub skreślenie z wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, który stanowi załącznik do obwieszczenia Ministra zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień2017 r., Strony dopuszczają możliwość dostarczenia innego produktu leczniczego, zawierającego tę samą substancję czynną. Zmiana taka nie może być niekorzystna dla Zamawiającego i powodować podwyższenia ceny jednostkowej produktu, określonego w umowie.
7. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych towaru w przypadku zmiany wielkości opakowania przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny określonej w umowie.
8. Zmiany ceny towaru z przyczyn określonych w ust. 3 – 5 dokonywana jest na podstawie aneksu do umowy na wniosek jednej ze Stron, w terminie do 14 dni od dnia dostarczenia wniosku.
9. W przypadku, kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany ceny, z przyczyn określonych w ust. 3 - 5, dopuszczają możliwość rozwiązania umowy w całości lub w spornej części.
10. Zamawiającemu przysługuje prawo żądania obniżenia ceny zakupionego towaru do wysokości ceny promocyjnej ustalonej przez jego producenta. W przypadku nie uwzględnienia tego prawa przez Wykonawcę, Zamawiający może od umowy odstąpić.

§ 11 Klauzula poufności

1. Strony zobowiązują się do:
 - 1) zachowania w poufności wszelkich nieujawnionych do publicznej wiadomości informacji technicznych, technologicznych, organizacyjnych oraz innych informacji posiadających wartość gospodarczą udostępnianych wzajemnie w związku z niniejszą Umową;
 - 2) podjęcia wszelkich niezbędnych kroków dla zapewnienia, że żadna z osób otrzymujących informacje nie ujawni tych informacji, w całości jak i w części, stronom trzecim bez uzyskania uprzedniej zgody na piśmie od Strony, której informacja dotyczy. Strona, która otrzymuje informacje drugiej strony, odpowiada za osoby, którym te informacje zostają udostępnione jak za własne działanie lub zaniechanie, w szczególności ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie postanowień ust. 1 pkt 1);
 - 3) ujawniania informacji o których mowa ust. 1 pkt 1) jedynie tym pracownikom, którym będą one niezbędne do wykonywania powierzonych im czynności i tylko w zakresie, w jakim odbiorca informacji musi mieć do nich dostęp dla celów realizacji Umowy;
2. Obowiązek zachowania poufności nie dotyczy informacji które:
 - 1) zostały podane do publicznej wiadomości w sposób nie stanowiący naruszenia niniejszej Umowy i innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa;
 - 2) są znane Stronom z innych źródeł i nie naruszają postanowień niniejszej Umowy;
 - 3) zostaną ujawnione przez jedną ze Stron za uprzednią pisemną zgodą drugiej Strony;
 - 3) zostaną ujawnione przez jedną ze Stron ze względu na obowiązujące wymogi prawa lub zgodnie z prawomocnym orzeczeniem sądu lub prawomocną decyzją administracyjną.

§ 12 Obowiązek informacyjny

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy jest Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie z siedzibą w Warszawie .
2. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą w celu realizacji Umowy, na podstawie obowiązujących przepisów.

3. Dane osobowe Wykonawcy nie są i nie będą udostępniane innym odbiorcom poza przypadkami, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa lub została na to wyrażona zgoda Wykonawcy.
4. Dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane przez okres 5 lat od dnia wykonania Umowy.
5. Wykonawca posiada prawo dostępu swoich danych osobowych oraz prawo ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo wniesienia sprzeciwu, o ile jest to zgodne z przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
6. Wykonawca ma prawo wniesienia skargi do Generalnego Inspektora Ochrony Danych Osobowych (od 25 maja 2018 r. Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych) gdy uzna, iż przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy powszechnie obowiązującego prawa.
7. Dane osobowe Wykonawcy nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w tym również w formie profilowania.

§ 13 Cesja

1. Wykonawca nie może przenieść praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego, w szczególności na podstawie umowy przelewu wierzytelności, umowy poręczenia, umowy zastawu ani żadnej innej podobnej umowy, wskutek której dochodzi do przeniesienia praw i obowiązków Wykonawcy na osobę trzecią, w tym do zarządzania i administrowania wierzytelnością Wykonawcy.
2. Czynność dokonana z naruszeniem ust. 1 jest nieważna.

§ 14 Postanowienia końcowe

1. Za dni robocze strony przyjmują dni od poniedziałku do piątku.
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Wszelkie spory wynikłe z niniejszej umowy podlegać będą rozstrzygnięciu sądu właściwego miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
4. W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie zastosowanie znajdują przepisy prawa, w szczególności ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Kodeksu Cywilnego, ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik:

1. Oferta Wykonawcy

Postępowanie nr PN-145/18/DF

pieczęć Wykonawcy

WZÓR**WYKAZ DOSTAW**

wykaz dostaw wykonanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, (zgodnie z wymaganiami Zamawiającego – określonymi w SIWZ)

Do oferty załączamy dokumenty potwierdzające, że te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Na potwierdzenie warunku, o którym mowa w art. 22 ust.1b pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, oświadczamy, że reprezentowana przez nas firma zrealizowała w ciągu ostatnich 3 lat – lub realizuje następujące zamówienia odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia:

Nazwa i adres Zamawiającego (Odbiorcy)	Przedmiot dostawy	Wartość dostawy Brutto w okresie ostatnich 3-ch lat przed upływem terminu składania ofert	Terminy realizacji dostawy	Referencje strona oferty	dot. zadania nr ...

....., dnia2018 r.

.....
 podpis i pieczęć imienna osoby(osób) uprawnionej(ych)
 do reprezentowania Wykonawcy

Postępowanie nr PN-145/18/DF

pieczęć Wykonawcy

WZÓR**OŚWIADCZENIE**

składane w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej zamawiającego informacji o której mowa w art. 86 ust. 3 upzp (protokół z otwarcia ofert)

Zgodne z art. 24 ust. 11 ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, oświadczam/y, że wobec reprezentowanego przeze mnie podmiotu nie zachodzą przesłanki wykluczenia z art. 24 ust. 1 pkt. 23 upzp.

⇒ nie przynależę do tej samej 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), z Wykonawcami którzy złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w przedmiotowym postępowaniu, *

lub

⇒ należę do tej samej 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), z Wykonawcami którzy złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w przedmiotowym postępowaniu, i składam (nie składam)* wyjaśnienia i dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie przedmiotowego zamówienia.*

....., dnia2017r.

.....
 podpis i pieczęć imienna osoby(osób)
 uprawnionej(ych) do reprezentowania
 Wykonawcy

** - niepotrzebne skreślić*

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
 Czytelny podpis osób uprawnionych do składania
 oświadczeń w imieniu Wykonawcy lub
 pieczęć wraz z podpisem

WYKAZ PRÓBEK ZAŁĄCZONYCH DO OFERTY

Warszawa, dnia

Nazwa Wykonawcy składającego próbki:

Wykaz próbek:

Lp.	Nazwa artykułu	Nr katalogowy*	Producent*	Ilość	Pakiet nr ...	Uwagi

* Numer katalogowy i Producent powinny być zgodne: na próbce, w wykazie złożonych próbek i w formularzu cenowym oraz w dokumencie dopuszczającym przedmiot zamówienia do obrotu (jeżeli numer kat. został do niego wpisany)

.....
(data + podpis + pieczęć)

pieczęć Wykonawcy

WNIOSEK O ZWROT ZŁOŻONYCH WRAZ Z OFERTĄ PRÓBEK OFEROWANYCH WYROBÓW

(dotyczy wyłącznie wykonawców, których oferta nie została wybrana
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego)

Postępowanie znak: PN-145/18/DF na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku

Wykonawca:

W przypadku nie wybrania naszej oferty:

Wnosimy* / nie wnosimy* o zwrot próbki wyrobu:

Pakiet nr

Nazwa produktu:

Producent:

- próbkę odbierzemy osobiście w ciągu 30 dni od daty ogłoszenia wyniku postępowania (nie wcześniej jednak niż po upływie terminu na wniesienie środków ochrony prawnej)*

- prosimy o odesłanie próbki pocztą – za zaliczeniem pocztowym*

*- nie potrzebne skreślić

UWAGA: w przypadku braku wniosku o zwrot próbki, lub nie odebranie próbek po upływie 30 dni od daty ogłoszenia wyników postępowania, wyrażamy zgodę na nieodpłatne ich przekazanie użytkownikom CO-I.

Data:

.....

podpis i pieczęć imienna osoby(osób) uprawnionej(ych)
do reprezentowania Wykonawcy

pieczęć Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy
Potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania

w imieniu
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

uczestniczący w postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu
nieograniczonego na
dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku
(nazwa postępowania)

1. Oświadczam, że wobec ww. wykonawcy/ firmy nie orzeczono tytułem środka zapobiegawczego
zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne.

....., dnia r.

.....
podpis i pieczętka imienna osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy
lub podpis osoby fizycznej

2. Oświadczam, że ww. wykonawca/ firma w rozumieniu ustawy z dnia 12 stycznia 1991 r. o
podatkach i opłatach lokalnych nie zalega z opłacaniem podatków i opłat lokalnych.

....., dnia r.

.....
podpis i pieczętka imienna osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy
lub podpis osoby fizycznej

3. Oświadczam, że wobec ww. wykonawcy/ firmy:

- nie wydano prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne*
- wydano wyrok lub decyzję*
Jeśli tak: Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub informacja o zawarciu wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.

*niepotrzebne skreślić

....., dnia r.

.....
podpis i pieczętka imienna osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy
lub podpis osoby fizycznej