

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
fax 86 47 33 210 tel. 86 47 33 266

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/48/2019

27.11.2019 r.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia
- zwana dalej „SIWZ” -

na

**dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych
i myjących do stosowania w obszarze medycznym
dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży**

TERMIN SKŁADANIA OFERT: do dnia 05.12.2019 r. do godz. 10.00

TERMIN OTWARCIA OFERT: w dniu 05.12.2019 r. o godz. 10.30

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego o wartości nieprzekraczającej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) prowadzone **w trybie przetargu nieograniczonego**.

Postępowanie prowadzone jest w języku polskim i Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty, oświadczeń i dokumentów w języku obcym.

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający: Szpital Wojewódzki
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 - 404 Łomża

Kontakt: Tel. 86 47 33 266
Fax. 86 47 33 210
e-mail: przetargi@szpital-lomza.pl

Strona internetowa: www.szpital-lomza.pl

Udostępnienie SIWZ w wersji elektronicznej: www.szpital-lomza.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), zwanej dalej ustawą PZP – postępowanie o wartości nieprzekraczającej wyrażonej w złotych równowartości **221.000,00 euro**.
2. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w języku polskim. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów w języku obcym.
3. W kwestiach, które nie zostały uregulowane w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, mają zastosowanie przepisy ustawy PZP i akty wykonawcze do ustawy PZP.
4. **Zamawiający w niniejszym postępowaniu stosuje procedurę, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy PZP**, tj. Zamawiający najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu – **zw. procedura odwrócona**.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna **dostawa chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży** w asortymencie, ilości i o parametrach określonych w Załączniku nr 4 do SIWZ.
2. **Zamówienie podzielone jest na 18 części**, zwane dalej *pakietami*, tj.:
 - PAKIET 1 – PREPARATY DO DEZYNFEKCJI I MYCIA RĄK
 - PAKIET 2 – PREPARAT DO ODKAŻANIA POŁA OPERACYJNEGO
 - PAKIET 3 – ŚRODEK DO ODKAŻANIA RAN CHIRURGICZNYCH, RAN PRZEWLEKŁYCH, ODKAŻANIA BŁON ŚLUZOWYCH, ANTYSEPTYKA W GINEKOLOGII
 - PAKIET 4 – ŚRODEK DO ODKAŻANIA BŁON ŚLUZOWYCH, ANTYSEPTYKA W GINEKOLOGII, UROLOGII
 - PAKIET 5 – ŚRODEK OPARTY NA ALKOHOLU, O PRZEDŁUŻONYM DZIAŁANIU, BEZ ZAWARTOŚCI JODU, PRZEZNACZONY DO ODKAŻANIA SKÓRY PRZED INIEKCJAMI DOŻYLNymi, DOMIĘŚNIOWymi, ŚRÓDSKÓRNymi I PODSKÓRNymi, POBIERANIEM KRWI, SZCZEPNIENIAMI
 - PAKIET 6 – DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI, WYROBÓW MEDYCZNYCH, POMIESZCZEŃ
 - PAKIET 7 – PREPARAT DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI ZANIECZYSZCZONYCH MATERIAŁEM BIOLOGICZNYM
 - PAKIET 8 – ŚRODEK DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI ZANIECZYSZCZONYCH MATERIAŁEM BIOLOGICZNYM NA BAZIE CHLORU.
 - PAKIET 9 – PREPARAT ALKOHOŁOWY DO SZYBKIEJ DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI I MIEJSC TRUDNODOSTĘPNYCH ORAZ PREPARAT DO DEZYNFEKCJI SPRZĘTU I WYROBÓW MEDYCZNYCH WYKONANYCH Z MATERIAŁÓW NIETOLERUJĄCYCH STĘŻONYCH ALKOHOŁI (INKUBATORY, STOŁY RTG)
 - PAKIET 10 – CHUSTECZKI DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI, WYROBÓW MEDYCZNYCH I SPRZĘTU MEDYCZNEGO WRAŻLIWYCH NA DZIAŁANIE ALKOHOŁU NP. GŁOWICE USG, MONITORY, STETOSKOPI ITP.
 - PAKIET 11 – CHUSTECZKI DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI I WYROBÓW MEDYCZNYCH O ROZSZERZONYM SPEKTRUM DZIAŁANIA
 - PAKIET 12 – PŁYNNY PREPARATY PRZEZNACZONE DO PRANIA I DEZYNFEKCJI CHEMICZNO - TERMICZNEJ
 - PAKIET 13 – ŚRODEK DO JEDNOCZESNEGO MYCIA I DEZYNFEKCJI NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH PRZEZNACZONY DO STOSOWANIA W OBSZARZE MEDYCZNYM
 - PAKIET 14 – ENZYMATYCZNY PREPARAT PRZEZNACZONY DO NAWILŻANIA ZANIECZYSZCZONYCH NARZĘDZI I WYROBÓW MEDYCZNYCH ORAZ ROZPUSZCZANIA SUBSTANCJI ORGANICZNYCH NA ICH POWIERZCHNI
 - PAKIET 15 – PREPARATY DO MASZYNOWEGO MYCIA I DEZYNFEKCJI ORAZ PIEŁĘGNACJI NARZĘDZI I SPRZĘTU ZE STALI KWASOODPORNEJ I ALUMINIUM. PREPARATY DO MANUALNEGO I MASZYNOWEGO MYCIA I DEZYNFEKCJI ENDOSKOPÓW ELASTYCZNYCH W MYJNIACH AUTOMATYCZNYCH
 - PAKIET 16 – PREPARATY MYJĄCE DO POWIERZCHNI
 - PAKIET 17 – PREPARATY DO CZYSZCZENIA, KONSERWACJI I ZABEZPIECZANIA WSZYSTKICH PODŁÓG ODPORNYCH NA DZIAŁANIE WODY
 - PAKIET 18 – POZOSTAŁE PREPARATY MYJĄCE CZYSZCZĄCE I KONSERWUJĄCE

3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w załączniku nr 4 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo-ilościowe i parametry wymagane. Warunki dotyczące realizacji zamówienia zostały określone w wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ.
4. **Kody CPV według Wspólnego Słownika Zamówień:**
33631600-8 – Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne
39800000-0 – Środki czyszczące i polerujące
5. **Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.** Za ofertę częściową Zamawiający przyjmuje ofertę na jeden pakiet. Wykonawca może złożyć ofertę na jeden, kilka lub wszystkie pakiety.
6. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej.
7. Wykonawca powinien przedłożyć ofertę zgodnie z zestawieniem asortymentowo-ilościowym (załącznik nr 4 do SIWZ).
8. Opisując przedmiot zamówienia przez odniesienie do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy PZP, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym. Ilekroć w niniejszej SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia jest mowa o normach, europejskich ocenach technicznych, aprobat, specyfikacjach technicznych, systemach referencji technicznych to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy „**lub równoważne**”. Zgodnie z art. 30 ust. 5 ustawy PZP ciężar udowodnienia, że zaferowany przedmiot zamówienia jest równoważny w stosunku do wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ spoczywa na Wykonawcy składającym ofertę.
9. Oznaczenie i nazwy własne, materiałów i produktów służą wyłącznie do opisywania minimalnych parametrów, które powinny spełniać te produkty oraz wskazaniu standardu jakości.
10. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców. Powyższe informacje Wykonawca wskaże w formularzu ofertowym.
11. Okoliczności zmiany postanowień umowy zgodnie z art. 144 ustawy PZP w sprawie niniejszego zamówienia publicznego oraz sposób ich dokonania zostały określone w załączniku nr 6 do SIWZ – wzór umowy.
12. Zamawiający nie przewiduje zastosowania aukcji elektronicznej.
13. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
14. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielania zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy PZP.
15. Zamawiający nie zamierza ustanawiać dynamicznego systemu zakupów.
16. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztu udziału w postępowaniu.
17. Zamawiający nie przewiduje możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Termin wykonania zamówienia: **od daty zawarcia umowy do 31.12.2021 r. – dotyczy wszystkich Pakietów.**

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu zgodnie z **art. 24 ust. 1 oraz ust. 5 pkt 1** ustawy PZP oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a. kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,
Zamawiający nie określa warunku.
 - b. sytuacji ekonomicznej lub finansowej,
Zamawiający nie określa warunku.
 - c. zdolności technicznej lub zawodowej,
Zamawiający nie określa warunku.
2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia publicznego na zasadach określonych w art. 23 ustawy PZP.
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
4. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
5. Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPELNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA.

A. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących dokumentów i oświadczeń:

1. W celu wstępnego potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, Wykonawca zobowiązany jest złożyć **aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy PZP**, którego wzór stanowi załącznik nr 3 do SIWZ.
2. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 1.
3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w ust. 1 składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
4. **Ponadto, Wykonawca składa wraz z ofertą:**
 - 1) Formularz oferty (wg załącznika nr 1 do SIWZ),
 - 2) Zestawienie asortymentowo – ilościowe i parametry wymagane (wg załącznika nr 4 do SIWZ),
 - 3) Pełnomocnictwo (jeżeli dotyczy)

B. Wykonawca, **w terminie 3 dni** od 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. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

C. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia **wezwie 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 **dotyczących:**

1) braku podstaw do wykluczenia z postępowania (art. 25 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP), tj.:

a) **odpis z właściwego rejestru** lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP;

2) spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP), tj.:

a) opisy producenta produktów (np.: prospekty, foldery, karty katalogowe) i fotografie, zawierające opis oferowanego produktu w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski - potwierdzające spełnianie przez zaofertowane dostawy wymogów określonych w **Załączniku nr 4 do SIWZ**. Autentyczność załączonych dokumentów musi zostać poświadczona przez Wykonawcę – **dotyczy wszystkich Pakietów**

b) **dotyczy PAKIETU 1 – PREPARATY DO DEZYNFEKCJI I MYCIA RĄK**

- w przypadku produktu lecniczego Zamawiający wymaga świadectwa rejestracji produktu leczniczego wraz z charakterystyką produktu leczniczego, pozwolenie na obrót produktem leczniczym, ulotki informacyjne produktu.

- w przypadku produktu biobójczego Zamawiający wymaga świadectwa rejestracji produktu biobójczego, pozwolenie na obrót produktem biobójczym, preparat posiada wpis do Wykazu Produktów Biobójczych,

- preparaty przebadane zgodnie z metodologią: Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791.

- Bakterie - EN 13727
- Wirusy – EN 14476
- Grzyby -EN 13624
- Tbc – EN 14348

Ponadto Zamawiający wymaga:

- raportów badań potwierdzających skuteczność działania biobójczego w wymaganym powyżej zakresie wg norm zawartych w PN-EN 14885.
- kart charakterystyki produktu biobójczego

c) **dotyczy PAKIETU 2 - PREPARAT DO ODKAŻANIA POLA OPERACYJNEGO**

Zamawiający wymaga:

- świadectwa rejestracji produktu leczniczego wraz z charakterystyką produktu leczniczego, pozwolenie na obrót produktem leczniczym

- oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018.2231)
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12.2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175 z późn. zm.);
 - Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2019, poz. 499 z późn. zm.) – dla produktów leczniczych;
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010, N 215 poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019 r., poz. 1225)

d) dotyczy PAKIETU 3 - ŚRODEK DO ODKAŻANIA RAN CHIRURGICZNYCH, RAN PRZEWLEKŁYCH, ODKAŻANIA BŁON ŚLUZOWYCH, ANTYPSEPTYKA W GINEKOLOGII

Zamawiający wymaga:

- świadectwa rejestracji produktu leczniczego wraz z charakterystyką produktu leczniczego, pozwolenie na obrót produktem leczniczym
- oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018, poz. 2231)
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12. 2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
 - Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) – dla produktów leczniczych;
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010, N 215 poz. 1416) ;
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019 r., poz. 1225)

e) dotyczy PAKIETU 4 - ŚRODEK DO ODKAŻANIA BŁON ŚLUZOWYCH, ANTYPSEPTYKA W GINEKOLOGII, UROLOGII

Zamawiający wymaga:

- świadectwa rejestracji produktu leczniczego wraz z charakterystyką produktu leczniczego, pozwolenie na obrót produktem leczniczym
- oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018.2231)
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12.2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175 z późn. zm.);
 - Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2019, poz. 499 z późn. zm.) – dla produktów leczniczych;
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010, N 215 poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019 r., poz. 1225)

f) dotyczy PAKIETU 5 - ŚRODEK OPARTY NA ALKOHOLU, O PRZEDŁUŻONYM DZIAŁANIU, BEZ ZAWARTOŚCI JODU, PRZEZNACZONY DO ODKAŻANIA SKÓRY PRZED INIEKCJAMI DOŻYLNymi, DOMIĘŚNIOWymi, ŚRÓDSKÓRNymi I PODSKÓRNymi, POBIERANIEM KRWI, SZCZEPINIAMI

Zamawiający wymaga:

- świadectwa rejestracji produktu leczniczego wraz z charakterystyką produktu leczniczego, pozwolenie na obrót produktem leczniczym
- oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018.2231)
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12.2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);

- Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175 z późn. zm.);
- Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2019, poz. 499 z późn. zm.) – dla produktów leczniczych;
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010, N 215 poz. 1416);
- Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019 r., poz. 1225)

g) dotyczy PAKIETU 6 - DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI, WYROBÓW MEDYCZNYCH, POMIESZCZEŃ

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki substancji chemicznej.
2. Świadectwa rejestracji produktu, jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019.175 z późn. zm.)
3. Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współdziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
4. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018, poz. 2231)
5. Opakowanie oznakowane w języku polskim. Opis powinien zawierać: skład, przeznaczenie, właściwości i sposób użycia oferowanego produktu.
6. Raporty badań potwierdzające skuteczność działania biobójczego w wymaganym powyżej zakresie wg norm zawartych w PN-EN 14885.
7. Raporty badań potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym;
8. Oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018.2231);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12.2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010 N 215, poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019, poz. 1225)

h) dotyczy PAKIETU 7 - PREPARAT DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI ZANIECZYSZCZONYCH MATERIAŁEM BIOLOGICZNYM

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki substancji chemicznej.
2. Świadectwa rejestracji produktu, jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019.175 z późn. zm.)
3. Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współdziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
4. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U.2018. 2231)
5. Opakowanie oznakowane w języku polskim. Opis powinien zawierać: skład, przeznaczenie, właściwości i sposób użycia oferowanego produktu.
6. Raporty badań potwierdzające skuteczność działania biobójczego w wymaganym powyżej zakresie wg norm zawartych w PN-EN 14885.
7. Raporty badań potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym;
8. Oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018.2231);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12. 2015 r. .w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010 N 215 poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019, poz. 1225)

i) dotyczy PAKIETU 8 - ŚRODEK DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI ZANIECZYSZCZONYCH MATERIAŁEM BIOLOGICZNYM NA BAZIE CHLORU

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki substancji chemicznej.
2. Świadectwa rejestracji produktu, jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175 z późn. zm.)
3. Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współudziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
4. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018. 2231)
5. Opakowanie oznakowane w języku polskim. Opis powinien zawierać: skład, przeznaczenie, właściwości i sposób użycia oferowanego produktu.
6. Raporty badań potwierdzające skuteczność działania biobójczego w wymaganym powyżej zakresie wg norm zawartych w PN-EN 14885.
7. Raporty badań potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym;
8. Oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018. 2231);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12. 2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010 N 215 poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U. 2019, poz. 1225)

j) dotyczy PAKIETU 9 - PREPARAT ALKOHOLOWY DO SZYBKIEJ DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI I MIEJSC TRUDNODOSTĘPNYCH ORAZ PREPARAT DO DEZYNFEKCJI SPRZĘTU I WYROBÓW MEDYCZNYCH WYKONANYCH Z MATERIAŁÓW NIETOLERUJĄCYCH STĘŻONYCH ALKOHOLI (INKUBATORY, STOŁY RTG)

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki substancji chemicznej.
2. Świadectwa rejestracji produktu, jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 z późn. zm.)
3. Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współudziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
4. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018. 2231)
5. Opakowanie oznakowane w języku polskim. Opis powinien zawierać: skład, przeznaczenie, właściwości i sposób użycia oferowanego produktu.
6. Raporty badań potwierdzające skuteczność działania biobójczego w wymaganym powyżej zakresie wg norm zawartych w PN-EN 14885.
7. Raporty badań potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym;
8. Oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018. 2231);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12.2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010 N 215, poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019, poz. 1225)

k) dotyczy PAKIETU 10 - CHUSTECZKI DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI, WYROBÓW MEDYCZNYCH I SPRZĘTU MEDYCZNEGO WRAŻLIWYCH NA DZIAŁANIE ALKOHOLU NP. GŁOWICE USG, MONITORY, STETOSKOPI ITP.

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki substancji chemicznej.
2. Świadectwa rejestracji produktu, jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 z późn. zm.)
3. Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współudziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
4. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018. 2231)
5. Opakowanie oznakowane w języku polskim. Opis powinien zawierać: skład, przeznaczenie, właściwości i sposób użycia oferowanego produktu.
6. Raporty badań potwierdzające skuteczność działania biobójczego w wymaganym powyżej zakresie wg norm zawartych w PN-EN 14885.
7. Raporty badań potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym;
8. Oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018. 2231);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12. 2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010 N 215 poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019, poz. 1225)

l) dotyczy PAKIETU 11 - CHUSTECZKI DO DEZYNFEKCJI POWIERZCHNI I WYROBÓW MEDYCZNYCH O ROZSZERZONYM SPEKTRUM DZIAŁANIA.

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki substancji chemicznej.
2. Świadectwa rejestracji produktu, jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 z późn. zm.)
3. Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współudziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
4. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018. 2231)
5. Opakowanie oznakowane w języku polskim. Opis powinien zawierać: skład, przeznaczenie, właściwości i sposób użycia.
6. Raporty badań potwierdzające skuteczność działania biobójczego w wymaganym powyżej zakresie
7. Raporty badań potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym;
8. Oświadczenia Wykonawcy, że składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zobowiązuje się dostarczyć wyroby, które spełniają wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2018. 2231);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4.12.2015 r. w sprawie prowadzenia Wykazu Produktów Biobójczych (Dz.U. 2015, poz. 2045);
 - Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. 2010 N 215 poz. 1416);
 - Ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. 2019, poz. 1225)

l) dotyczy PAKIETU 12 - PŁYNNY PREPARATY PRZEZNACZONE DO PRANIA I DEZYNFEKCJI CHEMICZNO - TERMICZNEJ.

Zamawiający wymaga:

- 1) Dokumentów potwierdzających skuteczność dezynfekcji w wymaganym zakresie, poparte badaniami wykonanymi przez akredytowane laboratoria.
- 2) Ulotki producenta w języku polskim z opisem właściwości i zastosowania oraz oznakowaniem i opisem środków ostrożności dla użytkownika.
- 3) Kart charakterystyki substancji chemicznej dla oferowanego produktu.

m) dotyczy PAKIETU 13 - ŚRODEK DO JEDNOCZESNEGO MYCIA I DEZYNFEKCJI NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH PRZEZNACZONY DO STOSOWANIA W OBSZARZE MEDYCZNYM

Zamawiający wymaga:

1. Karty charakterystyki substancji chemicznej dla oferowanego produktu.
2. Deklaracji zgodności z wymaganiami zasadniczymi dyrektywy 93/42 EWG, co w praktyce oznacza zakwalifikowanie tych preparatów do grupy wyrobów medycznych (klasa IIa lub IIb) i sygnowanie poprzez zamieszczenie na opakowaniu znaku CE wraz z liczbowym kodem oznaczającym jednostkę notyfikującą oraz Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współudziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
3. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018, poz. 2231)
4. Raportów badań mikrobiologicznych wydanych przez akredytowane laboratoria i zgodnych z normą PN-EN 14885 dla B, Tbc, F, V oraz PN-EN 13704 dla S.
5. Ulotki producenta w języku polskim z opisem właściwości i zastosowania oraz oznakowaniem i opisem środków ostrożności dla użytkownika.

n) dotyczy PAKIETU 14 - ENZYMATYCZNY PREPARAT PRZEZNACZONY DO NAWILŻANIA ZANIECZYSZCZONYCH NARZĘDZI I WYROBÓW MEDYCZNYCH ORAZ ROZPUSZCZANIA SUBSTANCJI ORGANICZNYCH NA ICH POWIERZCHNI

Zamawiający wymaga:

1. Karty charakterystyki substancji chemicznej dla oferowanego produktu.
2. Deklaracji zgodności z wymaganiami zasadniczymi dyrektywy 93/42 EWG, co w praktyce oznacza zakwalifikowanie tych preparatów do grupy wyrobów medycznych (klasa IIa lub IIb) i sygnowanie poprzez zamieszczenie na opakowaniu znaku CE wraz z liczbowym kodem oznaczającym jednostkę notyfikującą oraz Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współudziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
3. Ulotki producenta w języku polskim z opisem właściwości i zastosowania oraz oznakowaniem i opisem środków ostrożności dla użytkownika.

o) dotyczy PAKIETU 15 - PREPARATY DO MASZYNOWEGO MYCIA I DEZYNFEKCJI ORAZ PIELEGNACJI NARZĘDZI I SPRZĘTU ZE STALI KWASOODPORNEJ I ALUMINIUM. PREPARATY DO MANUALNEGO I MASZYNOWEGO MYCIA I DEZYNFEKCJI ENDOSKOPÓW ELASTYCZNYCH W MYJNIACH AUTOMATYCZNYCH

Zamawiający wymaga:

1. Karty charakterystyki substancji chemicznej dla oferowanego produktu.
2. Deklaracji zgodności z wymaganiami zasadniczymi dyrektywy 93/42 EWG, co w praktyce oznacza zakwalifikowanie tych preparatów do grupy wyrobów medycznych (klasa IIa lub IIb) i sygnowanie poprzez zamieszczenie na opakowaniu znaku CE wraz z liczbowym kodem oznaczającym jednostkę notyfikującą oraz Certyfikat jednostki notyfikowanej przy współudziale, której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych.
3. Świadectwa rejestracji produktu, jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018, poz. 2231)
4. Raportów badań mikrobiologicznych wydanych przez akredytowane laboratoria i zgodnych z normą PN-EN 14885 dla B, Tbc, F, V – pozycja 3 w tabeli.
5. Raportów badań mikrobiologicznych wydanych przez akredytowane laboratoria i zgodnych z normą PN-EN 14885 dla B, Tbc, F, V oraz potwierdzenie działania na spory Clostridium difficile- pozycja 6 w tabeli.
6. Ulotki producenta w języku polskim z opisem właściwości i zastosowania oraz oznakowaniem i opisem środków ostrożności dla użytkownika.

p) dotyczy PAKIETU 16 - PREPARATY MYJĄCE DO POWIERZCHNI

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki produktu chemicznego;
2. Ulotek informacyjnych producenta lub kart produktu;
3. Dostarczenia wraz z pierwszą dostawą instrukcji producenta dotyczących użytkowania oferowanych preparatów.

r) dotyczy PAKIETU 17 - PREPARATY DO CZYSZCZENIA, KONSERWACJI I ZABEZPIECZANIA WSZYSTKICH PODŁÓG ODPORNÝCH NA DZIAŁANIE WODY

Zamawiający wymaga:

1. Kart charakterystyki produktu chemicznego;
2. Ulotek informacyjnych producenta lub kart produktu;
3. Dostarczenia wraz z pierwszą dostawą instrukcji producenta dotyczących użytkowania oferowanych preparatów.

s) dotyczy PAKIETU 18 - POZOSTAŁE PREPARATY MYJĄCE, CZYSZCZĄCE I KONSERWUJĄCE

ZAMAWIAJĄCY WYMAGA:

1. Kart charakterystyki produktu chemicznego;
2. Ulotek informacyjnych producenta lub kart produktu, świadectwa rejestracji produktu jako wyrób medyczny (Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych - Dz.U. 2019 r. poz. 175 z późn. zm.);
3. Dostarczenia wraz z pierwszą dostawą instrukcji producenta dotyczących użytkowania oferowanych preparatów.

Zamawiający wymaga, aby na ww. dokumentach wskazany były numer Pakietu oraz numer pozycji, których dotyczą dokumenty. Zamawiający wymaga zastosowanie w dokumentach czcionki min. 10.

Uwaga: W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dodatkowych dokumentów lub oświadczeń potwierdzających spełnianie wymogów, które zostały określone w załączniku nr 4 do SIWZ. Dokumenty te zostaną udostępnione przez Wykonawców na każde żądanie Zamawiającego.

W sprawach nieuregulowanych w niniejszej SIWZ zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2016 r. poz. 1126) oraz rozporządzenia Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. poz. 1993)

VII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW

1. W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem postańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, z uwzględnieniem wymogów dotyczących formy, ustanowionych poniżej.
2. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami: Grażyna Barszcz, e-mail: przetargi@szpital-lomza.pl, fax 86 47 33 210,
3. 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.
4. Ofertę składa się pod rygorem nieważności w formie pisemnej. W postępowaniu oświadczenia składa się w formie pisemnej.
5. Wykonawca w korespondencji kierowanej do Zamawiającego powinien posługiwać się numerem sprawy: **ZT-SZP-226/01/48/2019**.
6. Wszelkie informacje dotyczące niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający będzie dodatkowo zamieszczał na swojej stronie internetowej www.szpital-lomza.pl, zgodnie z przepisami ustawy PZP.
7. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod

warunkiem że wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynęły do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

8. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 7 powyżej, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
9. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 7 powyżej.
10. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli SIWZ jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie.
11. Zamawiający, w uzasadnionych przypadkach, może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę treści SIWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl.
12. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuża termin składania ofert i informuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ, oraz zamieszcza informację na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl.

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres **30 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. 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.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca przedstawi ofertę zgodnie z wymogami określonymi w niniejszej SIWZ. Treść oferty powinna odpowiadać treści SIWZ.
2. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. W przypadku złożenia przez Wykonawcę więcej niż jednej oferty, oferty zostaną odrzucone na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 1) ustawy PZP, mając na uwadze art. 82 ust. 1 ustawy PZP.
3. Oferta musi zawierać cenę wraz z podatkiem VAT podaną cyfrowo i słownie.
4. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności, w języku polskim, na maszynie, komputerze lub czytelnie pismem ręcznym.
5. Zaleca się, aby wszystkie zapisane strony oferty, w tym zapisane strony wszystkich załączników, były kolejno ponumerowane.
6. Zaleca się, aby oferta była zszyta lub trwale połączona w inny sposób.
7. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
8. Wszelkie zmiany i poprawki w treści oferty powinny być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
9. Zaleca się przy sporządzaniu oferty skorzystanie ze wzorów (formularza ofertowego, oświadczeń, zestawień) przygotowanych przez Zamawiającego i stanowiących załączniki do SIWZ. Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w przygotowanych wzorach.
10. Złożone dokumenty i oświadczenia Wykonawcy muszą być zgodne z wymaganiami SIWZ.
11. Oferta i oświadczenia muszą być podpisane przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy i składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy. Wykonawca zobowiązany jest wykazać Zamawiającemu umocowanie do złożenia (podpisania) oferty.
12. W przypadku gdy ofertę podpisuje pełnomocnik, do oferty należy dołączyć pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy złożyć w oryginale lub notarialnie potwierdzonej kopii.
13. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
14. Oferta oraz oświadczenia, o których mowa w art. 25a ustawy PZP, składa się pod rygorem nieważności w formie pisemnej, opatrzone własnoręcznym podpisem.
15. Oświadczenia dotyczące Wykonawcy oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.
16. Dokumenty składane są w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

17. Ofertę należy złożyć w nieprzeźroczystej, zamkniętej kopercie oznaczonej nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowanej w następujący sposób:

**Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11
18 – 404 Łomża**

oraz opisanej w następujący sposób:

„Oferta na dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży znak sprawy: ZT-SZP-226/01/48/2019”

NIE OTWIERAĆ PRZED TERMINEM OTWARCIA OFERT

18. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Zmiana oferty, wniosek o wycofanie lub wniosek o zwrot oferty muszą być złożone w formie pisemnej przez Wykonawcę. Koperta zawierająca zmianę oferty powinna być opisana w sposób podany w pkt 16 powyżej z oznaczeniem „**ZMIANA OFERTY**”. Wniosek o wycofanie lub wniosek o zwrot oferty muszą być podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentowania i składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy. Wykonawca zobowiązany jest wykazać Zamawiającemu umocowanie do reprezentowania i składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy przedstawiając pełnomocnictwo w oryginale lub notarialnie poświadczoną kopii.
19. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z nienależytego oznakowania koperty /opakowania lub braku którejkolwiek z wymaganych informacji.
20. Zgodnie z art. 96 ust.3 ustawy PZP oferty składane w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, za wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
21. Wykonawca wskazuje w formularzu ofertowym numery stron oferty zawierających informacje zastrzeżone przez Wykonawcę jako tajemnica przedsiębiorstwa. Zaleca się, aby informacje zastrzeżone jako tajemnica przedsiębiorstwa były złożone w odrębnej zamkniętej wewnętrznej kopercie oznaczonej „**tajemnica przedsiębiorstwa**” lub spięte (zszyte) odrębnie od jawnej części oferty.
22. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy zaadresować zgodnie z opisem wskazanym w Rozdziale X SIWZ oraz złożyć w kancelarii Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego (pokój 235), Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża **do dnia 05.12.2019 r. do godz. 10.00.** Godziny pracy kancelarii: od poniedziałku do piątku w godz. 7.30- 15.05.
2. Decydujące znaczenie dla ważności zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego (data i godzina wpływu oferty potwierdzona przez kancelarię Zamawiającego).
3. Oferta złożona po terminie składania ofert określonym w pkt 1 powyżej, zostanie zwrócona Wykonawcy zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy PZP.
4. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi **w dniu 05.12.2019 r. o godz. 10:30 w pokoju 210 c, II piętro Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego, Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża.**
5. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje określone w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl informacje dotyczące:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - 2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca określi cenę realizacji zamówienia podając w formularzu ofertowym kwotę cyfrowo i słownie.
2. Cena zostanie obliczona z wykorzystaniem formularza zestawienia asortymentowo-ilościowego stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ.
3. **Wartość netto pozycji** jest iloczynem ilości i ceny jednostkowej netto. **Wartość brutto pozycji** jest sumą wartości netto i podatku VAT.
4. **Wartość całego pakietu netto** jest sumą wszystkich pozycji „Wartość netto” danego Pakietu. **Wartość całego pakietu brutto** jest sumą wszystkich pozycji „Wartość brutto” danego Pakietu.
5. Wykazywane kwoty zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.

6. Wszystkie wartości pieniężne wyrażone w złotych podane są z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
7. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w walucie PLN. Nie przewiduje się rozliczeń w walutach obcych.
8. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.
9. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz wzorem umowy stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ.
10. Zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy PZP, 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, 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.

UWAGA - Jeżeli Wykonawca jest zwolniony z podatku VAT prosimy o podanie podstawy prawnej.

XIII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

1. Zamawiający oceni oferty oraz dokona wyboru najkorzystniejszej oferty w oparciu o następujące kryteria oceny ofert:

1) Dotyczy: Pakietu 1, Pakietu 2, Pakietu 3, Pakietu 4, Pakietu 5, Pakietu 14, Pakietu 17, Pakietu 18:

KRYTERIUM	WAGA KRYTERIUM	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
Cena	60%	60 pkt
Termin dostawy	40%	40 pkt

2) Dotyczy: Pakietu 6, Pakietu 7, Pakietu 8, Pakietu 9, Pakietu 10, Pakietu 11, Pakietu 12, Pakietu 13, Pakietu 15, Pakietu 16:

KRYTERIUM	WAGA KRYTERIUM	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
Cena	60%	60 pkt
Jakość	40%	40 pkt

2. W kryterium „CENA” - maksymalną ilość punktów tj. **60,00 pkt** – otrzyma w danym Pakiecie oferta z najniższą ceną brutto, pozostałym ofertom przyznana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów, określona na podstawie **następującego wzoru:**

ilość uzyskanych punktów ocenianej oferty w danym pakiecie =

$$= \frac{\text{najniższa cena brutto spośród wszystkich ofert podlegających ocenie w danym pakiecie}}{\text{cena brutto oferty ocenianej}} \times 100 \times 60\%$$

3. W kryterium „TERMIN DOSTAWY” Zamawiający przyzna punkty w oparciu o informacje zawarte w Formularzu ofertowym, według następującej zasady:
 - Termin dostawy 5 dni roboczych od złożenia zamówienia – 0 pkt
 - Termin dostawy 4 dni robocze od złożenia zamówienia – 15 pkt
 - Termin dostawy 3 dni robocze od złożenia zamówienia – 30 pkt
 - Termin dostawy 2 dni robocze od złożenia zamówienia – 40 pkt
 - a) Zamawiający wymaga zaoferowania terminu dostawy w pełnych dniach.
 - b) Zamawiający wymaga zaoferowania terminu dostawy odrębnie dla każdego Pakietu, w którym Wykonawca składa ofertę.
 - c) W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę terminu dostawy: 1 dzień roboczy od złożenia zamówienia, oferta otrzyma max ilość pkt tj. 40 pkt w kryterium „TERMIN DOSTAWY”
 - d) W przypadku kiedy Wykonawca nie poda/ nie wpisze w Formularzu ofertowym informacji o zaoferowanym terminie dostawy, Zamawiający uzna, że Wykonawca zaoferował wymagany termin dostawy tj. 5 dni roboczych od złożenia zamówienia i przyzna ofercie 0 pkt w kryterium „TERMIN DOSTAWY”.
 - e) W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę terminu dostawy dłuższego niż 5 dni roboczych od złożenia zamówienia, oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ.
4. W kryterium „JAKOŚĆ” oferta może otrzymać max. **40 pkt**. Zamawiający oceni ofertę w kryterium „JAKOŚĆ” zgodnie z informacjami zawartymi w Załączniku nr 4 do

- SIWZ, odpowiednio dla każdego Pakietu.
5. Zamawiający będzie zaokrąglał liczbę punktów do dwóch miejsc po przecinku.
 6. Za najkorzystniejszą w danym Pakiecie Zamawiający uzna ofertę, która uzyska najwyższą liczbę punktów łącznie za kryteria oceny ofert określone w ust. 1. **Oferta Wykonawcy w danym Pakiecie może uzyskać maksymalnie 100,00 pkt.**
 7. **Ocenie ofert podlegają tylko oferty niepodlegające odrzuceniu.**

XIV. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający podpisze umowę z wybranym Wykonawcą, w terminie nie krótszym niż określony w art. 94 ust. 1 pkt 2) ustawy PZP od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, z zastrzeżeniem art. 94 ust. 2 ustawy PZP.
2. Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, którego oferta została wybrana o konkretnym terminie i miejscu podpisania umowy.
3. W celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, wykonawca, którego ofertę wybrano, jako najkorzystniejszą przed podpisaniem umowy składa:
 - 1) poświadczoną za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę kopię aktualnego dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności gospodarczej związanej z przedmiotem zamówienia;
 - 2) pełnomocnictwo, jeżeli umowę podpisuje pełnomocnik;
 - 3) umowę regulującą współpracę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, jeżeli oferta tych wykonawców zostanie wybrana (jeśli dotyczy).
4. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została uznana za najkorzystniejszą, uchyla się od zawarcia umowy w lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może zbadać, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu wykonawca, który złożył ofertę najwyższej ocenioną spośród pozostałych ofert.

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVI. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY.

Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowi **Załącznik nr 5 do SIWZ.**

XVII. ZMIANY POSTANOWIEŃ ZAWARTEJ UMOWY W STOSUNKU DO TREŚCI OFERTY, NA PODSTAWIE KTÓREJ DOKONANO WYBORU WYKONAWCY.

Zmiana istotnych postanowień umowy w sprawie realizacji zamówienia publicznego jest możliwa tylko w zakresie wynikającym z ustawy Pzp oraz w przypadkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ.

XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy PZP czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy PZP. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności Zamawiającego:
 - 1) **określenia warunków udziału w postępowaniu;**
 - 2) **wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;**
 - 3) **odrzucenia oferty odwołującego;**
 - 4) **opisu przedmiotu zamówienia;**
 - 5) **wyboru najkorzystniejszej oferty.**
3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

5. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
6. Odwołanie wnosi się **w terminie 5 dni** od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy PZP albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się **w terminie 5 dni** od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
8. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię odwołania innym wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest zamieszczone ogłoszenie o zamówieniu lub jest udostępniana specyfikacja, wzywając wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
9. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Krajowej Izby Odwoławczej w postaci papierowej albo elektronicznej opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
10. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
11. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.
12. Szczegółowe informacje nt. środków ochrony prawnej Wykonawców reguluje dział VI ustawy PZP.

XIX. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:
 - administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża,
 - Inspektor Ochrony Danych w Szpitalu udziela informacji telefonicznie, nr tel.: **86 4733 606** lub za pomocą poczty e-mail, adres: **iod@szpital-lomza.pl**;
 - Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/48/2019**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
 - odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp,
 - Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, **przez okres 4 lat** od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
 - obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
 - w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
 - posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
 - nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

XX. NIŻEJ WYMIENIONE ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ STANOWIĄ JEJ TREŚĆ:

1. Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy
2. Załącznik nr 2 do SIWZ – Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.
3. Załącznik nr 3 do SIWZ – Oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy PZP
4. Załącznik nr 4 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry wymagane
5. Załącznik nr 5 do SIWZ – Wzór umowy

**TREŚĆ SIWZ Z ZAŁĄCZNIKAMI
ZATWIERDZAM**

**DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
mgr Mariusz Obrycki**

DANE WYKONAWCY:**

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców w przypadku oferty wspólnej*:

Adres:
REGON
NIP
Tel.
FAX, na który Zamawiający ma przesłać korespondencję
e-mail:
Osoba do kontaktów :

FORMULARZ OFERTOWY

Szpital Wojewódzki
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11
18 - 404 Łomża

Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/48/2019**

składamy niniejszą ofertę w następujących pakietach:

- 1) PAKIET 1 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 1 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)
- 2) PAKIET 2 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 2 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)
- 3) PAKIET 3 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 3 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)
- 4) PAKIET 4 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 4 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)
- 5) PAKIET 5 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 5 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)
- 6) PAKIET 6 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 7) PAKIET 7 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 8) PAKIET 8 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 9) PAKIET 9 za cenę brutto zł

- (słownie:..... złotych)
- 10) PAKIET 10 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 11) PAKIET 11 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 12) PAKIET 12 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 13) PAKIET 13 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 14) PAKIET 14 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 14 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)
- 15) PAKIET 15 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 16) PAKIET 16 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
- 17) PAKIET 17 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 17 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)
- 18) PAKIET 18 za cenę brutto zł
(słownie:..... złotych)
PAKIET 18 - oferujemy termin dostawy: dni robocze od złożenia zamówienia
(max termin dostawy: 5 dni roboczych od złożenia zamówienia)

OŚWIADCZENIA:

- Oświadczamy, że uzyskaliśmy informacje niezbędne do przygotowania oferty i właściwego wykonania zamówienia oraz przyjmujemy warunki określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
- Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z dokumentami przetargowymi, przedmiotem i zakresem dostaw i przedmiot zamówienia wykonamy w oparciu o wymagania zawarte w SIWZ i umowie.
- Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego. W ofercie nie została zastosowana cena dumpingowa i oferta nie stanowi czynu nieuczciwej konkurencji, zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt 3 Pzp. i art. 5-17 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 419)
- Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia tj. przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.
- Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami umowy, treścią SIWZ i nie wnosimy w stosunku do nich żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę na warunkach Zamawiającego w terminie i miejscu określonym przez Zamawiającego.
- Oświadczamy, że wyrażamy zgodę na termin płatności: **do 60 dni** od daty otrzymania przez Zamawiającego **prawidłowo wystawionej** przez Wykonawcę faktury VAT.
- *Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy bez udziału podwykonawców.
- *Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy z udziałem podwykonawcy niebędącego podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji polegamy na zasadach określonych w art. 22a Pzp i wskazujemy części zamówienia, których wykonanie zamierzamy powierzyć podwykonawcom i podajemy firmy podwykonawców

(tabelę należy wypełnić, jeżeli Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom części zamówienia)

Lp.	Części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy	Firmy (nazwa) podwykonawcy (dotyczy podwykonawców, którzy są znani Wykonawcy na dzień złożenia oferty)
1.		
2.		
3.		

- Oświadczamy, że niniejsza oferta:

- a)* **nie zawiera** informacji stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji ;
- b)* **zawiera** na stronach od do..... informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
10. Oświadczamy, że cena ofertowa uwzględnia wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w niniejszej SIWZ.
11. Oświadczamy, że jesteśmy **ubezpieczeni** od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia i zobowiązujemy się przedłożyć kopię dokumentu ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej do umowy.
12. Oświadczamy, że wybór oferty **prowadzi*/ nie prowadzi***¹ do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego :
- a) *nazwa towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego:.....
- b) * wartość towaru lub usługi bez kwoty podatku VAT:.....
13. *Oświadczamy, że Wykonawca **jest** mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem zgodnie z zaleceniem Komisji Europejskiej z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36)
14. *Oświadczamy, że Wykonawca **nie jest** mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem zgodnie z zaleceniem Komisji Europejskiej z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36)

Mikroprzedsiębiorstwo – przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EURO
Małe przedsiębiorstwo – przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EURO
Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorcami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EURO

15. Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy w terminie określonym przez Zamawiającego w SIWZ.
16. Oświadczam/my, że wypełniłem/am/liśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1). RODO¹) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. – jeżeli dotyczy

Na kolejno ponumerowanych stronach składamy całość oferty, której integralną część stanowią następujące załączniki:

- 1.....
- 2.....
- 3.....

.....(miejscość), dnia 2019 r.

.....
 podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

* - niepotrzebne skreślić

¹ - niepotrzebne skreślić. Gdy wybór oferty prowadzi do powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego, wykonawca zobligowany jest do wypełnienia pozycji a i b w pkt 12.

Załącznik nr 2 do SIWZ – wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp,

.....
Pieczęć Wykonawcy

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa
w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/48/2019

Oświadczamy,

że po zapoznaniu się z firmami oraz adresami wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie, zamieszczonymi na stronie internetowej zamawiającego,

a) **należymy do grupy kapitałowej** z następującymi wykonawcami:*

- 1.....
- 2.....

.....
(data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

b) **nie należymy do grupy kapitałowej ***

.....
(data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

* - niepotrzebne skreślić

UWAGA!

- 1) Wykonawca składa oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej **w terminie 3 dni** od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 2) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej składa każdy z Wykonawców.

Wykonawca:

.....
.....

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

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/
podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

**o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu i braku podstaw wykluczenia składane na podstawie
art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych
(tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), zwanej dalej ustawą PZP**

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

W związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/48/2019**

OŚWIADCZAM, CO NASTĘPUJE:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

- 1) Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy PZP,
- 2) Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 ust. 1 ustawy PZP

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

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
lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8
ustawy PZP podjąłem następujące środki naprawcze:

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

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

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawcą/ami: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)