**Załącznik nr 1**

Pieczęć Wykonawcy

pieczęć Wykonawcy

**do SIWZ**

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

(imię i nazwisko osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

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

(telefon/ fax wykonawcy/ e-mail)

NIP......................................................, REGON................................

**FORMULARZ OFERTOWY**

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę środków dezynfekcyjnych, nr sprawy: 9/ZP/20:**

Ja (imię i nazwisko) ............................................................................................................... reprezentując

Wykonawcę (nazwa i adres) .........................................................................................................................

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

w imieniu reprezentowanego przeze mnie Wykonawcy oświadczam, że Wykonawca:

1. Oferuje wykonanie przedmiotu zamówienia określonego w SIWZ za cenę **\*(**niepotrzebne pozycje skreślić):

**Część nr 1 - Środki do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk oraz pielęgnacji rąk**

Wartość netto: ...............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Stawka podatku VAT %: …………… %

Wartość brutto: ..............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Oferuje **termin dostawy częściowej ……. dni roboczych** (przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i nie może być krótszy niż 1 dzień roboczy).

**Część nr 2 - Środki maszynowej dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego w myjniach – dezynfektorach Getinge 46-5 oraz pielęgnacji narzędzi chirurgicznych**

Wartość netto: ...............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Stawka podatku VAT %: …………… %

Wartość brutto: ..............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Oferuje **termin dostawy częściowej ……. dni roboczych** (przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i nie może być krótszy niż 1 dzień roboczy).

**Część nr 3 - Preparaty do mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego**

Wartość netto: ...............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Stawka podatku VAT %: …………… %

Wartość brutto: ..............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Oferuje **termin dostawy częściowej ……. dni roboczych** (przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i nie może być krótszy niż 1 dzień roboczy).

**Część nr 4 - Preparaty do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni w tym powierzchni trudnodostępnych**

Wartość netto: ...............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Stawka podatku VAT %: …………… %

Wartość brutto: ..............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Oferuje **termin dostawy częściowej ……. dni roboczych** (przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i nie może być krótszy niż 1 dzień roboczy).

**Część nr 5 - Środki do dezynfekcji ran, skóry i błon śluzowych, mycia ciała i płukania jamy ustnej**

Wartość netto: ...............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Stawka podatku VAT %: …………… %

Wartość brutto: ..............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Oferuje **termin dostawy częściowej ……. dni roboczych** (przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i nie może być krótszy niż 1 dzień roboczy).

**Część nr 6 - Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych przed zabiegami inwazyjnymi**

Wartość netto: ...............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Stawka podatku VAT %: …………… %

Wartość brutto: ..............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Oferuje **termin dostawy częściowej ……. dni roboczych** (przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i nie może być krótszy niż 1 dzień roboczy).

**Część nr 7 – Preparaty do dezynfekcji myjni endoskopowej**

Wartość netto: ...............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Stawka podatku VAT %: …………… %

Wartość brutto: ..............................................................................................................................................

(słownie: ......................................................................................................................................................)

Oferuje **termin dostawy częściowej ……. dni roboczych** (przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i nie może być krótszy niż 1 dzień roboczy).

Oświadcza, że termin ważności dostarczonych środków nie będzie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostawy częściowej, w której dostarczane są dane środki.

1. Oświadcza o wprowadzeniu preparatu do obrotu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009r. dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyk, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/20096 z dnia 30 listopada 2009 r. z późn. zm. – potwierdzenie zgłoszenia kosmetyku w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP) - ***dotyczy części 5 i 6.***
2. Oświadcza, że przez cały okres trwania umowy, na każde żądanie Zamawiającego, przedłożę badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych preparatów (dotyczy wyrobów medycznych), Karty charakterystyki oferowanych produktów sporządzone zgodnie z Rozporządzeniem WE 1907/2006 (dot. wyrobów medycznych) oraz Ulotki informacyjne lub etykiety pełniące funkcję ulotki, potwierdzające spektrum działania (dot. produktów leczniczych) lub ulotki informacyjne oferowanych produktów (dot. wyrobów medycznych i kosmetyków)***dotyczy części 5 i 6.***
3. Oferuje przedmiot zamówienia spełniający wszystkie wymogi opisane przez Zamawiającego w SIWZ.
4. Uważa się za związanego niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ.

Zapoznał się z warunkami postępowania oraz wzorem umowy i akceptuje warunki postępowania oraz warunki opisane we wzorze umowy.

1. Oświadcza, że w przypadku wyboru oferty zobowiązuje się do podpisania umowy bez wnoszenia zastrzeżeń, w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
2. **Oświadcza, że zamówienie wykona w całości samodzielnie/ następujące części zamówienia powierzy podwykonawcom** \*(niepotrzebne skreślić, a wymagane pola uzupełnić jeśli dotyczy):

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Część przedmiotu zamówienia powierzana do wykonania podwykonawcy | Nazwa podwykonawcy | Określenie części zamówienia  powierzanej do wykonania podwykonawcom (% lub w zł) |
|  |  |  |

1. Zgodnie z Rozdz. IX ust. 9 SIWZ wskazuje dostępność poniżej wskazanych oświadczeń lub dokumentów w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych   
   i bezpłatnych baz danych:

|  |  |
| --- | --- |
| Nazwa oświadczenia lub dokumentu  (lub odpowiednie odesłanie do dokumentu wymaganego w SIWZ np. Rozdz. IX ust. 7 SIWZ): | Adres strony internetowej ogólnodostępnej  i bezpłatnej bazy danych |
|  |  |

1. Informacje dotyczące Wykonawcy:

|  |  |
| --- | --- |
| **Informacje ogólne[[1]](#footnote-1):** | **Odpowiedź[[2]](#footnote-2):** |
| Czy Wykonawca jest małym przedsiębiorstwem? | [] Tak [] Nie |
| Czy Wykonawca jest średnim przedsiębiorstwem ? | [] Tak [] Nie |

1. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub 14 RODO [[3]](#footnote-3) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. [[4]](#footnote-4)
2. Ofertę niniejszą składa na ………. kolejno ponumerowanych stronach.
3. W przypadku wyboru naszej oferty, osobami uprawnionymi do reprezentowania Wykonawcy przy podpisaniu umowy będą:
   1. (imię i nazwisko) ......................................................... (zajmowane stanowisko)...........................
   2. (imię i nazwisko)........................................................... (zajmowane stanowisko)...........................
4. Oświadcza, że informacje i dokumenty wymienione w ……………………………….………, zawarte na stronach od …… do …… stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ustawy z dnia 16 kwietnia 2003r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i zastrzega, że nie mogą być udostępnione.\*\*

*\*\* Jeżeli Wykonawca zastrzeże informacje w Ofercie jako tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy   
o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.*

Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:



(…)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, dnia \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

podpisy osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

**Załącznik nr 2**

**do SIWZ**

**FORMULARZ CENOWY**

**Część nr 1 – Środki do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk oraz pielęgnacji rąk**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wielkość opakowania | J.m. | Oferowana ilość opakowań | Cena jednostkowa opakowania netto | Wartość netto | Stawka VAT % | Wartość brutto | Nazwa handlowa/ Producent/ nr. katalogowy |
| 1 | Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk oraz ciała i włosów pacjenta. Syntetyczny, bez zawartości mydła i chlorheksydyny. Wykazujący działanie dekontaminujące. Z dodatkiem kwasu mlekowego. pH 5,0-5,5. Dermatologicznie przebadany. Możliwość pomocniczego zastosowania w zapaleniach skóry w okolicy analno-genitalnej. Kompatybilny z preparatami z poz. 3, 4, 6. Opakowanie 1L. Kosmetyk. | do 1000 ml | Op. | 400 |  |  |  |  |  |
| 2 | Preparat syntetyczny do mycia rąk przed zabiegami chirurgicznymi i higienicznymi oraz ciała i włosów pacjenta. Z dodatkiem alkoholu. Nie wykazujący działania bójczego. Dermatologicznie przebadany. Zawierające substancje nawilżające i natłuszczające. pH 5,0-5,5. Kompatybilny z preparatami z poz. 3,4,6. Opakowanie 1L. Kosmetyk. | do 1000 ml | Op. | 50 |  |  |  |  |  |
| 3 | Preparat alkoholowy przeznaczony do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Zawierający w swoim składzie jeden alkohol (min. 75g izopropanol). Bez etanolu, związków amoniowych i chlorheksydyny. Z dodatkiem substancji natłuszczających. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro). Czas dezynfekcji chirurgicznej do 1,5 minuty. Kompatybilny z preparatem myjącym z pozycji 1, 2 i 5. Produkt biobójczy. | do 1000 ml | Op. | 200 |  |  |  |  |  |
| 4 | Alkoholowy żelowy preparat przeznaczony do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk. Zawierający w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych (w tym etanol min. 75-80g/100g produktu) oraz dodatkową substancję z innej grupy chemicznej (difenylol lub kwas mlekowy). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s. chirurgiczna do 90s. Spektrum działania: B (w tym MRSA), Tbc, F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia). Kompatybilny z preparatem myjącym z pozycji 1, 2 i 5. Produkt biobójczy. | do 1000 ml | Op. | 200 |  |  |  |  |  |
| 5 | Emulsja do pielęgnacji skóry rąk narażonej na częsty kontakt z wodą i środkami odkażającymi. Nie osłabiająca efektu mikrobiologicznego po dezynfekcji rąk. Przebadana dermatologicznie. Bez parabenów. Kosmetyk. Kompatybilny z preparatami do mycia i dezynfekcji rąk z poz. 1, 2, 3, 4. Kosmetyk. | do 500 ml | Op. | 70 |  |  |  |  |  |
| 6 | Preparat alkoholowy przeznaczony do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Zawierający w swoim składzie jeden alkohol (min. 75g izopropanol). Bez etanolu, związków amoniowych i chlorheksydyny. Z dodatkiem substancji natłuszczających. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro). Kompatybilny z preparatem z poz. 7 .Opakowanie 1L w systemie zamkniętym. Produkt biobójczy. | do 1000 ml | Op. | 100 |  |  |  |  |  |
| 7 | Preparat syntetyczny do mycia rąk przed zabiegami chirurgicznymi i higienicznymi oraz ciała i włosów pacjenta. Z dodatkiem alkoholu. Nie wykazujący działania bójczego. Dermatologicznie przebadany. Zawierające substancje nawilżające i natłuszczające. pH 5,0-5,5. Kompatybilny z preparatami z poz. 6. Opakowanie 1L w systemie zamkniętym. Kosmetyk. | do 1000 ml | Op. | 20 |  |  |  |  |  |
| 8 | Ścienny uniwersalny dozownik łokciowy stosowanego do butelek o pojemności 1000 ml, obudowa wykonana z tworzywa sztucznego ABS, części metalowe ze stali szlachetnej, zapewniającego proste i dokładne dozowanie środków do dezynfekcji, mycia i pielęgnacji, łatwego w montażu i demontażu, do stosowania środków w opakowaniach oryginalnych (bez konieczności przelewania), wyjmowana pompka dozująca, regulowana ilość dozowanego preparatu od 1ml do 3 ml, wymiary dozownika: wys. 280mm, szer. 88mm, długość ramienia: 195mm, kontrola ilości płynu w pojemniku jest możliwa w każdej chwili dzięki wygodnej konstrukcji dozownika, tzn. butelka z preparatem jest widoczna i zapewnia bieżący monitoring płynu, sposób dozowania preparatu eliminuje możliwość kapania i przeciekania preparatu. Dozownik kompatybilny z preparatami z pozycji 1, 2, 3, 4 | 1 L | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |
| 9 | Ścienny uniwersalny dozownik łokciowy stosowanego do butelek w systemie zamkniętym o pojemności 500ml i 1000 ml, obudowa wykonana z tworzywa sztucznego ABS, zapewniającego proste i dokładne dozowanie środków do dezynfekcji, mycia, łatwego w montażu i demontażu, do stosowania środków w opakowaniach oryginalnych (bez konieczności przelewania), od 1,5ml do 3 ml, kontrola ilości płynu w pojemniku jest możliwa w każdej chwili dzięki wygodnej konstrukcji dozownika, tzn. butelka z preparatem jest widoczna i zapewnia bieżący monitoring płynu, sposób dozowania preparatu eliminuje możliwość kapania i przeciekania preparatu. Dozownik kompatybilny z preparatami z pozycji 6 i 7. | 1 L | Szt. | 5 |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | |  |  |  |  |

* 1. Zamawiający wymaga w ramach części nr 1 dostarczenia 25 zmywalnych tablic, przedstawiających schemat higienicznej dezynfekcji rąk (format A3), kompatybilnych z dozownikiem z Poz. 8 i 9.
  2. Zamawiający wymaga w ramach części nr 1 dostarczenia 50 plakatów promujących higienę rąk w obszarze/strefach pacjenta.
  3. Zamawiający wymaga w ramach części nr 1 dostarczenia 100 naklejek na dozownik z preparatem do dezynfekcji i mycia rąk („Mycie Rąk”, „Dezynfekcja Rąk”).

**Część nr 2 – Środki maszynowej dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego w myjniach - dezynfektorach Getinge 46-5 oraz pielęgnacji narzędzi chirurgicznych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wielkość opakowania | J.m. | Oferowana ilość opakowań | Cena jednostkowa opakowania netto | Wartość netto | Stawka VAT % | Wartość brutto | Nazwa handlowa/ Producent/ nr. katalogowy |
| 1 | Preparat myjący do maszynowego, chemiczno-termicznego mycia instrumentów chirurgicznych, endoskopów sztywnych, sprzętu anestezjologicznego oraz kontenerów ze stali szlachetnej, butów medycznych. Zawierający: substancje alkaliczne, enzymy, anionowe i niejonowe substancje powierzchniowo czynne, inhibitory korozji. Bez zawartości krzemianów. Płynny w koncentracie. Gęstość (20°C): 1,1 g/cm3. Żółty. Lekko alkaliczny. Wartość pH koncentratu ok. 11,0, pH 0,5% r-ru roboczego ok. 10,5. Wymagane stężenie roztworu roboczego: 0,3-1,0%. Wyrób medyczny kl. I. Opakowania 5L. | 5l | kanister | 30 |  |  |  |  |  |
| 2 | Preparat neutralizujący stosowany po maszynowym, chemiczno-termicznym alkalicznym myciu narzędzi chirurgicznych, endoskopów sztywnych, sprzętu anestezjologicznego oraz kontenerów ze stali szlachetnej, butów medycznych. Płynny w koncentracie. Na bazie kwasu cytrynowego. Bezbarwny. Przezroczysty. Bez fosforanów, fosfatów, azotanów oraz związków powierzchniowo czynnych. Stężenie: 0,1-0,2%. Gęstość (20°C): 1,17 g/cm³. pH koncentratu: ok. 2,2, pH 0,2% r-ru roboczego: ok. 3,2.  Wyrób medyczny kl. I. Opakowanie 5kg | 5kg | kanister | 5 |  |  |  |  |  |
| 3 | Preparat do stosowania w ostatnim cyklu płukania w maszynowym przygotowaniu narzędzi umożliwiający ich wysychanie bez pozostawiania plam. Płynny w koncentracie. Gęstość (20°C): 0,99 g/cm³. Przezroczysty, bezbarwny. Zawierający 15-30% niejonowe związki powierzchniowo czynne, inhibitory korozji, alkohole, stabilizatory twardości. Stężenie roztworu roboczego: 0,1-0,2%. Wartość pH koncentratu: ok. 7,0, pH 0,2% r-ru roboczego ok. 7,5. Wyrób medyczny kl. I. Opakowania 5kg. | 5kg | kanister | 5 |  |  |  |  |  |
| 4 | Preparat dezynfekcyjny, przeznaczony do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego. Zawierający aldehyd glutarowy, alkohole, inhibitory korozji, dodatki kompleksujące. Bez formaldehydu, glioksalu. Gęstość (20°C): 1,04 g/cm³. Przezroczysty, bezbarwny. Stężenie roztworu roboczego 1%. Wartość pH koncentratu: ok. 3,5-3,6, pH 1% r-ru roboczego: ok. 7,0. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Polio, Adeno, Papova), S, jaja glisty, w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny kl. IIb. Opakowania 5L. | 5l | kanister | 6 |  |  |  |  |  |
| 5 | Środek do ręcznej pielęgnacji i nawilżania narzędzi chirurgicznych z przegubami, gwintami, obrotowymi elementami na bazie czystego oleju parafinowego do nakładania metodą natryskową. Wyrób medyczny. Opakowania 400ml. | do 400ml | Poj. | 4 |  |  |  |  |  |
| 6 | Preparat czyszczący do dokładnego usuwania pozostałości po taśmach i substancjach klejących, gipsie, alginatach i cementach oraz pastach cynkowo-eugenolowych. Zawierający w swoim składzie czysty terpen pomarańczowy. Opakowanie 500ml. Produkt medyczny | do 500ml | Op. | 10 |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | |  |  |  |  |

**Część nr 3 - Preparaty do mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp | Opis przedmiotu zamówienia | Wielkość opakowania | J.m. | Oferowana ilość opakowań | Cena jednostkowa opakowania netto | Wartość netto | Stawka VAT % | Wartość brutto | Nazwa handlowa/ Producent/ nr. Katalogowy |
| 1 | Płynny koncentrat myjąco – dezynfekujący przeznaczony do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i oprzyżądowania anestezjologicznego. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Zawierający substancje czynne z trzech różnych grup chemicznych (w tym fenoksypropanol lub fenoksyetanol). Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru oraz substancji utleniających. Nie wymagający stosowania aktywatora. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B (EN 14561), F (Candida albicans) - EN 14562), Tbc – (M.Terrae) - EN 14348, V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5%. Możliwość używania roztworu roboczego do 7 dni (również w warunkach obciążenia surowicą). Preparat kompatybilny z preparatem myjącym z Poz. 4.  Wyrób medyczny kl. IIb | do 2000ml | Op. | 120 |  |  |  |  |  |
| 2 | Preparat płynny w koncentracie do czyszczącej dezynfekcji i konserwacji stomatologicznych systemów ssących, ślinociągów i spluwaczek przy unitach; - na bazie czwartorzędowych związków amoniowych z zawartością inhibitorów korozji; - bez aldehydów i chloru; spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccina); czas działania do 30 minut; - niskie stężenie roztworu roboczego (2%); - opakowanie 2L lub 5L z dozownikiem; - wyrób medyczny kl. II a. | do 2000ml | Op. | 20 |  |  |  |  |  |
| 3 | Preparat do dezynfekcji i czyszczenia wierteł stomatologicznych i precyzyjnych narzędzi obrotowych: - gotowy do użycia; - na bazie alkoholi lub czwartorzędowych związków amoniowych; - bez zawartości aldehydów; - nie wymagający spłukiwania narzędzi wodą po przeprowadzonej dezynfekcji; - ochrona przed korozją; - spektrum działania: B, TbC, F, V (Polio, HBV, HIV, HCV, Papova, Adeno, Vaccinia); - czas działania do 30 minut; - możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych; - nie wyamgający stosowania aktywatora; - opakowanie 1L lub 2L; - wyrób medyczny oznakowany kl. II b | do 2000ml | Op. | 20 |  |  |  |  |  |
| 4 | Preparat do czyszczenia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego, kieliszków. Płynny, w koncentracie. Nie wymagający stosowania aktywatora. Nadający się także do myjek ultradźwiękowych. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, pochodnych guanidyny i pochodnych alkoholowych. (fenoksypropanolu). Bez aldehydów, kwasu octowego, fenoli i związków tlenowych. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Rota, Vaccina, HIV, HBV, HCV) w czasie do 30 minut. Możliwość 7dniowego stosowania roztworu roboczego przy obciążeniu białkowym (bez konieczności wcześniejszego czyszczenia narzędzi). Możliwość dostarczenia pasków testowych na prośbę zamawiającego. | do 2000ml | Op. | 100 |  |  |  |  |  |
| 5 | Preparat enzymatyczny do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi; - płynny w koncentracie; - nie wymagający stosowania aktywatora; - nadający się także do myjek ultradźwiękowych; - na bazie chlorku didecylodimetyloamonowego, poliheksametyleno biguanidyny, 15-30% niejonowych surfaktantów, kompleks enzymatyczny, substancje zapachowe; - bez aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, fenolu; - spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut (przy stężeniu 1%); - przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2, etap 2 B, F, V (HIV, HBV, HCV); - niskie stężenie roztworu roboczego (1 %); - opakowanie 2L. Wyrób medyczny kl. II b. | do 2000ml | Op. | 5 |  |  |  |  |  |
| 6 | Preparat w postaci piany zapobiegający wysychaniu zanieczyszczeń organicznych na powierzchni zabrudzonych narzędzi chirurgicznych oraz instrumentów i urzadzeń medycznych. Nie pozostawia plam na szkle, metalu, tworzyw sztucznych. Odpowiedni do stali nierdzewnej, ceramiki, szkła, plastiku oraz miękkich metali. Przeznaczony do transpotru narzędzi na mokro. Wyrób medyczny kl. I. | do 1l | Poj. | 18 |  |  |  |  |  |
| 7 | Wanienka do dezynfekcji narzędzi. Pojemność użytkowa 2 L | 2l | Szt. | 6 |  |  |  |  |  |
| 8 | Wanienka do dezynfekcji narzędzi. Pojemność użytkowa 3 L | 3l | Szt. | 1 |  |  |  |  |  |
| 9 | Wanienka do dezynfekcji narzędzi. Pojemność użytkowa 5 L | 5l | Szt. | 1 |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | |  |  |  |  |

**Część nr 4 - Preparaty do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni w tym powierzchni trudno dostępnych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wielkość opakowania | J.m. | Oferowana ilość opakowań | Cena jednostkowa opakowania netto | Wartość netto | Stawka VAT % | Wartość brutto | Nazwa handlowa/ Producent/ nr. katalogowy |
| 1 | Gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG - wymagane dopuszczenie producenta głowic). Bez zawartości alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów. Na bazie mieszaniny różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość aplikacji w postaci piany. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi.  Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 15 min. Wyrób medyczny kl. IIa. | do 1000 ml | Op. | 20 |  |  |  |  |  |
| 2 | Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych . Zawierające w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol) do 30g/100g . Nie zawierające związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach min. 20x20 cm. Opakowanie (flow-pack) zawierające min. 100 chusteczek. Możliwość stosowania do powierzchni wrażliwych np. wykonanych z poliwęglanu. Skuteczne z normą EN 16615 w 1min. Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro, Polyoma) w czasie do 1 min., możliwość rozszerzenie spektrum o wirus Adeno w dłuższym czasie (15min). Przebadane dermatologicznie – możliwość stosowania bez używania rękawic. Wyrób medyczny kl. IIa | do 100 szt. | Op. | 600 |  |  |  |  |  |
| 3 | Gotowy do użycia alkoholowy preparat, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol) w ilości max. 60g/100g oraz zawierający amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Bez dodatkowych substancji aktywnych (aldehydy, związki amoniowe itp.). Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania:B - EN 13727, MRSA, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.Terrae) - EN 14348, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min. Możliwość rozszerzenia spektrum w dłuższym czasie o wirus Polio. Wyrób medyczny kl. IIa. | do 1000 ml | Op. | 750 |  |  |  |  |  |
| 4 | Suche chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Wykonane z poliestru do nasączenia preparatem dezynfekcyjnymi z poz. 3. Gramatura > 45g/m2. Aktywne 28 dni po zalaniu. Dystrybutor (jednorazowy) w formie wiaderka z plombą. Wymiary chusteczki 19cm x 30cm. Wyrób medyczny. | do 130 szt. | Op. | 300 |  |  |  |  |  |
| 5 | Preparat w formie granulatu, na bazie nadsiarczanów, przeznaczony do mycia oraz dezynfekcji powierzchni, wyposażenia oraz wyrobów medycznych. Nie zawiera aldehydów, kwasu octowego, nadwęglanu sodu, fenolu, chloru. Roztwór roboczy bezbarwny, pozostający aktywny do 30 godzin. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych (w tym do dezynfekcji inkubatorów). Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B, F (Candida albicans), Tbc (M. Terrae, M. avium – EN 14348) V (Adeno, Polio – EN 14476) w czasie do 15 min. w stężeniu 2%. Możliwość rozszerzenia spektrum o spory w dłuższym czasie działania (w tym C.difficile). Wyrób medyczny kl. IIa. | do 900g | Op. | 40 |  |  |  |  |  |
| 6 | Płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych.  Zawierający w składzie synergistyczną kombinację QAC, pochodnych alkiloamin, alkoholu alifatycznego oraz związków powierzchniowo czynnych. Bez aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, fenolu oraz pochodnych biguanidynowych. Możliwość stosowania w pionie żywieniowym. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi.  Spektrum działania: B (EN 13727 ), Tbc (M. Terrae, M. Avium) - EN 14348, F (Candida albicans) - EN 13624, V (Rota, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut. Stężenie 0,5%. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Adeno w wyższym stężeniu i dłuższym czasie. Stabilność roztworu roboczego min. 30 dni. Wyrób medyczny kl. IIa. | do 5000 ml | Op. | 15 |  |  |  |  |  |
| 7 | Preparat w formie koncentratu do mycia powierzchni zmywalnych, kompatybilny z preparatem dezynfekcyjnych z Poz. 6. | do 5000 | Op. | 60 |  |  |  |  |  |
| 8 | Preparat chlorowy w tabletkach (masa tabletki = 3,0 - 3,5g) do dezynfekcji powierzchni. Na bazie dichloroizocyjanuranu sodu oraz kwasu adypinowego. Spektrum działania w stęż. aktywnego chloru do 2000 ppm: B – EN 13727, Tbc – EN 14348, F – EN 13624, V – EN 14476 w czasie do 15 minut. Produkt biobójczy. | do 300 szt. | Op. | 40 |  |  |  |  |  |
| 9 | Preparat płynny, gotowy do użycia. Do dezynfekcji wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie wysokich temperatur: endoskopów, wideoendoskopów oraz sprzętu okulistycznego. Nie powodujący matowienia optyki. Zawierający kwas nadoctowy, substancje powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji. Spektrum działania: B (Staphylococcus aureus, Pseudomonas aureginosa, Enterococcus hirae), Tbc (M. terrae), F (Candida albicans, Aspergillus niger), V (Polio, Adeno), S w czasie do 5 minut. Bez aldehydów, czwartorzędowych związków amoniowych, chloru, fenolu. Możliwość stosowania preparatu przez okres 7 dni lub 50 cykli. Możliwość sprawdzenia aktywności za pomocą pasków testowych. Wyrób medyczny kl. IIb. | do 5000ml | Op. | 5 |  |  |  |  |  |
| 10 | Paski testowe do preparatu z poz. 8 | 50 szt. | Op. | 1 |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | |  |  |  |  |

1. Zamawiający w ramach części nr 4 wymaga 20 zestawów do monitorowania higieny powierzchni (zestaw powinien składać się z: latarki UV, znacznika UV w formie spray-u).
2. Zamawiający w ramach części nr 4 wymaga 2 dozowników przepływowych do preparatów z Poz. 6 i Poz. 7.

**Część nr 5 - Środki do dezynfekcji ran, skóry i błon śluzowych, mycia ciała i płukania jamy ustnej**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa międzynarodowa preparatu | Wielkość opakowania | Jm | Ilość | Cena jednostkowa opakowania netto | Wartość netto | Stawka VAT % | Wartość brutto | Nazwa handlowa/ Producent/ nr. katalogowy |
| 1 | Emulsja do dekontaminacji ciała i włosów pacjenta przed zabiegiem. Gotowa do użycia. Zawierająca dichlorowodorek octenidyny oraz alantoinę, glicerynę, kwas mlekowy. Bez zawartości triclosanu, związków amoniowych, poliheksanidyny, chlorheksydyny, mydła, środków zapachowych i barwników. Okres trwałości preparatu po otwarciu opakowania min. 3 miesiące. Kosmetyk. | 500 ml z pompką | op. | 10 |  |  |  |  |  |
| 2 | Preparat do higienicznego mycia rąk, całego ciała i włosów pacjenta. Na bazie diglukonianu chlorheksydyny, chlorku benzalkoniowego, pochodnych guanidyny. Spektrum działania: B (łącznie z MRSA), F, V (BVDV, Vaccinia). pH neutralne dla skóry ok. 5,5. Produkt biobójczy. | 500 ml z pompką | op. | 10 |  |  |  |  |  |
| 3 | Preparat bezbarwny do dezynfekcji błon śluzowych. Bez zawartości jodu i chlorheksydyny. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny i fenoksyetanol. Spektrum działania: B, F, pierwotniakobójcze, drożdżakobójcze, V (HIV, HBV, Herpes simplex) w czasie do 1 minuty potwierdzone przez Ministra Zdrowia lub Prezesa URPLWMiPB. Produkt leczniczy | 250 ml z atomizerem | op | 160 |  |  |  |  |  |
| 4 | Preparat bezbarwny do dezynfekcji błon śluzowych. Bez zawartości jodu i chlorheksydyny. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny i fenoksyetanol. Spektrum działania: B, F, pierwotniakobójcze, drożdżakobójcze, V (HIV, HBV, Herpes simplex) w czasie do 1 minuty potwierdzone przez Ministra Zdrowia lub Prezesa URPLWMiPB. Produkt leczniczy. Wielkość opakowania 1000 ml | 1000 ml | op | 50 |  |  |  |  |  |
| 5 | Preparat do płukania jamy ustnej. Wykazujący działanie dekontaminujące. Gotowy do użycia, bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny. Bez poliheksanidyny, chlorheksydyny i alkoholu. Nie przebarwiający szkliwa. Okres trwałości preparatu po otwarciu opakowania min. 3 miesiące. Wyrób medyczny lub kosmetyk. | 250ml z miarką | op. | 25 |  |  |  |  |  |
| 6 | Preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający dichlorowodorek octenidyny. Bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Bezbarwny, bezwonny. Gotowy do użycia. Usuwający skutecznie biofilm bakteryjny i tkanki martwicze. Wyrób medyczny. | 20 ml | op | 10 |  |  |  |  |  |
| 7 | Preparat w płynie do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający dichlorowodorek octenidyny. Bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Bezbarwny, usuwający skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny. | 350ml | op | 3 |  |  |  |  |  |
| 8 | Barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, punkcjami, biopsjami (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne. Z dodatkiem nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida albicans), Tbc (M.Tuberculosis), V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex) potwierdzone przez Ministra Zdrowia lub Prezesa URPLWMiPB. Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry, poprzez jednokrotną aplikację preparatu w czasie 60 s. Produkt leczniczy. | 1000 ml | op | 20 |  |  |  |  |  |
| 9 | Bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów. Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne. Z dodatkiem nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida albicans), Tbc (M.Tuberculosis), V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex) potwierdzone przez Ministra Zdrowia lub Prezesa URPLWMiPB. Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry, poprzez jednokrotną aplikację preparatu w czasie 60 s. Produkt leczniczy | 250ml z atomizerem | op | 150 |  |  |  |  |  |
| 10 | Bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów. Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne. Z dodatkiem nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida albicans), Tbc (M.Tuberculosis), V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex) potwierdzone przez Ministra Zdrowia lub Prezesa URPLWMiPB. Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry, poprzez jednokrotną aplikację preparatu w czasie 60 s. Produkt leczniczy | 1000 ml | op | 30 |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | |  |  |  |  |

**Część nr 6 – Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych przed zabiegami inwazyjnymi**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa międzynarodowa preparatu | Wielkość opakowania | Jm | Ilość | Cena jednostkowa opakowania netto | Wartość netto | Stawka VAT % | Wartość brutto | Nazwa handlowa/ Producent/ nr. katalogowy |
| 1 | Preparat w koncentracie do dezynfekcji pola operacyjnego, na bazie pvp-jodu, wodny roztwór zawiera 7,5g/ 100 ml PVP-jodu. Spekrtum działania: B, F, V. Środek do odkażania skóry i błon śluzowych. | 1000 ml | op | 40 |  |  |  |  |  |
| 2 | Preparat w koncentracie do dezynfekcji pola operacyjnego, na bazie PVP-jodu, 10% roztwór spirytusowy. Spektrum działania: B, F, V, pierwotniaki i zarodniki | 1000 ml | op | 20 |  |  |  |  |  |
| 3 | Preparat w koncentracie do dezynfekcji pola operacyjnego, na bazie PVP-jodu, 10% roztwór spirytusowy. Spektrum działania: B, F, V, pierwotniaki i zarodniki | 250 ml z atomozerem | op | 10 |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | |  |  |  |  |

**Część nr 7 – Preparaty do dezynfekcji myjni endoskopowej**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wielkość opakowania | J.m. | Ilość opakowań | Cena jednostkowa opakowania netto | Wartość netto | Stawka VAT % | Wartość brutto | Nazwa handlowa/ Producent/ nr katalogowy |
| 1 | Aktywator do preparatu dezynfekcyjnego. Dozowanie : 12 ml/l. Deklaracja zgodności CE Opakowanie zawierające 5 l preparatu. Skład 1-5 % wodorotlenek sodu. Nie gorszy niż ENDO ACT. | 5000 ml | Op. | 28 |  |  |  |  |  |
| 2 | Preparat dezynfekcyjny do myjni endoskopowej EDT. Skład 1-5 % kwas nadoctowy, kwas octowy, wodorotlenek wodoru. Spektrum działania -B, F, Tbc, V. Przeznaczenie dezynfekcja chemiczno-termiczna w myjniach Olympus ETD . Dozowanie: 12 ml/l . Deklaracja zgodności CE. Opakowanie zawierające 2,8 l preparatu. Nie gorszy niż ENDO DIS | 2800 ml | Op. | 68 |  |  |  |  |  |
| 3 | Detergentowy preparat myjący do myjni endoskopowej ETD. Skład niejonowe środki powierzchniowo czynne w myjniach Olympus ETD. Dozowanie 6 ml/l. Deklaracja zgodności CE. Opakowanie zawierające 5 l preparatu. Nie gorszy niż ENDO DET. | 5000 ml | Op. | 28 |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | |  |  |  |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, dnia \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

podpisy osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

**Załącznik nr 3  
do SIWZ**

Wykonawca:

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

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

reprezentowany przez:

…………………………….…………………………

………………………………………………..…..…

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

**Oświadczenie wykonawcy**

**składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r.**

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

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę środków dezynfekcyjnych, nr sprawy: 9/ZP/20,** prowadzonego przez Wojskowy Instytut Medycyny Lotniczej, ul. Krasińskiego 54/56, 01-755 Warszawaoświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie   
   art. 24 ust 1 pkt 12-22 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie   
   art. 24 ust. 5 ust. 1 ustawy Pzp.

…………….……. *(miejscowość),* 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: …………………………………………..

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

…………….……. *(miejscowość),* 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.

…………….……. *(miejscowość),* 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.

…………….……. *(miejscowość),* dnia …………………. r.

…………………………………………

*(podpis)*

**Załącznik nr 4   
do SIWZ**

**Wykonawca:**

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

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

reprezentowany przez:

…………………………….……………………………

………………………………………………..……...…

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

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (dalej uPzp)

**DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ**

Uczestnicząc w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę środków dezynfekcyjnych, nr sprawy: 9/ZP/20,** oświadczam, że:

* + - 1. **nie należę \*)** do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 uPzp wraz z innymi uczestnikami postępowania
      2. **należę\*)** do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 uPzp wraz z następującymi uczestnikami postępowania: ………………………………………..……………………………

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

Niniejsze oświadczenie składam, pod rygorem wykluczenia z postępowania w przypadku złożenia odrębnych ofert w tym postępowaniu przez Wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej,   
w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2019r., poz. 369, z późn. zm.) (chyba, że zostanie wykazane, że istniejące między podmiotami powiązania   
w ramach grupy kapitałowej nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy Wykonawcami

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, dnia \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

podpisy osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

**\*)** niepotrzebne skreślić

**załącznik nr 5**

**do SIWZ**

***Wzór***

***(dotyczy części nr 1 – 4)***

UMOWA NR ……………………

zawarta w dniu ………….. w Warszawie, pomiędzy:

Wojskowym Instytutem Medycyny Lotniczej mającym swoją siedzibę w Warszawie   
przy ul. Krasińskiego 54/56 (01-755 Warszawa), wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod nr KRS 0000180451, posiadającym NIP 118–00–59–744   
oraz REGON 010132188, zwanym dalej „Zamawiającym”,

reprezentowanym przez: **płk dr n. med. Alicja TROCHIMIUK – Dyrektor**

a:

……………………………….

zwanym dalej „Wykonawcą”,

reprezentowanym przez: ……………………,

łącznie zwane dalej Stronami,

W wyniku przeprowadzenia, na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), nazywanej dalej: „ustawą”, w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę środków dezynfekcyjnych - nr sprawy: 9/ZP/20,** została zawarta umowa o następującej treści:

*Zapisy umowy do uzupełnienia/modyfikacji przed zawarciem umowy, w zależności od tego, której   
(-ych) części będzie dotyczyć umowa.*

**§ 1**

**PRZEDMIOT UMOWY**

Umowa zostaje zawarta w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego na **dostawę środków dezynfekcyjnych - nr sprawy: 9/ZP/20.**

Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa: ……………….*(część …)[[5]](#footnote-5)*– zgodnie z postanowieniami umowy, formularzem cenowym (*stanowiącym opis przedmiotu zamówienia*) i ofertą Wykonawcy. Formularz cenowy Wykonawcy stanowi załącznik nr 1 do umowy.

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r.   
   o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019r., poz. 175 z poźn. zm.).
2. Przedmiot umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.
3. Wykonawca oświadcza, że dostarczany przedmiot umowy będzie wolny od jakichkolwiek wad fizycznych i prawnych oraz roszczeń osób trzecich. Przez "wadę fizyczną" należy rozumieć również jakąkolwiek niezgodność z opisem przedmiotu zamówienia. Przedmiot umowy jest objęty rękojmią na zasadach określonych w ustawie z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. 2019 r., poz. 1145 z późn. zm.) dla umowy sprzedaży.
4. Wykonawca potwierdza, że przedmiot umowy w dniu składania ofert nie był przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży. Wymaganie to musi być spełnione również   
   w dniu realizacji danej dostawy częściowej.
5. Opakowania handlowe dostarczanych przez Wykonawcę środków muszą być oznaczone znakiem CE.
6. Umowa zostanie zrealizowana zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz na ustalonych nią warunkach i zgodnie z ofertą Wykonawcy.
7. Wykonawca oświadcza, że posiada wszelkie kwalifikacje, uprawnienia, zezwolenia i doświadczenie i środki materialne oraz urządzenia niezbędne do wykonania umowy oraz zobowiązuje się wykonać umowę z zachowaniem należytej staranności.
8. Umowa obowiązuje przez okres **12 miesięcy** od dnia zawarcia umowy, tj. od dnia ...… do dnia …...
9. Ilekroć w umowie jest mowa o „dniach roboczych”, należy przez to rozumieć dni: od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy określonych w art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (Dz. U. z 2015 r., poz. 90).

**§ 2**

**TERMIN I WARUNKI WYKONANIA**

1. Wykonawca będzie realizował dostawysukcesywnie przez okres obowiązywania umowy określony w § 1 ust. 10, na podstawie każdorazowych zamówień - *sukcesywnych* - złożonych przez Zamawiającego w formie dokumentu elektronicznego doręczonego za pomocą środków komunikacji elektronicznej na adres: […………………….](mailto:kwesolowska@mmm.com) lub pisemnie terminie w **do …. dni[[6]](#footnote-6)** **roboczych** od dnia otrzymania zamówienia
2. Wykonawca każdorazowo dostarczy zamówiony przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego bezpośrednio do magazynu medycznego Działu Materiałowego Zamawiającego w dni robocze od godz. 8.00 do godz. 14.00 (wejście 1B, pok. nr 12). Osobami odpowiedzialnymi za każdorazowy odbiór przedmiotu umowy są pracownicy magazynu medycznego Działu Materiałowego Pionu Administracyjnego Zamawiającego, tel. 261 852 964.
3. Zamawiający dokona każdorazowego odbioru ilościowego i jakościowego przedmiotu umowy objętego zamówieniem (sukcesywnym, o którym mowa w ust. 1) w siedzibie Zamawiającego w miejscu określonym w ust. 2 w dniu każdorazowej dostawy przedmiotu umowy. Z odbioru ilościowego i jakościowego sporządza się protokół odbioru. W przypadku stwierdzenia przy odbiorze braków jakościowych lub niezgodności dostarczonego przedmiotu zamówienia z zamówieniem Wykonawca wymieni przedmiot umowy na w pełni zgodny ze złożonym zamówieniem i dostarczy ponownie do siedziby Zamawiającego w ciągu 3 dni roboczych od dnia dokonania odbioru przedmiotu zamówienia w trakcie którego stwierdzono braki ilościowe lub jakościowe. Procedura odbioru towaru może być dwukrotnie powtórzona. W przypadku trzeciej dostawy tego samego zamówienia zawierającej braki ilościowe, jakościowych lub niezgodnej z zamówieniem, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy – odstąpienie może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia przez Zamawiającego informacji o wystąpieniu przyczyny uzasadniającej odstąpienie.
4. Protokół Odbioru bez uwag, podpisany przez Zamawiającego, stanowi podstawę do wystawienia faktury. Za datę odbioru zamówienia sukcesywnego, uważa się datę podpisania Protokołu Odbioru bez uwag przez osobę upoważnioną przez Zamawiającego. W przypadku, w którym po dokonaniu odbioru zamówienia stwierdzonego Protokołem Odbioru, o którym mowa w ust. 3, Zamawiający w terminie ważności asortymentu stanowiącego przedmiot tego zamówienia stwierdzi wadę/wady tego asortymentu, wówczas Zamawiający zgłosi tę okoliczność Wykonawcę na adres email:………… lub faks: ……….., a Wykonawca wymieni asortyment objęty zgłoszeniem na wolny od wad i w pełni zgodny ze złożonym zamówieniem i dostarczy ponownie do siedziby Zamawiającego w ciągu 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia. Do procedury odbioru asortymentu objętego zgłoszeniem zastosowanie ma procedura określona w ust. 2 i 3.
5. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części, jeżeli data ważności dostarczonego przedmiotu zamówienia wynosiła będzie mniej niż 6 miesięcy liczonych od dnia przyjęcia dostawy, zgodnie z ust. 8.
6. W przypadku niezrealizowania zamówienia sukcesywnego w terminie o którym mowa w ust. 1, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców niezrealizowanego przedmiotu zamówienia.
7. Wykonawca zapewnia, że przechowywanie i transport środków objętych przedmiotem umowy odbywać się będzie w odpowiednim opakowaniu oraz w odpowiednich warunkach – zgodnie   
   z zaleceniami producenta. Przedmiot umowy będzie miał ulotki w języku polskim zawierające wszystkie informacje niezbędne dla każdego użytkownika, instrukcje użytkowania, opisy przedmiotu zamówienia, etykiety (oryginalne) sporządzone w języku polskim oraz instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania przedmiotu umowy.
8. Dostarczone środkibędą posiadać minimum 12 miesięczny termin ważności liczony od dnia dostawy sukcesywnej.
9. Wykonawca otrzyma wynagrodzenie za faktycznie wykonane dostawy. Zamawiający w zależności od potrzeb zastrzega sobie prawo do nie wykorzystania umowy w pełnym zakresie, a Wykonawcy nie przysługuje uprawnienie do żądania wynagrodzenia lub odszkodowania za niezrealizowany zakres, z tym że niezrealizowana część przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20% w stosunku do całkowitego przedmiotu zamówienia dla danej części określonego w formularzu cenowym.
10. Na Wykonawcy ciąży ryzyko odpowiedzialności z tytułu uszkodzenia lub utraty poszczególnych części zamówienia i/lub części przedmiotu umowy aż do chwili przyjęcia przedmiotu danego zamówienia przez uprawnionego przedstawiciela Zamawiającego na zasadach określonych umową.
11. W przypadku wykonania zamówienia w części dotyczącej transportu przy pomocy poczty, kuriera, przewoźnika, podwykonawcy itp, Wykonawca odpowiada za działania, uchybienia i zaniedbania tych podmiotów jak za własne działania, uchybienia i zaniedbania. Wykonawca jest wyłącznie odpowiedzialny za zapłatę wynagrodzenia dla podmiotu realizującego transport/przesyłkę.

**§ 3**

**ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY**

Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za ogólną i techniczną kontrolę nad wykonaniem umowy.

Wykonawca zobowiązany jest:

* + 1. do ścisłej współpracy z Zamawiającym przy realizacji umowy;
    2. podporządkować się wskazówkom Zamawiającego dotyczącym sposobu realizacji umowy. Wskazówki nie mogą być sprzeczne z umową, mogą jednak doprecyzowywać jej postanowienia;
    3. do niezwłocznego udzielania Zamawiającemu wszelkich informacji o przebiegu wykonywania umowy, w szczególności o zamiarze zaprzestanie jej realizacji - na adres wskazany w umowie, nie później niż w ciągu 3 dniroboczych od zaistnienia ww. sytuacji;
    4. niezwłocznie, na piśmie, informować Zamawiającego o wszelkich okolicznościach mogących utrudnić realizację umowy lub mogących mieć wpływ na jej realizację, pod rygorem utraty prawa do powoływania się na te okoliczności.

**§ 4**

**ZOBOWIĄZANIA ZAMAWIAJĄCEGO**

1. Zamawiający przekaże Wykonawcy wszystkie informacje lub dokumenty będące w jego posiadaniu, niezbędne do prawidłowej realizacji umowy.
2. Zamawiający w miarę możliwości i potrzeb będzie współpracował z Wykonawcą w celu prawidłowej realizacji umowy.

**§ 5**

**WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI**

1. Za wykonanie przedmiotu umowy o którym mowa w § 1 Wykonawca otrzyma wynagrodzenie, wg cen określonych w złożonej ofercie cenowej.
2. Wartość netto umowy wynosi: ……….… zł (słownie:……………………).
3. Wartość brutto umowy wynosi: ………… zł (słownie:……………..……).

*\* Jeżeli umowa zawierana jest z Wykonawcą, który złożył ofertę, której wybór prowadzi do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, podaje się kwotę netto*

1. Rozliczenia finansowe każdorazowej dostawy nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, która zostanie zapłacona w ciągu **30 dni** od daty otrzymania jej przez Zamawiającego.   
   Podstawą do wystawienia faktury jest podpisany przez Zamawiającego Protokół Odbioru dostawy bez uwag.
2. Wynagrodzenie Wykonawcy obejmuje wszystkie koszty realizacji przedmiotu umowy   
   z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków, w tym również koszty transportu i rozładowania*.*
3. Wykonawca może przesłać Zamawiającemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną   
   za pośrednictwem systemu teleinformatycznego, o którym mowa w ustawie z dnia 9 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r., poz. 2191 z późn. zm.). Jednocześnie Zamawiający nie dopuszcza wysyłania i odbierania za pośrednictwem platformy innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych z wyjątkiem faktur korygujących.
4. Faktura zostanie wystawiona na:

**Wojskowy Instytut Medycyny Lotniczej**

**ul. Krasińskiego 54/56**

**01-755 Warszawa**

**NIP 118–00–59–744**

1. Płatności na rzecz Wykonawcy mogą zostać pomniejszone o naliczone kary umowne, jeżeli taka forma zapłaty kary umownej zostanie wybrana przez Zamawiającego, zgodnie z § 8 ust. 3, pod warunkiem wymagalności obu wierzytelności.

**§ 6**

**PODWYKONAWSTWO**

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części działań realizowanych w ramach umowy podwykonawcy, w zakresie określonym w Ofercie oraz firmom podwykonawców określonym   
   w Ofercie.
2. Wykonawca nie może rozszerzyć podwykonawstwa poza zakres wskazany w Ofercie oraz rozszerzyć podwykonawstwa o firmy inne niż wskazane w Ofercie, bez pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności.
3. Za działania lub zaniechania podwykonawców Wykonawca ponosi odpowiedzialność na zasadzie ryzyka.
4. W razie naruszenia przez Wykonawcę postanowień ust. 1-2, Zamawiający może w terminie obowiązywania umowy wskazanym w § 1 ust 10 umowy odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym na podstawie § 8 ust. 7 pkt 1) niezależnie od prawa odmowy wypłaty wynagrodzenia za usługi świadczone przez podwykonawców w innym zakresie niż wskazany w Ofercie lub przez inne firmy podwykonawców niż wskazane w Ofercie.
5. Jeżeli powierzenie podwykonawcy wykonania części zamówienia na usługi następuje w trakcie jego realizacji, Wykonawca na żądanie Zamawiającego przedstawia oświadczenie, o którym mowa   
   w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp, lub oświadczenia lub dokumenty potwierdzające brak podstaw wykluczenia wobec tego podwykonawcy. Zapisy stosuje się także wobec dalszych podwykonawców.
6. Jeżeli Zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia, Wykonawca obowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy.
7. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy   
   z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

**§ 7**

**PERSONEL WYKONAWCY**

* + - 1. Wykonawca zapewni niezbędny personel oraz narzędzia dla właściwego i terminowego wykonania umowy.
      2. Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za nadzór nad personelem, o którym mowa   
         w ust. 1.

**§ 8**

**KARY UMOWNE I ODSTĄPIENIE OD UMOWY**

1. Strony ustalają odpowiedzialność Wykonawcy za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
   1. za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu każdorazowego zamówienia sukcesywnego, o którym mowa w § 2 ust. 1 ponad termin dostawy tego zamówienia określony w § 2 ust. 1, w wysokości 0,2% wartości całkowitego wynagrodzenia netto tego zamówienia (*dotkniętego opóźnieniem*) za każdy dzień opóźnienia (*kara umowna naliczana będzie do 10% całkowitego wynagrodzenia netto zamówienia objętego opóźnieniem*)*;*
   2. za opóźnienie w stosunku do terminów określonych w § 2 ust. 3, lub § 2 ust. 4  
      w wysokości 0,2% wartości całkowitego wynagrodzenia netto zamówienia, w ramach którego dostarczony został przedmiot umowy dotknięty brakiem ilościowym, jakościowym lub niezgodnością lub wadą za każdy dzień opóźnienia – kara umowna naliczana będzie maksymalnie do 10% wynagrodzenia netto w ramach którego został dostarczony przedmiot umowy dotknięty brakiem ilościowym, jakościowym lub niezgodnością lub wadą, itp.;
   3. za odstąpienie przez Zamawiającego lub Wykonawcę od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca - w wysokości 20 % z całkowitego wynagrodzenia netto pozostającego do zapłaty za niezrealizowaną w wyniku odstąpienia (rozwiązania) część umowy*;*
   4. w przypadku utraty, zniszczenia, zniekształcenia, ujawnienia lub wykorzystania przez Wykonawcę jakichkolwiek danych, pozyskanych przy wykonywaniu umowy, w tym informacji mogących mieć charakter informacji poufnych, w innych celach niż określone w umowie -   
      w wysokości 1000 zł za każdy stwierdzony przypadek.
2. Kary umowne mogą podlegać łączeniu i łącznie będą naliczane maksymalnie do wysokości całkowitego, łącznego wynagrodzenia umownego określonego w § 5 ust. 2.
3. Roszczenia z tytułu kar umownych mogą być pokrywane (potrącane) z wynagrodzenia należnego Wykonawcy po upływie terminu, o którym mowa w ust. 4, zgodnie z postanowieniami art. 498   
   i 499 Kodeksu cywilnego.
4. Kary będą płatne w terminie 14 dni od dnia doręczenia Wykonawcy wezwania do zapłaty lub noty obciążeniowej, chyba że w wezwaniu lub nocie zakreślono inny termin.
5. Zapłata kar umownych nastąpi na rachunek bankowy Zamawiającego.
6. Zamawiający jest uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.
7. Zamawiający może w terminie obowiązywania umowy wskazanym w § 1 ust 10 umowy odstąpić od niezrealizowanej części umowy, w sytuacji, gdy:
8. Wykonawca wykonuje umowę w sposób sprzeczny z umową i nie zmienia sposobu realizacji umowy mimo wezwania go do tego przez Zamawiającego w terminie określonym w tym wezwaniu (*nie krótszym niż 3 dni robocze chyba, że w umowie zastrzeżono inaczej*) lub nie usunie uchybień, mimo wezwania przez Zamawiającego do ich usunięcia w terminie określonym w wezwaniu *(nie krótszym niż 3 dni robocze chyba, że w umowie zastrzeżono inaczej)* – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od dnia, w którym upłynął termin określony wezwaniem;
9. Wykonawca utracił uprawnienia do wykonywania działalności objętej umową lub dostarczony przez niego przedmiot umowy nie spełnia wymagań określonych właściwymi przepisami prawa w szczególności ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 z późn. zm.) o ile są wymagane – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie do 30 dni od dnia, w którym Zamawiający powziął wiadomość o przyczynie uzasadniającej odstąpienie;
10. suma kar umownych, o których mowa w § 8 ust. 1 osiągnie 20% całkowitego, łącznego wynagrodzenia umownego netto – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od dnia w którym kara umowna osiągnie 20 całkowitego, łącznego wynagrodzenia netto;
11. uchybienie terminowi określonemu w § 2 ust. 1 na wykonanie zamówienia (*sukcesywnego*) przekroczy 7 dni – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od upływu 7 dnia opóźnienia;
12. uchybienie jakiemukolwiek innemu terminowi niż termin, o którym mowa w pkt 4) zastrzeżonemu Wykonawcy przekroczy 14 dzień opóźnienia (*chyba, że w umowie przewidziano krótszy termin, którego uchybienie skutkuje rozwiązaniem umowy*) - prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od upływu 14 dnia opóźnienia (*chyba, że w umowie przewidziano krótszy termin, którego uchybienie skutkuje rozwiązaniem umowy, wówczas termin 30 dniowy biegnie od upływu tego terminu*);
13. dwukrotnej zmiany terminu płatności na fakturze w stosunku do terminu określonego w § 5 ust. 4 – prawo do odstąpienia może być zrealizowane w terminie 30 dni od dnia, w którym Zamawiający powziął wiadomość o przyczynie uzasadniającej odstąpienie.

Częściowe odstąpienie od umowy wywołuje skutki na przyszłość. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy wymaga formy pisemnej wraz z uzasadnieniem i jest skuteczne od momentu doręczenia na adres wskazany w komparycji umowy.

Rozwiązanie umowy nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych zastrzeżonych w umowie.

**§ 9**

**ZMIANY UMOWY**

* 1. Zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
  2. Zamawiający przewiduje zmiany umowy w przypadkach, zakresie i na warunkach określonych poniżej.
  3. Przewiduje się zmianę terminu realizacji przedmiotu zamówienia, jednak nie dłużej niż o 30 dni,   
     w tym zmianę terminów częściowych przewidzianych w umowie:
     1. gdy dochowanie terminu jest niemożliwe z uwagi na siłę wyższą, która ma bezpośredni wpływ na terminowość wykonywania zamówienia;
     2. w razie wystąpienia okoliczności niezależnych od Stron i których Strony przy zachowaniu należytej staranności nie były w stanie uniknąć lub przewidzieć innych niż siła wyższa;
     3. w przypadku niewykorzystania całej wartości umowy.

4. Przewiduje się zmianę zakresu rzeczowego przedmiotu zamówienia, wynagrodzenia:

* 1. w przypadku wycofania przez Wykonawcę lub producenta produktu objętego przedmiotem umowy i wprowadzenia przez Wykonawcę lub producenta na rynek polski nowego produktu pod warunkiem, że nowy produkt odpowiada produktowi wycofanemu oraz może być stosowany   
     w miejsce produktu wycofanego, co Wykonawca potwierdzi pisemnym oświadczeniem, a łączna zmiana kosztów wynikająca z wprowadzenia nowego produktu nie przekroczy kwoty wynagrodzenia Wykonawcy przedstawionego w jego ofercie,
  2. w przypadku zmian w obowiązujących przepisach prawa, powodujących konieczność dokonania zmian w umowie w szczególności zmiany podatku VAT, o ile zmiany te mają bezpośredni wpływ na postanowienia umowy.
  3. zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach asortymentowych określonych w formularzu cenowym (nie więcej niż 20%), przy czym cena jednostkowa danego asortymentu i całkowita wartość przedmiotu umowy nie mogą ulec zmianie.

1. Zmiany umowy nie mogą powodować zmiany charakteru całego zamówienia przez zastąpienie zamówienia innym przedmiotem zamówienia lub przez całkowitą zmianę rodzaju zamówienia.
2. Warunkiem wprowadzenia zmian jest zaistnienie okoliczności opisanych w ust. 3 i ust. 4 oraz wystąpienie strony powołującej się na warunek z pisemnym wnioskiem o dokonanie zmiany.

**§ 10**

**KLAUZULA POUFNOŚCI**

Z zastrzeżeniem postanowienia ust. 2, Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w poufności wszelkich dotyczących Zamawiającego danych i informacji uzyskanych w jakikolwiek sposób (zamierzony lub przypadkowy) w związku z wykonywaniem umowy, bez względu na sposób   
i formę ich przekazania, nazywanych dalej łącznie „Informacjami Poufnymi”.

2. Obowiązku zachowania poufności, o którym mowa w ust. 1, nie stosuje się do danych i informacji:

1) dostępnych publicznie;

2) otrzymanych przez Wykonawcę, zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego,   
od osoby trzeciej bez obowiązku zachowania poufności;

3) które w momencie ich przekazania przez Zamawiającego były już znane Wykonawcy bez obowiązku zachowania poufności;

4) w stosunku do których Wykonawca uzyskał pisemną zgodę Zamawiającego na ich ujawnienie.

3. W przypadku, gdy ujawnienie Informacji Poufnych przez Wykonawcę jest wymagane na podstawie przepisów prawa powszechnie obowiązującego, Wykonawca poinformuje Zamawiającego   
o przyczynach i zakresie ujawnionych Informacji Poufnych. Poinformowanie takie powinno nastąpić w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, chyba że takie poinformowanie Zamawiającego byłoby sprzeczne z przepisami prawa powszechnie obowiązującego.

4. Wykonawca zobowiązuje się do:

1. dołożenia właściwych starań w celu zabezpieczenia Informacji Poufnych przed ich utratą, zniekształceniem oraz dostępem nieupoważnionych osób trzecich;
2. niewykorzystywania Informacji Poufnych w celach innych niż wykonanie umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się do poinformowania każdej z osób, przy pomocy których wykonuje umowę i które będą miały dostęp do Informacji Poufnych, o wynikających z umowy obowiązkach   
   w zakresie zachowania poufności, a także do skutecznego zobowiązania i egzekwowania od tych osób obowiązków w zakresie zachowania poufności. Za ewentualne naruszenia tych obowiązków przez osoby trzecie Wykonawca ponosi odpowiedzialność jak za własne działania.
4. W przypadku utraty lub zniekształcenia Informacji Poufnych lub dostępu nieupoważnionej osoby trzeciej do Informacji Poufnych, Wykonawca bezzwłocznie podejmie odpowiednie do sytuacji działania ochronne oraz poinformuje o sytuacji Zamawiającego. Poinformowanie takie, w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, powinno opisywać okoliczności zdarzenia, zakres i skutki utraty, zniekształcenia lub ujawnienia Informacji Poufnych oraz podjęte działania ochronne.
5. Po wykonaniu Umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron, Wykonawca bezzwłocznie zwróci Zamawiającemu lub komisyjnie zniszczy wszelkie Informacje Poufne.
6. Ustanowione umową zasady zachowania poufności Informacji Poufnych, jak również przewidziane w umowie kary umowne z tytułu naruszenia zasad zachowania poufności Informacji Poufnych, obowiązują zarówno podczas wykonania umowy, jak i po jej wygaśnięciu.

**§ 11**

**SIŁA WYŻSZA**

1. Żadna ze Stron umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa. Przez Siłę Wyższą rozumie się zdarzenia pozostające poza kontrolą każdej ze Stron, których   
   nie mogły one przewidzieć ani im zapobiec, a które zakłócają lub uniemożliwiają realizację umowy w szczególności: zamieszki, rozruchy, stan wojenny, stan wyjątkowy, wojna, strajki uniemożliwiające w bezpośredni sposób realizację przedmiotu umowy, kataklizm, klęska żywiołowa.
2. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań niezwłocznie, nie później jednak niż w ciągu 14 dni, powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie.
3. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 30 dni lub dłużej, Strony mogą   
   w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać umowę, bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań, oprócz płatności należnych z tytułu wykonanych usług, z uwzględnieniem zapisów   
   ust. 5.
4. W przypadku wykonania jedynie części przedmiotu umowy, rozliczeniu podlega jedynie faktycznie zrealizowana część przedmiotu umowy. Wykaz w jakim zakresie zrealizowano zadanie, zamieszczony zostanie w protokole przygotowanym w kształcie i w terminie ustalonym   
   w porozumieniu Stron.

**§ 12**

**POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

Wykonawca nie może realizować zamówienia za pomocą pracowników Zamawiającego.

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenieść praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na podmiot trzeci.

W kwestiach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego (Dz. U. 2019r., poz. 1145 ze zm.), ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019r., poza. 1843 ze zm.) oraz ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019r. poz. 175 z późn. zm.).

Sprawy sporne wynikające z realizacji niniejszej umowy w przypadku braku porozumienia rozstrzygać będzie Sąd właściwy dla Zamawiającego.

Nieważność któregokolwiek zapisu umowy nie powoduje nieważności całej umowy.

Strony zobowiązane są do natychmiastowego pisemnego poinformowania o zmianie adresu do korespondencji (przyjmuje się, że adresem do korespondencji jest adres wskazany w komparycji umowy). Wysłanie pisma na dotychczasowy adres strony umowy, w przypadku nie poinformowania o jego zmianie wywołuje skutek doręczenia z dniem powtórnej awizacji.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach.

*Załączniki:*

*Załącznik nr…… –………………………na …. ark.*

## ZAMAWIAJĄCY WYKONAWCA

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

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

*Wzór*

***(dotyczy części nr 5 – 7)***

UMOWA NR ……………………

zawarta w dniu ………….. w Warszawie, pomiędzy:

Wojskowym Instytutem Medycyny Lotniczej mającym swoją siedzibę w Warszawie   
przy ul. Krasińskiego 54/56 (01-755 Warszawa), wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod nr KRS 0000180451, posiadającym NIP 118–00–59–744   
oraz REGON 010132188, zwanym dalej „Zamawiającym”,

reprezentowanym przez: **płk dr n. med. Alicja TROCHIMIUK – Dyrektor**

a:

……………………………….

zwanym dalej „Wykonawcą”,

reprezentowanym przez: ……………………,

łącznie zwane dalej Stronami,

W wyniku przeprowadzenia, na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), nazywanej dalej: „ustawą”, w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę środków dezynfekcyjnych - nr sprawy: 9/ZP/20,** została zawarta umowa o następującej treści:

*Zapisy umowy do uzupełnienia/modyfikacji przed zawarciem umowy, w zależności od tego, której   
(-ych) części będzie dotyczyć umowa.*

**§ 1**

**PRZEDMIOT UMOWY**

Umowa zostaje zawarta w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego na **dostawę środków dezynfekcyjnych - nr sprawy: 9/ZP/20.**

Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa: ……………….*(część …)[[7]](#footnote-7)*– zgodnie z postanowieniami umowy, formularzem cenowym (*stanowiącym opis przedmiotu zamówienia*) i ofertą Wykonawcy. Formularz cenowy Wykonawcy stanowi załącznik nr 1 do umowy.

Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r.   
o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019r., poz. 175 z poźn. zm.).

Przedmiot umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.

Wykonawca oświadcza, że dostarczany przedmiot umowy będzie wolny od jakichkolwiek wad fizycznych i prawnych oraz roszczeń osób trzecich. Przez "wadę fizyczną" należy rozumieć również jakąkolwiek niezgodność z opisem przedmiotu zamówienia. Przedmiot umowy jest objęty rękojmią na zasadach określonych w ustawie z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. 2019 r., poz. 1145 z późn. zm.) dla umowy sprzedaży.

Wykonawca potwierdza, że przedmiot umowy w dniu składania ofert nie był przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży. Wymaganie to musi być spełnione również   
w dniu realizacji danej dostawy częściowej.

Opakowania handlowe dostarczanych przez Wykonawcę środków muszą być oznaczone znakiem CE.

Umowa zostanie zrealizowana zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz na ustalonych nią warunkach i zgodnie z ofertą Wykonawcy.

Wykonawca oświadcza, że posiada wszelkie kwalifikacje, uprawnienia, zezwolenia i doświadczenie i środki materialne oraz urządzenia niezbędne do wykonania umowy oraz zobowiązuje się wykonać umowę z zachowaniem należytej staranności.

Umowa obowiązuje przez okres **12 miesięcy** od dnia zawarcia umowy, tj. od dnia ...… do dnia …...

Ilekroć w umowie jest mowa o „dniach roboczych”, należy przez to rozumieć dni: od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy określonych w art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (Dz. U. z 2015 r., poz. 90).

**§ 2**

**TERMIN I WARUNKI WYKONANIA DOSTAWY LEKÓW**

1. Wykonawca będzie realizował dostawysukcesywnie przez okres obowiązywania umowy określony w § 1 ust. 10, na podstawie każdorazowych zamówień - *sukcesywnych* - złożonych przez Zamawiającego w formie dokumentu elektronicznego doręczonego za pomocą środków komunikacji elektronicznej na adres: […………………….](mailto:kwesolowska@mmm.com) lub pisemnie terminie w **do …. dni[[8]](#footnote-8)** **roboczych** od dnia otrzymania zamówienia
2. Każdorazowe zamówienie Wykonawca dostarczy do siedziby Zamawiającego, bezpośrednio   
   do Działu Farmacji Szpitalnej Zamawiającego, w dni robocze w godzinach od godz. 8.00 do godz. 14.00. Wszystkie dostawy realizowane będą wraz z rozładunkiem oraz wniesieniem do pomieszczeń wskazanych przez Zamawiającego, siłami i na koszt Wykonawcy oraz organizowanym przez niego transportem.
3. Wykonawca zapewnia, że przechowywanie i transport środków objętych przedmiotem umowy odbywać się będzie w odpowiednim opakowaniu oraz w odpowiednich warunkach – zgodnie   
   z zaleceniami producenta. Przedmiot umowy będzie miał ulotki w języku polskim zawierające wszystkie informacje niezbędne dla każdego użytkownika, instrukcje użytkowania, opisy przedmiotu zamówienia, etykiety (oryginalne) sporządzone w języku polskim oraz instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania przedmiotu umowy.
4. Na żądania Zamawiającego - zgłoszone w formie pisemnej na adres Wykonawcy wskazany   
   w komparycji umowy lub za pomocą poczty elektronicznej lub faksu na adresy określone w ust. 1 – Wykonawca w terminie 2 dni roboczych licząc od dnia otrzymania żądania dostarczy Zamawiającemu aktualne świadectwa rejestracji produktów leczniczych, karty charakterystyki produktu do każdej pozycji objętej przedmiotem umowy – ***dotyczy części nr 5, 6 i 7.***

Na żądania Zamawiającego - zgłoszone w formie pisemnej na adres Wykonawcy wskazany   
w komparycji umowy lub za pomocą poczty elektronicznej lub faksu na adresy określone w ust. 1 – Wykonawca w terminie 2 dni roboczych licząc od dnia otrzymania żądania dostarczy Zamawiającemu badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych preparatów (*dotyczy wyrobów medycznych),* karty charakterystyki oferowanych produktów sporządzone zgodnie z Rozporządzeniem WE 1907/2006 (dot. wyrobów medycznych) oraz ulotki informacyjne lub etykiety pełniące funkcję ulotki, potwierdzające spektrum działania (dot. produktów leczniczych) lub ulotki informacyjne oferowanych produktów (dot. wyrobów medycznych i kosmetyków) *-* ***dotyczy części nr 5 i 6.***

1. Zamówienie w imieniu Zamawiającego składa (w sposób wskazany w ust. 1) Kierownik Działu Farmacji Szpitalnej lub osoba przez niego upoważniona.
2. W przypadku niezrealizowania zamówienia sukcesywnego w terminie o którym mowa w ust. 1, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców niezrealizowanego przedmiotu zamówienia.
3. Osobami odpowiedzialnymi za odbiór towaru są pracownicy Działu Farmacji Szpitalnej Zamawiającego lub pracownicy innej komórki organizacyjnej Zamawiającego.
4. Zamawiający dokona odbioru ilościowego towaru w siedzibie Zamawiającego, potwierdzając odbiór pieczątką firmową i podpisem – „przyjęty towar”, na dokumencie WZ lub kopii faktury.
5. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego przy odbiorze dostawy sukcesywnej braków ilościowych, jakościowych, lub niezgodności dostarczonego towaru z zamówieniem, Zamawiający odmówi przyjęcia tej dostawy, o czym poinformuje niezwłocznie Wykonawcę na co najmniej jeden z adresów kontaktowych wskazanych w ust. 1. Wykonawca w terminie do 3 dni roboczych od dnia dostawy obarczonej brakiem ilościowym, jakościowym lub niezgodnością z zamówieniem (*o czym mowa w zdaniu poprzednim*) , dostarczy Zamawiającemu towar objęty tym zamówieniem, wolny od niezgodności, braków. Odbiór ponownej dostawy towaru odbywa się na zasadach określonych w ust. 2, ust. 7, ust. 8 oraz w niniejszym ustępie. Procedura odbioru towaru może być dwukrotnie powtórzona. W przypadku trzeciej dostawy tego samego zamówienia zawierającej braki ilościowe, jakościowych lub niezgodnej z zamówieniem, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w terminie do 14 dni.
6. W przypadku, w którym po dostawie i odbiorze towaru, o której mowa w ust. 9 okaże się,   
   że dostarczony i odebrany towar jest wybrakowany (ilościowo lub jakościowo) lub niezgodny   
   z zamówieniem, wówczasZamawiający niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Wykonawcę na co najmniej jeden z adresów kontaktowych wskazanych w ust. 1, określając rodzaj towaru wybrakowanego, niezgodnego z zamówieniem oraz opisując niezgodność lub braki. Wykonawca   
   w terminie 3 dni roboczych od dnia powiadomienia, o którym mowa w zdaniu poprzednim dostarczy towar odpowiadający zamówieniu. Odbiór ponownej dostawy towaru odbywa się na zasadach określonych odpowiednio w ust. 2, ust. 7, ust. 8 i ust. 9 oraz nie wyłącza możliwości skorzystania z niniejszego ustępu w stosunku do towaru ponownie dostarczonego. Skorzystanie przez Zamawiającego z uprawnienia określonego w niniejszym ustępie jest możliwie   
   w terminie 30 dni od dnia dostawy towaru objętego zamówieniem, o którym mowa w ust. 1.
7. W przypadku braku na rynku wyrobu/materiału zaoferowanego w ofercie przez Wykonawcę, Wykonawca jest każdorazowo zobowiązany do niezwłocznego przesłania Zamawiającemu pisma wyjaśniającego brak wraz z uzasadnieniem i propozycją zamienników.
8. Niezależnie od uprawnień określonych w ust. 9 i 10 w okresie gwarancji i rękojmi Wykonawca zobowiązany jest do wymienić towar wadliwy na wolny od wad. Wykonawca jest zobowiązany wymienić towar wadliwy na wolny od wad, na własny koszt, w terminie uzgodnionym wspólnie przez przedstawicieli obu Stron, z tym że nie może on być dłuższy niż 3 dni robocze, licząc   
   od momentu powiadomienia Wykonawcy. Powiadomienie nastąpi na co najmniej jeden   
   z adresów określonych w ust. 1. Okres gwarancji i rękojmi towaru wolnego od wad, dostarczonego w miejsce towaru reklamowanego, biegnie na nowo od dnia jego odbioru.
9. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części, jeżeli data ważności dostarczonego przedmiotu zamówienia wynosiła będzie mniej niż 12 miesięcy liczonych od dnia przyjęcia dostawy, zgodnie z ust. 14.
10. Dostarczone środki powinny posiadać minimum 12 miesięczny termin ważności liczony od dnia dostawy sukcesywnej.
11. Wykonawca otrzyma wynagrodzenie za faktycznie wykonane dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nie wykorzystania umowy w pełnym zakresie, a Wykonawcy nie przysługuje uprawnienie do żądania wynagrodzenia lub odszkodowania za niezrealizowane dostawy pod warunkiem, że niezrealizowana wartość przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20% wartości umowy.

**§ 3**

**ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY**

Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za ogólną i techniczną kontrolę nad wykonaniem umowy.

Wykonawca zobowiązany jest:

* + 1. do ścisłej współpracy z Zamawiającym przy realizacji umowy;
    2. podporządkować się wskazówkom Zamawiającego dotyczącym sposobu realizacji umowy. Wskazówki nie mogą być sprzeczne z umową, mogą jednak doprecyzowywać jej postanowienia;
    3. do niezwłocznego udzielania Zamawiającemu wszelkich informacji o przebiegu wykonywania umowy, w szczególności o zamiarze zaprzestanie jej realizacji - na adres wskazany w umowie, nie później niż w ciągu 3 dniroboczych od zaistnienia ww. sytuacji;
    4. niezwłocznie, na piśmie, informować Zamawiającego o wszelkich okolicznościach mogących utrudnić realizację umowy lub mogących mieć wpływ na jej realizację, pod rygorem utraty prawa do powoływania się na te okoliczności.

**§ 4**

**ZOBOWIĄZANIA ZAMAWIAJĄCEGO**

1. Zamawiający przekaże Wykonawcy wszystkie informacje lub dokumenty będące w jego posiadaniu, niezbędne do prawidłowej realizacji umowy.
2. Zamawiający w miarę możliwości i potrzeb będzie współpracował z Wykonawcą w celu prawidłowej realizacji umowy.

**§ 5**

**WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI**

* + - 1. Za wykonanie przedmiotu umowy o którym mowa w § 1 Wykonawca otrzyma wynagrodzenie, wg cen określonych w złożonej ofercie cenowej.
      2. Wartość netto umowy wynosi: ……….… zł (słownie:……………………).
      3. Wartość brutto umowy wynosi: ………… zł (słownie:……………..……).

*\* Jeżeli umowa zawierana jest z Wykonawcą, który złożył ofertę, której wybór prowadzi do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, podaje się kwotę netto*

1. Rozliczenie finansowe każdorazowej dostawy nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, która zostanie zapłacona w ciągu **30 dni** od daty otrzymania jej przez Zamawiającego.   
   W przypadku dołączenia do dostawy tylko dokumentu WZ, Wykonawca niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 2 dni roboczych, dostarczy Zamawiającemu fakturę.
2. Wykonawca może przesłać Zamawiającemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną   
   za pośrednictwem systemu teleinformatycznego, o którym mowa w ustawie z dnia 9 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym). Jednocześnie Zamawiający nie dopuszcza wysyłania i odbierania za pośrednictwem platformy innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych z wyjątkiem faktur korygujących.
3. Faktura zostanie wystawiona na:

**Wojskowy Instytut Medycyny Lotniczej**

**ul. Krasińskiego 54/56**

**01-755 Warszawa**

**NIP 118–00–59–744**

1. Równolegle do faktury Wykonawca prześle Zamawiającemu plik w formacie DATA-FARM na adres e-mail: efaktury\_apt@wiml.waw.pl.
2. Płatności na rzecz Wykonawcy mogą zostać pomniejszone o naliczone kary umowne, jeżeli taka forma zapłaty kary umownej zostanie wybrana przez Zamawiającego, zgodnie z § 8 ust. 3, pod warunkiem wymagalności obu wierzytelności.

**§ 6**

**PODWYKONAWSTWO**

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części działań realizowanych w ramach umowy podwykonawcy, w zakresie określonym w Ofercie oraz firmom podwykonawców określonym   
   w Ofercie.
2. Wykonawca nie może rozszerzyć podwykonawstwa poza zakres wskazany w Ofercie oraz rozszerzyć podwykonawstwa o firmy inne niż wskazane w Ofercie, bez pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności.
3. Za działania lub zaniechania podwykonawców Wykonawca ponosi odpowiedzialność na zasadzie ryzyka.
4. W razie naruszenia przez Wykonawcę postanowień ust. 1-2, Zamawiający może w terminie obowiązywania umowy wskazanym w § 1 ust 10 umowy odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym na podstawie § 8 ust. 7 pkt 1) niezależnie od prawa odmowy wypłaty wynagrodzenia za usługi świadczone przez podwykonawców w innym zakresie niż wskazany w Ofercie lub przez inne firmy podwykonawców niż wskazane w Ofercie.
5. Jeżeli powierzenie podwykonawcy wykonania części zamówienia na usługi następuje w trakcie jego realizacji, Wykonawca na żądanie Zamawiającego przedstawia oświadczenie, o którym mowa   
   w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp, lub oświadczenia lub dokumenty potwierdzające brak podstaw wykluczenia wobec tego podwykonawcy. Zapisy stosuje się także wobec dalszych podwykonawców.
6. Jeżeli Zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia, Wykonawca obowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy.
7. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy   
   z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

**§ 7**

**PERSONEL WYKONAWCY**

* + - 1. Wykonawca zapewni niezbędny personel oraz narzędzia dla właściwego i terminowego wykonania umowy.
      2. Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za nadzór nad personelem, o którym mowa   
         w ust. 1.

**§ 8**

**KARY UMOWNE I ODSTĄPIENIE OD UMOWY**

1. Strony ustalają odpowiedzialność Wykonawcy za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
   1. za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu każdorazowego zamówienia sukcesywnego, o którym mowa w § 2 ust. 1 ponad termin dostawy tego zamówienia określony w § 2 ust. 1, w wysokości 0,2% wartości całkowitego wynagrodzenia netto tego zamówienia (*dotkniętego opóźnieniem*) za każdy dzień opóźnienia (*kara umowna naliczana będzie do 10% całkowitego wynagrodzenia netto zamówienia objętego opóźnieniem*)*;*
   2. za opóźnienie w stosunku do terminów określonych w § 2 ust. 9, § 2 ust. 10 lub § 2 ust. 12  
      w wysokości 0,2% wartości całkowitego wynagrodzenia netto zamówienia, w ramach którego dostarczony został przedmiot umowy dotknięty brakiem ilościowym, jakościowym lub niezgodnością lub wadą za każdy dzień opóźnienia – kara umowna naliczana będzie maksymalnie do 10% wynagrodzenia netto w ramach którego został dostarczony przedmiot umowy dotknięty brakiem ilościowym, jakościowym lub niezgodnością lub wadą, itp.;
   3. za odstąpienie przez Zamawiającego lub Wykonawcę od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca - w wysokości 20 % z całkowitego wynagrodzenia netto pozostającego do zapłaty za niezrealizowaną w wyniku odstąpienia (rozwiązania) część umowy*;*
   4. w przypadku utraty, zniszczenia, zniekształcenia, ujawnienia lub wykorzystania przez Wykonawcę jakichkolwiek danych, pozyskanych przy wykonywaniu umowy, w tym informacji mogących mieć charakter informacji poufnych, w innych celach niż określone w umowie -   
      w wysokości 1000 zł za każdy stwierdzony przypadek.
2. Kary umowne mogą podlegać łączeniu i łącznie będą naliczane maksymalnie do wysokości całkowitego, łącznego wynagrodzenia umownego określonego w § 5 ust. 2.
3. Roszczenia z tytułu kar umownych mogą być pokrywane (potrącane) z wynagrodzenia należnego Wykonawcy po upływie terminu, o którym mowa w ust. 4, zgodnie z postanowieniami art. 498   
   i 499 Kodeksu cywilnego.
4. Kary będą płatne w terminie 14 dni od dnia doręczenia Wykonawcy wezwania do zapłaty lub noty obciążeniowej, chyba że w wezwaniu lub nocie zakreślono inny termin.
5. Zapłata kar umownych nastąpi na rachunek bankowy Zamawiającego.
6. Zamawiający jest uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.
7. Zamawiający może w terminie obowiązywania umowy wskazanym w § 1 ust 10 umowy odstąpić od niezrealizowanej części umowy, w sytuacji, gdy:

1) Wykonawca wykonuje umowę w sposób sprzeczny z umową i nie zmienia sposobu realizacji umowy mimo wezwania go do tego przez Zamawiającego w terminie określonym w tym wezwaniu (*nie krótszym niż 3 dni robocze chyba, że w umowie zastrzeżono inaczej*) lub nie usunie uchybień, mimo wezwania przez Zamawiającego do ich usunięcia w terminie określonym w wezwaniu *(nie krótszym niż 3 dni robocze chyba, że w umowie zastrzeżono inaczej)* – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od dnia, w którym upłynął termin określony wezwaniem;

* 1. Wykonawca utracił uprawnienia do wykonywania działalności objętej umową lub dostarczony przez niego przedmiot umowy nie spełnia wymagań określonych właściwymi przepisami prawa w szczególności ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 z późn. zm.) o ile są wymagane – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie do 30 dni od dnia, w którym Zamawiający powziął wiadomość o przyczynie uzasadniającej odstąpienie;
  2. suma kar umownych, o których mowa w § 8 ust. 1 osiągnie 20% całkowitego, łącznego wynagrodzenia umownego netto – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od dnia w którym kara umowna osiągnie 20 całkowitego, łącznego wynagrodzenia netto;
  3. uchybienie terminowi określonemu w § 2 ust. 1 na wykonanie zamówienia (sukcesywnego) przekroczy 7 dni – prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od upływu 7 dnia opóźnienia;
  4. uchybienie jakiemukolwiek innemu terminowi niż termin, o którym mowa w pkt 4) zastrzeżonemu Wykonawcy przekroczy 14 dzień opóźnienia (chyba, że w umowie przewidziano krótszy termin, którego uchybienie skutkuje rozwiązaniem umowy) - prawo do odstąpienia może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od upływu 14 dnia opóźnienia (chyba, że w umowie przewidziano krótszy termin, którego uchybienie skutkuje rozwiązaniem umowy, wówczas termin 30 dniowy biegnie od upływu tego terminu);
  5. dwukrotnej zmiany terminu płatności na fakturze w stosunku do terminu określonego w § 5 ust. 4 – prawo do odstąpienia może być zrealizowane w terminie 30 dni od dnia, w którym Zamawiający powziął wiadomość o przyczynie uzasadniającej odstąpienie.

Częściowe odstąpienie od umowy wywołuje skutki na przyszłość. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy wymaga formy pisemnej wraz z uzasadnieniem i jest skuteczne od momentu doręczenia na adres wskazany w komparycji umowy.

Rozwiązanie umowy nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych zastrzeżonych w umowie.

**§ 9**

**ZMIANY UMOWY**

Zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

Zamawiający przewiduje zmiany umowy w przypadkach, zakresie i na warunkach określonych poniżej.

Przewiduje się zmianę terminu realizacji przedmiotu zamówienia, jednak nie dłużej niż o 30 dni,   
w tym zmianę terminów częściowych przewidzianych w umowie:

* 1. gdy dochowanie terminu jest niemożliwe z uwagi na siłę wyższą, która ma bezpośredni wpływ na terminowość wykonywania zamówienia;
  2. w razie wystąpienia okoliczności niezależnych od Stron i których Strony przy zachowaniu należytej staranności nie były w stanie uniknąć lub przewidzieć innych niż siła wyższa;
  3. w przypadku niewykorzystania całej wartości umowy.

4. Przewiduje się zmianę zakresu rzeczowego przedmiotu zamówienia, wynagrodzenia:

* 1. w przypadku wycofania przez Wykonawcę lub producenta produktu objętego przedmiotem umowy i wprowadzenia przez Wykonawcę lub producenta na rynek polski nowego produktu pod warunkiem, że nowy produkt odpowiada produktowi wycofanemu oraz może być stosowany   
     w miejsce produktu wycofanego, co Wykonawca potwierdzi pisemnym oświadczeniem, a łączna zmiana kosztów wynikająca z wprowadzenia nowego produktu nie przekroczy kwoty wynagrodzenia Wykonawcy przedstawionego w jego ofercie,
  2. w przypadku zmian w obowiązujących przepisach prawa, powodujących konieczność dokonania zmian w umowie w szczególności zmiany podatku VAT, o ile zmiany te mają bezpośredni wpływ na postanowienia umowy.
  3. zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach asortymentowych określonych w formularzu cenowym (nie więcej niż 20%), przy czym cena jednostkowa danego asortymentu i całkowita wartość przedmiotu umowy nie mogą ulec zmianie.

1. Zmiany umowy nie mogą powodować zmiany charakteru całego zamówienia przez zastąpienie zamówienia innym przedmiotem zamówienia lub przez całkowitą zmianę rodzaju zamówienia.
2. Warunkiem wprowadzenia zmian jest zaistnienie okoliczności opisanych w ust. 3 i ust. 4 oraz wystąpienie strony powołującej się na warunek z pisemnym wnioskiem o dokonanie zmiany.

**§ 10**

**KLAUZULA POUFNOŚCI**

Z zastrzeżeniem postanowienia ust. 2, Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w poufności wszelkich dotyczących Zamawiającego danych i informacji uzyskanych w jakikolwiek sposób (zamierzony lub przypadkowy) w związku z wykonywaniem umowy, bez względu na sposób   
i formę ich przekazania, nazywanych dalej łącznie „Informacjami Poufnymi”.

2. Obowiązku zachowania poufności, o którym mowa w ust. 1, nie stosuje się do danych i informacji:

1) dostępnych publicznie;

2) otrzymanych przez Wykonawcę, zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego,   
od osoby trzeciej bez obowiązku zachowania poufności;

3) które w momencie ich przekazania przez Zamawiającego były już znane Wykonawcy bez obowiązku zachowania poufności;

4) w stosunku do których Wykonawca uzyskał pisemną zgodę Zamawiającego na ich ujawnienie.

3. W przypadku, gdy ujawnienie Informacji Poufnych przez Wykonawcę jest wymagane na podstawie przepisów prawa powszechnie obowiązującego, Wykonawca poinformuje Zamawiającego   
o przyczynach i zakresie ujawnionych Informacji Poufnych. Poinformowanie takie powinno nastąpić w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, chyba że takie poinformowanie Zamawiającego byłoby sprzeczne z przepisami prawa powszechnie obowiązującego.

4. Wykonawca zobowiązuje się do:

* 1. dołożenia właściwych starań w celu zabezpieczenia Informacji Poufnych przed ich utratą, zniekształceniem oraz dostępem nieupoważnionych osób trzecich;
  2. niewykorzystywania Informacji Poufnych w celach innych niż wykonanie umowy.

1. Wykonawca zobowiązuje się do poinformowania każdej z osób, przy pomocy których wykonuje umowę i które będą miały dostęp do Informacji Poufnych, o wynikających z umowy obowiązkach   
   w zakresie zachowania poufności, a także do skutecznego zobowiązania i egzekwowania od tych osób obowiązków w zakresie zachowania poufności. Za ewentualne naruszenia tych obowiązków przez osoby trzecie Wykonawca ponosi odpowiedzialność jak za własne działania.
2. W przypadku utraty lub zniekształcenia Informacji Poufnych lub dostępu nieupoważnionej osoby trzeciej do Informacji Poufnych, Wykonawca bezzwłocznie podejmie odpowiednie do sytuacji działania ochronne oraz poinformuje o sytuacji Zamawiającego. Poinformowanie takie, w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, powinno opisywać okoliczności zdarzenia, zakres i skutki utraty, zniekształcenia lub ujawnienia Informacji Poufnych oraz podjęte działania ochronne.
3. Po wykonaniu Umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron, Wykonawca bezzwłocznie zwróci Zamawiającemu lub komisyjnie zniszczy wszelkie Informacje Poufne.
4. Ustanowione umową zasady zachowania poufności Informacji Poufnych, jak również przewidziane w umowie kary umowne z tytułu naruszenia zasad zachowania poufności Informacji Poufnych, obowiązują zarówno podczas wykonania umowy, jak i po jej wygaśnięciu.

**§ 11**

**SIŁA WYŻSZA**

1. Żadna ze Stron umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa. Przez Siłę Wyższą rozumie się zdarzenia pozostające poza kontrolą każdej ze Stron, których   
   nie mogły one przewidzieć ani im zapobiec, a które zakłócają lub uniemożliwiają realizację umowy w szczególności: zamieszki, rozruchy, stan wojenny, stan wyjątkowy, wojna, strajki uniemożliwiające w bezpośredni sposób realizację przedmiotu umowy, kataklizm, klęska żywiołowa.
2. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań niezwłocznie, nie później jednak niż w ciągu 14 dni, powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie.
3. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 30 dni lub dłużej, Strony mogą   
   w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać umowę, bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań, oprócz płatności należnych z tytułu wykonanych usług, z uwzględnieniem zapisów   
   ust. 5.
4. W przypadku wykonania jedynie części przedmiotu umowy, rozliczeniu podlega jedynie faktycznie zrealizowana część przedmiotu umowy. Wykaz w jakim zakresie zrealizowano zadanie, zamieszczony zostanie w protokole przygotowanym w kształcie i w terminie ustalonym   
   w porozumieniu Stron.

**§ 12**

**POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

Wykonawca nie może realizować zamówienia za pomocą pracowników Zamawiającego.

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenieść praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na podmiot trzeci.

W kwestiach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego (Dz. U. 2019r., poz. 1145 ze zm.), ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019r., poza. 1843 ze zm.) oraz ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019r. poz. 175 z późn. zm.).

Sprawy sporne wynikające z realizacji niniejszej umowy w przypadku braku porozumienia rozstrzygać będzie Sąd właściwy dla Zamawiającego.

Nieważność któregokolwiek zapisu umowy nie powoduje nieważności całej umowy.

Strony zobowiązane są do natychmiastowego pisemnego poinformowania o zmianie adresu do korespondencji (przyjmuje się, że adresem do korespondencji jest adres wskazany w komparycji umowy). Wysłanie pisma na dotychczasowy adres strony umowy, w przypadku nie poinformowania o jego zmianie wywołuje skutek doręczenia z dniem powtórnej awizacji.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach.

*Załączniki:*

*Załącznik nr…… –………………………na …. ark.*

## ZAMAWIAJĄCY WYKONAWCA

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

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

1. Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

   Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

   Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

   Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które **zatrudniają mniej niż 250 osób** i których **roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR** ***lub*** **roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR** [↑](#footnote-ref-1)
2. Zaznaczyć właściwe. [↑](#footnote-ref-2)
3. Rozporządzenie 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). [↑](#footnote-ref-3)
4. W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie). [↑](#footnote-ref-4)
5. Zapis zostanie wprowadzony odpowiednio do części, której dotyczy. [↑](#footnote-ref-5)
6. Zgodnie z Ofertą Wykonawcy [↑](#footnote-ref-6)
7. Zapis zostanie wprowadzony odpowiednio do części, której dotyczy. [↑](#footnote-ref-7)
8. Zgodnie z Ofertą Wykonawcy [↑](#footnote-ref-8)