

**SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
02-544 WARSZAWA, UL. A. J. MADALIŃSKIEGO 25**

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**do przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego
nr postępowania 16/2023/DZP**

Opracowana przez Komisję Przetargową:

Zatwierdzona przez Dyrektora Szpitala

I. Zamawiający.

Zamawiającym jest:

Szpital Specjalistyczny im. Świętej Rodziny

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Antoniego Józefa Madalińskiego 25, 02-544 Warszawa

tel. 22 4502200, faks 22 4502264, e-mail sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej Szpitala www.szpitalmadalinskiego.pl, zakładka: Zamówienia publiczne oraz na Platformie zakupowej Marketplanet: <https://szpitalmadalinskiego.ezamawiajacy.pl>.

II. Tryb udzielenia zamówienia.

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego, nr postępowania 16/2023/DZP, jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11.09.2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2022.1710 z późn.zm.)

Zamawiający nie przewiduje zamówień na dostawy dodatkowe.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje ofert wariantowych.

Zamawiający nie przewiduje negocjacji.

III. Opis przedmiotu zamówienia.

Przedmiotem zamówienia jest dostawa do zamawiającego drobnego sprzętu medycznego sterylnego w ilościach i w asortymencie wymienionych w formularzach asortymentowo - cenowych, przedstawionych w **Załącznikach nr 2-1 ÷ 2-46**. Zamówienie jest podzielone na 46 części:

Główny kod CPV: 3300000 - 1

Część 1 zamówienia: Cewniki i dreny. Kody CPV 33141200-2, 33141640-8.

Część 2 zamówienia: Igły i strzykawki. Kody CPV 33141310-6, 33141320-9.

Część 3 zamówienia: Kaniule, igły i zestawy do znieczuleń. Kod CPV 33141220-8.

Część 4 zamówienia: Rurki intubacyjne. Kod CPV 33157000-5.

Część 5 zamówienia: Rurki intubacyjne, maski do tlenu, prowadnice. Kody CPV 33157000-5, 33157110-9.

Część 6 zamówienia: Układ oddechowy. Kod CPV 33157000-5.

Część 7 zamówienia: Ostrza chirurgiczne Kod CPV 33141411-4.

Część 8 zamówienia: Różny drobny sprzęt sterylny. Kod CPV 33140000-3.

Część 9 zamówienia: Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków. Kody CPV 33157400-9, 33194120-3.

Część 10 zamówienia: Zestawy portów do przewlekłej infuzji. Kod CPV 33194100-7.

Część 11 zamówienia: Elektroda neutralna do diatermii Erbe VIO. Kod CPV 33161000-6.

Część 12 zamówienia: Przyrządy do infuzji i przetaczania płynów. Kod CPV 33194100-7.

Część 13 zamówienia: Wzierniki. Kod CPV 33141230-1.

Część 14 zamówienia: Fartuch operacyjny wzmocniony i zestaw przeciwko AIDS.

Kod CPV 33141622-6.

Część 15 zamówienia: Butelki do pokarmu do Banku Mleka Kobiecego.
Kod CPV 39225710-5.

Część 16 zamówienia: Igły biopsyjne. Kod CPV 33141323-0.

Część 17 zamówienia: Zestawy i przyrządy do pracowni leków cytostatycznych.
Kod CPV 33141626-0.

Część 18 zamówienia: Drobny sprzęt medyczny sterylny do badań urodynamicznych.
Kod CPV 33125000-2.

Część 19 zamówienia: Sprzęt do badań urodynamicznych do aparatu Clinic+.
Kod CPV 33125000-2.

Część 20 zamówienia: Zestaw do pomp Asena GW. Kod CPV 33141640-8.

Część 21 zamówienia: Cewniki i kaniule noworodkowe. Kody CPV 33141200-2,
33141220-8.

Część 22 zamówienia: Igły mammotomiczne. Kod CPV 33141323-0.

Część 23 zamówienia: Szczoteczki do wymazów cytologicznych. Kod CPV 33190000-8.

Część 24 zamówienia: Przyrząd do pobierania cytostatyków. Kod CPV 33190000-8.

Część 25 zamówienia: Zestawy do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu.
Kod CPV 33141621-9.

Część 26 zamówienia: Manipulator do macicy jednorazowy. Kod CPV 33190000-8,
33141323-0

Część 27 zamówienia: Elektroda resekcyjna i inne akcesoria chirurgiczne komatybilne
z urządzeniami Olympus. Kod CPV 33190000-8

Część 28 zamówienia: Sprzęt do inkubatora Atom. Kod CPV 33171000-9

Część 29 zamówienia: Balon silikonowy do redukcji krwotoku. Kod CPV 33141127-6

Część 30 zamówienia: Cewniki do impedancji i ph-metrii Kod CPV 33141200-2

Część 31 zamówienia: Igły próżniowe. Kod CPV 33141320-9

Część 32 zamówienia: Systemy wykrywania nerwów w chirurgii onkologicznej do
neuromonitora f. Inomed. Kod CPV 33190000-8

Część 33 zamówienia: Monopolarny uchwyt do koagulacji do diatermii VIO f. Erbe.
Kod CPV 33161000-6.

Część 34 zamówienia: Aparaty jednorazowe do biopsji gruboigłowej Kod CPV33141323-0.

Część 35 zamówienia: Akcesoria do rurek intubacyjnych dla noworodków.
Kod CPV 33157000-5.

Część 36 zamówienia: Jednorazowe zestawy laparoskopowe. Kod CPV 33169000-2.

Część 37 zamówienia: Lancety do pobierania krwi dla wcześniaków i noworodków, fiksatory
Kod CPV 33141900-9

Część 38 zamówienia: Zbiorniki do mleka do laktatorów Symphony Kod CPV 33190000-8

Część 39 zamówienia: Żel przeciwwzrostowy Kod CPV 33711500-2.

Część 40 zamówienia: Klipsy tytanowe i retraktory kompatybilne z klipsownicami GRENA
Kod CPV 33141122-1

Część 41 zamówienia: Laparoskopowy system do podtrzymywania tkanek
Kod CPV 33169000-2.

Część 42 zamówienia: Wziernik dwużyłkowy ginekologiczny Kod CPV 33141230-1

Część 43 zamówienia: Siatki do sakropeksji i leczenia zaburzeń statyki miednicy

Kod CPV 33141120-7

Część 44 zamówienia: Akcesoria do terapii oddechowej Kod CPV 33157000-5

Część 45 zamówienia: Dostawa staplerów i systemów do zamykania naczyń
Kod CPV 33141122-1

Część 46 zamówienia: Akcesoria neonatologiczne Kod CPV 33190000-8

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne części zamówienia. Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części. Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich towarów objętych częścią zamówienia.

Zamawiający wymaga, aby każdy zestaw jałowy posiadał informację o dacie ważności zestawu i numer serii. Informacje te muszą być zawarte na co najmniej dwóch naklejkach, które po otwarciu opakowania umieszczane są w protokole operacyjnym.

Zamawiający wymaga dostarczenia próbek następujących towarów do dokonania oceny jakościowej:

Część 1 zamówienia:

załącznik 2-1:

L. p. 2	5 sztuk
L. p. 15	5 sztuk
L. p. 21	5 sztuk
L. p. 26	5 sztuk
L. p. 33	2 sztuki
L. p. 35	5 sztuk
L. p. 37	2 sztuki

Część 2 zamówienia:

załącznik 2-2:

L. p. 6	5 sztuk
L. p. 7	10 sztuk
L. p. 11	5 sztuk
L. p. 13	10 sztuk
L.p. 14	5 sztuk
L. p. 20	5 sztuk

Część 3 zamówienia:

załącznik 2-3:

L. p. 4	5 sztuk
L. p. 7	10 sztuk
L. p. 8	5 sztuk
L. p. 9	5 sztuk

Część 4 zamówienia:

załącznik 2-4:

L. p. 5 2 sztuki

L. p. 6 2 sztuki

Część 5 zamówienia:

załącznik 2-5:

L. p. 1 2 sztuki

L. p. 5 2 sztuki

Część 6 zamówienia:

załącznik 2-6:

L. p. 1 2 sztuki

Część 7 zamówienia:

załącznik 2-7:

L. p. 7 10 sztuk

L. p. 10 10 sztuk

Część 8 zamówienia:

załącznik 2-8:

L. p. 4 5 sztuk

L. p. 9 2 sztuki

L. p. 10 2 sztuki

L. p. 11 5 sztuk

L. p. 25 5 sztuk

L. p. 31 5 sztuk

L. p. 33 5 sztuk

Część 9 zamówienia:

załącznik 2-9:

L. p. 3 2 sztuki

L. p. 6 2 sztuki

L. p. 7 2 sztuki

Część 10 zamówienia:

załącznik 2-10:

L. p. 2 2 sztuki

Część 12 zamówienia:

załącznik 2-12:

L. p. 9 10 sztuk

L. p. 13 5 sztuk

L. p. 14 10 sztuk

Część 13 zamówienia:

załącznik 2-13:

L. p. 1 5 sztuk

Część 14 zamówienia:

załącznik 2-14:

L. p. 2 2 sztuki

Część 15 zamówienia:

załącznik 2-15:

L. p. 1 2 sztuki

L. p. 3 30 sztuk

Część 16 zamówienia:

załącznik 2-16:

L. p. 4 2 sztuki

Część 17 zamówienia:

załącznik 2-17:

L.p. 2 5 sztuk

L.p. 3 5 sztuk

L.p. 7 5 sztuk

Część 18 zamówienia:

załącznik 2-18:

L. p. 1 2 sztuki

L. p. 2 2 sztuki

Część 21 zamówienia:

załącznik 2-21:

L. p. 2 2 sztuki

Część 23 zamówienia:

załącznik 2-23:

L. p. 3 3 sztuki

L. p. 7 2 sztuki

Część 24 zamówienia:

załącznik 2-24:

L. p. 2 5 sztuk

Część 31 zamówienia:

załącznik 2-31:

L. p. 2 2 sztuki

Część 34 zamówienia:

załącznik 2-34:

L. p. 1 2 sztuki

Część 35 zamówienia:

załącznik 2-35:

L. p. 1 5 sztuk

L. p. 3 2 sztuki

Część 37 zamówienia:

załącznik 2-37:

L. p. 3 2 sztuki

Część 38 zamówienia:

załącznik 2-38:

L. p. 1 2 sztuki

Część 42 zamówienia:

załącznik 2-42:

L. p. 1 2 sztuki

Część 43 zamówienia:

załącznik 2-43:

L. p. 1 1 sztuka

Część 44 zamówienia:

załącznik 2-44:

L.p. 2 2 sztuki

Część 46 zamówienia:

załącznik 2-46

L. p. 1 2 sztuki

oraz po 1 sztuce próbek towaru w załącznikach:

- w załączniku 2-11 poz. 1
- w załączniku 2-20 poz. 2

do sprawdzenia zgodności oferowanego towaru z opisem zawartym w SWZ i kompatybilności z danym urządzeniem. Brak zgodności lub kompatybilności spowoduje odrzucenie oferty.

Zamawiający wymaga zaoferowania:

- w części 2 zamówienia: wszystkich igieł z pozycji 1 – 9 pochodzących od tego samego producenta, wszystkich strzykawek z pozycji 12 – 17 pochodzących od tego samego producenta,
- w części 7 zamówienia: wszystkich ostrzy tego samego producenta.

Zamawiający dopuszcza dostarczenie próbek oferowanych towarów w ilościach przewyższających podane wyżej, a znajdujących się w najmniejszych opakowaniach fabrycznych. Zamawiający wymaga, aby próbki zapakowane były w oryginalne opakowania. Zamawiający wymaga, aby próbki jałowe zaopatrzone były w odpowiednie etykiety i naklejki zgodne z przepisami. Każdą próbkę należy opatrzyć etykietą z numerem części zamówienia i numerem pozycji, której próbka dotyczy, pozwalającą na identyfikację próbki. Próbki nie podlegają zwrotowi.

Zaoferowane towary muszą ściśle odpowiadać wymaganiom określonym w Załącznikach nr 2-1÷2-46 (formularz asortymentowo - cenowy) do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

IV. Termin wykonania zamówienia.

Wymagany termin wykonania zamówienia zamawiający określa na 24 miesiące od daty podpisania umowy. Zamawiający wymaga w tym terminie sukcesywnych dostaw zaoferowanych towarów stosownie do bieżących zamówień.

V. Warunki udziału w postępowaniu oraz podstawy wykluczenia

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki:

1. Posiadają zdolność techniczną lub zawodową niezbędne do wykonania zamówienia

Dla potwierdzenia spełnienia tego warunku wykażą, że w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, zrealizowali minimum 1 dostawę odpowiadającą swoim rodzajem i wartością dostawom stanowiącym przedmiot zamówienia. Za odpowiadające rodzajem zamawiający uzna dostawy drobnego sprzętu medycznego sterylnego.

Za odpowiadające wartością zamawiający uzna dostawy o wartości nie mniej niż:

Dla części zamówienia	Złotych netto
1	100 000,00
2	100 000,00
3	400 000,00
4	20 000,00
5	60 000,00
6	20 000,00
7	100 000,00
8	100 000,00
9	100 000,00
10	100 000,00
11	10 000,00
12	100 000,00
13	50 000,00
14	6 000,00
15	60 000,00
16	10 400,00
17	600 000,00

18	60 000,00
19	50 000,00
20	60 000,10
21	200 000,00
22	400 000,00
23	50 000,00
24	30 000,00
25	100 000,00
26	50 440,00
27	100 800,00
28	10 000,00
29	40 000,00
30	5 000,00
31	20 000,00
32	500 000,00
33	100 000,00
34	70 000,00
35	19 000,00
36	700 000,00
37	6 000,00
38	13 000,00
39	22 000,00
40	9 000,00
41	20 000,00
42	1 000,00
43	52 000,00
44	18 000,00
45	760 000,00
46	125 000,00

2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie przesłanek określonych:

- w art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z zastrzeżeniem art.110 ust. 2 Pzp
- w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L. 229 z 31.07.2014, str. 1), zmienionego art. 1 pkt 15 rozporządzenia Rady (UE) 2022/1269 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz.UE.L.193 z 21.07.2022 r., str. 1) oraz na podstawie art. 7 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r., poz. 835 z późn. zm.)

Jeżeli ofertę składają wykonawcy występujący wspólnie, to warunek 1 muszą spełniać wykonawcy w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, natomiast warunek 2 musi spełniać każdy z wykonawców występujących wspólnie.

3. Ocena spełniania warunków udziału będzie dokonana w oparciu o oświadczenia wykonawcy złożone w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia według formuły „spełnia / nie spełnia” oraz w oparciu o kompletność i prawidłowość złożonych oświadczeń i dokumentów, jakich żąda zamawiający i zostanie dokonana na podstawie treści tych dokumentów według formuły „spełnia / nie spełnia”.
4. Wypełnienie jednolitego dokumentu JEDZ musi obejmować:
 - 1) informacje o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnieniu warunków udziału w postępowaniu wykonawcy oraz jeśli dotyczy: wykonawców występujących wspólnie, i podmiotów udostępniających zasoby,
 - 2) dla wszystkich Części zamówienia - wykaz wykonanych dostaw w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem: ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz, których dostawy zostały wykonane.
5. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, JEDZ zobowiązany jest złożyć każdy wykonawca. W sytuacji gdy wykonawca w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu polega na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, wówczas zobowiązany jest złożyć JEDZ podmiotu udostępniającego zasoby w zakresie, w jakim wykonawca korzysta z zasobów podmiotu trzeciego, a także w zakresie podstaw do wykluczenia podmiotu udostępniającego zasoby.

Dokument powinien być podpisany przez wykonawcę, podmiot udostępniający zasoby odpowiednio przez tego kogo dotyczy składany formularz JEDZ. Dla skutecznego złożenia oświadczenia formularz muszą podpisać właściwe, umocowane osoby, tj. uprawnione do reprezentacji albo upoważnione na podstawie odrębnie udzielonego pełnomocnictwa. W przypadku formularza JEDZ składanego przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia formularz powinien podpisać każdy z wykonawców, który składa dany formularz.
6. Brak oświadczeń złożonych w formie jednolitego dokumentu JEDZ albo złożenie dokumentu, który jest niekompletny lub zawierającego błędy spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania, z zastrzeżeniem art. 128. ust. 1. ustawy Prawo zamówień publicznych.
7. Wykonawca polegający na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, zobowiązany jest do przedstawienia pisemnego zobowiązania tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizujący zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.

VI. Wymagania stawiane wykonawcom dotyczące treści oferty.

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne części zamówienia. Wykonawca musi złożyć ofertę na wszystkie towary objęte częścią zamówienia pod rygorem odrzucenia oferty.
2. Zamawiający wymaga zaoferowania stałości cen netto oferowanych towarów przez okres obowiązywania umowy.
3. Zamawiający wymaga zaoferowania okresu gwarancji oferowanych towarów co najmniej

12 miesięcy od daty dostawy do zamawiającego pod rygorem odrzucenia oferty.

4. Zamawiający wymaga zaoferowania terminu dostawy towarów objętych zamówieniem częściowym nie dłuższego niż 5 dni roboczych od dnia złożenia tego zamówienia pod rygorem odrzucenia oferty.
5. Zamawiający wymaga zaoferowania terminu płatności nie krótszego niż 60 dni od daty dostawy towarów do zamawiającego pod rygorem odrzucenia oferty.

Tajemnica przedsiębiorstwa

Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913 tj.), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.

Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 ustawy pzp.

VII. Wymagane oświadczenia i dokumenty.

Dokumenty składane wraz z ofertą

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawca zobowiązany jest do złożenia następujących dokumentów:

1. Formularza oferty sporządzonego według wzoru podanego w **Załączniku nr 1**.
2. Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia zwanego dalej JEDZ. Elektroniczne narzędzie do wypełniania formularza Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia dostępne jest np. na stronie <https://espd.uzp.gov.pl/filter?lang=pl>. JEDZ jest możliwy do pobrania, również w systemie w sposób określony w Instrukcji dostępnej w sekcji „Regulacje i procedury Procesu Zakupowego” na Platformie zakupowej.
3. Formularza asortymentowo – cenowego zgodnie z **Załącznikiem nr 2**.
4. Pełnomocnictwa do podpisania oferty, jeżeli jest ona podpisana przez osobę lub osoby niewymienione w dokumencie określającym status prawny wykonawcy, jako uprawnione do reprezentowania wykonawcy.
5. Dokumentu, w którym wykonawcy występujący wspólnie ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu lub reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, jeżeli ofertę składają wykonawcy występujący wspólnie.
6. W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, zamawiający wymaga złożenia odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru. Jeżeli wymienione dokumenty znajdują się w ogólnodostępnych bazach danych, wykonawca powinien wskazać dane umożliwiające

dostęp do tych dokumentów przez zamawiającego.

7. Oświadczenia wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO (jeżeli jest wymagane) - **Załącznik nr 4**.
8. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2017, str. 1) oraz na podstawie art. 7 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r. poz. 835). Wzór oświadczenia - **Załącznik nr 5**.

Jeżeli ofertę składają Wykonawcy występujący wspólnie, to oświadczenia wymienione w ust. 2 oraz ust. 8 składa każdy z Wykonawców występujących wspólnie lub pełnomocnik tych Wykonawców w imieniu ich wszystkich.

Przedmiotowe środki dowodowe

9. Dla towarów będących wyrobami medycznymi certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikującą lub deklaracji zgodności WE wymaganych ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022.974 z późn. zm.) – w zależności od ich klasyfikacji oraz z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz.U.UE.L.2017.117.1 z dnia 2017.05.05), dalej Rozporządzenie 2017/745.
10. Dla towarów będących wyrobami medycznymi dokumentów potwierdzających zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
11. Dla towarów będących wyrobami medycznymi, nie podlegającymi obowiązkowi zgłoszenia do Prezesa Urzędu zamawiający dopuszcza złożenie powiadomienia o wprowadzeniu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.
12. Dla towarów nie będących wyrobami medycznymi oświadczenia wykonawcy, sporządzonego przez wykonawcę w sposób przez niego przyjęty, zawierającego:
 - imię i nazwisko lub nazwę i adres wykonawcy,
 - nazwy oferowanych towarów oraz wskazanie części zamówienia, w ramach której są oferowane,
 - tekst oświadczenia, że „Towary te nie są wyrobami medycznymi”.
13. Wykonawca, który złożył ofertę na część: **19, 22, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 32, 33, 36, 39, 40, 41, 45** zamówienia, zobowiązany jest do złożenia katalogu produktów lub dokumentacji technicznej potwierdzającej wymagane parametry określone w formularzu asortymentowo-cenowym.

Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Wszystkie dokumenty wymienione powyżej wraz z przedmiotowymi środkami dowodowymi

wykonawca składa wraz z ofertą zgodnie z art. 107 ust. 1. Ustawy Pzp.

Dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego

Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:

Podmiotowe środki dowodowe

1. Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (JEDZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania, o których mowa w:
 - 1) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy;
 - 2) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego;
 - 3) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji;
 - 4) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy;
2. Aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108. ust. 1. pkt 1 i 2 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
3. Aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108. ust. 1. pkt. 4 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
4. Oświadczenie wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2021 r., poz. 275 z późn. Zm.), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa:
 - a) w punkcie 2 powyżej -składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem; jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się wymienionych dokumentów lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w pkt 2 powyżej, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy,
 - b) w punkcie 3 powyżej - informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument

wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem; jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się wymienionych dokumentów lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w pkt 3 powyżej, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy.

6. Odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.
7. Wykaz dostaw wykonanych w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy.

Wykonawca polegający na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, zobowiązany jest do przedstawienia pisemnego zobowiązania tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizujący zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.

Wszystkie dokumenty sporządzane przez wykonawcę muszą być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez upoważnionych przedstawicieli wykonawcy, wymienionych w dokumencie określającym status prawny wykonawcy lub w pełnomocnictwie podpisanym również kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Wszystkie pozostałe dokumenty należy złożyć w sposób określony w przepisach rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452). Do dokumentów sporządzonych w językach obcych należy dołączyć tłumaczenie na język polski.

Brak któregośkolwiek z wymaganych dokumentów lub złożenie dokumentów w niewłaściwej formie, brak kwalifikowanego podpisu elektronicznego osoby uprawnionej, brak tłumaczenia dokumentu obcojęzycznego, itp.) spowoduje wykluczenie wykonawcy albo odrzucenie oferty z zastrzeżeniem art. 128. ust. 1. ustawy Prawo zamówień publicznych.

Zamawiający wymaga, aby dokumenty dotyczące określonych towarów były wyraźnie oznakowane, których pozycji formularza asortymentowo – cenowego one dotyczą wpisując nr części i nr pozycji.

VIII.Wymagania dotyczące wadium.

Zamawiający nie wymaga wnieścia wadium.

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

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się drogą elektroniczną przy użyciu Platformy zakupowej Marketplanet: <https://szpitalmadalinskiego.ezamawiajacy.pl>, zakładki: Korespondencja
2. Zgłoszenie do postępowania wymaga zalogowania Wykonawcy do Systemu na subdomenie: <https://szpitalmadalinskiego.ezamawiajacy.pl>, lub <https://oneplace.marketplanet.pl>.
 - 2.1. Wykonawca po wybraniu opcji „przystęp do postępowania” zostanie przekierowany do strony <https://oneplace.marketplanet.pl>, gdzie zostanie powiadomiony o możliwości zalogowania lub do założenia bezpłatnego konta. Wykonawca zakłada konto wykonując kroki procesu rejestracyjnego; podaje adres e-mail, ustanawia hasło, następnie powtarza hasło, wpisuje kod z obrazka, akceptuje regulamin, klika polecenie „zarejestruj się”.
 - 2.2. Rejestracja konta następuje automatycznie poprzez:
 - podpisanie się pod wnioskiem podpisem elektronicznym (kwalifikowanym, osobistym lub profilem zaufanym)lub
 - kontakt z numerem telefonu podanym w potwierdzeniu,lub jeżeli użytkownik nie podpisze się na wniosku ani nie skontaktuje się telefonicznie. Konto zostanie aktywowane w ciągu maksymalnie 6 godzin roboczych.
 - 2.3. Po założeniu konta Wykonawca ma możliwość złożenia Oferty w postępowaniu.
3. Zamawiający informuje, iż w przypadku jakichkolwiek wątpliwości związanych z zasadami korzystania z Platformy, Wykonawca winien skontaktować się z dostawcą rozwiązania teleinformatycznego Platforma zakupowa tel. +48 22 576 87 90 (infolinia dostępna w dni robocze, w godzinach 9.00-17.00) e-mail: oneplace@marketplanet.pl

Wymagania dotyczące użycia środków komunikacji elektronicznej

1. Zamawiający zgodnie z § 2 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie - zwane dalej „Rozporządzeniem” określa dopuszczalny format kwalifikowanego podpisu elektronicznego, jako:
 - 1.1. dokumenty w formacie „pdf” zaleca się podpisywać formatem PAdES,
 - 1.2. dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż „pdf”, wtedy będzie wymagany oddzielny plik z podpisem. W związku z tym Wykonawca będzie zobowiązany załączyć prócz podpisanego dokumentu oddzielny plik z podpisem.
2. Zamawiający, zgodnie z § 11 ust. 2 ww. Rozporządzenia określa niezbędne wymagania sprzętowo- aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej tj.:

- 2.1. Stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s;
- 2.2. Komputer klasy PC o następującej konfiguracji: pamięć min 8GB Ram, procesor Intel I3, system operacyjny - MS Windows 10;
- 2.3. Zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa obsługująca TLS 1.2, najlepiej w najnowszej wersji w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0;
- 2.4. Włączona obsługa JavaScript;
- 2.5. Zainstalowany program Acrobat Reader lub inny obsługujący pliki w formacie pdf.
3. Zamawiający określa niezbędne wymagania sprzętowo-aplikacyjne umożliwiające prawidłowe złożenie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
 - 3.1. Rekomendowaną przeglądarką do złożenia oferty jest MS Edge lub Firefox w wersji wpiętej przez producenta.
 - 3.2. Uruchomienie oprogramowania do składania podpisu wymaga również zainstalowania [Java w wersji 1.8.0_65 lub nowszej, koniecznie w wersji 32-bitowej](#), pozwalające na przyjmowanie przez użytkownika sesyjnych plików cookie oraz obsługującej szyfrowanie. Konieczne jest również dodanie adresu witryny platformy eZamawiający (ezamawiający.pl) do wyjątków (exceptionsite list) w Javie. Uwaga: wymaga to uprawnień administracyjnych na komputerze.
 - 3.3. Zainstaluj dedykowany komponent Szafir SDK oraz aplikację Szafir Host, który odpowiada za obsługę funkcjonalności podpisu elektronicznego w platformie eZamawiający. Rozszerzenie Szafir SDK można pobrać [tutaj](#). Po zainstalowaniu rozszerzenia Szafir SDK oraz aplikacji Szafir Host należy przeładować bieżącą stronę.
 - 3.4. Przed uruchomieniem platformy eZamawiający, w pierwszej kolejności podłącz czytnik z kartą kryptograficzną do komputera.

Informacje dotyczące odpowiedniego przygotowania stanowiska znajdują Państwa na stronie: <https://oneplace.marketplanet.pl/przygotuj-stanowisko-pc-wykonujac-ponizsze-kroki>

4. Zamawiający na podstawie § 11 ust. 2 ww. Rozporządzenia, określa dopuszczalne formaty przesyłanych danych tj. plików o wielkości do 100 MB w txt, rtf, pdf, odt, ods, docx, xlsx, pptx, csv, 7z, TSL, XMLsig, XAdES, CAdES, ASIC, XMLenc.
 5. Zamawiający zgodnie z § 11 ust. 2 ww. Rozporządzenia określa informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych tj.:
 - 5.1. Plik załączony przez Wykonawcę na Platformie Zakupowej i zapisany, widoczny jest w Systemie, jako zaszyfrowany – format kodowania UTF8. Możliwość otworzenia pliku dostępna jest dopiero po odszyfrowaniu przez Zamawiającego po upływie terminu otwarcia ofert.
 6. Oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg czasu lokalnego serwera synchronizowanego odpowiednim źródłem czasu.
 7. Za datę przekazania oferty, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp, podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz innych informacji, oświadczeń lub dokumentów, przekazywanych w postępowaniu, przyjmuje się datę ich przekazania na Platformę.
 8. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, e-mail: zam.publiczne@szpitalmadalinskigo.pl
- Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienia wątpliwości związanych ze

Specyfikacją Warunków Zamówienia. Zamawiający udzieli odpowiedzi pod warunkiem, że zapytanie dotrze do Zamawiającego nie później niż 14 dni przed upływem terminu składania ofert. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zostanie zamieszczona na Platformie <https://szpitalmadalinskiego.ezamawiajacy.pl>, oraz na stronie internetowej zamawiającego www.szpitalmadalinskiego.pl bez wskazania źródła zapytania.

Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują pocztą elektroniczną z zastrzeżeniem, że oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane pocztą elektroniczną uważa się za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotarła do adresata przed upływem terminu. Przy kontaktach pocztą elektroniczną wymagane jest żądanie potwierdzenia przeczytania informacji.

X. Osoby uprawnione do kontaktowania się z wykonawcami.

Osobami uprawnionymi do kontaktowania się z wykonawcami są:

- w sprawach merytorycznych – Marta Łukowska, kierownik Apteki, tel. 22 4502306, e-mail apteka@szpitalmadalinskiego.pl,
- w sprawach proceduralnych – Barbara Bukowska, Dział Zamówień Publicznych, tel. 22 4502284, e-mail zam.publiczne@szpitalmadalinskiego.pl

XI. Termin związania ofertą.

Wykonawca jest związany ofertą przez okres 90 dni od upływu terminu składania ofert tj. do dnia 30.08.2023 r.

XII. Opis sposobu przygotowania oferty.

1. Wykonawca sporządza i przedstawia ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
2. Ofertę należy sporządzić w języku polskim. Do wszystkich dokumentów wystawionych w językach obcych należy dołączyć tłumaczenia na język polski.
3. Formularz oferty należy sporządzić zgodnie ze wzorem podanym w **Załączniku nr 1**. Ceny należy podać w PLN.
4. Jeżeli wykonawca składa ofertę tylko na niektóre części zamówienia, to w miejsce przeznaczone na wpisanie ceny netto pozostałych części prosimy wpisać słowa „nie oferujemy”, a następnie miejsca pozostawić niewypełnione lub wykasować.
5. Formularze asortymentowo - cenowe należy sporządzić zgodnie ze wzorami podanymi w Załącznikach nr 2-1 ÷ 2-46. Ceny i wartości towarów należy podać w PLN. Jeżeli wykonawca składa ofertę tylko na niektóre części zamówienia, to wypełnia formularze dotyczące tylko tych części, na które składa ofertę.
6. Wszystkie dokumenty składające się na ofertę - pod rygorem jej odrzucenia - muszą być podpisane przez upoważnionego przedstawiciela lub upoważnionych przedstawicieli wykonawcy kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
7. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponoszą wykonawcy.
8. Próbkę oferowanych towarów, o których mowa w rozdziale III, powinny być zapakowane w następujący sposób:
 - każdą z próbek należy opatrzyć informacją z nazwą i adresem wykonawcy oraz częścią zamówienia i pozycją, której ona dotyczy.

- próbki należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, na którym należy umieścić nazwę i adres wykonawcy oraz napis:

„Próbki towarów na przetarg nieograniczony na dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego.

Nie otwierać do dnia 2.06.2023 r. do godz. 11:00”

Próbki muszą zostać dostarczone do siedziby Zamawiającego do kancelarii Szpitala.

Próbki nie podlegają zwrotowi.

Dla uznania ważności oferta musi zawierać wszystkie dokumenty określone w rozdziale VII i próbki określone w rozdziale III SWZ.

Oferta powinna być sporządzona w postaci elektronicznej w formacie danych doc, docx lub pdf, a formularze asortymentowo – cenowe w formacie xls lub xlsx Wszystkie dokumenty składające się na ofertę muszą być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Sposób złożenia oferty, w tym zasztyfowania oferty, opisany został w Instrukcji dla Wykonawcy na Platformie zakupowej Marketplanet:

<https://szpitalmadalinskiego.ezamawiajacy.pl>, nazwa pliku „Formularz własny”.

XIII.Sposób i termin składania oraz otwarcia ofert.

Składanie ofert

Oferty należy składać do dnia 2 czerwca 2023 r. do godz. 10:00 w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy zakupowej Marketplanet:

<https://szpitalmadalinskiego.ezamawiajacy.pl>

Miejsce i termin składania próbek.

Próbki odpowiadające danej ofercie i prawidłowo opisane należy dostarczyć do dnia 2 czerwca 2023 r. do godz. 10.00 do siedziby zamawiającego w Kancelarii Szpitala (patio, poziom 0), adres: 02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25.

Niedostarczenie próbek w wyznaczonym terminie spowoduje odrzucenie oferty.

Uzupełnieniu podlegają tylko następujące próbki:

w załączniku 2-11 poz. 1

w załączniku 2-20 poz. 2

Otwarcie ofert

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 2 czerwca 2023 r. o godzinie 11:00

Zamawiający informuje o niepublicznym otwarciu ofert w siedzibie Zamawiającego.

1. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
2. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 2.1. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej

działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;

2.2. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

3. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
4. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

XIV. Opis sposobu obliczenia ceny.

1. Wykonawca podaje w ofercie ceny jednostkowe netto oferowanych towarów, wartość netto oferowanych towarów obliczoną przez pomnożenie ilości jednostek oferowanych towarów przez ceny jednostkowe netto, stawkę i kwotę podatku VAT obliczoną od wartości netto oraz wartość brutto obliczoną przez dodanie wartości netto i kwoty podatku VAT.
2. Wartości netto i brutto całej części zamówienia wykonawca oblicza dodając odpowiednio wartości netto i brutto wszystkich towarów oferowanych w tej części.
3. Wykonawca podaje w ofercie stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszczą się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 pzp w związku z art. 223 ust. 2 pkt 3 pzp).
4. Oferowane ceny winny obejmować wszystkie składniki cenotwórcze (ceny towarów, ceł, transportu, ubezpieczenia, itp.). Wszystkie ceny należy podać w złotych.
5. Do obliczenia wartości kryterium „Cena” będą stosowane wartości brutto.

XV. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie kierował się przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny ofert.

Kryteria oceny ofert i ich wagi są następujące:

Części **1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 31, 34, 35, 37, 38, 42, 43, 44, 46** zamówienia:

„Cena”	60 %
„Jakość”	40 %

Wartością kryterium „Cena” będzie liczba, zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku, otrzymana z działania:

$$PC = (C_{min} / C) \times 60$$

gdzie:

PC - wartość kryterium „Cena” badanej oferty;

C_{min} - cena brutto najtańszej oferty;

C - cena brutto badanej oferty.

Wartością kryterium „Jakość” będzie liczba, zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku, otrzymana z działania:

$$PJ = (J / J_{max}) \times 40$$

gdzie:

PJ - wartość kryterium „Jakość” badanej oferty;

J - suma punktów przyznanych badanej ofercie przez członków Komisji Przetargowej;

Jmax - największa suma przyznanych punktów.

Członkowie Komisji Przetargowej ocenią i przyznają punkty za następujące właściwości użytkowe oferowanych towarów:

w załączniku 2-1:

L. p. 2: miękkość i plastyczność materiału

L. p. 15: miękkość i plastyczność materiału, łatwość otwierania opakowania

L. p. 21: miękkość i plastyczność materiału, łatwość otwierania opakowania

L. p. 26: miękkość i plastyczność materiału

L. p. 33: łatwość systemu mocowania, łatwość otwierania opakowania

L. p. 35: elastyczność i trzymanie próżni

L. p. 37: miękkość, łatwość otwierania opakowania

w załączniku 2-2:

L. p. 6: drożność igły i ostrość podczas nakłucia;

L. p. 7: drożność igły i ostrość podczas nakłucia;

L.p. 11: łatwość otwierania opakowania, ostrość podczas nakłucia.

L. p. 13: łatwość przesuwania tłoka, zabezpieczenie przed wypadaniem;

L. p. 14: łatwość przesuwania tłoka, zabezpieczenie przed wypadaniem;

L. p. 20: łatwość przesuwania tłoka, zabezpieczenie przed wypadaniem;

w załączniku 2-3:

L. p. 4: ostrość igły, plastyczność cewnika,

L. p. 7: drożność, ostrość podczas nakłucia, plastyczność materiału, skuteczność zabezpieczenia przed zakłuciem;

L. p. 8: drożność, ostrość podczas nakłucia, plastyczność materiału, skuteczność zabezpieczenia przed zakłuciem;

L. p. 9: drożność, ostrość podczas nakłucia, plastyczność materiału, skuteczność zabezpieczenia przed zakłuciem;

w załączniku 2-4:

L.p. 5 miękkość i elastyczność materiału

L.p. 6: miękkość i elastyczność materiału

w załączniku 2-5:

L. p. 1: miękkość i elastyczność materiału, prawidłowość znacznika rtg i głębokości intubacji;

L. p. 5: miękkość i elastyczność końcówki drenu;

w załączniku 2-6:

L. p. 1: elastyczność, pamięć kształtu po rozciągnięciu;

w załączniku 2-7:

L. p. 7 ostrość ostrza podczas nacięcia, łatwość zakładania i zdejmowania z nasadki oraz łamliwość.

L. p. 10 ostrość ostrza podczas nacięcia, łatwość zakładania i zdejmowania z nasadki oraz łamliwość.

w załączniku 2-8:

L. p. 4: miękkość, elastyczność, łatwość i trwałość zapięcia

L. p. 9 łatwość otwierania i zaaplikowania

L. p. 10 łatwość otwierania i zaaplikowania

L. p. 11: dokładność zaciśnięcia pępowiny, pewność i trwałość zapięcia

L. p. 25: miękkość i delikatność materiału pokrywającego szczoteczkę

L. p. 31 miękkość drenu, łatwość otwierania opakowania

L. p. 33 miękkość drenu, łatwość otwierania opakowania

w załączniku 2-9:

poz. 3, 6, 7: kompatybilność sprzętów w połączeniu, prawidłowe przyleganie, szczelność;

w załączniku 2-10:

L. p. 2: ostrość podczas nakłucia, skuteczność zabezpieczenia przed zakłuciem;

w załączniku 2-12:

L. p. 9: plastyczność, łatwość otwierania opakowania

L. p. 13: szczelność regulatora przepływu;

L. p. 14: plastyczność, łatwość otwierania opakowania

w załączniku 2-13:

L. p. 1: rodzaj opakowania i oznakowanie miejsca otwarcia opakowania, gładkość materiału, łatwość zakładania

w załączniku 2-14:

L. p. 2: miękkość, komfort noszenia;

w załączniku 2-15:

poz. 1: kompatybilność z pasteryzatorami: S 90 eco oraz S180

L. p. 3: łatwość otwierania opakowania, szczelność pojemnika

w załączniku 2-16:

L. p. 4: kompatybilność igły z aparatem Pro-Mag;

w załączniku 2-17:

L.p. 2: szczelność, głębokość wkłucia

L.p. 3: szczelność, głębokość wkłucia

L.p. 7: szczelność, głębokość wkłucia

w załączniku 2- 18:

L. p. 1: giętkość i miękkość materiału

L. p. 2: giętkość i miękkość materiału

w załączniku 2-21:

L. p. 2: czytelność oznakowania opakowania, łatwość otwierania opakowania

w załączniku 2-23:

L.p. 3: miękkość i delikatność materiału pokrywającego szczoteczkę

L. p. 7: ostrość

w załączniku 2-24:

L. p. 2: szczelność, głębokość wklucia

w załączniku 2-31:

L. p. 2: drożność igły i ostrość podczas nakłucia;

w załączniku 2-34:

L. p. 1: skuteczność - każdy prawidłowo oddany strzał ma dać wycinek oraz skuteczność w przypadku bardzo twardych zmian

w załączniku 2-35:

L. p. 1: elastyczność, prawidłowość mocowania

L. p. 3: prawidłowe przylepianie, komfort noszenia

w załączniku 2-37:

L.p. 3: ostrość nakłucia

w załączniku 2-38:

L. p. 1 łatwość otwierania opakowania, szczelność poszczególnych elementów zestawu.

w załączniku 2-42:

L. p. 1: rodzaj opakowania i oznakowanie miejsca otwarcia opakowania, gładkość materiału, łatwość zakładania

w załączniku 2-43:

L.p. 1: odporność na rozciąganie, prawidłowość wymiaru

w załączniku 2-44:

L.p.2: prawidłowa przylepność

w załączniku 2-46:

L.p.1: prawidłowe przyleganie, szczelność

Przy ocenie próbek materiałów jałowych oceniane będą również: łatwość i prawidłowość

otwierania opakowania, polegająca na otwarciu pakietu na zgrzewie bez uszkodzenia opakowania oraz prawidłowość oznakowania.

Punkty zostaną przyznane przez członków Komisji Przetargowej na podstawie opinii bezpośrednich użytkowników (lekarzy, pielęgniarek i położnych) w ten sposób, że oceniane właściwości oferowanych towarów zostaną porównane ze sobą, a wynik porównania zostanie przez każdego członka Komisji przedstawiony w skali od 1 do 5 punktów. Towary bardziej miękkie, elastyczne, bardziej ostre, łatwiejsze w obsłudze uzyskają większą liczbę punktów. Produkty, których wymienione parametry będą gorsze od pozostałych otrzymają proporcjonalnie mniejszą liczbę punktów. W przypadku przedarcia opakowania podczas otwierania parametr „łatwość i prawidłowość otwierania” uzyska 0 punktów. Suma punktów przyznanych przez wszystkich członków Komisji wyznaczy wartość „J” dla każdej oferty, która zostanie użyta do wyznaczenia wartości „PJ” kryterium „Jakość” z podanego wyżej wzoru.

Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana ważna oferta, która otrzyma największą sumę punktów z obu kryteriów (PC + PJ).

Części **11, 19, 20, 22, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 32, 33, 36, 39, 40, 41, 45** zamówienia:

Cena 100 %

Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana ważna oferta z najniższą ceną brutto.

Zamawiający na podstawie art. 246 ust. 2. ustawy Pzp zastosował kryterium ceny jako jedyne kryterium oceny ofert w częściach: **11, 19, 20, 22, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 32, 33, 36, 39, 40, 41, 45** zamówienia, ponieważ w opisie przedmiotu zamówienia (w formularzu asortymentowo-cenowym) zostały określone wymagania jakościowe odnoszące się do głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia.

XVI. Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
3. Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie poinformowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
4. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią **Załącznik Nr 3** do SWZ. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.

6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

XVII. Warunki i ustalenia, które będą wprowadzone do umowy.

Warunki i ustalenia, które będą wprowadzone do umowy oraz przewidywane zmiany w umowie określają Projektowane postanowienia umowy przedstawione w **Załączniku nr 3**.

XVIII. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XIX. Ochrona danych osobowych

1. Zamawiający informuje, że będzie administratorem danych osobowych osób fizycznych, pozyskanych w trakcie niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w szczególności danych osobowych:
 - Wykonawcy będącego osobą fizyczną,
 - Wykonawcy będącego osobą fizyczną, prowadzącą jednoosobową działalność gospodarczą,
 - pełnomocnika wykonawcy będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w pełnomocnictwie), obowiązany do spełnienia obowiązku informacyjnego z art. 13 RODO.
2. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016 r., str. 1), dalej „RODO”, Zamawiający informuje, że:
 - administratorem danych osobowych jest Szpital Specjalistyczny im. Świętej Rodziny SPZOZ, 02-544 Warszawa, ul. Antoniego Józefa Madalińskiego 25, tel. 22 4502200, faks 22 4502264, e-mail sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl;
 - inspektorem ochrony danych osobowych w Szpitalu Specjalistycznym im. Świętej Rodziny jest Marta Słoka, tel. 22 4512604, e-mail iod@szpitalmadalinskiego.pl;
 - dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego;
 - odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.), dalej „ustawa Pzp”;
 - dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 ustawy Pzp, przez okres 4 lat przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
 - obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio dotyczących osób fizycznych wymienionych powyżej jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy

Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;

- w odniesieniu do danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
 - osoby fizyczne wymienione powyżej posiadają na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych ich dotyczących, na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych ich dotyczących, na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uznają, że przetwarzanie danych osobowych ich dotyczących narusza przepisy RODO;
 - osobom fizycznym wymienionym powyżej nie przysługuje prawo do usunięcia danych osobowych w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO, prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO, prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, na podstawie art. 21 RODO, gdyż podstawą prawną przetwarzania ich danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.
3. W celu zapewnienia, że Wykonawca wypełnił obowiązki informacyjne oraz ochrony prawnie uzasadnionych interesów osoby trzeciej, której dane zostały przekazane w związku z udziałem wykonawcy w postępowaniu, wykonawca zobowiązany jest do złożenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oświadczenia o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO, zgodnie z poniższym wzorem: „Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu”.

XX. Prawo wykonawców do odwołań i skarg.

Szczegóły dotyczące wnoszenia odwołań i skarg określają Dział IX, Rozdział 2 – postępowanie odwoławcze i Rozdział 3 Postępowanie skargowe ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych.

XXI. Załączniki:

- | | |
|--------------------------------|---|
| Załącznik nr 1: | Wzór formularza oferty. |
| Załączniki nr 2-1÷2-46: | Formularze asortymentowo - cenowe. |
| Załącznik nr 3: | Projektowane postanowienia umowy. |
| Załącznik nr 4: | Wzór oświadczenia RODO. |
| Załącznik nr 5: | Wzór oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu na podstawie przepisów sankcyjnych. |

Instrukcja dla Wykonawcy znajduje się na Platformie zakupowej Marketplanet: szpitalmadalinskiego.ezamawiajacy.pl, nazwa pliku „Formularz własny”.