

Ogłoszenie nr 622911-N-2019 z dnia 2019-11-15 r.

Świętokrzyskie Centrum Ratownictwa Medycznego i Transportu Sanitarnego: Dostawy sprzętu jednorazowego użytku

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy

**Zamieszczanie ogłoszenia:** Zamieszczanie obowiązkowe

**Ogłoszenie dotyczy:** Zamówienia publicznego

**Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej**

Nie

**Nazwa projektu lub programu**

**O zamówienie mogą ubiegać się wyłącznie zakłady pracy chronionej oraz wykonawcy, których działalność, lub działalność ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, obejmuje społeczną i zawodową integrację osób będących członkami grup społecznie marginalizowanych**

Nie

Należy podać minimalny procentowy wskaźnik zatrudnienia osób należących do jednej lub więcej kategorii, o których mowa w art. 22 ust. 2 ustawy Pzp, nie mniejszy niż 30%, osób zatrudnionych przez zakłady pracy chronionej lub wykonawców albo ich jednostki (w %)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

**Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający**

Nie

**Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania**

Nie

**Informacje na temat podmiotu któremu zamawiający powierzył/powierzyli prowadzenie postępowania:**

**Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających**

Nie

Jeżeli tak, należy wymienić zamawiających, którzy wspólnie przeprowadzają postępowanie oraz podać adresy ich siedzib, krajowe numery identyfikacyjne oraz osoby do kontaktów wraz z danymi do kontaktów:

**Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej**

Nie

**W przypadku przeprowadzania postępowania wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej – mające zastosowanie krajowe prawo zamówień publicznych:**

**Informacje dodatkowe:**

**I. 1) NAZWA I ADRES:** Świętokrzyskie Centrum Ratownictwa Medycznego i Transportu Sanitarnego, krajowy numer identyfikacyjny 29115054400000, ul. ul. Św. Leonarda 10, 25-311 Kielce, woj. świętokrzyskie, państwo Polska, tel. 041 3612344 w. 29, e-mail

scrmits@post.pl, faks .

Adres strony internetowej (URL): [www.scrmits.pl](http://www.scrmits.pl)

Adres profilu nabywcy:

Adres strony internetowej pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

**I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO:** Inny (proszę określić):

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

**I.3) WSPÓLNE UDZIELANIE ZAMÓWIENIA (jeżeli dotyczy):**

Podział obowiązków między zamawiającymi w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania, w tym w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej (który z zamawiających jest odpowiedzialny za przeprowadzenie postępowania, czy i w jakim zakresie za przeprowadzenie postępowania odpowiadają pozostali zamawiający, czy zamówienie będzie udzielane przez każdego z zamawiających indywidualnie, czy zamówienie zostanie udzielone w imieniu i na rzecz pozostałych zamawiających):

**I.4) KOMUNIKACJA:**

**Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów z postępowania można uzyskać pod adresem (URL)**

Nie

**Adres strony internetowej, na której zamieszczona będzie specyfikacja istotnych warunków zamówienia**

Tak

[www.scrmits.pl](http://www.scrmits.pl)

**Dostęp do dokumentów z postępowania jest ograniczony - więcej informacji można uzyskać pod adresem**

Nie

**Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać:**

**Elektronicznie**

Nie

adres

**Dopuszczone jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:**

Nie

Inny sposób:

**Wymagane jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:**

Tak

Inny sposób:

Pisemnie

Adres:

25-040 Kielce, ul. Pakosz 72

**Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne**

Nie

Nieograniczony, pełny, bezpośredni i bezpłatny dostęp do tych narzędzi można uzyskać pod adresem: (URL)

## SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

**II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego:** Dostawy sprzętu jednorazowego użytku

**Numer referencyjny:** TP/248/2019

**Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny**

Nie

**II.2) Rodzaj zamówienia:** Dostawy

**II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych**

Zamówienie podzielone jest na części:

Nie

**Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:**

**Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia łącznie następujących części lub grup części:**

**Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:**

**II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań ) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** 1. Przedmiotem zamówienia jest Dostawa sprzętu jednorazowego użytku w niżej podanych ilościach przez okres dwóch lat, o następujących parametrach: L.p. Asortyment Jednost. miary Ilość sztuk/ opakowań / rolek 1 Cewnik Foley CH 12-14 o pojemności balonu(5-15 ml) oraz CH 16-24 o pojemności ballona (30-45 ml), który jest obustronnie pokryty elastomerem silikonowym z plastikową zastawką, jałowy. Na opakowaniu pojedynczym oraz zbiorczym jest nadrukowana fabrycznie informacja o maksymalnym czasie, po którym cewnik powinien być wymieniony na nowy u pacjenta. Cewnik sterylizowany radiacyjnie. W opakowaniu jest 10 sztuk. 1 op. 140 2 Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych nr 6-10, o długości 40 cm , sterylne, dwa otwory boczne oraz jeden centralny; pakowany jednostkowo z nadrukowaną datą ważności i produkcji. 1 szt. 320 3 Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych o długości 60 cm, sterylne; nr od 12-20 1 szt. 2 400 4. Cewnik do podawania tlenu przez nos z drenem długości min. 180 cm do 220 cm, sterylne. 1 szt. 17 000 5. Dren łączący do odssynia wykonany z elastycznego PCV, specjalne wzmocnienia wzdłuż drenu zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu, zakończenie lejek-lejek, rozmiary: CH 24 - 5,6 mm/8,00 mm(średnica wew./zew.) oraz CH 30 - 7,0 mm/10,00 mm(śr. wew./zew.) długość 210 - 300 cm, jałowy,

pakowany podwójnie tj. opakowanie foliowe wewnętrzne, papier-folia opakowanie zewnętrzne. 1 szt. 80 6. Elektrody piankowe EKG,pediatryczne, hydrożelowe o wymiarach 30 x 24 mm 1 szt. 3 000 7. Elektrody piankowe, hydrożelowe do EKG, owalne, o wymiarach 57 x 34 mm 1 szt. 440 000 8. Filtr oddechowy pediatryczny elektrostatoznaczno - mechaniczny, bakteryjno - wirusowy, sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem do kapnografii zamykanym korkiem, waga 9g, przestrzeń martwa 12ml 1 szt. 130 9. Filtr oddechowy elektrostatoznaczny, wirusowo-bakteriobójczy, sterylny z portem do kapnografii zamykanym korkiem, waga 28,5g, przestrzeń martwa 45 ml 1 szt. 2 800 10. Folia izotermiczna (koc ratunkowy) o rozmiarze 1,6x2,1m 1 szt. 2 800 11. Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,6x30; sterylne op=100 szt 1 op. 50 12. Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,7x40; sterylne op=100 szt 1 op. 440 13. Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,8x40; sterylne op=100 szt 1 op. 1000 14. Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,9x40; sterylne op=100 szt 1 op. 200 15. Igła do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem z zakończeniem typu Pencil Point, zapobiegającym fragmentacji korka - rozm. 1.2 dł. 30mm - op. a 100 szt. 1 op. 340 16. Jednorazowe końcówki ochronne do termometru Braun a 20 szt. 1 op. 3 300 17. Kaczka jednorazowego użytku 1 szt. 120 18. Kaniula do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 18G 1,2 x 32mm, przepływ 80ml/min. 1 szt. 38 000 19. Kaniula do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 20 G 1,0 x 32mm, przepływ 54 ml/min. 1 szt. 80 000 20. Kaniula do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 22 G 0,8 x 25 mm, przepływ 31 ml/min. 1 szt. 24 000 21. Kaniula do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 16 G 1,7 x 45 mm, przepływ 180 ml/min. 1 szt. 600 22. Kaniula do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 24G 0,7 x 19 mm, przepływ 18 ml/min. 1 szt. 1200 23. Kaniula bezpieczna do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE z filtrem hydrofobowym posiadająca 4 paski radiocieniujące, kodowany kolorystycznie samodomykający się korek portu bocznego. Złożona pozycja skrzydełek ułatwiająca trzymanie kaniuli, skrzydełka z dziurkami umożliwiającymi przyszyć kaniuli do skóry pacjenta. Specjalny kształt igły aktywujący w czasie wyjmowania igły z kaniuli, plastikowe zabezpieczenie z metalowym mechanizmem zabezpieczającym, zaciskające się wokół koniuszka igły - chroni przed przypadkowym zakłuciem. Sterylna, niepirogenne wolna od DEHP. Korek z trzpieniem poniżej krawędzi z wyraźnie uwypukloną, prążkowaną kryzą, która daje pewny uchwyt w rękawiczkach, podczas działań ratowniczych. Wyraźnie nadrukowana data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym. Opakowanie typu Tyvec z łatwym otwieraniem. . Rozmiar: 18G 1,3 x 45 mm, przepływ 85 ml/min. 20 G 1,10 x 32 mm, przepływ 55 ml/min. 22 G 0,90 x 25 mm przepływ 33 ml/min. 1 szt. 8 000 24. Koreczki do kaniul luer-lock jednorazowego użytku, z trzpieniem wewnętrznym położonym poniżej krawędzi korka, sterylne, niepirogenne. Pakowana pojedynczo - 1 szt. Opakowanie posiada duży znacznik otwarcia na całej szerokości. Sposób

pakowania umożliwiają aseptyczne wyjęcie koreczka z opakowania. Opakowanie sztywne, blister. 1 szt. 200 25. Maska chirurgiczna jednorazowego użytku trzywarstwowa na gumkach 1 szt. 3 000 26. Maska tlenowa z drenem dla dorosłych, sterylna 1 szt. 4 600 27. Maska tlenowa z drenem dla dzieci, sterylna 1 szt. 1060 28. Maska tlenowa z drenem dla dzieci nebulizatorem, sterylna 1 szt. 800 29. Maska tlenowa z drenem dla dorosłych nebulizatorem, sterylna 1 szt. 1600 30. Nakłuwacz automatyczny do nakłuwania palca 1,8 mm posiadający barwny kod głębokości wkłucia, w kształcie litery T, pakowane po 200 szt. w jednym opakowaniu 1 op. 500 31. Nerka jednorazowego użytku 1 szt. 600 32. Opaski uciskowe (stazy) bezlateksowe, jednorazowego użytku do pobierania krwi w kolorze różowym/niebieskim, wykonane z szerokiego rozciągliwego paska gumy syntetycznej, perforowane, płaskie. Na pojedynczym opakowaniu napisy w języku polskim oraz graficzna instrukcja obsługi. Rolka 25 szt. 1 op. 500 33. Plaster do mocowania kaniul 6 x 8 jałowy transparentny 1 szt. 140 000 34. Papier termoczuły do ekg Zoll 90x90x200, 1 szt. 6 000 35. Papier do EKG Well Allyn CP 200 z nadrukiem, składanka 210 x 280 x 200 1 szt. 60 36. Papier do EKG X series z nadrukiem 80 mm x 20 m 1 szt. 500 37. Papier do EKG Ascard 112mm x 25m 1 szt. 60 38. Pęseta jednorazowego użytku, sterylna 1 szt. 800 39. Podkład celulozowy 2-warstwowy, zgrzewany i klejony. Rozmiar listka 59 x 37cm, 216 listków w rolce. Gramatura 34g/m<sup>2</sup>. Nasączony środkiem bakteriostatycznym - co ma być potwierdzone deklaracją producenta. 1 rolka 110 40. Podkład celulozowy 2-warstwowy, zgrzewany i klejony. Rozmiar listka 50 x 37cm, 135 listków w rolce. Gramatura 34g/m<sup>2</sup>. Nasączony środkiem bakteriostatycznym - co ma być potwierdzone deklaracją producenta. 1 rolka 70 41. Pojemnik na odpady medyczne 0,7L wykonany czystego PP o wysokości 14,5 cm (+/-0,3 cm) z wyraźnym wskaźnikiem maksymalnego napełnienia umieszczonym na zewnątrz pojemnika oraz uchwytem do przenoszenia. Posiadający wieczko z otworem wrzutowym z wcięciem do zdejmowania igieł i otworem typu "margaretka" do zdejmowania igieł insulinowych, z zatrzaskiem utrzymującym klapkę zamykającą wieczko pojemnika w pozycji otwartej w celu łatwego napełnienia jednocześnie zapobiegającym przypadkowemu trwałemu zamknięciu oraz z dodatkowym systemem z możliwością zamknięcia tymczasowego oraz stałego. Oznakowany zgodnie z obowiązującymi przepisami. Kolor czerwony. 1 szt. 10 400 42. Pojemnik na odpady medyczne 5 L, wykonany z czystego PP o wysokości 20,5 cm, o podstawie 15 x 15 cm z wyraźnym wskaźnikiem maksymalnego napełnienia umieszczonym na zewnątrz pojemnika 9 na pokrywie) oraz bocznym uchwytem do przenoszenia. Posiadający wieczko z otworem wrzutowym z wcięciem do zdejmowania igieł i otworem typu "margaretka" do zdejmowania igieł insulinowych, z zatrzaskiem utrzymującym klapkę zamykającą wieczko pojemnika w pozycji otwartej w celu łatwego napełnienia jednocześnie zapobiegającym przypadkowemu trwałemu zamknięciu oraz dodatkowym systemem z możliwością zamknięcia tymczasowego oraz stałego. Oznakowany zgodnie z obowiązującymi przepisami. Kolor czerwony 1 szt. 11700 43. Pojemnik na odpady medyczne 10L wykonany z PP z pokrywą z otworem wrzutowym o średnicy min. 80mm. Oznakowany zgodnie z obowiązującymi przepisami. Kolor czerwony. 1 szt. 3080 44. Prowadnica do rurek intubacyjnych- rozmiary 6Fr,10Fr,14Fr, sterylne 1 szt. 120 45. Przedłużacz do pompy infuzyjnej o długości 150 cm, bez ftalanów, sterylny 1 szt. 200 46. Przedłużacz tlenowy sterylny długości min. 2,0 m 1 szt. 300 47. Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką. Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie. Komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej). Kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu 15µm. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu. Logo producenta na zaciskaczu. Łącznik luer- lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego

użytku. Wolny od ftalanów. Opakowanie typu papier - folia lub folia z napisami w języku polskim w kolorze niebieskim umożliwiające rozróżnienie aparatów do przetaczania krwi od aparatów do infuzji 1 szt. 34 000 48. Ręcznik wykonany z wysokochłonnej celulozy o gęstości 65 gr/m<sup>2</sup> w kolorze białym, jednorazowy w rolce o długości 141 m, a szerokości 26,5 cm z perforacją co 38 cm, średnica rdzenia 51 , średnica rolki 280 mm. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. 1 szt. 54 49. Rurka ustno - gardłowa Nr 0, sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 180 50 Rurka ustno - gardłowa Nr 5 sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 180 51. Rurka ustno - gardłowa Nr 1 sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 140 52. Rurka ustno - gardłowa Nr 2 sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 320 53. Rurka ustno - gardłowa Nr 3 sterylna, pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 400 54. Rurka ustno - gardłowa Nr 4 sterylna, pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 400 55. Rurka intubacyjna bez mankieta( dziecięca) Nr 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 4,5;5;5,5;6. Sterylna 1 szt. 400 56. Rurka intubacyjna z mankiem niskociśnieniowym Nr 5 – 9,5. Sterylna. 1 szt. 3 000 57. Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpydrowe, niejałowe, o wysokiej rozciągliwości, teksturowana powierzchnia na końcach palców, chlorowane od strony wewnętrznej, pokryte polimerem na stronie roboczej, mankiety rolowane, kształt uniwersalny. Długość minimalna 240mm. Grubość pojedynczej ścianki na: palcu 0,08mm +/-0,01, dłoni 0,07mm +/-0,01 mankiety 0,06mm +/-0,01. AQL 1,0. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Zgodne z wymaganiami EN 455. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz certyfikatem z jednostki niezależnej dołączonym do oferty . Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta - dołączone do oferty. Zgodne z normą EN 374-1,2,3 (w całości) - potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej – dołączonym do oferty. Odporne na przenikanie min. 10 substancji chemicznych na min. 2 poziomie ochrony wg. nor 1 op. 13 400 58. Rękawice diagnostyczne do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowe, bezpydrowe, chlorowane. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,40mm, dłoni 0,30mm, mankiecie 0,20mm, długość 290-300 mm, siła zrywająca przed starzeniem min. 28N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej - dołączone do oferty. Odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, zgodne z normą EN 420 - potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej - dołączonym do oferty. Odporne na przenikanie min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min. 70% potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej dołączonym do oferty. Rozmiar S, M, L op. a 50 szt. 1op. 420 59. Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, kolor zielony. Wewnętrzna warstwa zawierająca środek pielęgnujący dłonie - żel aloesowy – potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty oraz formułę ułatwiająca zakładanie rękawic na wilgotną dłoń. Kształt anatomiczny. AQL 0,65. Produkt zgodny ASTM F1671 – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Zgodne z normą EN 374 1,2,3 (w całości) – potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej dołączonym do oferty. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,18(+/-0,03), dłoni min. 0,10 mm, mankiety 0,10 mm. Długość minimalna rękawicy 280 mm. Pakowane podwójnie - opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru

rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe (nie składane na pół). Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. rozmiar: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8 1 para 1300 60. Strzykawką trzyczęściową 2ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,1ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op. 100szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 760 61. Strzykawką trzyczęściową 5ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,2ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op. 100szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 480 62. Strzykawką trzyczęściową 10ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,2ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op. 100szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 200 63. Strzykawką trzyczęściową 20ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,5ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op. 50szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 320 64. Strzykawką trzyczęściową jednorazowego użytku cewnikowa 100 ml (z końcówką cewnikową ściętą pod kątem 45 stopni) podwójnie skalowana, wyposażona w dwa dodatkowe adaptory Luer jednorazowego użytku, jałowa. Opakowanie papier - folia 1 szt. 200 65. Strzykawką do pomp infuzyjnych 50/60 ml trzyczęściową, Luer-Lock, 1 szt. 100 66. Szpatułka drewniana sterylna x 100 szt., pakowana jednostkowo, z datą ważności i produkcji 1 op. 290 67. Szyna Kramera długość 150 x 10 cm 1 szt. 220 68. Szyna Kramera długość 100x 10cm 1 szt. 320 69. Szyna Kramera długość 80 x 12 cm 1 szt. 160 70. Szyna Kramera długość 50 x 8 cm 1 szt. 220 71. Układ noworodkowy, 2 rury o długości 1,2 m, średnicy 10mm, końcówki 15 M od strony respiratora, od strony pacjenta złącze Y z portem 7,6 i końcówką 15F 1 szt. 160 72. Układ noworodkowy, 2 rury o długości 1,6 m, średnicy 10mm, końcówki 15 M od strony respiratora, od strony pacjenta złącze Y z portem 7,6 i końcówką 15F 1 szt. 60 73. Worek na wymiociny o pojemności 1000 ml, z podziałką co 50 ml do 1000 ml; skala numeryczna 50 ml oraz co 100 ml do 1000 ml. Pomnicza ukośna skala numeryczna co 10 ml od 10 ml do 100 ml. Przezroczysty, wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści oraz tekturowy uchwyt. 1 szt. 1000 74. Worek na mocz 2l z odpływem jałowy 1 szt. 1200 75. Zgłębnik żołądkowy ch 12-24/1250mm 1 szt. 80 76. Żel do EKG 250 ml 1 szt. 80

Wszystkie zaferowane artykuły medyczne muszą posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania oraz deklaracje zgodności CE stwierdzające zgodność z dyrektywą 93/42 EEC, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 z późn. zm.), za wyjątkiem wyrobów medycznych klasy I i II a które zostały już wprowadzone do obrotu w innych krajach członkowskich UE lub EFTA i nie są objęte obowiązkiem zgłoszenia. W trakcie badania i oceny złożonych ofert w celu potwierdzenia, że zaferowany asortyment odpowiada zapisom i warunkom zawartym w SIWZ, Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania wykonawców do przedłożenia dodatkowych kserokopii dokumentów między innymi: ulotek, folderów, kart katalogowych, badań oraz próbek.

**II.5) Główny kod CPV: 30000000-9**

**Dodatkowe kody CPV:**

**II.6) Całkowita wartość zamówienia** (jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

(w przypadku umów ramowych lub dynamicznego systemu zakupów – szacunkowa całkowita maksymalna wartość w całym okresie obowiązywania umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów)

**II.7) Czy przewiduje się udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:** Nie

Określenie przedmiotu, wielkości lub zakresu oraz warunków na jakich zostaną udzielone zamówienia, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:

**II.8) Okres, w którym realizowane będzie zamówienie lub okres, na który została zawarta umowa ramowa lub okres, na który został ustanowiony dynamiczny system zakupów:**

miesiącach: 24 **lub** dniach:

*lub*

**data rozpoczęcia: lub zakończenia:**

Okres w miesiącach	Okres w dniach	Data rozpoczęcia	Data zakończenia
24			

**II.9) Informacje dodatkowe:**

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

**III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

**III.1.1) Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów**

Określenie warunków: Zamawiający nie określił warunków w tym zakresie.

Informacje dodatkowe

**III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna**

Określenie warunków: Zamawiający nie określił warunków w tym zakresie.

Informacje dodatkowe

**III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa**

Określenie warunków: O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy zrealizowali w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert minimum 2 dostawy na kwotę 300.000,00 zł. każda. W zakresie wykazania spełnienia przez wykonawcę udziału w postępowaniu, należy przedłożyć: wykaz dostaw lub usług wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego



dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób:

Nie

Informacje dodatkowe:

### **III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA**

**III.2.1) Podstawy wykluczenia określone w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp**

**III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp** Nie Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia:

### **III.3) WYKAZ OŚWIADCZEŃ SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CELU WSTĘPNEGO POTWIERDZENIA, ŻE NIE PODLEGA ON WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIA WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPEŁNIA KRYTERIA SELEKCJI**

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

Tak

**Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji**

Nie

**III.4) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 3 USTAWY PZP:**

**III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP**

**III.5.1) W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy zrealizowali w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert minimum 2 dostawy na kwotę 300.000,00 zł. każda. W zakresie wykazania spełnienia przez wykonawcę udziału w postępowaniu, należy przedłożyć: wykaz dostaw lub usług wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie , wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi

zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Zał. nr 7 do SIWZ wraz z referencjami w przypadku nie załączenia do oferty **III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:**

### **III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP**

Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie( wg własnego wzoru), że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych ( Dz. U. z 2019 r. poz. 175 z późn. zm.), lub stosowne oświadczenie iż do danego produktu nie stosuje się przepisów w/w ustawy. Jednocześnie zobowiązuje się do złożenia na każde żądanie Zamawiającego aktualnych kopii potwierdzonych za zgodność z oryginałem, dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu i stosowania w Polsce. Tylko w przypadku nie załączenia do oferty

### **III.7) INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6)**

#### SEKCJA IV: PROCEDURA

#### **IV.1) OPIS**

**IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia:** Przetarg nieograniczony

**IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:**

Nie

Informacja na temat wadium

**IV.1.3) Przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia:**

Nie

Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

**IV.1.4) Wymaga się złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:**

Nie

Dopuszcza się złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Informacje dodatkowe:

**IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:**

Nie

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Złożenie oferty wariantowej dopuszcza się tylko z jednoczesnym złożeniem oferty zasadniczej:

#### **IV.1.6) Przewidywana liczba wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do udziału w postępowaniu**

*(przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne)*

Liczba wykonawców

Przewidywana minimalna liczba wykonawców

Maksymalna liczba wykonawców

Kryteria selekcji wykonawców:

#### **IV.1.7) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów:**

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

Adres strony internetowej, na której będą zamieszczone dodatkowe informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:

Informacje dodatkowe:

W ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów dopuszcza się złożenie ofert w formie katalogów elektronicznych:

Przewiduje się pobranie ze złożonych katalogów elektronicznych informacji potrzebnych do sporządzenia ofert w ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów:

#### **IV.1.8) Aukcja elektroniczna**

**Przewidziane jest przeprowadzenie aukcji elektronicznej** *(przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem)* Nie

Należy podać adres strony internetowej, na której aukcja będzie prowadzona:

**Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej: Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia:**

Należy podać, które informacje zostaną udostępnione wykonawcom w trakcie aukcji elektronicznej oraz jaki będzie termin ich udostępnienia:

Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:

Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą

warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postąpień):  
Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji technicznych w zakresie połączeń:  
Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:  
Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Czy wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

## **IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT**

### **IV.2.1) Kryteria oceny ofert:**

#### **IV.2.2) Kryteria**

Kryteria	Znaczenie
Cena	60,00
Termin dostawy	20,00
Okres gwarancji niezmienności cen netto	20,00

### **IV.2.3) Zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp (przetarg nieograniczony)**

Tak

## **IV.3) Negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne**

### **IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem**

Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

Przewidziane jest zastrzeżenie prawa do udzielenia zamówienia na podstawie ofert wstępnych bez przeprowadzenia negocjacji

Przewidziany jest podział negocjacji na etapy w celu ograniczenia liczby ofert:

Należy podać informacje na temat etapów negocjacji (w tym liczbę etapów):

Informacje dodatkowe

### **IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego**

Opis potrzeb i wymagań zamawiającego lub informacja o sposobie uzyskania tego opisu:

Informacja o wysokości nagród dla wykonawców, którzy podczas dialogu konkurencyjnego przedstawili rozwiązania stanowiące podstawę do składania ofert, jeżeli zamawiający przewiduje nagrody:

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań:

Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

### **IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego**

Elementy opisu przedmiotu zamówienia definiujące minimalne wymagania, którym muszą odpowiadać wszystkie oferty:

Podział negocjacji na etapy w celu ograniczeniu liczby ofert podlegających negocjacom poprzez zastosowanie kryteriów oceny ofert wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Informacje dodatkowe:

### **IV.4) Licytacja elektroniczna**

Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

Adres strony internetowej, na której jest dostępny opis przedmiotu zamówienia w licytacji elektronicznej:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w licytacji elektronicznej, w tym wymagania techniczne urządzeń informatycznych:

Sposób postępowania w toku licytacji elektronicznej, w tym określenie minimalnych wysokości postąpień:

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:

Data: godzina:

Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, albo ogólne warunki umowy, albo wzór umowy:

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

### **IV.5) ZMIANA UMOWY**

**Przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: Tak**

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

§ 6 Strony dopuszczają możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty (w szczególności części dotyczącej przedmiotu umowy, terminów oraz wynagrodzenia), na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w następującym zakresie: 1) Zmiany przywoływanych w przedmiotowej umowie ustaw oraz rozporządzeń, w przypadku uchwalenia nowych ustaw lub rozporządzeń mających odpowiednie zastosowanie (zmiany przepisów bądź wymogów szczególnych dotyczących przedmiotu zamówienia). 2) Zmiany terminu wykonania przedmiotu zamówienia (terminu wynikającego z harmonogramu, terminu rozpoczęcia i zakończenia), w sytuacji gdyby wystąpiły okoliczności powodujące, że wykonanie zamówienia nie jest możliwe do wykonania w terminie, o którym mowa w SIWZ, z przyczyn leżących po stronie Dostawcy i Zamawiającego, przedłużenia się procedury przetargowej. 3) Zmiany o charakterze niezależnym od stron, którego strony nie mogły

przewidzieć przed zawarciem umowy, z uwagi na niezależne od stron okoliczności – siła wyższa. Za okoliczności „siły wyższej” uznaje się między innymi: pożar, powódź, huragan, eksplozję, awarie energetyczne, wojnę, operacje wojskowe, rozruchy, niepokoje społeczne, ograniczenia i zakazy wydane przez organy administracji publicznej, a także inne nadzwyczajne zjawiska losowe i przyrodnicze, wszystkie z nich powstające poza kontrolą Stron, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a jeżeli możliwe były do przewidzenia nie można było im zapobiec. Zaistnienie siły wyższej powinno być udokumentowane przez Stronę powołującą się na nią. 4) Ceny jednostkowe netto przedmiotu umowy mogą ulec zmianie po okresie niezmienności ceny w przypadku zmiany o (+, -) 10 % średniego kursu euro w odniesieniu do średniego kursu euro z dnia zawarcia umowy lub z dnia ostatniej zmiany ceny przedmiotu umowy w związku ze zmianą średniego kursu euro. „Średni kurs euro” oznacza: oficjalny średni kurs wymiany EURO i Polskiego Złotego, który odpowiada kursowi średniemu pomiędzy oficjalnym kursem kupna i sprzedaży EURO i Polskiego Złotego ogłoszonym przez Narodowy Bank Polski. 5) zmiany stawki podatku VAT lub innych podatków, 6) zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę lub minimalnej stawki godzinowej, 7) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne 8) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych - jeżeli zmiany wskazane w pkt 5,6,7,8 będą miały wpływ na koszty wykonania niniejszej umowy. 9) W razie zaistnienia opisanych wyżej przypadków, każda ze stron może zwrócić się do drugiej strony z wnioskiem w formie pisemnej o dokonanie odpowiedniej zmiany umowy, zawierającym uzasadnienie oraz niezbędne dokumenty i wyliczenia. Zmiana umowy może nastąpić jedynie w formie pisemnej, za zgodą obu stron, przy czym żadna ze stron nie może odmówić zawarcia stosownego aneksu bez ważnej i uzasadnionej przyczyny. Aneks powinien zostać zawarty w terminie do 30 dni od dnia otrzymania uzasadnionego wniosku o dokonanie zmiany umowy, jednakże powinien obowiązywać nie później niż od dnia wejścia w życie odpowiednich zmian prawa, jeżeli te stanowiły podstawę wnioskowanych zmian. 10) W przypadku zmiany stawki podatku VAT lub innych podatków wartość wynagrodzenia netto nie ulega zmianie, jedynie wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów. Zmiana wynagrodzenia odnosić się będzie do części przedmiotu umowy niezrealizowanej, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających lub wprowadzających stawkę podatku od towarów i usług VAT oraz do części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług VAT lub wprowadzenie nowego podatku. 11) Zmiana minimalnego wynagrodzenia za pracę lub minimalnej stawki godzinowej będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Sprzedającemu, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy w związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia lub minimalnej stawki godzinowej. Kwota wynagrodzenia ulegnie zmianie o kwotę odpowiadającą wzrostowi kosztu Sprzedającego w związku ze zwiększeniem wysokości wynagrodzeń pracowników do wysokości aktualnie obowiązującego minimalnego wynagrodzenia lub minimalnej stawki godzinowej, z uwzględnieniem wszystkich obciążeń publicznoprawnych od kwoty wzrostu. Kwota odpowiadająca wzrostowi kosztu Sprzedającego będzie odnosić się wyłącznie do części wynagrodzenia pracowników, o których mowa w zdaniu poprzedzającym, odpowiadającej zakresowi, w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją niniejszej umowy. 12) Zmiana zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Sprzedającemu, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Sprzedającego w

związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio dokonujących zmian w zakresie zasad podleganiu ubezpieczeniu społecznemu lub zdrowotnemu lub w zakresie wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne.

#### **IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE**

**IV.6.1) Sposób udostępniania informacji o charakterze poufnym (jeżeli dotyczy):**

**Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym**

**IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:**

Data: 2019-11-25, godzina: 11:00,

Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem):

Nie

Wskazać powody:

Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

>

**IV.6.3) Termin związania ofertą:** do: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert)

**IV.6.4) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia:** Nie

**IV.6.5) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, jeżeli środki służące sfinansowaniu zamówień na badania naukowe lub prace rozwojowe, które zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane** Nie

**IV.6.6) Informacje dodatkowe:**

ZALĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH