## ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE

ul. Bohaterów Warszawy 34

48 - 300 Nysa

NIP 753-19-67-997

REGON 000313443

|  |
| --- |
| E-MAIL [paweskae@zoznysa.pl](mailto:paweskae@zoznysa.pl)  WWW [www.zoz.nysa.pl](http://www.zoz.nysa.pl) |

## SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**(SWZ)**

PRZEDMIOTZAMÓWIENIA: **Dostawa systemu zamkniętego do pobierania próbek krwi żylnej wraz z dzierżawą aparatu do automatycznego pomiaru OB**

NUMER Zamówienie publiczne Nr DZZP-344/27/2025

ZAMÓWIENIA:

TRYB UDZIELENIA

ZAMÓWIENIA: Tryb podstawowy

PODSTAWA Ustawa z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień

PRAWNA: publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 t.j.)

ZATWIERDZENIE Nysa, dnia 23.05.2025 r.

DOKUMENTACJI: Podpis Zamawiającego

**I. INFORMACJE OGÓLNE**

# Zamawiającym jest:

Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie

ul. Bohaterów Warszawy 34, 48-300 Nysa

e-mail: [paweskae@zoznysa.pl](mailto:paweskae@zoznysa.pl)

1. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-74dc7dc3-b8e5-48b5-8f73-c0490620e60b>

Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”

1. Wszelkie wyjaśnienia, modyfikacje treści SWZ oraz inne informacje związane z niniejszym postępowaniem Zamawiający będzie zamieszczał wyłącznie na stronie internetowej prowadzonego postępowania
2. Zamawiający informuje, iż na stronie internetowej Biuletynu Informacji Publicznej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie, tj. <https://bip.zoz.nysa.pl/ogloszenia/zamowienia-ponizej-progu-ue> znajduje się link przekierowujący do postępowania na Platformie e-Zamówienia.

**II. TRYB POSTEPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWENIA PUBLICZNEGO**

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r.   
   poz. 1320 t.j.) zwaną dalej Pzp.
2. W zakresie nieuregulowanym Specyfikacją Warunków Zamówienia, zwaną dalej "SWZ", zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp
3. Zamawiający dokona wyboru najkorzystniejszej oferty bez przeprowadzenia negocjacji (zgodnie z art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp)*.*
4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na części.
5. Ze względów organizacyjnych i ekonomicznych nie jest zasadne dzielenie przedmiotu zamówienia na części. Brak podziału na części nie narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ nie wpływa na krąg wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia i nie stanowi bariery do ubiegania się o zamówienie małym i średnim przedsiębiorstwom.
6. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
7. Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, o których mowa w art. 95 ustawy Prawo zamówień publicznych.
8. Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art.96 ust. 2 pkt. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
9. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Prawo zamówień publicznych.
10. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt. 7 i 8 Prawo zamówień publicznych.
11. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
12. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań dotyczących zamówienia
13. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
14. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.
15. Zamawiający nie przewiduje możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.

**III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa systemu zamkniętego do pobierania próbek krwi żylnej wraz   
   z dzierżawą aparatu do automatycznego pomiaru OB, zgodnie z wykazem asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.
2. CPV: 33140000-3
3. Przygotowując ofertę, Wykonawca winien dokładnie zapoznać się z zawartością wszystkich dokumentów składających się na dokumentację przetargową, którą należy odczytywać wraz ze zmianami wnoszonymi przez Zamawiającego w trakcie trwania postępowania.
4. Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia

**Wszystkie elementy do pobierania krwi w systemie zamkniętym muszą pochodzić od jednego producenta.**

4.1. **Oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania określone w:**

* Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1620)
* Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Dz. U. 2013 poz. 1127)
* Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017r w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79 i decyzji Komisji 2010/227/UE
* Rozporządzeniu 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 uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG   
  (Dz. U.UE.L.2017r., poz.117.1 z późn. zm.)
* Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010r w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 215, poz. 1416)
* Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016r w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 211)
* Dyrektywie Parlamentu Europejskiego I Rady 2011/65/UE z dnia 8 czerwca 2011r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym   
  i elektronicznym (wersja przekształcona)

4.2. **Zgodność oferowanych wyrobów medycznych z obowiązującymi normami zharmonizowanymi**

* EN ISO 13485:2016 - Wyroby medyczne - Systemy zarządzania jakością - Wymagania do celów przepisów prawnych
* EN ISO 15223-1:2021 - Wyroby medyczne - Symbole do stosowania w informacjach dostarczanych przez wytwórcę - Część 1: Wymagania ogólne
* EN 556-1:2024 - Sterylizacja wyrobów medycznych - Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako "STERYLNE" - Część 1: Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych
* EN ISO 11607-1:2020 - Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych
* EN ISO 18113-1:2024 - Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro – Informacje dostarczane przez wytwórcę (etykietowanie) – Część 1: Terminy, definicje i wymagania ogólne
* EN ISO 14971:2019 - Wyroby medyczne - Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
* EN ISO 11135:2014 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Tlenek etylenu - Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - *dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji tlenkiem etylenu*
* EN ISO 11137-1:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 1: Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - *dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym*
* EN ISO 11137-2:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 2: Wyznaczanie dawki sterylizacyjnej - *dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym*
* PN-EN ISO 17665:2024-10 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Ciepło wilgotne -- Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych *- dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji parą wodną*

**5.** **Wymagania dodatkowe:**

**Dostawa sterylnych strzykawko-probówek lub probówek do pobierania krwi do badań, mikroprobówek, igieł oraz nakłuwaczy wraz z dzierżawą analizatora do automatycznego pomiaru OB**

1. Wszystkie elementy do pobierania krwi w systemie zamkniętym muszą pochodzić od jednego producenta łącznie ze strzykawko-probówkami do gazometrii poz. 6

2. Po zawarciu umowy Wykonawca będzie miał obowiązek przeprowadzenia audytu medycznego obejmującego kontrolę jakości fazy przed laboratoryjnej, zgodnie z zasadami opisanymi w Umowie.

3. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłej edukacji personelu medycznego Zamawiającego poprzez dostęp do platformy szkoleniowej (w języku polskim) przez 24h/dobę, w formie interaktywnej   
z zakresu zapobiegania błędom przedlaboratoryjnym, dobrych praktyk pobierania krwi oraz bezpieczeństwa pracowników ochrony zdrowia. Moduły szkoleniowe muszą być zakończone testem sprawdzającym. Ukończenie kursu potwierdzone zaświadczeniem lub Certyfikatem.

**Wymagania dotyczące analizatora do automatycznego pomiaru OB:**

1/ aparat nie starszy niż 2021 rok

2/ wydajność aparatu minimum 20 oznaczeń na godzinę

3/ każdorazowo po włączeniu aparatu wymóg przeprowadzenia elektronicznej inicjalizacji, która czyści pamięć i przeprowadza autotest urządzenia, aby zapewnić właściwą prace

4/ oznaczanie próbek w systemie zamkniętym (brak bezpośredniego kontaktu z krwią)

5/ mieszadło zintegrowane z urządzeniem lub zewnętrzne współpracujące z aparatem – tego samego producenta

6/ aparat przystosowany do analiz probówek o pojemności od 1,8ml do maksymalnej objętości 3,5ml

|  |
| --- |
| **IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA** |

Wydawanie towaru następować będzie partiami stosowanie do potrzeb Zamawiającego przez okres   
36 miesięcy od daty zawarcia umowy.

|  |
| --- |
| **V. 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 publicznego komunikacja między Zamawiającym  
         a wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem https://ezamowienia.gov.pl.
      2. korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.
      3. adres strony internetowej prowadzonego postępowania (link prowadzący bezpośrednio do widoku postępowania na Platformie e-Zamówienia):

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-74dc7dc3-b8e5-48b5-8f73-c0490620e60b>

Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).

|  |
| --- |
| * + - 1. Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia: |
| **ocds-148610-74dc7dc3-b8e5-48b5-8f73-c0490620e60b** |
|  |

* + - 1. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*, dostępny na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”
      2. przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania
      3. sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny   
         z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych
      4. dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów   
         w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej,   
         w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki. W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy Pzp, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.
      5. informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:

a) w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (i przekazuje się jako załącznik), lub

b) jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści wiadomości e-mail lub w treści „Formularza do komunikacji”)

* + - 1. jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia   
         16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913 oraz z 2021 r. poz. 1655) wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym   
         i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.
      2. komunikacja w postępowaniu o udzielenia zamówienia (z wyłączeniem składania ofert) odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce Formularze („Formularze do komunikacji”).

Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań   
i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi. Formularze do komunikacji umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).

W przypadku załączników, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być opatrzone, zgodnie z wyborem Wykonawcy/Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenia zamówienia/ podmiotu udostępniającego zasoby, podpisem zewnętrznym lub wewnętrznym. W zależności od rodzaju podpisu   
i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się do przesyłanej wiadomości uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

* + - 1. możliwość korzystania w postępowaniu z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie   
         e-Zamówienia. Do korzystania z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści dokumentów zamówienia wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia
      2. wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez Wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”
      3. maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi   
         150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza)
      4. minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy   
         e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa *Regulamin Platformy   
         e-Zamówienia*
      5. w przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy   
         e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (32) 77 88 999 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej https://ezamowienia.gov.pl w zakładce „Zgłoś problem”
      6. w szczególnie uzasadnionych przypadkach uniemożliwiających komunikację Wykonawcy   
         i Zamawiającego za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia, Zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres e-mail: [paweskae@zoznysa.pl](mailto:paweskae@zoznysa.pl) (nie dotyczy składania ofert)
      7. Zamawiający informuje, że w przypadku otrzymania wniosków o wgląd do ofert, oferty te będą przesyłane na adres e-mail Wykonawcy podany w ofercie.

**VI.** **OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ DOTYCZĄCYCH SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

1. Treść SWZ wraz z załącznikami zamieszczona jest na Platformie e-Zamówienia.
2. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.
3. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, jednakże nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, o ile wniosek o wyjaśnienie SWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.
4. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosków   
   o wyjaśnienie treści SWZ. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie wpłynął po upływie terminu, o którym mowa powyżej lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
5. Wszelkie wyjaśnienia, modyfikacje treści SWZ oraz inne informacje związane z niniejszym postępowaniem, Zamawiający będzie zamieszczał **wyłącznie na Platformie e-Zamówienia:**

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-74dc7dc3-b8e5-48b5-8f73-c0490620e60b>

1. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana staje się w takim przypadku częścią SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępnia na Platformie e-Zamówienia.
2. Zamawiający oświadcza, iż nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SWZ.

**VII. OSOBY ZE STRONY ZAMAWIAJĄCEGO UPRAWNIONE DO KOMUNIKOWANIA SIĘ   
Z WYKONAWCAMI**

Zamawiający wyznacza do kontaktu z Wykonawcami w sprawach formalno-prawnych Panią Ewelinę Pawęska, e-mail: [paweskae@zoznysa.pl](mailto:paweskae@zoznysa.pl)

**VIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **01.07.2025r.**

**IX. PODSTAWY WYKLUCZENIA**

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę w stosunku, do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności, o których mowa w art. 108 ust. 1 z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp

Zamawiający nie przewiduje fakultatywnych podstaw (przesłanek) wykluczenia zawartych   
w art. 109 ust. 1 ustawy.

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę w przypadkach, o których mowa   
w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2025   
poz. 514). Do Wykonawcy podlegającego wykluczeniu w tym zakresie, stosuje się art. 7 ust. 3 wspomnianej ustawy.

Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

**X. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

* 1. **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym**

Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie

* 1. **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to   
     z odrębnych przepisów:**

Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie

**c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej:**

Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie

**d) zdolności technicznej lub zawodowej:**

Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie

**XI. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

1. Do oferty Wykonawca dołącza w zakresie potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia   
   z postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp, Wykonawca przedkłada **oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania** – wypełnione   
   i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie stanowi **załącznik nr 3 do SWZ.**
2. Oświadczenie, o którym mowa w pkt. 1, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, odpowiednio na dzień składania ofert.
3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenia, o którym mowa w pkt. 1 składa każdy z wykonawców.
4. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w ust. 1, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio

spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby.

1. **Wykaz podmiotowych środków dowodowych**

Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, w celu wykazania braku podstaw wykluczenia   
z postępowania, na podstawie art. 274 ust. 1 ustawy zostanie wezwany do złożenia następujących podmiotowych środków dowodowych (aktualnych na dzień ich złożenia)

* 1. **oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji** zawartych w oświadczeniu, o którym mowa   
     w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp

**XII. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

1. Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia wraz z ofertą (załącznik nr 1 i 2 do SWZ) następujących przedmiotowych środków dowodowych:

1. **Oświadczenia Wykonawcy,** że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro posiadają dokumenty dopuszczające do stosowania na rynku medycznym, spełniające wymagania Ustawy z dnia   
   7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1620) oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017r w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79 i decyzji Komisji 2010/227/UE, obowiązujące w Polsce jak i w Unii Europejskiej, a więc posiadają wszelkie wymagane prawem dopuszczenia do obrotu, atesty i świadectwa ich stosowania np. Deklarację zgodności CE; Certyfikat wydany przez jednostkę notyfikowaną, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego w zakresie jakim dotyczy (*Wykonawca przedłoży kserokopie dokumentu na każde żądanie Zamawiającego).*
2. **Oświadczenia Wykonawcy**, że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro, zgodnie   
   z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017r   
   w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79 i decyzji Komisji 2010/227/UE posiadają kod UDI lub są w trakcie obowiązującej procedury przejściowej jeżeli dotyczy to danego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.
3. **Materiałów informacyjnych** w postaci katalogów producenta, prospektów lub folderów - potwierdzające wszystkie parametry wymagane przez Zamawiającego w „Opisie przedmiotu zamówienia” w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dokumenty muszą być opisane, której pozycji dotyczą.
4. **Oświadczenia,** że oferowany wyrób/sprzęt posiada instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykietę z nazwą wyrobu w języku polskim
5. **Oświadczenie** Wykonawcy potwierdzające, że obserwowana próba jest istotna statystycznie.
6. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych do oferty lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia lub uzupełnienia ich   
   w wyznaczonym terminie.

## XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

**1.Wymagania techniczne**

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski”, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola drag&drop („przeciągnij” i „upuść”) służące do dodawania plików.
2. Wykonawca dodaje uprzednio podpisany „Formularz oferty” oraz pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą
3. jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa, Wykonawca,   
   w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak   
   i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
4. **formularz ofertowy** podpisuje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. Rekomendowanym wariantem podpisu jest typ wewnętrzny. Podpis formularza ofertowego wariantem podpisu w typie zewnętrznym również jest możliwy, tylko w tym przypadku, powstały oddzielny plik podpisu dla tego formularza należy załączyć w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”. **Pozostałe dokumenty** wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodne z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów   
   w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę” dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu   
   (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).
5. w przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym
6. system sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując   
   o tym Wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się   
   w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
7. oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
8. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
9. Wykonawca przed upływem terminu do składania ofert może wycofać ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
10. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może wycofać złożonej oferty.
11. maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.

**2.Zawartość oferty:**

Treść oferty stanowi wypełniony:

1. „Formularz Ofertowy” (załącznik nr 1 do SWZ),
2. „Wykaz asortymentowo-cenowy” (załącznik nr 2 do SWZ)

**3.Do oferty należy dołączyć:**

* 1. **Pełnomocnictwo ustanowione do reprezentowania** Wykonawcy/ów ubiegającego/cych się o udzielenie zamówienia publicznego.

Pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W przypadku, gdy pełnomocnictwo zostało wystawione w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z pełnomocnictwem w postaci papierowej, może dokonać mocodawca lub notariusz.

* 1. **Oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy**, o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania – zgodnie z **załącznikiem nr 3 do SWZ**. Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania na dzień składania ofert. Oświadczenie składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W przypadku wspólnego ubiegania się   
     o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenia składa każdy z Wykonawców.
  2. **Przedmiotowe środki dowodowe** wymienione w rozdz. XII SWZ

4. Zamawiający wymaga aby w „Wykazie asortymentowo-cenowym” w kolumnie „Informacje o produkcie   
i producencie”” podać wymagane dane w celu bezspornej identyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia

## XIV. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

* + - 1. Wykonawca składa ofertę **wyłącznie za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia.**
      2. Ofertę należy złożyć w terminie **do dnia 02.06.2025 r.** do godz. **09:00**
      3. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
      4. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.

## XV. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu **02.06.2025 r., o godzinie 09:30.**
2. Otwarcie ofert następuje na platformie e-Zamówienia.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:

nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;

cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

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

**XVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium

**XVII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY**

Wykonawca określa cenę realizacji zamówienia poprzez wskazanie w ofercie cen netto, stawki podatku VAT oraz ceny brutto oferty,

* + - 1. Wykonawca powinien w ofercie podać: **ilość x cenę jednostkową netto = wartość netto + stawka podatku VAT = wartość brutto**
      2. Wartość ogółem oferty stanowi suma wszystkich pozycji w danej części.
      3. W cenie oferty, o której mowa wyżej należy uwzględnić wszystkie koszty związane z kompletnym wykonaniem zamówienia (koszty transportu i przesyłek, cło, koszty ubezpieczenia, VAT, itp.).
      4. Wykonawca może podać tylko jedną cenę oferty.
      5. Wszystkie ceny w dokumentach ofertowych należy podać z dokładnością dwóch miejsc po przecinku.

1. Jeżeli Wykonawca złoży ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, ma obowiązek poinformować Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, wskazując ich wartość bez kwoty podatku oraz wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

|  |
| --- |
| XVIII. INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM A WYKO­NAWCĄ |

Zamawiający nie dopuszcza podania ceny ofertowej i jej elementów w walutach obcych. Wszystkie rozliczenia między Zamawiającym, a Wykonawcą prowadzone będą w polskich jednostkach pieniężnych.

|  |
| --- |
| XIX. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT |

* + - 1. Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów wyboru ofert określonych   
         w specyfikacji warunków zamówienia.

2. Przy wyborze ofert Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **LP.** | **KRYTERIUM** | **RANGA** |
| **1** | **Cena** | **60%** |
| **2** | **Termin dostawy asortymentu** | **40%** |

**Sposób obliczania wartości punktowej poszczególnych kryteriów:**

* + - * 1. Kryterium **„cena”** oceniane rozpatrywane będzie na podstawie oferowanej ceny (z VAT) za wykonanie całości zamówienia, podanej przez Wykonawcę w ofercie stosownie do poniższego wzoru:

**C min**

**Wartość punktowa ceny = R x ----------------**

**C ofer.**

R – ranga

C min. – cena minimalna

C ofer. – cena oferowana

* + - * 1. kryterium **„termin dostawy** **asortymentu”** ujętego w pozycjach 1 – 21 wykazu asortymentowo-cenowego rozpatrywane będzie na podstawie terminu podanego przez Wykonawcę w formularzu Oferty.

Maksymalny wymagany przez Zamawiającego termin dostawy wynosi 6 dni roboczych ***(licząc od dnia złożenia zamówienia)***

Za termin dostawy wynoszący **2 dni** Wykonawca otrzyma – **40 pkt.**

Za termin dostawy wynoszący **3 dni** Wykonawca otrzyma – **30 pkt.**

Za termin dostawy wynoszący **4 dni** Wykonawca otrzyma – **20 pkt.**

Za termin dostawy wynoszący **5 dni** Wykonawca otrzyma – **10 pkt.**

Za termin dostawy wynoszący **6 dni** Wykonawca otrzyma – **0 pkt.**

*W przypadku podania przez Wykonawcę dłuższego terminu dostawy niż wymagany lub niewpisanie żadnego terminu w ofercie, oferta Wykonawcy zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust.1 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, jako niezgodna z warunkami zamówienia.*

**Ocena końcowa oferty.**

Ocena końcowa oferty stanowi sumę punktów uzyskanych za kryteria wymienione w pkt. 2.

Oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu   
o ustalone kryteria) oraz niepodlegająca odrzuceniu, zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów.

|  |
| --- |
| **XX. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY** |

Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w projekcie umowy – **załącznik nr 4 do SWZ**.

|  |
| --- |
| XXI. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO |

* + - 1. Umowa w sprawie zamówienia publicznego zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SWZ oraz danych zawartych w ofercie.
      2. Wzór umowy w załączeniu – załącznik nr 4 do SWZ, który stanowią integralną część SWZ. Umowa   
         z Wykonawcą, który złożył najkorzystniejszą ofertę, zostanie podpisana w terminie nie krótszym niż określono to w przepisach art. 308 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, z zastrzeżeniem   
         art. 308 ust. 3 Pzp.
      3. Zamawiający prześle umowę Wykonawcy, którego oferta została wybrana albo zaprosi go do swojej siedziby w celu podpisania umowy.
      4. 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 oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.
      5. W przypadku gdyby wyłoniona w prowadzonym postępowaniu oferta została złożona przez dwóch lub więcej Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego (np. konsorcjum), Zamawiający przed podpisaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego może zażądać umowy regulującej współpracę tych podmiotów, która w sposób nie budzący wątpliwości określa:

przedsiębiorców odpowiedzialnych za złożoną ofertę i wykonanie zamówienia,

oznaczenie celu gospodarczego dla którego umowa została zawarta,

oznaczenie czasu trwania umowy,

oznaczenie sposobu prowadzenia spraw konsorcjum oraz zasady reprezentacji. Zamawiający wszelką korespondencję oraz rozliczanie za wykonane dostawy prowadzić będzie z upoważnionym reprezentantem konsorcjum,

określenie sposobu ustania umowy konsorcjum.

## XXII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

|  |
| --- |
| **XXIII. PODWYKONAWSTWO** |

Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.

W przypadku powierzenia realizacji umowy podwykonawcy Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność wobec  Zamawiającego za jego działania i zaniechania.

Przez umowę o podwykonawstwie należy rozumieć umowę w formie pisemnej o charakterze odpłatnym, której przedmiotem są usługi, dostawy lub roboty budowlane stanowiące część zamówienia publicznego, zawartą między wybranym przez Zamawiającego Wykonawcą a innym podmiotem (podwykonawcą),   
a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane także między podwykonawcą a dalszym podwykonawcą lub między dalszymi podwykonawcami.

|  |
| --- |
| **XXIV. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ** |

* + - 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówieni oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.
      2. Odwołanie przysługuje na:
         1. niezgodną z przepisami ustawy czynności Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia w tym na projektowane postanowienie umowy;
         2. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
      3. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „ Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp

|  |
| --- |
| **XXV. KLAUZULA INFORMACYJNA ZESPOŁU OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE** |

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. U. UE L 119 z dnia 4 maja 2016 roku, str. 1), zwanym dalej „RODO”, informuje, że:

* Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie   
  ul. Boh. Warszawy 34, 48-300 Nysa tel. 77/40 87 830
* Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym może się Pani/Pan skontaktować w sprawach ochrony swoich danych osobowych i realizacji swoich praw pisząc na adres e-mail: iod[@zoznysa.p](mailto:majka@zoznysa.pl)l; telefon: 77 40 87 813 lub pisząc na adres naszej siedziby wskazany w pkt. 1.
* Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą przez ZOZ w Nysie na podstawie art. 6 ust.1 lit. c RODO, wyłącznie w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego   
  Nr DZZP-344/27/2025 prowadzonym w trybie podstawowym.
* Odbiorcami Pani/Pana 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 2024r. poz. 1320 t.j.), dalej „ustawa Pzp”.
* Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
* Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają   
  z ustawy Pzp.
* W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO.
* Posiada Pani/Pan:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;

- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;

- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzamy Państwa dane niezgodnie z prawem

* Nie przysługuje Pani/Panu:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Załącznik Nr 1 do SWZ

Nr DZZP-344/27/2025

# 

# O F E R T A

#### I. DANE WYKONAWCY

1. Pełna nazwa ............................................................................................................................................

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

1. Adres wykonawcy ...............................................................................................................................

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

3.Regon ..........................................................

4. NIP ............................................................

5. tel. ..............................................................

6. www. ...........................................................

7. e-mail: ..........................................................

8. Rodzaj przedsiębiorstwa jakim jest Wykonawca *(zaznaczyć właściwą opcję):*

☐ mikroprzedsiębiorstwo;

☐ małe przedsiębiorstwo;

☐ średnie przedsiębiorstwo;

☐ jednoosobowa działalność gospodarcza;

☐ osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej;

☐ inny rodzaj

**II. PRZEDMIOT OFERTY**

Oferta dotyczy postępowania prowadzonego w trybie podstawowym Nr DZZP-344/27/2025 na dostawę systemu zamkniętego do pobierania próbek krwi żylnej wraz z dzierżawą aparatu do automatycznego pomiaru OB.

**III. OFERUJEMY** wykonanie zamówienia zgodnie z ofertą cenową na kwotę:

**Dostawa sterylnych strzykawko-probówek lub probówek do pobierania krwi do badań w systemie zamkniętym, mikroprobówek, igieł oraz nakłuwaczy wraz z dzierżawą analizatora do automatycznego pomiaru OB**

**Ogólna wartość wynosi:**

......................... zł netto (słownie złotych: ...............................................................................................)

......................... zł brutto (słownie złotych: ..............................................................................................)

w tym:

***1/ całkowity koszt sterylnych strzykawko-probówek lub probówek do pobierania krwi do badań, mikroprobówek, igieł oraz nakłuwaczy wynosi:***

Wartość netto: ............................... zł (słownie: ...............................................................................)

Wartość brutto: ............................. zł (słownie: ................................................................................)

***2/ koszt dzierżawy analizatora do automatycznego pomiaru OB***

Wartość netto: ............................... zł (słownie: ...............................................................................)

Wartość brutto: ............................. zł (słownie: ................................................................................)

**IV. OFERUJEMY TERMIN DOSTAW** asortymentu wynoszący …….\* dni /nie dłuższy niż 6 dni robocze/ od daty otrzymania zgłoszenia.

**V. OŚWIADCZAMY, że** wartość dzierżawionego analizatora do automatycznego pobierania OB wynosi:

…………….. zł netto (słownie: ………………………………………………………………….),

…………….. zł brutto (słownie: …………………………………………………………………).

**VI. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ** do dostaw na własny koszt oferowanego przedmiotu zamówienia do apteki Szpitala w Nysie ul. Boh. Warszawy 2 w dniach od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w godz. od 8.00 do 14.00.

**VII. OŚWIADCZAMY**, że:

1. zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń. Zdobyliśmy informacje konieczne do przygotowania oferty.
2. zapoznaliśmy się z obowiązkami Wykonawcy i akceptujemy je bez zastrzeżeń.

**VIII. OŚWIADCZAMY**, że powierzymy /nie powierzymy\*\* wykonanie części zamówienia   
w zakresie ............................................................................................................................................................ następującemu/cym podwykonawcy/com ...........................................................................................................................................................................................................................................................................................................................

**IX. WYRAŻAM ZGODĘ** na przetwarzanie moich danych osobowych zawartych w przedstawionych przeze mnie dokumentach oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego – zgodnie z Ustawą z dnia 29.08.1997r. o Ochronie Danych Osobowych (Dz. U. z 2019r. poz. 1781 t.j.)

**X.** **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się ze „Wzorem umowy” stanowiącym załącznik Nr 4 do SWZ   
i zobowiązujemy się, w przypadku udzielenia nam zamówienia, do zawarcia umowy na warunkach określonych wg wymienionego załącznika.

**XI. ZASTRZEŻENIE INFORMACJI**

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być ogólnie udostępnione:

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

**XII.** **POTWIERDZAMY** związanie ofertą do daty wskazanej w SWZ.

.

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

*/podpis osoby upoważnionej do*

*reprezentowania wykonawcy/*

Załączniki do oferty:

1. ................................................ /wymienić/

2. ................................................

3. ................................................

itd.

\*- wypełnić ilość dni

\*\* - niepotrzebne skreślić

Załącznik Nr 2 do SWZ

Nr DZZP-344/27/2025

# WYKAZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

**Dostawa sterylnych strzykawko–probówek lub probówek do pobierania krwi do badań w systemie zamkniętym, mikroprobówek, igieł oraz nakłuwaczy wraz z dzierżawą analizatora do automatycznego pomiaru OB**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Opis przedmiotu zamówienia** | **Ilość  w szt.** | **Cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Informacje o produkcie i producencie** |
| **I** | **ASORTYMENT** |  | | | | | |
| 1 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka do pozyskiwania surowicy z aktywatorem krzepnięcia o pojemności 8 – 10 ml.  Wpisać oferowaną pojemność: | 1000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 2 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka do pozyskiwania surowicy z aktywatorem krzepnięcia i żelem separującym o poj. 3,5 – 5 ml  Wpisać oferowaną pojemność : | 120000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 3 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka do pozyskiwania surowicy z aktywatorem krzepnięcia i żelem rozdzielającym o poj. 2 – 3 ml  Wpisać oferowaną pojemność : | 170000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 4 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka do badań hematologicznych o poj. 2 – 3 ml antykoagulant K2 EDTA  Wpisać oferowaną pojemność | 190000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 5 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka do badania wskaźnika protrombinowego poj. 2,7 – 4,4 ml antykoagulant : cytrynian sodu o stężeniu 3,2%  Konstrukcja „probówki w probówce” musi eliminować nadmiar przestrzeni martwej, która wpływa niekorzystnie na monitorowanie APTT u chorych leczonych heparynami niefrakcjonowanymi - **potwierdzone materiałami producenta (katalog, ulotka)** Wokół probówki wygrawerowany otok informujący o min. pobrania  Wpisać oferowaną pojemność: | 45000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 6 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka do gazometrii (krew tętnicza) z heparyną litową balansowaną wapniem o poj. 2 – 3 ml,  Wpisać oferowaną pojemność: | 32000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 7 | Mikroprobówka o pojemności 200 – 500 µl., do pobierania krwi włośniczkowej na morfologię K2 EDTA  Wpisać oferowaną pojemność: | 3000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 8 | Probówka z napylona heparyną litową do pozyskiwania osocza heparynowego w rozmiarze 13 x 100 mm z separatorem mechanicznym elastomerowym o poj. 4,5 ml | 500 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 9 | Sterylny łącznik umożliwiający podłączenie probówko– strzykawki lub probówki do końcówek typu Luer – współpraca z kaniulą dożylną, | 80000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 10 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka o pojemności 2 - 2,7 ml z fluorkiem sodu do oznaczania glukozy  Wpisać oferowaną pojemność: | 3400 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 11 | Igła systemowa dwuostrzowa, sterylna z okienkiem wizualizacyjnym o długości minimalnej 0,5 cm, **położonym u nasady igły i nieobejmującym gwintu igły, z** widoczną kapilarą wypływu wstecznego oraz ze zintegrowanym zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym na nasadzie igły. Igła zespolona z uchwytem. Zestaw sterylny , gotowy do użytku bez zbędnych manipulacji.  Rozmiary:  0,7 mm x 25 mm  0,8 mm x 25 mm | 145000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ……………… |
| Numer referencyjny dla 0,7 x 25 mm…........................  Numer referencyjny dla 0,8 x 25 mm…....................... |
| 12 | Mikroprobówka o pojemności 200 – 600 µl do pobierania krwi włośniczkowej z żelem separującym do badań biochemicznych  Wpisać oferowaną pojemność: | 4000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 13 | Nakłuwacz nożykowy jednorazowego użytku do pobierania krwi włośniczkowej w obudowie plastikowej posiadający system wymuszający wysuwanie ostrza na głębokość 1,5-2,0 mm i posiadający zabezpieczenie ostrza po dokonaniu nakłucia. Szerokość nożyka ok. 1,5-1,6mm | 22000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 14 | Sterylna strzykawko – probówka lub probówka do koagulologii o pojemności 1,4 ml – 1,8 ml  Konstrukacja „probówki w probówce” co eliminuje nadmiar przestrzeni martwej, która wpływa niekorzystnie na monitorowanie APTT u chorych leczonych heparynami niefrakcjonowanymi - **potwierdzone materiałami producenta (katalog, ulotka)**. Wokół probówki wygrawerowany otok informujący o min, pobrania  Wpisać oferowaną pojemność | 58000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 15 | Sterylna igła motylkowa systemowa do pobrań z elementem zabezpieczającym p/zakłuciowym w rozmiarze średnicy igły 0,6 i 0,8 mm przeznaczona do tzw. trudnych pobrań w pediatrii i u osób starszych | 12000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny dla 0,6 mm…............................  Numer referencyjny dla 0,8 mm…............................ |
| 16 | Sterylna probówka do analizy płynu mózgowo – rdzeniowego bez żadnych komponentów o pojemności 4 ml. | 1800 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 17 | Sterylna probówka do tzw. oznaczeń citowych z trombiną przyśpieszająca aktywację wykrzepiania o pojemności 4,0 - 5,0 ml  Wpisać oferowaną pojemność: | 200 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 18 | Uchwyt jednorazowy (jeżeli system tego wymaga) z naniesioną informacją o przeznaczeniu jednorazowego użytku, opatrzony nazwą lub logo producenta | 82000 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 19 | Staza wielorazowego użytku o długości 430 – 530 mm z możliwością luzowania w trakcie użytkowania. Wykonana z antyalergicznego tworzywa, przystosowana do dezynfekcji środkami dostępnymi w placówce i przeprowadzenia sterylizacji. | 16 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 20 | Płyn myjący do aparatu | 20 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| 21 | Karta OB (1000 badań) | 3 |  |  | 8 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
| **II** | **DZIERŻAWA APARATU** | Ilość szt. | Cena netto za 1 m-c dzierżawy | Wartość netto dzierżawyza 36 m-cy | VAT  % | Wartość brutto dzierżawy za 36 m-cy | Informacje o produkcie i producencie |
| 1 | Analizator do automatycznego pomiaru OB  • odczyt minimum 10 probówek jednorazowo  • odczyt w czasie 30 minut  • mieszadło zewnętrzne | 1 aparat |  |  | 23 |  | Pełna nazwa producenta……………  Pełna nazwa wyrobu ………………  Numer referencyjny ………… |
|  | **Ogółem wartość zamówienia** |  |  |  |  |  |  |

**Wymagania dotyczące analizatora do automatycznego pomiaru OB:**

1/aparat nie starszy niż 2021 rok

2/wydajność aparatu minimum 20 oznaczeń na godzinę

3/ każdorazowo po włączeniu aparatu wymóg przeprowadzenia elektronicznej inicjalizacji, która czyści pamięć i przeprowadza autotest urządzenia, aby zapewnić właściwą pracę

4/oznaczanie próbek w systemie zamkniętym (brak bezpośredniego kontaktu z krwią)

5/ mieszadło zintegrowane z urządzeniem lub zewnętrzne współpracujące z aparatem – tego samego producenta

6/ aparat przystosowany do analiz probówek o pojemności od 1,8 ml do maksymalnej objętości 3,5 ml

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

*/podpis osoby upoważnionej do*

*reprezentowania firmy/*

Załącznik Nr 3 do SWZ

Nr DZZP-344/27/2025

**Wykonawca:**

…………………………………………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

…………………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenie Wykonawcy**

**składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.**

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

**DOTYCZĄCE PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.

„**DOSTAWA SYSTEMU ZAMKNIĘTEGO DO POBIERANAI PRÓBEK KRWI ŻYLNEJ WRAZ Z DZIERŻAWĄ APARATU DO AUTOMATYCZNEGO POMIARU OB”**

prowadzonego przez **Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie 48-300 Nysa, ul. Bohaterów Warszawy 34**,oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1ustawy Pzp\*.
2. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. …………. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze ………………………………………………………………………………………………………………………………….……………………………………………………………………
3. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2025 poz. 514)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Oświadczam, że wszystkie informacje zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

\* *- niepotrzebne skreślić*

Załącznik Nr 4 do SWZ

Nr DZZP-344/27/2025

***WZÓR UMOWY***

**UMOWA**

(dalej „***Umowa***”)

zawarta w Nysie dnia............, pomiędzy:

**Zespołem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Nysie,** ul. Bohaterów Warszawy 34, 48-300 Nysa, dla którego Sąd Rejonowy w Opolu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego prowadzi akta rejestrowe pod numerem KRS: 0000008478; nr NIP: 7531967997;

reprezentowanym przez:

Z-cę Dyrektora – Jerzego Hajdugę

– zwanym w dalszej części Umowy „**Zamawiającym**”

a

przedsiębiorcą:

............................................................... z siedzibą/miejscem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej w ................... pod adresem …………………….; prowadzącym działalność gospodarczą na podstawie wpisu do ewidencji działalności gospodarczej z dnia ............./ wpisu do właściwego rejestru tj. ……………………. , prowadzonego przez .................................   
w ………………..…. pod numerem ……………… /KRS: .………………, NIP: …………………, reprezentowanym przez:

1. ..............................................................................................................................................................,

2. ................................................................................................................................................................

– zwanym w dalszej części Umowy „**Wykonawcą**”,

zwanymi w dalszej części Umowy również łącznie „**Stronami**”, a osobno „**Stroną**”,

o następującej treści:

**§ 1 Przedmiot Umowy**

W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę systemu zamkniętego do pobierania próbek krwi żylnej wraz z dzierżawą aparatu do automatycznego pomiaru OB, prowadzonego w trybie podstawowym ustawy z 11.09.2019 r. – Prawo zamówień publicznych („PZP”),   
w związku z wyborem oferty Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się na zasadach określonych   
w Umowie do:

dostawy sterylnych strzykawko-probówek lub probówek do pobierania krwi do badań w systemie zamkniętym, mikroprobówek, igieł oraz nakłuwaczy zgodnie wykazem asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy – dalej w Umowie zwanej „**Dostawą**”,

dzierżawy stanowiącego jego własność, fabrycznie nowego analizatora do automatycznego pomiaru OB ......................... producent: ......................... rok produkcji: ….................. – dalej w Umowie zwanej „**Dzierżawą**”

- łącznie jako „**Zamówienie**”.

Oferta Wykonawcy oraz wszelkie załączniki do niej złożone w postępowaniu, o którym mowa w ust. 1, stanowią integralną część Umowy.

Ilekroć w Umowie jest mowa o dniach roboczych, należy przez to rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

**§ 2 Wynagrodzenie**

1. Strony ustalają wartość Umowy, zgodnie z ofertą cenową Wykonawcy, na kwotę:

**Ogólna łączna wartość wynosi:**

..................... zł netto (słownie złotych: ............................................................................................)

..................... zł brutto (słownie złotych: ..........................................................................................)

w tym:

**1) całkowity koszt Dostawy wynosi:**

................. zł netto (słownie: .....................................................................................................),

.................. zł brutto (słownie: ...................................................................................................).

**2) całkowity koszt Dzierżawy wynosi:**

................. zł netto (słownie: .....................................................................................................),

.................. zł brutto (słownie: ...................................................................................................).

1. Wartość Umowy określona w ust. 1 jest wartością maksymalną z tytułu realizacji przez Wykonawcę całości Zamówienia w zakresie określonym w Umowie.
2. Za dostarczony poszczególny przedmiot Zamówienia Wykonawca zobowiązany jest wystawić fakturę.
3. Za dostarczoną partię Przedmiotu Zamówienia Wykonawca zobowiązany jest wystawić fakturę  
   i przekazać ją za pośrednictwem PEF **NIP 7531967997** lub przesłać na adres   
   email:[sekretariat@zoznysa.pl](mailto:sekretariat@zoznysa.pl)**.**
4. Nazwa przedmiotu Zamówienia umieszczona na fakturze musi być taka sama, jak nazwa oferowanego produktu wpisanego w ofercie Wykonawcy.
5. Zapłata danej faktury nastąpi przelewem bankowym w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
6. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić na fakturze numer Umowy, której dotyczy faktura.
7. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędne podanie przez Wykonawcę numeru rachunku bankowego i związane z tym opóźnienia płatności.
8. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
9. Zamawiający oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur oraz upoważnia Wykonawcę do wystawienia faktury bez podpisu.
10. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur.
11. Wykonawca do cen netto doliczy podatek VAT według stawki obowiązującej w dniu powstania obowiązku podatkowego. Wykonawca gwarantuje i ponosi odpowiedzialność za prawidłowość zastosowanych stawek podatku VAT co oznacza, że w przypadku zakwestionowania przez organy podatkowe prawa Zamawiającego do odliczenia podatku z tego powodu, że zgodnie z przepisami dana transakcja nie podlega opodatkowaniu albo była zwolniona z podatku, Wykonawca na pisemne żądanie Zamawiającego oraz w terminie w nim wskazanym dokona odpowiedniej korekty faktury oraz zwróci Zamawiającemu powstałą różnicę w terminie 30 (trzydziestu) dni od dnia doręczenia tego żądania.   
    W przypadku odmowy wystawienia faktury korygującej, Wykonawca zgadza się na zwrot Zamawiającemu równowartości podatku VAT zakwestionowanego przez organy podatkowe, przy czym zwrot nastąpi na podstawie noty księgowej wystawionej przez Zamawiającego, w terminie   
    30 (trzydziestu) dni od jej doręczenia Wykonawcy. W każdym z powyższych przypadków Wykonawca zwróci Zamawiającemu także równowartość sankcji, odsetek, kar i innych obciążeń dodatkowo poniesionych przez Zamawiającego bądź nałożonych na Zamawiającego przez organny podatkowe, przy czym zwrot ten nastąpi w sposób opisany w zdaniu poprzednim.
12. W związku z obowiązkami dotyczącymi płatności związanymi z tzw. białą listą podatników VAT Wykonawca oświadcza, że:
    1. rachunek bankowy wskazany na fakturze przedłożonej Zamawiającemu na dzień zlecenia płatności jest rachunkiem zgłoszonym organowi podatkowemu i znajduje się w wykazie podatników VAT prowadzonym przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej (tzw. biała lista),
    2. rachunek bankowy, o którym mowa powyżej, jest właściwy do realizacji rozliczeń z tytułu Umowy,
    3. w przypadku zidentyfikowania przed zleceniem płatności, że rachunek bankowy, na który ma być zrealizowana płatność, nie jest zgłoszony do urzędu skarbowego, tzn. nie widnieje na tzw. białej liście, Zamawiający poinformuje o tym fakcie Wykonawcę w celu wyjaśnienia zaistniałej kwestii. W takim przypadku termin płatności zostaje wydłużony do czasu wyjaśnienia sprawy przez Wykonawcę, nie dłużej niż o 14 (czternaście) dni roboczych od przesłania informacji,
    4. wydłużenie terminu płatności, o którym mowa powyżej, nie daje Wykonawcy prawa do naliczenia Zamawiającemu z tego tytułu żadnych odsetek.

**§ 3 Zasady realizacji Umowy**

1. Wykonawca będzie dostarczał Zamówienie na własny koszt i partiami, sukcesywnie – stosownie do potrzeb Zamawiającego przez **okres 36 miesięcy** od daty zawarcia Umowy.
2. Wielkość i termin wydania każdej partii towarów w ramach Dostawy wynikać będzie z jednostronnych dyspozycji Zamawiającego przekazanych Wykonawcy na piśmie na druku opracowanym przez Zamawiającego, zgodnie z załącznikiem nr 2 do Umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towary w ramach Dostawy każdorazowo w terminie do …... dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego zgodnie z ust. 2, do apteki szpitalnej Szpitala w Nysie od poniedziałku do piątku od godziny 800 do 1400 z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
4. W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy Zamówienia (zamówionej partii Dostawy) lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 3, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania na koszt i ryzyko Wykonawcy tzw. zakupu interwencyjnego od innego podmiotu w ilości i asortymencie niezrealizowanej przez Wykonawcę w terminie dostawy, bez konieczności wcześniejszego powiadomienia o tym Wykonawcy.
5. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 4, wartość Umowy oraz zakres ilościowy Zamówienia ulegają odpowiedniemu zmniejszeniu o dokonany zakup interwencyjny.
6. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 4, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego w ramach zakupu interwencyjnego a ceną niezrealizowanego Zamówienia ustaloną w Umowie.
7. Wykonawca wyznacza osobę uprawnioną do kontaktowania się z Zamawiającym w sprawie dostaw:

Imię nazwisko: …………………………………………………………………………..……….

Numer telefonu ……………………………………………………………………..…………….

E - mail: ……………..……………………………………………………………….……………

Fax: …………………………………………………………………………………………..……

**§ 4 Audyt**

* 1. Po podpisaniu Umowy Wykonawca zobowiązuje się w zakresie Zamówienia do przeprowadzenia   
     u Zamawiającego audytu medycznego obejmującego kontrolę jakości fazy przedlaboratoryjnej, a następnie sporządzenie i przedstawienie Zamawiającemu raportu o jakości fazy przedanalitycznej („**Audyt**”)   
     w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
  2. Wykonawca oświadcza, że posiada wszelkie uprawnienia oraz wszelką (pod każdym względem) zdolność wykonania Audytu, co potwierdza dokumentami:
     1. ulotką i katalogiem,
     2. przykładowymi raportami z minimum trzech szpitali (bez wskazywania ich nazwy, udokumentowane zaobserwowanie minimum 70 pobrań w minimum pięciu oddziałach, udokumentowana obserwacja   
        i ocena jakości minimum 400 próbek).
  3. Wykonawca oświadcza, że dla celu Audytu dysponuje przygotowanym wcześniej narzędziem do przeglądu fazy PA.
  4. Raport o jakości fazy przedanalitycznej w Szpitalu Zamawiającego, który Wykonawca sporządzi w ramach Audytu, musi zawierać analizę porównawczą pokazującą wyniki badanej jednostki na tle innych placówek.

**§ 5 Dzierżawa**

* + 1. W terminie 7 (siedmiu) dni od daty podpisania Umowy Wykonawca dostarczy i zainstaluje   
       u Zamawiającego, w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala w Nysie we wskazanym miejscu analizator do pomiaru OB, o którym mowa w § 1 ust. 1 pkt 2 (dalej jako „Analizator”). Wraz   
       z Analizatorem Wykonawca wyda Zamawiającemu wszelkie instrukcje, dokumenty oraz aplikacje, oprogramowania itp. wymagane dla prawidłowej obsługi Analizatora.
    2. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu prawidłową pracę wydzierżawionego Analizatora zgodnie   
       z jego przeznaczeniem w całym okresie trwania Umowy.

1. Wraz z instalacją Analizatora Wykonawca zobowiązuje się przeszkolić personel Zamawiającego z obsługi Analizatora.
2. Wszelkie instrukcje, dokumenty, aplikacje, oprogramowania itp. wymagane dla prawidłowej pracy   
   i obsługi Analizatora Wykonawca dostarczy w języku polskim.
3. Koszt dostawy i instalacji Analizatora oraz przeszkolenia obsługi pokrywa Wykonawca.
4. Zamawiający zobowiązuje się do używania Analizatora zgodnie z jego przeznaczeniem oraz dostarczoną instrukcją obsługi.
5. Zamawiający nie ma prawa dokonywania żadnych napraw Analizatora oraz zobowiązany jest do natychmiastowego powiadomienia Wykonawcy o każdej awarii lub uszkodzeniu Analizatora.
6. Wykonawca zobowiązuje się podczas trwania gwarancji do zapewnienia normalnej, zgodnej z warunkami technicznymi pracy Analizatora. W szczególności w przypadku awarii/uszkodzenia – do niezwłocznej naprawy lub dostarczenia urządzenia zastępczego o identycznych parametrach i funkcjonalnościach na czas usuwania awarii/uszkodzenia.
7. Wykonawca gwarantuje:
   * 1. wymianę jednego podzespołu Analizatora na nowy w przypadku 3 (trzech) napraw gwarancyjnych danego podzespołu,
8. wymianę Analizatora na nowy w przypadku 5 (pięciu) awarii różnych podzespołów.
9. Zamawiający ponosi odpowiedzialność za utratę Analizatora lub jego uszkodzenia niewynikające z jego prawidłowej obsługi.
10. Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia:
    1. przez cały okres trwania Umowy, w ramach czynszu z tytułu Dzierżawy, autoryzowanych usług serwisowych, wymaganych przez producenta Analizatora,
    2. przez cały okres trwania Umowy, w ramach czynszu z tytułu Dzierżawy, usług naprawczych Analizatora w terminie 24 (dwudziestu czterech) godzin od zgłoszenia przez Zamawiającego.
11. W przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego przed upływem okresu jej obowiązywania, Zamawiający ma obowiązek zwrócić Analizator Wykonawcy, stawiając go do dyspozycji Wykonawcy w ciągu 14 (czternastu) dni od daty odstąpienia od Umowy, przy czym Wykonawca zobowiązany jest odebrać Analizator w ciągu 30 (trzydziestu) dni od daty odstąpienia od Umowy.
12. Poza przypadkiem, o którym mowa w ust. 11, po zakończeniu Umowy Wykonawca obowiązany jest odebrać Analizator na swój koszt, w terminie nie krótszym niż 10 (dziesięć) dni od daty zakończenia Umowy.
13. Strony po zakończeniu Umowy wspólnie stwierdzają stan techniczny Analizatora. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za normalne zużycie Analizatora.

**§ 6 Wymagania dot. Zamówienia**

* + 1. Wykonawca gwarantuje, że Zamówienie spełnia wymagania określone w :

1. Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1620 z późn. zm.)
2. Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 1127)
3. Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79 i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. U. UE. L. z 2017 r. Nr 117, s. 176 z późn. zm.)
4. Rozporządzeniu 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 uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG   
   (Dz. U.UE. L. z 2017 r. Nr 117, s. 1 z późn. zm.)
5. Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215, poz. 1416)
6. Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211)

* Dyrektywie Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/65/UE z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym   
  i elektronicznym (wersja przekształcona) (Dz. U. UE. L. z 2011 r. Nr 174, s. 88 z późn. zm.)

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone na podstawie Umowy wyroby medyczne są zgodne   
   z obowiązującymi normami zharmonizowanymi:

* EN ISO 13485:2016 - Wyroby medyczne - Systemy zarządzania jakością - Wymagania do celów przepisów prawnych
* EN ISO 15223-1:2021 - Wyroby medyczne - Symbole do stosowania w informacjach dostarczanych przez wytwórcę - Część 1: Wymagania ogólne
* EN 556-1:2024 - Sterylizacja wyrobów medycznych - Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako "STERYLNE" - Część 1: Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych
* EN ISO 11607-1:2020 - Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych
* EN ISO 18113-1:2024 - Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro – Informacje dostarczane przez wytwórcę (etykietowanie) – Część 1: Terminy, definicje i wymagania ogólne
* EN ISO 14971:2019 - Wyroby medyczne - Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
* EN ISO 11135:2014 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Tlenek etylenu - Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - *dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji tlenkiem etylenu*
* EN ISO 11137-1:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 1: Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - *dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym*
* EN ISO 11137-2:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 2: Wyznaczanie dawki sterylizacyjnej - *dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym*
* PN-EN ISO 17665:2024-10 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Ciepło wilgotne -- Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych *- dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji parą wodną*

1. Okres ważności poszczególnych produktów w ramach Dostawy wynosi:
   1. minimum 4 (cztery) miesiące dla każdego z produktów wskazanych w poz. 5 i poz. 14 w wykazie asortymentowym zawartym w załączniku nr 1 do Umowy,
   2. minimum 12 (dwanaście) miesięcy dla każdego z pozostałych produktów.
2. Wykonawca gwarantuje, że każdy jednostkowy produkt dostarczony przez niego w ramach Zamówienia posiada instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim.
3. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę wyrobów medycznych nieposiadających etykiet oraz instrukcji obsługi/ użycia w języku polskim, dostarczone produkty zostaną odesłane do Wykonawcy na jego koszt.

**§ 7 Oświadczenia Wykonawcy**

* + - 1. Wykonawca oświadcza,że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro posiadają dokumenty dopuszczające do stosowania na rynku medycznym, spełniające wymagania Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1620 z późn. zm.) oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79 i decyzji Komisji 2010/227/UE, obowiązujące   
         w Polsce, jak i w Unii Europejskiej, a więc posiadają wszelkie wymagane prawem dopuszczenia do obrotu, atesty i świadectwa ich stosowania np. Deklarację zgodności CE. Wykonawca przedłoży kserokopię Certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego,   
         w zakresie jakim dotyczy, na każde żądanie Zamawiającego.
      2. Wykonawca oświadcza, że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro, zgodnie   
         z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79 i decyzji Komisji 2010/227/UE, posiadają kod UDI lub są w trakcie obowiązującej procedury przejściowej - jeżeli dotyczy to danego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

**§ 8 Odbiór**

Odbiór ilościowy i jakościowy dostarczonej partii Zamówienia nastąpi w miejscu dostawy,   
tj. w Aptece Szpitala w Nysie, w obecności osoby dostarczającej daną partię Zamówienia.

Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego i jakościowego zgodnie z ust. 1, Zamawiający dokona sprawdzenia dostarczonego mu Zamówienia i jest uprawniony składać reklamacje w terminie 1 (jednego) miesiąca od dnia dostarczenia danej partii Zamówienia Zamawiającemu.

W razie stwierdzenia podczas odbioru wad Zamówienia, Zamawiający złoży Wykonawcy stosowną reklamację. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego i udzieli na nią odpowiedzi niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 14 (czternastu) dni od otrzymania reklamacji. Po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uwzględnioną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.

**§ 9 Czas trwania Umowy**

1. Umowa zostaje zawarta na okres 36 (trzydziestu sześciu) miesięcy od daty zawarcia Umowy   
   z zastrzeżeniem, że:
   1. w przypadku wyczerpania przed upływem tego terminu wartości Umowy określonej w § 2 ust. 1, Umowa ulega rozwiązaniu z dniem wyczerpania tej wartości, bez konieczności podejmowania przez Strony dodatkowych czynności;
   2. w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Zamówienia   
      w zakresie Dostawy określonej w ust. 2 Strony zawrą aneks do Umowy, w którym przedłużą czas trwania Umowy o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Zamówienia w zakresie Dostawy.
2. Minimalna wartość Zamówienia w zakresie Dostawy, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej wykazem asortymentowym określonym   
   w załączniku nr 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego ograniczenia zakresu Zamówienia w zakresie Dostawy zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.

**§ 10 Kary umowne**

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
   1. za zwłokę w dostarczeniu poszczególnej partii Zamówienia lub Analizatora – w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii Zamówienia za każdy dzień zwłoki;
   2. z tytułu odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy -   
      w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy;
   3. w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia Analizatora – w wysokości 0,1% wartości Dzierżawy za każdy dzień zwłoki.
2. Łączna maksymalna wysokość naliczonych kar umownych nie może przekroczyć 30% łącznej wartości brutto Umowy określonej zgodnie z § 2 ust. 1.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego, jeżeli poniesiona szkoda przekroczy wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. W przypadku naliczenia kar umownych Zamawiający będzie upoważniony do potrącenia kwoty każdej kary umownej z należnego Wykonawcy wynagrodzenia objętego fakturą.

**11 Zmiana Umowy**

1. Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów Umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w zakresie wyrobów objętych Zamówieniem jedynie w przypadku zaprzestania produkcji danego wyrobu objętego Zamówieniem przez producenta tego wyrobu.
2. Zmiana Umowy w przypadku opisanym w ust. 1 może nastąpić na wniosek Wykonawcy zawierający również ofertę produktu równoważnego. Wraz z wnioskiem Wykonawca zobowiązany jest również dostarczyć Zamawiającemu dowód na okoliczność wystąpienia zdarzenia w postaci oświadczenia wydanego przez producenta danego wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.
3. Zaoferowany przez Wykonawcę produkt równoważny musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż te dla zastępowanego wyrobu wskazane w ofercie. Zamawiający może wyrazić zgodę na taką zmianę   
   i dostawę innego produktu, jeśli nie będzie on odbiegał jakościowo od wyrobu zaproponowanego pierwotnie w ofercie oraz na niezmienionych warunkach cenowych.
4. W razie zmian, o których mowa powyżej, ceną produktu równoważnego zaoferowanego przez Wykonawcę, będzie cena wyrobu zastępowanego. Wykonawcy nie przysługuje z tego tytułu wyższe wynagrodzenie i nie będzie on dochodził z tego tytułu roszczeń od Zamawiającego.
5. Zamawiający dopuszcza również zmianę Umowy w zakresie czasu trwania Umowy określonego w § 9   
   ust. 1 w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Zamówienia   
   w zakresie Dostawy określonej w § 9 ust. 2. Umowa ulegnie przedłużeniu o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Zamówienia w zakresie Dostawy, o której mowa w § 9 ust. 2.
6. Poza przypadkami opisanymi w ust. 1-5 Umowa może zostać zmieniona zgodnie z art. 455 PZP.

**§ 12 Waloryzacja**

* + - 1. Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w następujących przypadkach:
         1. ustawowej zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług VAT.   
            W takim przypadku wartość wynagrodzenia netto nie ulega zmianie, jedynie wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów. Zmiana wynagrodzenia odnosić się będzie do części Umowy niezrealizowanej po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających lub wprowadzających stawkę podatku od towarów i usług VAT oraz do części Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług VAT lub wprowadzenie nowego podatku. W przypadku zaistnienia opisanej sytuacji po wejściu w życie przepisów będących przyczyną waloryzacji, Wykonawca zwróci się do Zamawiającego z wnioskiem w formie pisemnej o dokonanie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia – wskaże kwotę, o którą wynagrodzenie Wykonawcy ma ulec zmianie, wraz z uzasadnieniem zawierającym szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy,
         2. zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, co odpowiada wymogom zawartym w art. 439 PZP.
      2. Zamawiający wskazuje następujące zasady wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia:
         1. miernikiem zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją Umowy jest wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego,
         2. każda ze Stron jest uprawniona do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym wniosek o waloryzację, wzrośnie/spadnie o co najmniej 10% w stosunku do wysokości tego wskaźnika w miesiącu zawarcia Umowy lub miesiącu poprzedzającym ostatnią waloryzację wynagrodzenia,
         3. waloryzacja wynagrodzenia dopuszczalna jest nie wcześniej niż po upływie 6 (sześciu) miesięcy licząc od dnia zawarcia Umowy, a kolejna waloryzacja po upływie 12 (dwunastu) miesięcy od poprzedniej,
         4. waloryzacja nie dotyczy wynagrodzenia za usługi wykonane przed datą złożenia wniosku,
         5. w przypadku wzrostu/spadku wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych w sposób określony   
            w pkt 2 powyżej, waloryzacja będzie polegała na wzroście/obniżeniu wynagrodzenia za usługi pozostałe do wykonania po dniu złożenia wniosku, o wartość procentową uwzględniającą różnicę między przedmiotowym wskaźnikiem w miesiącu zawarcia Umowy a wskaźnikiem ogłoszonym w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym złożenie wniosku   
            o waloryzację, a przy kolejnej waloryzacji z uwzględnieniem wskaźnika z poprzedniej waloryzacji oraz z miesiąca poprzedzającego złożenie wniosku o kolejną waloryzację,
         6. łączna wartość zmian wynagrodzenia dokonana na podstawie postanowień § 12 ust. 1 pkt 1 umowy nie może być wyższa niż 10% pierwotnej wartości Umowy.
      3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 pkt 5 powyżej, wymagać będzie zgodnej woli obu Stron i obowiązywać będzie od dnia wynikającego z zawartego w tym zakresie aneksu do Umowy.
      4. Wniosek Stron o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia musi posiadać uzasadnienie zawierające   
         w szczególności szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
      5. Strony są zobowiązane dołączyć do wniosku dokumenty potwierdzające wpływ zmian na koszty wykonania Umowy.

**§ 13 Dane osobowe**

1. Każda ze Stron zobowiązuje się przetwarzać zgodnie z obowiązującymi przepisami, w tym rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 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) („**RODO**”), dane osobowe udostępnione przez drugą Stronę w wyniku zawarcia i wykonywania Umowy, w tym dotyczące osób będących jej stroną, wspólników, współpracowników, pracowników, podwykonawców, a także innych osób, którymi Strony posługują się przy realizacji Umowy, przedstawicieli ustawowych, reprezentantów   
   i pełnomocników drugiej Strony w celu zawarcia i wykonania Umowy.
2. Zamawiający przekazał Wykonawcy przed zawarciem Umowy klauzulę informacyjną, której treść zawiera informacje wymagane na podstawie art. 13 i 14 RODO, co Wykonawca potwierdza podpisując Umowę.
3. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji obowiązku informacyjnego w terminach wskazanych   
   w przepisach RODO wobec wszystkich osób, o których mowa w ust. 1, w imieniu Zamawiającego występującego jako administrator danych osobowych. Realizacja tego obowiązku może nastąpić   
   w szczególności poprzez przekazanie tym osobom pełnej treści klauzuli informacyjnej, o której mowa   
   w ust. 2. Jeśli w trakcie realizacji Umowy Wykonawca będzie wykonywał w imieniu Zamawiającego czynności związane z przetwarzaniem danych osobowych innych osób niż dotychczas wymienione, których administratorem będzie Zamawiający, Wykonawca zobowiązuje się do realizacji w imieniu Zamawiającego obowiązku informacyjnego również względem tych osób.

**§ 14 Odstąpienie od Umowy**

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy w przypadku dwukrotnego niewykonania dostawy w terminie określonym w § 3 pkt 3.

**§ 15 Postanowienia końcowe**

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do Umowy, pod rygorem nieważności.
2. W kwestiach nieuregulowanych Umową znajdują zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące   
   w szczególności PZP oraz Kodeksu cywilnego wraz z obowiązującymi rozporządzeniami.
3. Wszelkie spory między Stronami, wynikłe w związku albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć polubownie, będą rozstrzygane przez sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowę sporządzono w 2 (dwóch) jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

**ZAMAWIAJĄCY** **WYKONAWCA**

Załącznik Nr 2 do Umowy

DZZP-344/27/2025

**WZÓR ZAMÓWIENIA**

### Nazwa dostawcy Nysa dnia………………

### 

### ZAMÓWIENIE NR DZZP - 221/… / 2025

ODBIORCA ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE

REGON 000313443

NIP 753 - 19 - 67 – 997

## Telefon : Dział Zaopatrzenia 77 40 87 816

Fax. 77 433 30 38

Płatnik : Odbiorca: Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie

ul. Bohaterów Warszawy 34

48 - 300 Nysa

### Sposób zapłaty: przelew

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Lp | Nazwa wyrobu, rozmiar, numer katalogowy/referencyjny | Jedn. miary | Ilość |
| 1 |  |  |  |

Zgodnie z Umową DZZP-344/27/2025

Towar należy dostarczyć pod adres 48 – 300 Nysa ul. Boh. Warszawy 34, do magazynów szpitala, w dniach od poniedziałku do piątku w godz. 800 - 1400.