

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE

ul. Bohaterów Warszawy 34
48 - 300 Nysa

NIP 753-19-67-997

REGON 000313443

TEL. 77 40 87 990

E-MAIL k.szewczuk@zoznysa.pl
WWW www.zoz.nysa.pl

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SWZ)**

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA: Dostawa wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego

NUMER ZAMÓWIENIA: Zamówienie publiczne Nr DZZP-344/18/2026

TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA: Przetarg nieograniczony

PODSTAWA PRAWNA: Ustawa z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm.)

ZATWIERDZENIE DOKUMENTACJI: Podpis Zamawiającego

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. organizacyjnych
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie
mgr Jerzy Hajduga

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO, NUMER TELEFONU, ADRES POCZTY ELEKTRONICZNEJ ORAZ STRONY INTERNETOWEJ PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA

1. Zamawiającym jest:

Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie
ul. Bohaterów Warszawy 34, 48-300 Nysa
tel. 774087990
e-mail: k.szewczuk@zoznysa.pl

2. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-0e20e0b8-b0fe-4851-83f6-d8f91ef8d2ec>

- Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”)
- Wszelkie wyjaśnienia, modyfikacje treści SWZ oraz inne informacje związane z niniejszym postępowaniem Zamawiający będzie zamieszczał wyłącznie na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- Zamawiający informuje, iż na stronie internetowej Biuletynu Informacji Publicznej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie, tj. <https://bip.zoz.nysa.pl/ogloszenia/zamowienia-powyzej-progu-ue> znajduje się link przekierowujący do postępowania na Platformie e-Zamówienia.

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

- Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm.) zwaną w dalszej części ustawą. W sprawach nieuregulowanych zapisami niniejszej SWZ, stosuje się przepisy wspomnianej ustawy wraz z aktami wykonawczymi do tej ustawy.
- Postępowanie prowadzone jest dla wartości zamówienia równej lub przekraczającej progi unijne.
- Zamawiający stosuje w niniejszym postępowaniu uprzednią ocenę ofert (odwróconą kolejność oceny), o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego, zgodnie z wykazem asortymentowo-cenowym, stanowiącym **załącznik nr 2 do SWZ** oraz wymaganymi parametrami technicznymi dla aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej - dla części nr 1 poz. 1 / skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej - dla części nr 1 poz. 2 / sondy typu „A” z interfejsem do biometru optycznego NIKED AL.-Scan – dla części nr 17, stanowiącymi **załącznik nr 3 do SWZ**.

2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert na części:

Część nr 1 - dostawa akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wraz z dzierżawą aparatu
Część nr 2 – dostawa soczewek wewnątrzgałkowych zwijalnych jednoczęściowych i trzyczęściowych
Część nr 3 – dostawa preparatów śródgałkowych
Część nr 4 – dostawa pierścieni dotorebkowych w jednorazowym aplikatorze
Część nr 5 – dostawa drobnego sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb okulistyki
Część nr 6 – dostawa noży do mikrochirurgii zaćmy
Część nr 7 – dostawa opasek silikonowych
Część nr 8 – dostawa narzędzi chirurgicznych wielorazowego użytku
Część nr 9 – dostawa akcesoriów do mikroskopu LEICA M822F40
Część nr 10 – dostawa haczyków tęczówkowych
Część nr 11 – dostawa wiskoelastików w zestawach (chondroitynian, hialuronian)
Część nr 12 – dostawa obłożeń operacyjnych jednorazowego użytku
Część nr 13 – dostawa zrównoważonego roztworu soli fizjologicznej
Część nr 14 – dostawa akcesoriów do diatermii okulistycznej
Część nr 15 – dostawa noży do nacięć rąbkowych rogówki

Część nr 16 – dostawa pasków fluoresceinowych

Część nr 17 – dostawa sondy do biometru optycznego NIDEK AL.-Scan

3. Wymagania dodatkowe:

Wykonawca zobowiązuje się do utworzenia depozytu soczewek w terminie do 7 dni roboczych od dnia zawarcia umowy – (dostawa depozytu nastąpi w terminie do 5 dni roboczych od dnia ustalenia składu oraz ilości depozytu przez obie strony) – dotyczy części nr 2 poz. 1, 3, 5, 6 – oraz utrzymania przez okres obowiązywania umowy wszystkich wymaganych rozmiarów soczewek w ilości:

- poz. 1:

po 5 szt. z dioptrażu od 20 do 26

po 2 szt. z dioptrażu od 13 do 20

po 2 szt. z dioptrażu od 26 do 30

- poz. 3:

po 1 szt. z dioptrażu od 17 do 22

- poz. 5:

po 1 szt. z dioptrażu od 17 do 22 co 0,5 D

- poz. 6:

po 1 szt. z dioptrażu od 18 do 24 co 0,5 D.

4. Nazwa/y i kod/y Wspólnego Słownika Zamówień: (CPV): 33140000

5. Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia:

1/ Oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania określone w :

- Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych z dnia 5 maja 2017 (MDR)
- Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974)
- Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu kwalifikacji 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)

2/ Oferowane wyroby medyczne muszą być zgodne z obowiązującymi normami dla wyrobów medycznych

- PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
- PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
- PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem
- PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
- PN EN ISO 10993-1:2021-06 / EN ISO 10993-1:2020- Biologiczna ocena wyrobów medycznych – część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
- PN EN ISO 10993-7:2009/A1:2022-06 / EN ISO 10993-7:2008/A1:2022- Biologiczna ocena wyrobów medycznych – Część 7 : Pozostałości po sterylizacji tlenkiem etylenu
- PN EN 15986:2011 / EN 15986:2011 – Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany
- PN-EN ISO 14937:2011 / EN ISO 14937:2009 – Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Wymagania ogólne dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego

oraz opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych

- PN-EN 556-1:2002 /AC:2011 – Sterylizacja wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako sterylne – Część 1 : Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - *dotyczy wszystkich części i pozycji w których oferowane są wyroby sterylne*
- PN-EN 60601-1:2011 /A1:2014-02 / EN 60601-1:2006/A1:2013 - Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego
- PN-EN ISO 11979-8:2017 – Implanty oftalmiczne – Soczewki wszczepialne – Część 8: Wymagania podstawowe
- PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.

6. Przygotowując ofertę, Wykonawca winien dokładnie zapoznać się z zawartością wszystkich dokumentów składających się na dokumentację przetargową, którą należy odczytywać wraz modyfikacjami i zmianami wnoszonymi przez Zamawiającego w trakcie trwania postępowania.

IV. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia wraz z ofertą (załącznik nr 1 i 2 oraz załącznik nr 3 do SWZ) następujących przedmiotowych środków dowodowych:

1) **Oświadczenie**, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym, na który została wydana **Deklaracja Zgodności**

2) **Oświadczenie**, że na oferowany przedmiot zamówienia Jednostka Notyfikowana wydała **Certyfikat Zgodności** lub dokument potwierdzający przedłużenie ważności Certyfikatu.

3) **Oświadczenie**, że oferowany wyrób medyczny dla części nr został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i uzyskał dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

4) **Materiałów informacyjnych** w postaci zdjęć, katalogów, prospektów lub folderów **opracowanych przez producenta** i dotyczących oferowanych wyrobów, zawierających szczegółowy opis przedmiotu zamówienia potwierdzający wszystkie parametry oraz wymagania określone przez Zamawiającego w „Opisie przedmiotu zamówienia”, z nazwą producenta, opisem których pozycji formularza cenowego dotyczą - w języku polskim – *dotyczy wszystkich części i pozycji*.

Każdy parametr wymieniony w “ZESTAWIENIU PARAMETRÓW TECHNICZNYCH DLA APARATU DO FAKOEMULSYFIKACJI ORAZ WITREKTOMII PRZEDNIEJ I TYLNEJ” oraz SKANINGOWEGO OFTALMOSKOPU LASEROWEGO DO BADAŃ ANGIOGRAFII FLUORESCYNOWEJ” – stanowiącym **załącznik nr 3 do SWZ**, musi mieć potwierdzenie w materiałach informacyjnych

5) **Oświadczenia**, że oferowany wyrób/sprzęt posiada instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykietę z nazwą wyrobu w języku polskim – *dotyczy wszystkich części i wszystkich pozycji*

2. 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.

V. INFORMACJA NA TEMAT MOŻLIWOŚCI SKŁADANIA OFERT WARIANTOWYCH

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej.

VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Wydawanie towaru następować będzie partiami stosownie do potrzeb Zamawiającego przez okres **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy.

VII. PODSTAWY WYKLUCZENIA

1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1-6 ustawy (obligatoryjne przesłanki wykluczenia):

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
- c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2022 r. poz. 1599 i 2185) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 826),
- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
- f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2021 r. poz. 1745),
- g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
- h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
- 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

- 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Zamawiający nie przewiduje fakultatywnych przesłanek wykluczenia zawartych w art. 109 ust. 1 ustawy Pzp.
3. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia 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 t.j.).
Do Wykonawcy podlegającego wykluczeniu w tym zakresie stosuje się art. 7 ust. 3 wspomnianej ustawy.
4. Wykluczeniu z postępowania podlegają Wykonawcy, zgodnie z art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz. UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1).
5. Wykluczenie Wykonawcy może nastąpić na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia
6. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 Pzp., jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki wskazane w art. 110 ust. 2 Pzp.
7. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 Pzp, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.

VIII. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1) **nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp;** z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
 - 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
 - b) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
 - c) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
 - d) **zdolności technicznej lub zawodowej:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
2. Zamawiający, w stosunku do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, w odniesieniu do warunku dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej dopuszcza łączne spełnianie warunku przez Wykonawców.

IX. WYKAZ OŚWIADCZEŃ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

1. **Oświadczenia i dokumenty składane na podstawie wezwania Zamawiającego:**
Zamawiający, przed udzieleniem zamówienia a po ocenie wszystkich ofert, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, na podstawie art. 126 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych:
 - 1) **oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy,** o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania w zakresie wskazanym w rozdziale VII SWZ, składanym na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (w skrócie JEDZ), sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji

(UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz.Urz.UE L 3 z 06.01.2016 r., str. 16). Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia z postępowania na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, wskazane w SWZ. Oświadczenie składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) wg załącznika nr 5 do SWZ.

Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z oświadczeniem, o którym wyżej mowa, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu z postępowania w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców Jednolity Europejski Dokument Zamówienia składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegający się o zamówienie.

Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom zobowiązany jest wypełnić w tym zakresie JEDZ wskazując części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.

Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z postępowania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, składa także JEDZ dotyczący tych podmiotów.

Szczegółowe informacje nt. wypełniania JEDZ znajdują się na stronie UZP <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/prawo-zamowien-publicznych-regulacje/prawo-krajowe/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>

INSTRUKCJA WYPEŁNIANIA FORMULARZA JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA (JEDZ) ZGODNEGO ZE WZOREM STANOWIĄCYM ZAŁĄCZNIK DO ROZPORZĄDZENIA WYKONAWCZEGO KOMISJI (UE) 2016/7 Z DNIA 5.01.2016R USTANAWIAJĄCEGO FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENI:

- a) Zamawiający zaleca wypełnienie ESPD za pomocą serwisu dostępnego pod adresem: <https://espd.uzp.gov.pl/> . W tym celu przygotowany przez Zamawiającego Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) w formacie *.xml, stanowiący załącznik nr 3 do SWZ, należy zaimportować do wyżej wymienionego serwisu oraz postępując zgodnie z zamieszczoną tam instrukcją wypełnić wzór elektronicznego formularza ESPD.
- b) JEDZ należy złożyć wraz z ofertą (zaleca się złożenie JEDZ w wyodrębnionym pliku) – w formie elektronicznej (w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym),
- c) w przypadku, gdy Wykonawcy składają ofertę wspólną, w rozumieniu art. 58 ustawy Prawo zamówień publicznych, należy przedstawić odrębny JEDZ zawierający informacje wymagane w częściach II–IV dla każdego z biorących udział Wykonawców – każdy z wyodrębnionych JEDZ-ów zaleca się złożyć w odrębnych plikach – jako załączniki do oferty,
- d) w przypadku wskazania w ofercie oraz JEDZ podwykonawców, którzy swoimi zdolnościami, nie wspierają Wykonawcy w celu wykazania spełniania warunków Zamawiający nie żąda złożenia odrębnego JEDZ dla tych podwykonawców,
- e) w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia (rozdz. VIII pkt. 1, 3 i 4 SWZ), w części III JEDZ należy wypełnić sekcję A, B, C (za wyjątkiem rubryk dotyczących: konfliktu interesów) oraz sekcję D (sekcja D odnosi się do podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. g i pkt 2 oraz art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy) oraz 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 t.j.)
- f) w części IV JEDZ należy wypełnić jedynie sekcję α,
- g) części V JEDZ nie wypełniać,

h) wersja elektroniczna JEDZ zamieszczona jest na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Na stronie internetowej:

https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0026/45557/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja-2021.01.20.pdf- znajduje się instrukcja wypełniania JEDZ/ESPD.

2) aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych potwierdzających brak podstaw wykluczenia, tj.:

a) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym:

- w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy,
- w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy,
- wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

b) oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. 2024 poz. 1616 t.j.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej zgodnie z **załącznikiem nr 8 do SWZ**

W przypadku gdy zostanie złożona tylko jedna oferta, Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia powyższego oświadczenia.

c) oświadczenia 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:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
 - e) art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Ur.UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1) i art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego,
- zgodnie z załącznikiem nr 7 do SWZ**

Uwaga: W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenia i dokumenty w zakresie pkt 1 składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

3. Dokumenty podmiotowe Wykonawcy mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza RP.

- a. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:
 - 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania;
- b. Dokument, o którym mowa w ust. 2.1. pkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

- c. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 2.1. lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy. Przepis pkt 4.2. stosuje się.

4. Wyjątki od obowiązku złożenia dokumentów:

Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:

- a) Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile Wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;
 - b) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1;
 - c) Zamawiający posiada podmiotowe środki dowodowe, a Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
5. W zakresie nieuregulowanym ustawą Pzp lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415; zwanym dalej "r.p.s.d.") oraz przepisy rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452)

X. 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-148610-0e20e0b8-b0fe-4851-83f6-d8f91ef8d2ec>
Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).
4. Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia:
ocds-148610-0e20e0b8-b0fe-4851-83f6-d8f91ef8d2ec
5. 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”.
6. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
7. 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.

8. 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.
9. Informacje, oświadczenia lub dokumenty², 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”).
10. 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”.
11. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert/wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, 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, mogą być opatrzone, zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie 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).
12. 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.
13. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.
14. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).
15. Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*.
16. 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”.
17. 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: k.szewczuk@zoznysa.pl (nie dotyczy składania ofert).

18. Zamawiający informuje, że w przypadku otrzymania wniosków o wgląd do ofert, oferty te będą przysyłane na adres e-mail Wykonawcy podany w ofercie.

XI. 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 **6 dni** przed upływem terminu składania ofert, o ile wniosek o wyjaśnienie SWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż na **14 dni** przed upływem terminu składania ofert.
4. Wszelkie wyjaśnienia, modyfikacje treści SWZ oraz inne informacje związane z niniejszym postępowaniem, Zamawiający będzie zamieszczał **wyłącznie na Platformie e-Zamówienia**:
<https://ezamowienia.gov.pl/imp-client/tenders/ocds-148610-0e20e0b8-b0fe-4851-83f6-d8f91ef8d2ec>
5. 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 przetargowej.
6. Zamawiający oświadcza, iż **nie zamierza** zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SWZ.

XI. OSOBY ZE STRONY ZAMAWIAJĄCEGO UPRAWNIONE DO KOMUNIKOWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

Zamawiający wyznacza następujące osoby do komunikowania się z Wykonawcami, w sprawach dotyczących niniejszego postępowania:

- a) sprawy merytoryczne – Mariusz Rączy – Ordynator Oddziału Okulistycznego tel. 77 40 87 900
- b) sprawy formalno-prawne – Katarzyna Szewczuk tel. 77 4087990, e-mail: k.szewczuk@zoznysa.pl

XII. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W TYM W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69

Zamawiający nie przewiduje komunikowania się zamawiającego z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

XIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca, stosownie do treści art. 220 ust. 1 Pzp jest związany ofertą 90 dni od upływu terminu składania ofert **do dnia 31.07.2026 r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w dokumentach zamówienia, zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa powyżej, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XIV. 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 wykonawcy, 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) ofertę należy sporządzić w języku polskim. **Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej - opatrzoną kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnione do reprezentacji Wykonawcy.**
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, 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).
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 zaufanym¹¹ lub podpisem osobistym¹².
- 5) 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”.
- 6) oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
- 7) Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
- 8) maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.
- 9) Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale Podwykonawcy/ów, musi wyraźnie w ofercie wskazać, jaką część (zakres zamówienia) wykonywać będzie w jego imieniu podwykonawca **oraz podać nazwę ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani.** Należy w tym celu wypełnić odpowiedni punkt formularza oferty, stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ. Jeżeli Wykonawca zostawi ten punkt niewypełniony (puste pole), Zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi tj. bez udziału Podwykonawców. Powierzenie wykonania części zamówienia Podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.
- 10) w kolumnie „Informacje o produkcie i producencie w „wykazie asortymentowo-cenowym” należy podać wymagane dane w celu bezspornej identyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia

2. Zawartość oferty:

Treść oferty stanowi wypełniony:

- „Formularz oferty” (**załącznik nr 1 do SWZ**),
- „Wykaz asortymentowo-cenowy” (**załącznik nr 2 do SWZ**)
- “Zestawienie parametrów technicznych dla aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej” - dla części nr 1 poz. 1 / “Zestawienia parametrów technicznych dla

skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej”- dla części nr 1 poz. 2 / sondy typu “A” z interfejsem do biometru optycznego NIKED AL.-Scan – dla części nr 17, (załącznik nr 3 do SWZ)

- “Warunkami gwarancji i serwisu dla sondy typu “A” z interfejsem do biometru optycznego NIKED AL.-Scan – dla części nr 17 (załącznik nr 4 do SWZ)

3. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć:

- 1) **oświadczenie Wykonawcy o braku postaw wykluczenia z postępowania zgodnie z art. 5K Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz.UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1).** Oświadczenie składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) – **załącznik nr 6 do SWZ.**
- 2) **pełnomocnictwo ustanowione do reprezentowania Wykonawcy/ów ubiegającego/cych się o udzielenie zamówienia publicznego.**
Pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W przypadku, gdy pełnomocnictwo zostało wystawione w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z pełnomocnictwem w postaci papierowej, może dokonać mocodawca (osoba/osoby wystawiające pełnomocnictwo) lub notariusz.
- 3) Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów
- 4) **przedmiotowe środki dowodowe wymienione w rozdz. IV SWZ**

XV. INFORMACJA NA TEMAT WSPÓLNEGO UBIEGANIA SIĘ WYKONAWCÓW O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki.
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, zobowiązani są złożyć wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo – zgodnie z pkt. 3 ppkt. 2. rozdz. XIV SWZ – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki.
Uwaga: Pełnomocnictwo, o którym mowa powyżej może wynikać albo z dokumentu pod taką samą nazwą albo z umowy Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
4. Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie (przez każdego z Wykonawców lub upoważnionego pełnomocnika).
5. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia przez Wykonawców oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ustawy (pkt. 1 ppkt.1. rozdziału IX SWZ) składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, oraz brak podstaw wykluczenia - każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia nie może podlegać wykluczeniu z postępowania w oparciu o wskazane w SWZ podstawy wykluczenia.

6. W przypadku, o którym mowa w art. 117 ust. 2 lub ust. 3 ustawy, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia zobowiązani są dołączyć do oferty oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy („ (...) z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy.”).
7. Wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

XVI. INFORMACJA NA TEMAT PODWYKONAWCÓW

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
2. Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale podwykonawcy/ów, musi wyraźnie w ofercie wskazać, jaką część (zakres zamówienia) wykonywać będzie w jego imieniu podwykonawca **oraz podać nazwę ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani**. Należy w tym celu wypełnić odpowiedni punkt formularza oferty, stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ. W przypadku, gdy Wykonawca nie zamierza wykonywać zamówienia przy udziale podwykonawców, należy wpisać w formularzu „nie dotyczy” lub inne podobne sformułowanie. Jeżeli Wykonawca zostawi ten punkt niewypełniony (puste pole), Zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi, tj. bez udziału podwykonawców.
3. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, podwykonawców zaangażowanych w wykonanie zamówienia (jeżeli są już znani). Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje wymagane informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.
4. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
5. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

XVII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia w terminie **do dnia 05.05.2026 r. do godz. 08:00**.
2. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.

XVIII. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **05.05.2026 r. godz. 08:30**.
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:
 - a) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - b) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
5. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania

XIX. INFORMACJA O TRYBIE OCENY OFERT

1. Zgodnie z art. 223 ust. 1 ustawy, w toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń.
2. Zamawiający poprawi w ofercie omyłki wskazane w art. 223 ust. 2 ustawy, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta zostanie poprawiona.
3. Zamawiający odrzuci złożoną ofertę, w przypadku wystąpienia przynajmniej jednej z okoliczności, o których mowa w art. 226 ust. 1 ustawy.
4. W przypadku, gdy nie zostanie złożona żadna oferta niepodlegająca odrzuceniu, postępowanie zostanie unieważnione. Zamawiający unieważni postępowanie także w innych przypadkach, określonych w ustawie.
5. Zamawiający przyzna zamówienie Wykonawcy, który złoży ofertę niepodlegającą odrzuceniu, i która zostanie najwyżej oceniona (uzyska największą liczbę punktów przyznanych według kryteriów wyboru oferty określonych w niniejszej SWZ).
6. Zamawiający powiadomi o wyniku postępowania przesyłając zawiadomienie wszystkim Wykonawcom, którzy złożyli oferty oraz poprzez zamieszczenie stosownej informacji na Platformie przetargowej. Zawiadomienie o rozstrzygnięciu postępowania będzie zawierało informacje, o których mowa w art. 253 ustawy.

XX. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca podaje cenę ofertową na formularzu oferty zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
2. W wartości brutto oferty zawierają się wszystkie koszty związane z dostawą przedmiotu zamówienia do Zamawiającego w tym: transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, opłaty wynikające z polskiego prawa celnego i podatkowego, itp. Wykonawca winien uwzględnić w cenie oferty również wszystkie inne koszty jakie poniesie w związku z realizacją przedmiotu przetargu, także niewymienione w zdaniu poprzedzającym, a które mają wpływ na cenę oferty.
3. Podana cena będzie stała i nie może się zmienić, za wyjątkiem przypadków opisanych we „Wzorze Umowy” stanowiącym załącznik nr 9 do SWZ, które zostaną wprowadzone do treści umowy w sprawie zamówienia.
4. Sposób obliczenia ceny:
5. Wartość netto należy wyliczyć mnożąc cenę jednostkową netto przez ilość. Do otrzymanej wartości netto należy dodać podatek VAT w % otrzymując w ten sposób wartość brutto.
6. Wszystkie ceny przedstawione przez Wykonawcę w ofercie, powinny zostać określone z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku. Jeżeli po doliczeniu do ceny netto odpowiedniej stawki podatku otrzymana kwota zawiera tysięczne części złotego, kwoty zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.
7. Wartość ogółem oferty stanowi suma wszystkich pozycji w danej części.
8. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń z Wykonawcą w walucie obcej. Cena oferty winna być wyrażona w złotych polskich (PLN) cyfrowo (do drugiego miejsca po przecinku).
9. Za cenę oferty uważać się będzie cenę brutto (łącznie z należnym podatkiem VAT).
10. Wykonawca, składając ofertę (na formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ) informuje Zamawiającego, czy wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując:
 - 1) nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 2) wartość towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 3) stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

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

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

LP.	KRYTERIUM	RANGA
1.	Cena	60%
2.	Termin dostawy	40%

Sposób obliczania wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

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

$$\text{Wartość punktowa ceny} = R \times \frac{C \text{ min}}{C \text{ ofer.}}$$

R – ranga
C min. – cena minimalna
C ofer. – cena oferowana

- 2) kryterium „termin dostawy” rozpatrywane będzie na podstawie terminu podanego przez Wykonawcę w formularzu Oferty.

1/ Maksymalny wymagany przez Zamawiającego termin dostawy dla części nr 1 (1A), 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16 wynosi **do 6 dni roboczych** 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.**

2/ Maksymalny wymagany przez Zamawiającego termin dostawy dla części nr 2 (uzupełnienie depozytu - komis) wynosi **do 2 dni roboczych** od dnia złożenia zamówienia i przesłania protokołu zużycia

Kryterium „termin dostawy” dla części nr 2 oceniane będzie wg wzoru:

$$\text{Wartość punktowa terminu dostawy} = R \times \frac{Td \text{ min.}}{Td \text{ ofer.}}$$

R - ranga
Td min – termin dostawy najkrótszy
Td ofer. – termin dostawy oferowany

3/ Maksymalny wymagany przez Zamawiającego termin dostawy dla części nr 17 wynosi **do 28 dni kalendarzowych** od daty zawarcia umowy

Kryterium „termin dostawy” dla części nr 17 oceniane będzie wg wzoru:

$$\text{Wartość punktowa terminu dostawy} = R \times \frac{Td \text{ min.}}{Td \text{ ofer.}}$$

R - ranga
Td min – termin dostawy najkrótszy
Td ofer. – termin dostawy oferowany

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) zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów

XXII. 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. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego z Wykonawcą, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, w terminach określonych w art. 264 Pzp.
3. Wzór umowy w załączeniu – **załącznik nr 9 do SWZ**, który stanowi integralną część SWZ.
4. 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.

XXIII. 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 stanowiącym **załącznik nr 9 do SWZ**.

XXIV. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej szczegółowo regulują przepisy działu IX ustawy – Środki ochrony prawnej (art. 505 – 590 ustawy).
2. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.
3. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców .
4. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
 - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

6. Pisma w postępowaniu odwoławczym wnosi się w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym.
7. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
8. Zgodnie z art. 515 ustawy, odwołanie wnosi się w terminie:
 - a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a;
9. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkurs lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej;
10. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 1 i 2 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
11. Jeżeli zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty lub nie zaprosił wykonawcy do złożenia oferty w ramach dynamicznego systemu zakupów lub umowy ramowej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 - 1) 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia udzieleniu zamówienia
 - 2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia albo
 - 3) miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie zamieścił w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o wyniku postępowania
12. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych, zwanego „sądem zamówień publicznych”.
13. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.
14. Od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie przysługuje skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego.

XXV. LICZBA CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, NA KTÓRĄ WYKONAWCA MOŻE ZŁOŻYĆ OFERTĘ, LUB MAKSYMALNĄ LICZBĘ CZĘŚCI, NA KTÓRE ZAMÓWIENIE MOŻE ZOSTAĆ UDZIELONE TEMU SAMEMU WYKONAWCY, ORAZ KRYTERIA LUB ZASADY, MAJĄCE ZASTOSOWANIE DO USTALENIA, KTÓRE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA ZOSTANĄ UDZIELONE JEDNEMU WYKONAWCY, W PRZYPADKU WYBORU JEGO OFERTY W WIĘKSZEJ NIŻ MAKSYMALNA LICZBIE CZĘŚCI

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, na jedną lub więcej wybranych części (także na wszystkie części).

XXVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE OBOWIĄZEK WNIESIENIA WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

XXVII. INFORMACJE DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE OBOWIĄZEK JEGO WNIESIENIA;

Zamawiający nie przewiduje wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXVIII. 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.

XXIX. INFORMACJE DODATKOWE

1. Gdziekolwiek w Specyfikacji Warunków Zamówienia przywołane są normy lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.
2. Wszelkie czynności podejmowane przez Wykonawcę w toku Postępowania wymagają dla swej skuteczności dołączenia dokumentów potwierdzających uprawnienie osoby podpisującej do reprezentowania Wykonawcy. Powyższe nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający dysponuje już odpowiednimi dokumentami złożonymi w toku Postępowania.
3. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych
4. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 ustawy.
6. Zamawiający nie przewiduje wizji lokalnej.
7. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w Postępowaniu, z wyjątkiem sytuacji opisanej w art. 261 ustawy Pzp.
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 przewiduje informacji o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Prawo zamówień publicznych.
10. Zamawiający nie przewiduje wymogu lub złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych, o których mowa w art. 93 ustawy Prawo zamówień publicznych .

XXX. INFORMACJE O PRZEWIDYWANYM WYBORZE NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY Z ZASTOSOWANIEM AUKCJI ELEKTRONICZNEJ WRAZ Z INFORMACJAMI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 230, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE AUKCJE ELEKTRONICZNĄ

Zamawiający nie przewiduje zastosowania aukcji elektronicznej.

XXXI. 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. 774087830
- 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.pl; telefon: 77 40 87 845 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-344/18/2026 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego.
- 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. 2024 poz. 1320 z późn.zm.), 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.

FORMULARZ OFERTY

I. DANE WYKONAWCY

1. Pełna nazwa
2. 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 przetargu nieograniczonego Nr DZZP-344/18/2026 na dostawę wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego.

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

Część nr 1 – dostawa akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wraz z dzierżawą aparatu

Wartość netto: zł (słownie:)
Wartość brutto: zł (słownie:)

w tym:

a/ całkowity koszt akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem (tabela 1A) wynosi:

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

b/ całkowity koszt dzierżawy aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej oraz skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej (tabela 1B) wynosi:

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

Wartość dzierżawionego aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wynosi:

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

Wartość dzierżawionego skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej wynosi:

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

Część nr 2 – dostawa soczewek wewnątrzgałkowych zwijalnych jednoczęściowych i trzyczęściowych

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

Część nr 3 – dostawa preparatów śródgałkowych

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

Część nr 4 – dostawa pierścieni dotorebkowych w jednorazowym aplikatorze

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

Część nr 5 – dostawa drobnego sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb okulistyki

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

Część nr 6 – dostawa noży do mikrochirurgii zaćmy

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

Część nr 7 – dostawa opasek silikonowych

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

Część nr 8 – dostawa narzędzi chirurgicznych wielorazowego użytku

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

Część nr 9 – dostawa akcesoriów do mikroskopu LEICA M822F40

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

Część nr 10 – dostawa haczyków tęczówkowych

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

Część nr 11 – dostawa wiskoelastików w zestawach (chondroitynian, hialuronian)

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

Część nr 12 – dostawa obłożeń operacyjnych jednorazowego użytku

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

Część nr 13 – dostawa zrównoważonego roztworu soli fizjologicznej

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

Część nr 14 – dostawa akcesoriów do diatermii okulistycznej

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

Część nr 15 – dostawa noży do nacięć rąbkowych rogówki

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

Część nr 16 – dostawa pasków fluoresceinowych

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

Część nr 17 – dostawa sondy do biometru optycznego NIDEK AL.-Scan

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

IV. OFERUJEMY termin dostawy:

- a) dla części nr 2 wynoszący** dni - **nie dłuższy niż 2 dni robocze** od dnia złożenia zamówienia
- b) dla części nr 1 (1A), 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16 /* wynoszący** dni - **nie dłuższy niż 6 dni roboczych** od dnia złożenia zamówienia
- c) dla części nr 17 wynoszący** dni - **nie dłuższy niż 28 dni kalendarzowych** od daty zawarcia umowy

V. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ do dostawy aparatów: do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej a także skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej (TABELA nr 1B):

- a) poz. 1 – **do 6 dni roboczych** od daty zawarcia umowy,
 - b) poz. 2 – **do 12 tygodni** od daty zawarcia umowy,
- do Oddziału Okulistycznego po wcześniejszym uzgodnieniu z Ordynatorem Oddziału Okulistycznego

VI. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ do dostaw na własny koszt oferowanego przedmiotu zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w godz. od 8.00 do 14.00 do:

- a) apteki Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
- b) magazynu Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby,

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

VIII. 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.)

IX. OŚWIADCZAMY, że:

- a) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń. Zdobyliśmy informacje konieczne do przygotowania oferty,
- b) zapoznaliśmy się z obowiązkami Wykonawcy i akceptujemy je bez zastrzeżeń,
- c) zapoznaliśmy się ze „Wzorem umowy” stanowiącym **załącznik Nr 9 do SWZ** i zobowiązujemy się, w przypadku udzielenia nam zamówienia, do zawarcia umowy na warunkach określonych wg wymienionego załącznika.

IX. POTWIERDZAMY związanie ofertą do daty wskazanej w SWZ

* - wpisać numer części

** - wpisać ilość dni

Wykaz asortymentowo-cenowy

Część nr 1 - dostawa akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wraz z dzierżawą aparatu

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
A	Dostawa akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem		8	
B	Dzierżawa aparatów		23	
	Wartość zamówienia ogółem (tabela 1A i 1B)			

Tabela nr 1A - dostawa akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
I	Zestaw akcesoriów zużywalnych do fakoemulsyfikacji						
1	Zestaw do fako : igła do fakoemulsyfikacji typu flare prosta lub zagięta 2,2mm, 30 rękaw irygacyjny komora testowa wielorazowego użytku - 20 sterylizacji	42			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Klucz do tipów wielorazowych, metalowy	1			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Kaseta przeznaczona na jeden dzień operacyjny z możliwością wymiany drenów zbiorniczek odciekowy dren infuzyjny	270			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Dreny wymienne jednorazowego użycia do kasety jednodniowej	1200			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Końcówki bimanualne I/A	4 kpl.			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Dren infuzyjny do butelki	6			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Korek na port aspiracyjny do kaset	6			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
8	Zestaw korków do kaset	6			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
II	Zestaw akcesoriów do witrektomii 23G, 25 G i 27G						

1	Zestaw do witrektomii 23G, 25G, 27G (do wyboru przez Zamawiającego) składający się z: witrektomu pneumatycznego 23G/25G/27G 16000 cięć/minutę światłowodu typu shielded zestawu trokarów one step trójnika drenu do podazy powietrza konektora luer-lock drenu do ekstrakcji	90			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Dren irygacyjny do zabiegów fakowitrektomii	6			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Światłowód panoramiczny typu shielded 25 G – sterylne	6			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Witrektom pneumatyczny 25 G 8000 cięć – sterylne	32			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Światłowód Total ViewChandelierdotrokarowy, 25G	30			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
III	Inne akcesoria					
1	Zestaw do usuwania/podaży oleju silikonowego złożony z: drenu aspiracyjnego strzykawki z gumowym tłokiem kaniuli z bocznym portem aspiracyjnym	50			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Dren do szybkiego usuwania oleju 1000 – 5000 kompatybilny z systemami 20G, 23G, 25G, 27G podłączany do zestawu do usuwania oleju	24			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Przewód do wymiany plyn – gaz do witrektomii z filtrem	6			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Kaniula do podazy oleju 23G	40			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Kaniula do podazy oleju 25G	10			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Pojedynczy trokar ONE STEP 25G z zewnętrznym zaworem i ostrą prowadnicą, sterylne	48			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Zestaw 3 trokarów One Step 25G z zewnętrznymi zaworami i ostrą prowadnicą oraz uniwersalnym drenem infuzyjnym zewnętrzne zawory silikonowe z możliwością zdjęcia z trokarów podczas zabiegu prowadnica trokarów na której końcu znajduje się miarka twardówkowa 3 i 4 mm	6			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

8	Jednorazowa igła fletowa z aktywną aspiracją rozmiar - 23G zakończona silikonem	48			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Jednorazowa igła fletowa z aktywną aspiracją rozmiar - 25G/27G (do wyboru przez Zamawiającego) zakończona silikonem	30			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Sonda do endolasaera 25G kierunkowa	60			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Sweeper (miotelka) pokryty pyłem diamentowym rozmiar 25G/27G (do wyboru przez Zamawiającego) końcówka wysuwana	30			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Kaniula typu Soft Tipped 23G	75			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
13	Igła do iniekcji podsiatkówkowych 41G, wysuwana	2			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

TABELA nr 1B – Dzierżawa aparatów

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość m-cy	Cena netto za 1 m-c	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1.	Dzierżawa aparatu do fakoemulsyfikacji oraz wtrętkomii przedniej i tylnej przez okres 12 miesięcy - zgodnie z zestawieniem parametrów technicznych stanowiących Załącznik nr do SWZ	12			23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Dzierżawa skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej w okresie 12 miesięcy - zgodnie z zestawieniem parametrów technicznych stanowiących Załącznik nr do SWZ	12			23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 2 – dostawa soczewek wewnątrzgałkowych zwijalnych jednoczęściowych i trzyczęściowych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1	Soczewka wewnątrzgałkowa - jednoczęściowa wraz z systemem implantacyjnym : - zwijalna, hydrofilna, asferyczna - średnica optyczna 6,0 mm - średnica całkowita 11 mm - zakres mocy 0 do + 35 D co 0,5 D - stała A 118,4 przeznaczona dla całego zakresu mocy - cztery hapteny stabilizujące soczewkę w czterech punktach - implantacja iniektoem jednorazowym przez cięcie 2,2 mm	900			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

1	Gaz SF6 w jednorazowych pojemnikach	10		8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Gaz C3F8 w jednorazowych pojemnikach	2		8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Wysokooczyszczony dwupierscieniowy węglowodór nasycony o wzorze chemicznym C10H18 - do stosowania w chirurgii okulistycznej w celu śródoperacyjnej czasowej tamponady siatkówki podczas odwastwienia siatkówki - ciężar właściwy 1,93g/cm - współczynnik załamania światła n=1,31 (dane przy temperaturze t=20 stopni C - lepkość 5,53 mPas (przy temperaturze t=250 C) - temperatura wrzenia 140,4-142,4 stopnia C - sterylny - gotowy do użycia - opakowanie o pojemności 5 ml Wysokooczyszczony olej silikonowy - lepkości 5000 mPas - do stosowania w chirurgii okulistycznej w celu endotamponady siatkówki - ciężar właściwy 0,97g/cm3(dane przy temperaturze t=25stopni C) - współczynnik załamania światła n=1,40 - napięcie powierzchniowe 21mN/m (względem powietrza), międzygraniczne napięcie 40mN/m (względem wody) - sterylny - gotowy do użycia - opakowanie o pojemności 10 ml płynu w szklanej strzykawce	40		8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Wysokooczyszczony olej silikonowy - lepkości 1 000 mPas - do stosowania w chirurgii okulistycznej w celu endotamponady siatkówki - ciężar właściwy 0,97g/cm3 (dane temp. T=25 stopni C) - współczynnik załamania światła n =1,40. - napięcie powierzchniowe 21mN (względem powietrza) - międzygraniczne napięcie 40mN/m (względem wody) - opakowanie o pojemności 10ml płynu w szklanej strzykawce - sterylny - gotowy do użycia - opakowanie o pojemności 10 ml płynu w szklanej strzykawce	8		8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Wysokooczyszczony olej silikonowy - lepkości 1 000 mPas - do stosowania w chirurgii okulistycznej w celu endotamponady siatkówki - ciężar właściwy 0,97g/cm3 (dane temp. T=25 stopni C) - współczynnik załamania światła n =1,40. - napięcie powierzchniowe 21mN (względem powietrza) - międzygraniczne napięcie 40mN/m (względem wody) - opakowanie o pojemności 10ml płynu w szklanej strzykawce - sterylny - gotowy do użycia	40		8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Preparat z hialuronianem sodu: - steżenie NaHa 14mg/l - masa cząsteczkowa 2,9-3,8Mda - lepkość 3000 000-470 000mPas - osmolarność 270-400 mOsm/kg - pH 6,8-7,6 - objętość 1ml - kaniula 27G	900		8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

7	Preparat z hialuronianem sodu: - stężenie NaHa 30mg/l - masa cząsteczkowa 1,8- 2,5Mda - lepkość 3500 000-650 000 mPas - osmolarność 270-400 mOsm/kg - pH 6.8-7.6 - objętość 1ml - kanuła 25G	900	8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
8	Preparat - do wybarwiania torebki przedniej - 6mg Trypan Blue - objętość 1ml	300	8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Roztwór : - błękitu trypanu o stężeniu 0,75mg - brilliant blue G o stężeniu 0,125mg - politylenoglikolu 3350 o stężeniu 4% o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993, rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego - osmolarność 301-369 mOsm/kg wody - pH 7.3-7.6 - do stosowania do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej; - nakładowy w szklanej ampulko-strzykawki o pojemności 0.5ml	30	8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Hydroksypropylometylceluloza - stężenie 20 mg/ml - lepkość 3000-5000mPas - osmolarność 270-400mOsm/kg - pH 6.8-7.6 - pojemność 2ml	10	8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 4 – dostawa pierścieni dotorebkowych w jednorazowym aplikatorze

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Pierścienie dotorebkowy - w jednorazowym aplikatorze - średnica 10 – 12 mm - kształt okrągły - blokada tłoka wewnętrzna - samoladujący się mechanizm	25			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość ogółem						

Część nr 5 – dostawa drobnego sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb okulistyki

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie

1	Cystostom typ Simcoe z kaniulą 27G 0,40 x 12,5 mm zagięty pod kątem 45° , 10,5 mm od końca sterylny	50				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Kaniula do dróg łzowych 23G (Shaninian) 0,6 x 12 mm boczny otworek płuczący o średnicy 0,3 mm giadki koniec w kształcie stożka do rozszerzania i płukania dróg łzowych sterylna	10				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Kaniula do podawania wiskoelastyków 23 G 0,6 x 22 mm, zagięta pod kątem 45° , 9 mm od końca sterylna	20				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Kaniula do polerowania torebki 21 G 0,8 x 22 mm 0,30 mm otworek na szczycie zagięta pod kątem 35° 9 mm od końca, mikrograwerowana 3 mm od końca sterylna	20				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Hydrosektor do rozszczepiania kory 27 G (koniec splaszczony) 0,4 x 22 mm, zagięty pod kątem 45° 11 mm od końca sterylny	170				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Kliny głębka oczna (strzałki) długość 7 cm sterylne	144				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Uniwersalna osłonka na oko przeźroczysta 7,5 x 6,5 cm z otworkami wentylacyjnymi. pakowana pojedynczo sterylna	750				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
8	Filtr wysoko przepływowy 0,20 mikronów do umieszczenia między strzykawką a igłą lub kaniulą sterylny	1000				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Paleczka absorbująca w kształcie papierosa długość 66 mm, średnica 5 mm sterylna	700				8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

Wartość ogółem									
Część nr 6 – dostawa noży do mikrochirurgii zaćmy									
L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie		
1	Nóż •typu Side Port •grotowy •zakrzywiony •przeznaczony do paracentazy •szerokości 1,2 mm •o obustronnej ostrzonej krawędzi tnącej •wykończony matowo •sterylny •uchwyt noża w kolorze jasnożółtym	1000			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny		
2	Nóż •typu SLIT •szerokości 2,2 mm •zakrzywiony do otwarcia komory przedniej oka, •obustronnie ostrzony •równomiernie matowy •sterylny •uchwyt noża w kolorze jasnoniebieskim	1000			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny		
3	Nóż jednorazowy, mikrochirurgiczny okulistyczny prosty ostrze skośne 15° sterylny uchwyt w kolorze jasniełonym	72			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny		
4	Nóż tunelowy typu CRESCENT ostrzony od góry(bevel up) szerokości 2,2 mm zakrzywiony uchwyt w kolorze żółtym	20			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny		
5	Nóż jednorazowy, mikrochirurgiczny okulistyczny grotowy typu MVR 20G o obustronnej krawędzi tnącej uchwyt noża w kolorze jasnożółtym prosty sterylny	10			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny		
Wartość części									

Część nr 7 – dostawa opasek silikonowych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Opaska silikonowa 2,5 x 5 model 510 sterylna	5			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość ogółem						

Część nr 8 – dostawa narzędzi chirurgicznych wielorazowego użytku

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Mikro imadło ypu Barraquer-Troutman - zakrzywione - bez zamka - 0,6x9mm - rękojeść okrągła - długość całkowita 9cm - wielorazowego użytku - stal nierdzewna chirurgiczna	12			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Mikro imadło typu McPherson - zakrzywione - bez zamka - rękojeść płaska - długość całkowita 10.5cm - wielorazowego użytku - stal nierdzewna chirurgiczna	10			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Mikro imadło typu Castroviejo - zakrzywione - bez zamka - 1x11mm - rękojeść płaska, złobiona - długość całkowita 14cm - wielorazowego użytku - stal nierdzewna chirurgiczna	10			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Nożyczki typu Vamas - duże - proste, - długość całkowita 10,5 cm - wielorazowego użytku - wykonane ze stali nierdzewnej - rękojeść sprężyniaca, płaska z powierzchnią złobioną	4			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Hak Graefe, - średni - stal nierdzewna, - wielorazowego użytku	3			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

6	Manipulator - falkoszpauka - typ DRYSDALE - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Phaco-chopper - Nagahara - lewy - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
8	Pęseta Barraquer typu COLIBRI - z platformą do szycia, 1 x 2 ząbki 0,12 mm, - chirurgiczna - wielorazowego użytku - wykonana ze stali nierdzewnej	3		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Rotator - typu Hirschmann - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Pęseta - typu MC Pherson, - zagięte - platforma chwytowa 11mm - długość całkowita 10,5cm - wielorazowego użytku - wykonana ze stali nierdzewnej - rekojęść z otworami	4		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Kanula - typu Rycroft - do irygacji - 25G horyzontalna - wykonana ze stali nierdzewnej	2		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Rozwórka powiekowa dla wcześniaków - bez regulacji - wielorazowego użytku - materiał- stal nierdzewna - Nożyczki WESTCOTT	2		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
13	- zakrzywione - długość całkowita 11cm - wielorazowego użytku - wykonane ze stali nierdzewnej	10		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
14	Rozwórka powiekowa Libermann regulacja śrubowa koniec rozwierające pełne wielorazowego użytku materiał- stal nierdzewna	5		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
15	Cyrkiel Castroviejo - prosty - od 0 do 15mm co 0,5mm - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	2		8			Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

16	Pęseta do szycia - Castroviejo - prosta - długość całkowita 10cm - 0,12 zęby, - platforma chwytowa - wielorazowego użytku - wykonana ze stali nierdzewnej	5			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
17	Pean - typu Halstead-Mosquito - długość całkowita 12cm, - prosty - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej Szpatułka Jaegera - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	5			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
18	Łyzeczka gradówkowa - ostra - średnica 1.5mm - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
19	Łyzeczka gradówkowa - ostra - średnica 1.0mm - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
20	Trzonek skalpela - typ 3 - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	2			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
21	Pęseta gradówkowa - typ Lambert - średnica 12mm - długość całkowita 9cm - z blokadą - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	2			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
22	Pęseta gradówkowa - typ Francis - średnica 12x14mm - długość całkowita 9cm - z blokadą - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	2			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
23	Pęseta gradówkowa - typ Lambert - średnica 8mm - długość całkowita 9cm - z blokadą - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

24	Kleszczyki Dieffenbach - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	2			8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
25	Znacznik wahadłowy do soczewek torcyjnych - rozmiar 13mm - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1			8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
26	Mikronożyczki do soczewki - rowki w dolnym ostrzu tnącym eliminujące efekt poślizgu podczas cięcia soczewki - długość ostrza 8mm - średnica grotu 1.8mm - wielorazowego użytku - wykonane ze stali nierdzewnej	1			8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
27	Pęseta Puttermana - 6 bolców - wielorazowego użytku - wykonany ze stali nierdzewnej	1			8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
28	Tacka do sterylizacji narzędzi okulistycznych - plastikowa - z przezroczystą pokrywą - z matą silikonową - wymiary wewnętrzne: 161 x 102 x 19 mm	6			8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
29	Mikropęseta do ILM typu Eckardt End-gripping - rozmiar 27G	1			8				Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części								

Część nr 9 - dostawa akcesoriów do mikroskopu LEICA M822F40

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Zatraskowe nasadki na uchwyty głowicy mikroskopu LEICA, umożliwiające sterylizację w autoklawie	2			23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Żarówka do mikroskopu	12			23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Nasadki na uchwyty do regulacji ostrości w systemie RUV umożliwiające sterylizację w autoklawie	1			23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Oślonka silikonowa na RUV	1			23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Soczewka obwodowa	1			23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

6	Soczewka centralna	1				23		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

Wartość ogółem

Część nr 10 – dostawa haczyków tęczówkowych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość opak.	Cena netto za 1 op.	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Mikrohaczyki tęczówkowe sterylne jednorazowego użytku z „kolnierzykiem” blokującym pakowane po 5 szt. w opakowaniu	40			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość ogółem						

Część nr 11 – dostawa viskoelastików w zestawach (chondroitynian, hialuronian)

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Materiał viskoelastyczny o składzie chemicznym : 2% hialuronian sodu + 2% chondroitynosiarzan sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1 ml Charakterystyka : 2% hialuronian sodu + 2% chondroitynosiarzan sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1 ml Lepkość dynamiczna 40 000mPa.s +15 000(1 sec-1 25°C) Masa cząsteczkowa : Hialuronian sodu >2 800 000 Daltonów Chondroitynosiarzan >50 000 Daltonów osmolarność 370 mOsm +30 mOsm Ph : 7.4 +0.2 zakres temperatur przechowywania od +2 do +25 stopni C kolnier ampułkostrzykawki wyposażony w plastikową kolorową nakładkę pozwalającą na łatwą identyfikację viskoelastyki na bloku operacyjnym w komplecie z kaniulą 25 G	400			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Materiał viskoelastyczny - Hialuronian sodu 1,4% hialuronian sodu stężenie 1,4% pojemność ampułkostrzykawki 1 ml masa cząsteczkowa 1 200 000 – 2 000 000 Daltonów lepkość około 30 000 mPa – s osmolarność 270-400 mOsm/kg (mOsm/l) pH: 6.8 – 7.4 zakres temperatur przechowywania od +2 do +25 stopni C w komplecie z kaniulą 27G	400			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

<p>Material wiskoelastyczny – Hydroksypropylometyleceluloza metyleceluloza stężenie 2,0%</p> <p>pojemność ampulkostrzykawki 2 ml</p> <p>masa cząsteczkowa 86000 Daltonów</p> <p>lepkość (w 27°C) 3000-4500 cPs (mPa-s)</p> <p>osmolarność 250-350 mOsm/kg (mOsm/l)</p> <p>pH: 6,0 – 7,8</p> <p>zakres temperatur przechowywania od +2 do +35 stopni C</p> <p>w komplecie z kaniulą 22 G</p>	960	8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
			<p>Wartość ogółem</p>

Część nr 12 – dostawa obłożen operacyjnych jednorazowego użytku

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn.netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Sterylny zestaw do zabiegów zacny</p> <p>Skład zestawu :</p> <ul style="list-style-type: none"> • serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150x190cm , włókna wiskozowa o gramaturze 28g/m2 + PE-film min. 25mikrometrów, pole chłonne o powierzchni 65x190cm, z przylepcem 5x5cm na stronie folii – 1 sztuka • kieliszek o pojemności 60 - 80ml – 4 sztuki • serweta główna z włókny polipropylenowej SMS (jasnoniebieska) o gramaturze min. 45 g/m2 o wymiarach 120x160cm z dwoma workami ociekowymi o wymiarach 25x26cm, folią na oko przylepną z poliuretanu 25 mikrometrów o wymiarach 10x10cm, z kształtką pozwalającą na utworzenie tunelu powietrznego dla pacjenta. Folia przylepna o właściwościach bakterioobójczych, zawierająca aktywne jony srebra z perforowaną linią do rozdarcia na oko – 1 sztuka • taca wykonana z polipropylenu, o wymiarach : długość 187, szerokość 137, wysokość 36mm – 1 sztuka • strzykawka Luer Lock 10ml – 1 sztuka • strzykawka Luer Lock 5ml – 2 sztuki • strzykawka insulinowa trzyczęściowa 1ml (bez igły 1 - sztuka) • igła 27G , 0,4x25mm – 1 sztuka • kaniula do hydrodysekcji i hydrodelineacji splaszczona horyzontalnie 0,40x22mm, 27G x 7/8" – 1 sztuka • gaziki 5x5cm włókninowe o gramaturze 30g/m, 4-warstwowe – 30 sztuk • opatrunek na oko włókninowy o gramaturze 30g/m – 1 sztuka • pataczki watowe małe – 10 sztuk • osłona na ekran 50x50cm z folii PE 40 mikrometrów, przezroczysta, taśma przylepna 3,5x45cm – 1 sztuka • osłona na podłokietniki o wymiarach 30x75cm, wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 49g/m2 zbudowana z włókny chłonnej typu PP 20g/m 2 z antybakteryjną, antystatyczną folią min. 26g/m2 – 3 sztuki • fartuch chirurgiczny z włókny polipropylenowej typu SMS o gramaturze min. 45g/m2, szwy fartucha wykonane metodą ultradźwiękową lub podwójnego szycia. Niezawierające wiskozy ani celulozy, kolor jasnoniebieski lub niebieski, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności w czasie wiązania, polę fartucha zachodzące na siebie – 3 sztuki • pataczek watowy, plastikowy mały – 10 sztuk 	1200			8		<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

<p>Skład zestawu :</p> <ul style="list-style-type: none"> • serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 75x75 cm, wykonana z 2-warstwowego laminatu o gramaturze minimum 59g/m² połączony z termozgrzewalną włókniną typu PP o gramaturze 30g/m² folią + biokompatybilny termozgrzewalny klej + PE 25 g/m² – 1 sztuka • serweta główna wykonana z antystatycznego materiału polipropylenowego typu SMS o gramaturze 45g/m², o wymiarach 100x100cm z folią o rozmiarach 10x10 z poliuretanu 25 mikrometrów i perforowaną linią do rozdarcia na oko – 1 sztuka • myjka (gąbka) o wymiarach 38x40x20mm na plastikowej ręczce o długości 15cm – 1 sztuka • rozwórka Kratz-Barraquer 30x43mm, wykonana ze stali nierdzewnej – 1 sztuka • kieliszek o pojemności 60ml – 80 ml – 1 sztuka • gaziki o wymiarach 5x5cm, włókninowe o gramaturze 30g/m² – 15 sztuk • znacznik plastikowy, szerokość 3,5 - 4mm o długości 76mm, wykonany z polipropylenu – 1 sztuka • patyczki watawe plastikowe małe – 5 sztuk • plastikowe kleśczyki blokowe typu PEAN o długości 14 cm, kolor zielony – 1 sztuka • fartuch chirurgiczny z włókny polipropylenowej typu SMS o gramaturze min. 45g/m², szwy fartucha wykonane metodą ultradźwiękową lub podwójnego szycia. Niezawierające wiskozy ani celulozy, kolor jasnoniebieski lub niebieski, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności w czasie wiązania, poły fartucha zachodzące na siebie – 2sztuki <p>Zestaw w opakowaniu jednostkowym typu „folia- papier”, posiadający minimum dwie samoprzylepne naklejki typu TAG zawierające : nazwę producenta, numer referencyjny, nazwę zestawu, numer serii oraz datę ważności do wklejenia do dokumentacji pacjenta.</p>		1700	8					Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Wartość części							

Część nr 13 – dostawa zrównoważonego roztworu soli fizjologicznej

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość butelek	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1.	Zrównoważony roztwór soli fizjologicznej dla okulistyki (BSS lub równoważny) - w postaci butelki (sztywny plastik) - o pojemności 500 ml	1100			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 14 – dostawa akcesoriów do diatermii okulistycznej

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt./op.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie

1	Rekojęść z przyciskami wielofunkcyjnymi do diatermii SURTRON - posiadanej przez Zamawiającego	1			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Kabel bipolarny o długości min. 3m	1			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Elektroda z grubego drutu - zagięta, 5cm (pakowana po 5 sztuk w opakowaniu)	1 op			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Pęseta bipolarna zagięta 11,5 cm; TIP 0,5mm	1			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość ogółem						

Część nr 15 – dostawa noży do nacięć rąbkowych rogówki

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o producencie i producencie
Nóż							
1	- do nacięć rąbkowych rogówki - wielorazowego użytku - pakowane po 5 sztuk w opakowaniu	1			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość ogółem						

Część nr 16 – dostawa paseków fluoresceinowych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o producencie i producencie
Paski fluoresceinowe							
1	- do diagnostyki okulistycznej - pasek zawierający 1 mg Fluoresceiny - każdy pasek musi być w osobnym sterylnym blisterze - pakowane po 100 sztuk w opakowaniu	30					Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość ogółem						

Część nr 17 – dostawa sondy do biometru optycznego NIDEK AL-Scan

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o producencie i producencie

1	Sonda do biometru optycznego, zawierająca: płyte interfejsową rozszerzającą funkcjonalność urządzenia o biometrię ultradźwiękową, sonda A-Scan, - sterownik nożny, wieszak sondy, - WZ07EC	-	1			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość ogółem							

– dotyczy części nr 1, poz.1 –

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH DLA APARATU DO FAKOEMULSYFIKACJI ORAZ WITREKTOMII PRZEDNIEJ I TYLNEJ

Nazwa handlowa/typ, model:

Pełna nazwa producenta :

Kraj wytworzenia:

Pełna nazwa dostawcy:

Rok produkcji: 2026

LP.	Parametr	Wymagania	Parametr oferowany
I	Aparat do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wraz z wyposażeniem		
1	<p>Aparat do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wyposażony w następujące moduły:</p> <ul style="list-style-type: none"> - moduł fakoemulsyfikacji i diatermii - moduł witrektomii przedniej/tylnej - moduł lasera z wyłącznikiem awaryjnym - moduł endoiluminacji - moduł wymiany płyn/powietrze - moduł podawania/usuwania oleju - przewodowy/bezprzewodowy sterownik nożny - wieszak kroplówki regulowany na boki 	TAK	
2	<p>Pompa irygacyjno-infuzyjna/aspiracyjna tłokowa z możliwością wyboru trybu pracy: precyzyjnej regulacji przepływu (tryb przepływu) lub precyzyjnej regulacji podciśnienia (tryb podciśnienia z ograniczeniem przepływu). Pompa posiada cztery tłoki, zawory regulacyjne oraz czujniki przepływu i napływu. Dwie linie aspiracyjne, dwie linie napływu (irygacyjna, infuzyjna), Regulacja przepływu 0-90ml/min, regulacja podciśnienia 0-680mmHg, regulacja napływu 0-150mm/Hg</p>	TAK	
3	Jeden rodzaj kaset do operacji w odcinku przednim, tylnym oraz procedur łączonych. Kasety wyposażone w dwie linie aspiracyjne oraz dwie linie napływu	TAK	

	(irygacji i infuzji) oraz wymienny worek odciekowy o pojemności 250 lub 2000 ml		
II Irygacja/infuzja/aspiracja			
	Aspiracja: Tryb przepływu: zakres przepływu aspiracyjnego regulowany w zakresie 0-90ml/min: 0-10ml/min z krokiem co 0,1ml/min, w zakresie 10-90 ml/min z krokiem co 1ml/min, zakres regulacji wartości granicznej podciśnienia 0 - 680mmHg Tryb podciśnienia: zakres regulacji podciśnienia 0-680mmHg, możliwość ograniczenia wartości przepływu w zakresie 0-90ml/min lub całkowitego wyłączenia co skutkuje ustawieniem maksymalnej wartości przepływu ok 160ml/min. Dostępna funkcja wartości progowej (ustawienie żądanej wartości podciśnienia w momencie okluzji): tryb manualny, tryb automatyczny	TAK	
a)	Irygacja/infuzja: 3 tryby irygacji/infuzji (zakres 0-150mmHg), zależne od aktualnej procedury zabiegowej: Tryb stały-ciśnienie irygacji/infuzji jest regulowane do ustalonej wartości i utrzymywane na stałym poziomie Tryba AIC- ciśnienie irygacji/infuzji jest regulowane pod kątem utrzymania konkretnego docelowego ciśnienia wewnątrzgałkowego w zadanym zakresie z uwzględnieniem kompensacji przepływu aspiracyjnego Tryb Smart IOP- ciśnienie irygacji jest automatycznie regulowane pod kątem utrzymania konkretnego docelowego ciśnienia wewnątrzgałkowego z uwzględnieniem strat ciśnienia na używanych narzędziach.	TAK	
b)	Funkcja Backflush: 4 rodzaje funkcji backflush (wymywania zwrotnego) zależne od aktywnej procedury zabiegowej: - backflush ręczny (wyrównanie podciśnienia do ciśnienia panującego w zbiorniku) - mikro backflush, aktywne narzędzie do aspiracji wygeneruje impuls irygacyjny (0-50mmHg, czas aktywacji 0-250ms) - backflush proporcjonalny, uzyskanie zmiennej irygacji na aktywnym porcie aspiracji (0-50mmHg) - backflush automatyczny (neutralizacja podciśnienia w narzędziu)	TAK	
c)	Regulacja objętości i czasu trwania funkcji backflush		

d)	Irygacja: Tryb stały Tryba AIC Tryb Smart IOP	TAK	
e)	Infuzja: Tryb stały Tryba AIC	TAK	
f)	Stały napływ irygacyjny aktywowany z panelu ekranu dotykowego lub dowolnie zaprogramowanego przełącznika sterownika nożnego	TAK	
g)	Dreny aspiracyjne i irygacyjne/infuzyjne o sztywnych ściankach, każdy oznaczony odpowiednim kolorem i różną średnicą podłączenia uniemożliwiającą niepoprawne podłączenie do kasety	TAK	
h)	Możliwość stosowania różnych końcówek I/A: bimanualne, koaksjalne	TAK	
i)	Funkcja alternatywnego ciśnienia irygacji/infuzji aktywowana z panelu ekranu dotykowego lub przycisku sterownika nożnego	TAK	
j)	Funkcja automatycznego przełączenia infuzji/irygacji na napływ grawitacyjny w przypadku awarii zasilania	TAK	
k)	Kropłówka stała w postaci wieszaka na butelki bez wykorzystania masztu poruszającego się w górę/dół	TAK	
l)	Możliwość stosowania dowolnego rodzaju roztworu BSS/Ringera w butelkach o miękkiej, sztywnej ściance (plastik/szkło) lub workach o pojemności do 1000ml.	TAK	
m)	System kontrolujący zużycie roztworu BSS z informacją o pozostałym płynie oraz komunikatach ostrzegawczych o konieczności wymiany płynu	TAK	
III	Fakoemulsyfikacja		
a)	Uniwersalna głowica do fako i fakofragmentacji	TAK	
b)	Jednoczesna liniowa kontrola aspiracji i fakoemulsyfikacji	TAK	
c)	Możliwość kontroli mocy ultradźwięków za pomocą sterownika nożnego w płaszczyźnie pionowej i poziomej	TAK	
d)	System ciągłej kontroli dostrojenia głowicy fako	TAK	
e)	Częstotliwość pracy głowicy fako 40kHz, 4 kryształy piezoelektryczne, moc wyjściowa 50W +/-20%	TAK	
f)	Tryby fakoemulsyfikacji: ciągły, pulsacyjny, burst, multiburst	TAK	
g)	Fako pulsacyjne co najmniej z zakresu 1-250 pulsów na sekundę, cykl pracy 10-90%	TAK	
h)	Możliwość regulacji czasu trwania impulsu w trybie pulse i multiburst	TAK	

i)	Możliwość stosowania zestawów fako dedykowanych dla co najmniej 4 rozmiarów cięcia: 1,8mm; 2,2mm; 2,4mm; 2,8mm	TAK	
j)	Możliwość przeprowadzania fakofragmentacji igłami o średnicach 0,9 mm i 0,6 mm	TAK	
k)	Możliwość wykonania MICS fako przez cięcie 1,8mm	TAK	
IV	Witrektomia		
a)	Witrektomia przednia i tylna	TAK	
b)	Witrekto: nóż gilotynowy z ostrzami tnącymi w obu kierunkach ruchu, dostępne również witrektomy o cięciu jednokierunkowym	TAK	
c)	Moduł witrektomii: napęd pneumatyczny, częstotliwość cięć witrektomu pneumatycznego do 8000 cięć/min (witrektom jednokierunkowy) lub do 16 000 cięć/min (witrektom dwukierunkowy TDC)	TAK	
d)	Witrektomy o średnicach 20G, 23G, 25G, 27G	TAK	
e)	Możliwość kontroli cięć witrektomu za pomocą sterownika nożnego w płaszczyźnie pionowej i poziomej. Możliwość niezależnej regulacji cięć / aspiracji w dwóch płaszczyznach – tryb Dual Linear. Możliwość wyłączenia/włączenia cięć witrektomu.	TAK	
f)	Możliwość witrektomii 3D – jednoczesnej regulacji dwóch parametrów	TAK	
g)	Funkcja pojedynczego cięcia witrektomu	TAK	
h)	Możliwość pracy w trybie witrektomii suchej – bez napływu aktywowanej z panelu sterowania	TAK	
V	Diatermia		
a)	Możliwość użycia exo i endodiatetrii	TAK	
b)	Możliwość stosowania liniowej kontroli diatermii	TAK	
c)	Możliwość stosowania jednorazowych lub wielorazowych endo diatermii o różnych średnicach 20G, 23G, 25G, 27G	TAK	
d)	Możliwość stosowania wielorazowych końcówek oraz wielorazowych przewodów diatermii	TAK	
VI	Iluminacja światłowodowa		

a)	Możliwość podłączenia kilku światłowodów jednocześnie, co najmniej trzech	TAK	
b)	Możliwość podłączenia różnych typów światłowodów	TAK	
c)	Możliwość stosowania światłowodów o różnych średnicach 20G, 23G, 25G, 27G	TAK	
d)	Możliwość podłączenia światłowodów do narzędzi z oświetleniem	TAK	
e)	Możliwość niezależnej regulacji intensywności światła (podawana w procentach) oraz regulacji barwy światła (od światła białego do światła żółtego), dla każdego światłowodu oddzielnie	TAK	
f)	Źródło światła LED z wbudowanym filtrem UV(<425nm) i filtrem IR (>680 nm)	TAK	
VII	Iniekcja/usuwanie płynów lepkich		
a)	Podaż oleju silikonowego z liniową regulacją podaży (zakres 0,5- 6 bar)	TAK	
b)	Pneumatyczny podajnik do iniekcji oleju silikonowego	TAK	
c)	Usuwanie oleju silikonowego z liniową regulacją aspiracji (zakres 0-660mmHg)	TAK	
d)	Liniowa kontrola odsysania płynów podawanych śródoperacyjnie (np. dekaliny) z jednoczesnym podawaniem oleju silikonowego	TAK	
e)	Jeden zestaw do usuwania / podawania oleju silikonowego	TAK	
f)	System do mikroiniekcji z precyzyjną liniową kontrolą podaży (0,1 do 2 barów) płynów o małej objętości z dedykowanym zestawem do iniekcji	TAK	
VIII	Laser		
a)	Wbudowane źródło światła laserowego o długości fali 532nm i mocy maksymalnej 1200m W (wiązka terapeutyczna) oraz światła czerwonego (celowniczego)	TAK	
b)	Tryby pracy: pojedynczy impuls, seria, ciągły	TAK	
c)	Możliwość zastosowania sond laserowych 20G, 23G, 25G, 27G oraz sond laserowych z jednoczesną endoiluminacją gałki ocznej	TAK	
d)	Możliwość podłączenia LIO (Laser Indirect Ophthalmoscopes)	TAK	
e)	Wyłącznik awaryjny	TAK	

f)	Sterownice laserem i parametrami pracy za pomocą zintegrowanego sterownika nożnego. Możliwość włączenia/wyłączenia lasera za pomocą sterownika nożnego z dowolnego kroku procedury zabiegowej	TAK	
IX	Wymiana plyn – powietrze		
a)	Moduł podaży powietrza z regulowanym ciśnieniem podaży w zakresie 0-150mmHg	TAK	
b)	Funkcja alternatywnego ciśnienia powietrza aktywowana z panelu ekranu dotykowego lub przycisku sterownika nożnego	TAK	
X	Pozostale:		
a)	Zasilanie elektryczne 100 – 240V AC 50/60 Hz	TAK	
b)	Programowanie i zapamiętywanie parametrów wielu operatorów do 24	TAK	
c)	Programowanie i zapamiętywanie wielu programów dla jednego operatora do 24	TAK	
d)	Zasilanie sprężonym powietrzem 4-10 BAR	TAK	
e)	Głosowe potwierdzenie wybieranych opcji w języku polskim	TAK	
f)	Sygnalizacja akustyczna parametrów pracy i stanów alarmowych (w tym niskiego poziomu płynu)	TAK	
g)	Sterowanie parametrami poprzez ekran dotykowy, bezprzewodowy pilot oraz sterownik nożny. Ekran dotykowy na regulowanym ramieniu	TAK	
h)	Ekran dotykowy: 19 cali, kolorowy	TAK	
i)	Wposażenie: a/sterowniki nożne – 1sztuka b/ rozkładana taca z możliwością regulacji wysokości c/ głowica do fakoemulsyfikacji i fakofragmentacji - 7sztuk – sprawne przez cały okres trwania umowy d/ filtr manualny do mikroskopu – 1 sztuka e/ okulary ochronne do pracy z laserem – 5 sztuk f/ pilot ręczny 1szt.	TAK	
j)	Sterownik nożny zintegrowany z laserem posiada możliwość pracy przewodowej i bezprzewodowej. Przewód łączący zawarty w zestawie. Sterownik główny posiada możliwość dowolnego zaprogramowania min. 6 pomocniczych klawiszy funkcyjnych oraz blokady ruchu poprzecznego umożliwiając tylko ruch liniowy.	TAK	

k)	Sterownik nożny z możliwością wyboru 4 różnych nakładek pod stopę operatora w celu uzyskania optymalnego komfortu pracy	TAK	
l)	Cztery podwójne kółka jezdne, z centralnym mechanizmem blokady. Kółka wyposażone w fartychy chroniące przed najężdżaniem na przewody. Dwie dźwignie blokady: z przodu i tyłu aparatu.	TAK	
m)	Akcesoria jedno i wielorazowe posiadają gniazda przyłączeniowe w przednim panelu urządzenia.	TAK	
n)	Funkcja wizualizacji - możliwość nakładania parametrów pracy urządzenia na obraz mikroskopowy zewnętrznej wizualizacji, eksport danych do wizualizacji za pomocą złącza Ethernet	TAK	
o)	Możliwość wygenerowania raportu o aktualnych parametrach pracy po każdej procedurze zabiegowej i skopiowania na przenośny dysk USB	TAK	
XI	Wymagania dodatkowe		
a)	Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczona wraz z aparatem	TAK	
b)	Przeprowadzenie szkoleń personelu w siedzibie Zamawiającego	TAK	
c)	Liczba i okres szkoleń: a/ pierwsze szkolenie – tuż po instalacji aparatu b/ dodatkowe 2 szkolenia w innym terminie ustalonym z Ordynatorem Oddziału Okulistycznego, ale nie później niż w okresie 3 miesięcy licząc od dnia instalacji aparatu	TAK	
d)	Szkolenia muszą być zakończone uzyskaniem przez szkolony personel zaświadczeń o uzyskaniu kwalifikacji.	TAK	
e)	Autoryzowany serwis na terenie polski	TAK	

– dotyczy części nr 1, poz.2 –

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH DLA SKANINGOWEGO OFTALMOSKOPU LASEROWEGO DO BADAŃ ANGIOGRAFII FLUORESCENCJOWEJ

Nazwa handlowa/typ, model:

Pełna nazwa producenta :

Kraj wytworzenia:

Pełna nazwa dostawcy:

Rok produkcji:

LP.	Parametr	Wymagania	Parametr oferowany
I	PARAMETRY OGÓLNE		
1	Aparat fabrycznie nowy, nie powyższy, rok produkcji 2025/2026	TAK/podać	
2	Urządzenie umożliwiające wykonanie pojedynczych skanów laserowych w zakresie kątowym: min. 163°	TAK/podać	
3	Możliwość wykonania zdjęć w trybie non-mydratic	TAK	
4	Możliwość wykonywania laserowej angiografii indocjaninowej	TAK	
5	Możliwość wykonywania laserowej angiografii fluoresceinowej	TAK	
6	Możliwość wykonywania autofluorescencji niebieskiej oraz zielonej	TAK	
7	Rozdzielczość wykonywanych zdjęć min. 4096 x 4096 pikseli	TAK/podać	
8	Funkcja eliminacji artefaktów obrazu SLO na podstawie uśredniania min. 120 skanów	TAK/podać	
9	Funkcja śledzenia oka - Tracking SLO w trakcie wykonywania badania	TAK	

10	Wykorzystanie technologii FlexTrack lub równoważnej do poprawy jakości poruszonych zdjęć	TAK/podać	
11	System automatycznego wyostrzania obrazu – funkcja Autofocus	TAK/podać	
12	Pokrętko w korpusie urządzenia do manualnego wyostrzania obrazu	TAK	
13	Odległość robocza dla uzyskiwania obrazu szerokokątnego min. 9mm		
14	Urządzenie wyposażone w min. 4 laserowe źródła światła o długości fal: 488 nm (+/- 2 nm), 532 nm (+/- 5 nm), 670 nm (+/- 5 nm), 790 nm (+/- 5 nm)	TAK/podać	
15	Możliwość pochylu głowicy w zakresie min. +/- 10 °	TAK/podać	
16	Możliwość obrotu głowicy w zakresie min. +/- 20 °	TAK/podać	
17	Automatyczne rozpoznawanie oka prawego i lewego	TAK	
18	Fiksator wewnętrzny z możliwością zmiany położenia oraz długości fali 670nm(czerwony) / 488nm(niebieski)	TAK/podać	
19	Fiksator zewnętrzny	TAK	
II	POZOSTAŁE		
1	Urządzenie wyposażone w zestaw komputerowy z ALL-IN-ONE z klawiaturą oraz myszką do obsługi urządzenia.	TAK	
2	Urządzenie wyposażone w dedykowany stół elektromotoryczny	TAK	
3	Oprogramowanie do zarządzania, archiwizowania i analizowania wyników badań, zainstalowane na dedykowanym zestawie komputerowym	TAK	
II	INNE		
1	Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczona wraz z aparatem	TAK	

2	Przeprowadzenie szkoleń personelu w siedzibie Zamawiającego	TAK	
3	Liczba i okres szkoleń: a/ pierwsze szkolenie – tuż po instalacji aparatu b/ dodatkowe 2 szkolenia w innym terminie ustalonym z Ordynatorem Oddziału Okulistycznego, ale nie później niż w okresie 3 miesięcy licząc od dnia instalacji aparatu	TAK	
4	Szkolenia muszą być zakończone uzyskaniem przez szkolony personel zaświadczeń o uzyskaniu kwalifikacji.	TAK	
5	Autoryzowany serwis na terenie polski	TAK	

– dotyczy części nr 17 –

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH DLA SONDY TYPU „A” Z INTERFEJSEM DO BIOMETRU NIDEK AL-SCAN

Nazwa handlowa/typ, model:

Pełna nazwa producenta :

Kraj wytworzenia:

Pełna nazwa dostawcy:

Rok produkcji:

LP.	Parametr	Wymagania	Parametr oferowany
I	SONDA		
1	Urządzenie fabrycznie nowe, nie powystawowe, rok produkcji 2025/2026	Tak/podać	
2	Częstotliwość sondy pomiarowej 10 Mhz	TAK	
3	Wewnętrzny fiksator koloru czerwonego	TAK	
4	Dokładność pomiarowa +/- 0.1 mm	TAK/podać	
5	Zakres pomiarowy min. 12 do 40 mm	TAK/podać	
6	Wbudowane formuły: Binkhorst, Holladay, SRK, SRK II, SRK/T, Hoffer Q	TAK	
7	Możliwość pomiaru: długość osiowa, głębokość komory przedniej, grubość soczewki,	TAK	
8	W zestawie: sonda typu A, płytka interfejsu, sterownik nożny, wieszak na sondę, wzorzec	TAK	
II	INNE		
1	Dostawa, montaż i uruchomienie sondy oraz szkolenia w siedzibie Zamawiającego. Pierwsze szkolenie z zakresu obsługi i eksploatacji w dniu	Tak	

	instalacji i uruchomienia, następnie szkolenie w okresie do 6 miesięcy od dnia uruchomienia, po uprzednim uzgodnieniu terminu z Ordynatorem Oddziału Okulistycznego. Szkolenia zakończone protokołem.		
2	Instrukcja obsługi w języku polskim (dostarczona wraz z sondą)	Tak	
3	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zaoferowanego systemu na terenie Polski	Tak	

– dotyczy części nr 17 –

WARUNKI GWARANCJI I SERWISU DLA SONDY TYPU „A” Z INTERFEJSEM DO BIOMETRUNIDEK AL.-SCAN

L.p.	Warunki gwarancji i serwisu	Warunek	Opis
1	Okres gwarancji (bez żadnych wykluczeń i ograniczeń) na system holterowski wraz z rejestratorami 12 i 3-kanalowymi	Minimum 24 miesiące	
2	Przeglądy gwarancyjne łącznie z wymianą części zalecanych przez producenta na koszt wykonawcy wraz z wystawieniem certyfikatu sprawności urządzenia	TAK	
3	Podać częstotliwość okresowych przeglądów gwarancyjnych niezbędnych do bezpiecznej pracy sprzętu	Podać	
4	Maksymalny czas reakcji na zgłoszenie od otrzymania zgłoszenia do umówienia się na przyjazd (podać w godzinach)	<=8 h w dni robocze	
5	Maksymalny czas naprawy nie wymagającej wymiany podzespołów (podać w godzinach)	<=72 h w dni robocze	
6	Zapewnienie sprzętu zastępczego w przypadku konieczności wykonania naprawy gwarancyjnej poza siedzibą Zamawiającego w okresie dłuższym niż 72 godziny lub w przypadku trwania przeglądu dłużej niż 72 godziny	Tak	
7	Przedłużenie okresu gwarancji o każdorazowy czas awarii w okresie gwarancji zgodnie z zasadą – każdorazowy przestój aparatu choćby kilkogodzinny zostaje zaokrąglony do 1 dnia	TAK	

8	Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych modułów/podzespołów po naprawie – minimum 24 miesiące	Tak	
9	Minimalna liczba napraw tego samego modułu/ podzespołu powodująca wymianę modułu/podzespołu na nowy lub wymianę aparatu na nowy	3 naprawy	
10	Gwarantowany okres dostępności części zamiennych i wyposażenia (w latach) od daty przekazania przedmiotu umowy do eksploatacji	Minimum 10 lat	
11	Gwarantowana bezpłatna aktualizacja oprogramowania	Minimum 10 lat	
12	Wykaz dostawców części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do prawidłowego i bezpiecznego działania urządzenia	Podać	
13	Wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do fachowej instalacji, okresowej kalibracji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowania, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa – które zgodnie z instrukcją użytkownika wyrobu nie mogą być wykonane przez użytkownika	<p>Podać:</p> <p>Nazwę oraz adres siedziby firmy odpowiedzialnej za przeglądy gwarancyjne</p> <p>Imię i nazwisko osoby odpowiedzialnej za przeglądy gwarancyjne</p> <p>Numer telefonu</p> <p>Numer fax</p> <p>Adres e-mail</p>	
14	Podać częstotliwość okresowych przeglądów pogwarancyjnych wymaganych przez producenta sprzętu, niezbędnych do bezpiecznej pracy sprzętu – podać w latach lub miesiącach	Podać	

Załącznik Nr 5 do SWZ
Nr DZZP-344/6/2025

JEDNOLITY EUROPEJSKI DOKUMENT ZAMÓWIENIA (ESPD)

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

**dotyczące przesłanek wymienionych w art. 5k Rozporządzenia (UE) nr 833/2014
składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.

Dostawa wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego

oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu na podstawie art. 5k wprowadzonego Rozporządzeniem Rady UE 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY/ PODWYKONAWCY
o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy
z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych,
w zakresie podstaw wykluczenia**

W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu na:

Dostawa wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego

1. Potwierdzam aktualność 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:
 - 2) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
 - 3) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - 4) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - 5) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
2. Potwierdzam aktualność informacji zawartych w oświadczeniu, w zakresie podstaw wykluczenia, o których mowa w art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz.UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1) i art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2025r. poz. 514 t. j.)

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O PRZYNALEŻNOŚCI LUB BRAKU
PRZYNALEŻNOŚCI
DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ**

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.

Dostawa wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego

oświadczam, iż Wykonawca, którego reprezentuję:

- nie należy do tej samej kapitałowej z żadnym z podmiotów, które do upływu terminu składania ofert złożyły oferty w niniejszym postępowaniu.*
- należy do tej samej grupy kapitałowej z następującymi podmiotami, które do upływu terminu składania ofert złożyły oferty w niniejszym postępowaniu.*

** niewłaściwe skreślić*

W przypadku informacji, że Wykonawca należy do tej samej grupy kapitałowej, należy wypełnić poniższą tabelę (lista wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej), w razie braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, należy tabelę przekreślić.

Uwaga! Grupa kapitałowa – według ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t. j. Dz.U. 2024 poz. 1616 t.j.) – rozumie się przez to wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego przedsiębiorcę.

L.p.	Nazwa i adres wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej

WZÓR UMOWY (dla Części nr 1)

UMOWA

– zwana dalej „*Umową*”

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, NIP: 7531967997; REGON 000313443

– zwanym w dalszej części Umowy „**Zamawiającym**” reprezentowanym przez:

Z-cę Dyrektora – Jerzego Hajdugę

a przedsiębiorcą:

[w przypadku os. fizycznej] prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:, z siedzibą w, z adresem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej oraz adresem do doręczeń:; wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej; NIP:, REGON:

[w przypadku osoby prawnej] z siedzibą w, pod adresem:; wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy, ... Wydział pod numerem KRS:; NIP:, REGON:, kapitał zakładowy/akcyjny w wysokości [odpowiednio dot. spółek kapitałowych],

reprezentowanym przez:

1.,
2.

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

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

w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego Zamawiającego, prowadzonym pod sygn. nr

o następującej treści:

§ 1

Przedmiot Umowy

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego („Zamówienie”)**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą 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 Przedmiotu Zamówienia w zakresie części nr 1 Zamówienia oraz w asortymencie i ilościach szczegółowo wymienionych w tabeli 1A “Wykazu asortymentowo-cenowego”, stanowiącego załącznik nr 1 do Umowy oraz wydzierżawić na okres 12 miesięcy od daty zawarcia Umowy, stanowiący jego własność:

1) aparat do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej (tabela nr 1B, poz.1) – nazwa handlowa

producent: rok

produkcji:, zgodnie z wymaganymi parametrami technicznymi dla aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej

oraz

2) skaningowy oftalmoskop laserowy do badań angiografii fluoresceinowej (tabela nr 1B, poz.2), –
nazwa handlowa
producent: rok
produkcji:, zgodnie z wymaganymi parametrami technicznymi dla skaningowego
oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej, stanowiącymi załącznik nr 2 do
Umowy.

2. SWZ wraz z załącznikami, a także oferta Wykonawcy oraz wszelkie załączniki do niej złożone
w postępowaniu, o którym mowa w ust. 1, stanowią integralną część Umowy.

3. 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 ogólną wartość Przedmiotu Zamówienia zgodnie z ofertą do kwoty:

**Część nr 1 – dostawa akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem do
fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wraz z dzierżawą aparatu**

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:)

w tym:

a/ całkowity koszt akcesoriów zużywalnych, kompatybilnych z oferowanym aparatem (tabela 1A)

wynosi:

..... zł netto (słownie:),

..... zł brutto (słownie:).

b/ całkowity koszt dzierżawy aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej oraz
skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej (tabela 1B) wynosi:

..... zł netto (słownie:),

..... zł brutto (słownie:).

Wartość dzierżawionego aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej wynosi:

..... zł netto (słownie:),

..... zł brutto (słownie:).

Wartość dzierżawionego skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej
wynosi:

..... zł netto (słownie:),

..... zł brutto (słownie:).

2. Wartość łączna Umowy określona w ust. 1 jest wartością maksymalną z tytułu realizacji przez Wykonawcę całości Zamówienia w zakresie określonym w Umowie. Z tytułu dostawy Przedmiotu Zamówienia (tabela 1A) Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczane za faktycznie dostarczone ilości Przedmiotu Zamówienia według cen jednostkowych netto podanych w ofercie Wykonawcy (w formularzu cenowym), przy czym nie wyższe niż określone w ust. 1.
3. Podane w ust. 1 oraz w odniesieniu do poszczególnych produktów stanowiących Przedmiot Zamówienia w ofercie Wykonawcy ceny netto są cenami stałymi przez cały okres trwania Umowy. Natomiast podane ceny brutto są wartościami obliczonymi na dzień zawarcia Umowy i mają charakter wyłącznie informacyjny, a każdorazowo będą one zależne od i będą zgodne z obowiązującymi w chwili powstania obowiązku podatkowego stawkami podatku VAT.
4. Cena brutto Przedmiotu Umowy wymienionego w tabeli 1 A zawiera: koszty transportu i przesyłek, cło, koszty ubezpieczenia podatek VAT oraz wszelkie pozostałe koszty obejmujące kompleksowe wykonanie Umowy.

5. Cena brutto Przedmiotu Umowy wymienionego w tabeli 1B zawiera: koszty dzierżawy, transportu, montażu, przeszkolenia personelu, podatek VAT, koszty ubezpieczenia oraz wszelkie pozostałe koszty obejmujące kompleksowe wykonanie Umowy.
6. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany na podstawie Umowy, odpowiadająca rzeczywistym potrzebom Zamawiającego, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej Wykazem asortymentowo-cenowym (tabela 1A) określonym w Załączniku 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający jest uprawniony do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.
7. Z tytułu Umowy Wykonawca, po dostawie danej partii Przedmiotu Zamówienia, zobowiązuje się do wystawiania faktur dokumentujących wykonanie Umowy w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) – **NIP 7531967997** - zgodnie z przepisami ustawy z 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług („**Ustawa VAT**”), chyba że zgodnie z Ustawą VAT Wykonawca objęty jest wyłączeniami od stosowania KSeF. Wykonawca niezobowiązany do stosowania KSeF może wystawiać faktury i doręczać je Zamawiającemu również w jeden z następujących sposobów: (i) przekazać za pośrednictwem PEF, (ii) lub przesłać na adres email: sekretariat@zoznysa.pl.
8. Datą wystawienia faktury w KSeF jest data przesłania jej do KSeF, natomiast datą otrzymania faktury przy użyciu KSeF jest data nadania fakturze numeru identyfikacyjnego w KSeF (data dostępności faktury w KSeF).
9. W przypadku czasowej niedostępności KSeF Wykonawca uprawniony jest do wystawienia faktury w trybie przewidzianym przepisami prawa, a po przywróceniu dostępności KSeF – do jej niezwłocznego wprowadzenia do systemu KSeF. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o wystąpieniu zdarzenia, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym.
10. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia możliwości odbioru faktur w KSeF, w tym do nadania Wykonawcy odpowiednich uprawnień, jeżeli jest to wymagane przepisami prawa.
11. Nazwy dostarczonych produktów w ramach Przedmiotu Zamówienia umieszczone na fakturze muszą być takie same, jak nazwy poszczególnych oferowanych produktów wpisanych w ofercie Wykonawcy.
12. Zapłata danej faktury nastąpi przelewem bankowym w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
13. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić na fakturze numer Umowy, której dotyczy faktura.
14. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędne podanie przez Wykonawcę numeru rachunku bankowego i związane z tym opóźnienia płatności.
15. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
16. 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.
17. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur.
18. 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 organy podatkowe, przy czym zwrot ten nastąpi w sposób opisany w zdaniu poprzednim. Określona w niniejszym ustępie

odpowiedzialność Wykonawcy dotyczy tylko sytuacji, w których jego działania lub zaniechania były przyczyną błędu.

19. 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 Przedmiot Zamówienia (tabela 1A) na własny koszt, partiami, sukcesywnie – z częstotliwością wynikającą z potrzeb Zamawiającego, przez **okres 12 (dwunastu) miesięcy** od daty zawarcia Umowy.
2. Wielkość i termin wydania każdej partii towaru wynikać będzie z jednostronnych dyspozycji Zamawiającego przekazanych na piśmie za pośrednictwem poczty elektronicznej lub faksu, według wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do Umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Przedmiot Zamówienia wymieniony:
 - a) w tabeli nr 1A do dni roboczych od dnia złożenia zamówienia
 - b) w tabeli nr 1B:
 - do 6 dni roboczych od daty zawarcia Umowy (aparat do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej – poz.1)
 - do 12 tygodni od daty zawarcia Umowy (skaningowy oftalmoskop laserowy do badań angiografii fluoresceinowej – poz. 2)
4. Wykonawca dostarczać będzie towar o którym mowa w tabeli nr 1A na swój koszt i ryzyko od poniedziałku do piątku w godz. od 8⁰⁰ do 14⁰⁰ za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy do:
 - a) apteki Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
 - b) magazynu Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby,
5. Wykonawca wyznacza osobę do kontaktowania się z Zamawiającym w sprawie dostaw:
Imię nazwisko:
Numer telefonu
E - mail:
Fax:
Zmiana powyższych danych nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga aneksu, ale dla swej skuteczności wymaga poinformowania drugiej Strony.
6. W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy Przedmiotu Zamówienia (zamówionej partii) wymienionego w tabeli 1A lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 3 pkt a), 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 oraz bez konieczności uzyskania upoważnienia sądu.
7. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, wartość Umowy oraz zakres ilościowy Przedmiotu Zamówienia wymienionego w tabeli 1A ulegają odpowiedniemu zmniejszeniu o dokonany zakup interwencyjny.
8. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego w ramach zakupu interwencyjnego a ceną niezrealizowanego Przedmiotu Zamówienia ustaloną w Umowie.
9. Przez dostawę Przedmiotu Zamówienia rozumie się załadunek, transport i wyładunek Przedmiotu

Zamówienia do apteki lub magazynu u Zamawiającego wskazanych w ust. 4.

10. Wszystkie dostarczane produkty muszą posiadać oznaczony termin ważności. Produkty nieposiadające wskazanego terminu ważności nie podlegają odbiorowi przez Zamawiającego.
11. Odpowiedzialność za wykonanie Umowy i ewentualne wszelkie uszkodzenia Przedmiotu Zamówienia podczas dostarczania go do wskazanego miejsca dostawy, do momentu wydania Przedmiotu Zamówienia ponosi Wykonawca.

§ 4

Gwarancje Wykonawcy i wymagania dot. Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przez niego Przedmiot Zamówienia spełnia wymagania określone w szczególności w:
 - 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;
 - Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone na podstawie Umowy wyroby medyczne są zgodne z obowiązującymi normami dla wyrobów medycznych:
 - PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
 - PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
 - PN EN ISO 10993-1:2021-06 / EN ISO 10993-1:2020- Biologiczna ocena wyrobów medycznych – część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN EN ISO 10993-7:2009/A1:2022-06 / EN ISO 10993-7:2008/A1:2022- Biologiczna ocena wyrobów medycznych – Część 7 : Pozostałości po sterylizacji tlenkiem etylenu
 - PN EN 15986:2011 / EN 15986:2011 – Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany
 - PN-EN ISO 14937:2011 / EN ISO 14937:2009 – Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Wymagania ogólne dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego oraz opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych
 - PN-EN 556-1:2002 /AC:2011 – Sterylizacja wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako sterylne – Część 1 : Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - *dotyczy wszystkich części i pozycji w których oferowane są wyroby sterylne*
 - PN-EN 60601-1:2011 /A1:2014-02 / EN 60601-1:2006/A1:2013 - Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego
 - PN-EN ISO 11979-8:2017 – Implanty oftalmiczne – Soczewki wszczepialne – Część 8: Wymagania podstawowe
 - PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.

§ 5

Wymagania dot. Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że oferowany Przedmiot Zamówienia dla części nr 1 został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i uzyskał dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. *(Wykonawca przedłoży kserokopie dokumentów dopuszczających oferowany asortyment do stosowania i obrotu na terenie Polski, na każde żądanie Zamawiającego.)*
2. Wykonawca gwarantuje, że oferowany Przedmiot Zamówienia posiada instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim.
3. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę Przedmiotu Zamówienia nie posiadającego instrukcji obsługi/ użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim, dostarczone produkty zostaną odesłane Wykonawcy na jego koszt.
4. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony Przedmiot Zamówienia będzie wysokiej jakości, oryginalny, opakowany i przewożony w odpowiednich warunkach zgodnie z zaleceniami producenta i właściwych dla Przedmiotu Zamówienia.
5. Okres ważności poszczególnych produktów dostarczanych w ramach Przedmiotu Zamówienia, określonych jako „sterylny” wynosi co najmniej 12 (dwanaście) miesięcy licząc od momentu dostarczenia do siedziby Zamawiającego.
6. Dostawa Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 1 może być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na dostawę Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem jego ważności musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

§ 6

Dzierżawa

1. Zamawiający zobowiązuje się do używania aparatów zgodnie z ich przeznaczeniem oraz zasadami prawidłowej eksploatacji, tj. wyłącznie na potrzeby Oddziału Okulistycznego.
2. Zamawiający nie ma prawa dokonywać w aparatach żadnych zmian technicznych bez uzyskania uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.
3. Zamawiający nie ma prawa oddać aparatów w poddzierżawę, podnajmu lub do bezpłatnego używania osobie trzeciej.
4. Wykonawca raz w miesiącu, na koniec miesiąca rozliczeniowego, wystawi fakturę VAT za dzierżawę aparatu w wysokości 1/12 wartości umowy + należny podatek VAT.
5. Zapłata danej faktury nastąpi w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
6. Wykonawca wyznacza osobę do kontaktowania się z Zamawiającym w sprawie dzierżawy aparatu:
Imię nazwisko:
Numer telefonu
E - mail:
Fax:
7. W okresie obowiązywania niniejszej Umowy na Wykonawcy spoczywa obowiązek ponoszenia kosztów serwisu aparatów, ich napraw i remontów a także dokonywania okresowych przeglądów. Zamawiający natomiast zobowiązany jest do ponoszenia kosztów bieżącej obsługi aparatów, bez ponoszenia kosztów, o których mowa powyżej.
8. Wykonawca oświadcza, iż Przedmiot Umowy opisany w tabeli 1B jest wolny od wszelkich obciążeń na rzecz osób trzecich, które mogłyby uniemożliwić lub utrudnić wykonanie przez Zamawiającego jego uprawnień wynikających z Umowy.
9. Obejmując przedmiot dzierżawy, Zamawiający oświadcza, iż wydany został on mu w dobrym stanie, ze sprawnymi wszystkimi podzespołami i że nie wnosi zastrzeżeń, co do jego stanu technicznego.
10. Po zakończeniu Umowy, Zamawiający zobowiązuje się do zwrotu aparatów w stanie niepopołączonym ponad normalne zużycie.

§ 7

Odbiór

1. Odbiór ilościowy i jakościowy dostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia nastąpi:
a) w Aptece Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,

- b) w Magazynie Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby, w obecności osoby dostarczającej daną partię Przedmiotu Zamówienia.
2. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego i jakościowego zgodnie z ust. 1, Zamawiający dokona sprawdzenia dostarczonego mu Przedmiotu Zamówienia i jest uprawniony składać reklamacje w terminie 1 (jednego) miesiąca od dnia dostarczenia danej partii Przedmiotu Zamówienia Zamawiającemu.
 3. W razie stwierdzenia podczas odbioru wad Przedmiotu 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.

§ 8

Czas trwania Umowy

Umowa zostaje zawarta na okres 12 (dwunastu) miesięcy od daty zawarcia Umowy z zastrzeżeniem, że:

- a) 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;
- b) w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia 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.

§ 9

Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - a) w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia w ramach dzierżawy sprzętu w wysokości 0,5% wartości brutto dzierżawy aparatu za każdy dzień zwłoki,
 - b) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej części partii Przedmiotu Umowy za każdy dzień zwłoki,
 - c) z tytułu odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy,
2. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 30% wartości zamówienia brutto.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego, jeżeli poniesiona szkoda przekroczy wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. Kary umowne podlegają kumulowaniu.
5. W przypadku naliczenia kar umownych Zamawiający będzie upoważniony do potrącenia kwoty każdej kary umownej z należnego Wykonawcy wynagrodzenia objętego fakturą na zasadach określonych w obowiązujących przepisach bez konieczności składania przez Zamawiającego Wykonawcy dodatkowego oświadczenia o potrąceniu, na co Wykonawca wyraża zgodę.
6. W przypadku odstąpienia od Umowy Zamawiający ma prawo naliczenia oraz dochodzenia kary umownej przewidzianej na wypadek odstąpienia od Umowy. Ponadto, w przypadku odstąpienia od Umowy kary umowne powstałe przed odstąpieniem pozostają w mocy i Zamawiający ma prawo ich dochodzenia.

§ 10

Zmiana Umowy

1. Zamawiający dopuszcza zmianę Umowy w zakresie produktów objętych Przedmiotem Zamówienia jedynie w przypadku zaprzestania produkcji danego wyrobu objętego Przedmiotem Zamówienia przez producenta tego produktu.
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, o którym mowa w ust. 1, 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 zmiany, o której 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 § 8 ust. 1 w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w § 8 ust. 2. Umowa ulegnie przedłużeniu o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia, o której mowa w § 8 ust. 2.
6. Poza przypadkami opisanymi w ust. 1-5 Umowa może zostać zmieniona zgodnie z art. 455 PZP.

§ 11

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 pkt 1 nie może być wyższa niż 10% pierwotnej wartości Umowy.
3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 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.

§ 12

Oświadczenia Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że posiada doświadczenie, wiedzę i potencjał w zakresie wykonania Przedmiotu Zamówienia.
2. Wykonawca oświadcza, że w dniu podpisania umowy nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 PZP oraz na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1 – 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2025 r. poz. 514) oraz zgodnie z art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz. UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1).

§ 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, współników, 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. Niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, 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. Ponadto i niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy, bez konieczności wyznaczania terminu dodatkowego, w przypadku dwukrotnego niewykonania dostawy danej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3. W takim przypadku Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od wystąpienia przypadku wskazanego w zdaniu poprzednim. Dla porządku, termin ten będzie liczony od upływu terminu dostawy.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy lub o wypowiedzeniu Umowy, niezależnie czy na podstawie Umowy czy obowiązujących przepisów, wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 15

Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do Umowy, pod rygorem nieważności. Zmiany lub uzupełnienia Umowy mogą nastąpić wyłącznie w przypadkach określonych w przepisach powszechnie obowiązujących i zgodnie z Umową.
2. W kwestiach nieuregulowanych Umową znajdują zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące, w szczególności PZP oraz Kodeksu cywilnego.
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.
5. Załącznikami do Umowy są:
 - a) Załącznik nr 1 – „Wykaz asortymentowo-cenowy”,
 - b) Załącznik nr 2 – „Zestawienie parametrów technicznych dla aparatu do fakoemulsyfikacji oraz witrektomii przedniej i tylnej” oraz „Zestawienie parametrów technicznych dla skaningowego oftalmoskopu laserowego do badań angiografii fluoresceinowej”
 - c) Załącznik nr 3 – „Wzór zamówienia”,

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

WZÓR UMOWY – (dotyczy części nr 2-16)

UMOWA

– zwana dalej „*Umową*”

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, NIP: 7531967997; REGON 000313443
– zwanym w dalszej części Umowy "**Zamawiającym**" reprezentowanym przez:
Z-cę Dyrektora – Jerzego Hajdugę

a przedsiębiorcą:

[w przypadku os. fizycznej]prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:, z siedzibą w, z adresem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej oraz adresem do doręczeń:; wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej; NIP:, REGON:

[w przypadku osoby prawnej] z siedzibą w, pod adresem:; wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy, ... Wydział pod numerem KRS:, NIP:, REGON:, kapitał zakładowy/akcyjny w wysokości [odpowiednio dot. spółek kapitałowych],

reprezentowanym przez:

1.,
2.

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

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

w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego Zamawiającego, prowadzonym pod sygn. nr _____,

o następującej treści:

§ 1

Przedmiot Umowy

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego („Zamówienie”)**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą 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 Przedmiotu Zamówienia w zakresie części nr Zamówienia oraz w asortymencie i ilościach szczegółowo wymienionych w “Wykazie asortymentowo-cenowym”, stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy.
2. Jeśli zgodnie z ust. 1 Umowa dotyczy realizacji przez Wykonawcę więcej niż jednej Części Zamówienia, użyte w Umowie odwołania do danego Przedmiotu Zamówienia należy rozumieć jako odnoszące się do Przedmiotu Zamówienia w ramach danej Części Zamówienia i którego szczegółowy zakres dla każdej Części wymieniony jest w Załączniku nr 1 do Umowy.
3. Jako że Zamawiający przewidział udzielenie Zamówienia w częściach, dostawa przez Wykonawcę Przedmiotu Zamówienia w ramach poszczególnych części wskazanych w ust. 1 objęta jest odrębnym zobowiązaniem Wykonawcy, a tym samym realizowana i rozliczana jest odrębnie dla poszczególnej części Przedmiotu Zamówienia. Nie wyklucza to jednak możliwości wspólnej realizacji dostaw poszczególnych części Przedmiotu Zamówienia, o ile Strony nie ustalą inaczej oraz o ile z uwagi na charakter Przedmiotu Zamówienia będzie to możliwe.

4. SWZ wraz z załącznikami, a także oferta Wykonawcy oraz wszelkie załączniki do niej złożone w postępowaniu, o którym mowa w ust. 1, stanowią integralną część Umowy.
5. 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 ogólną wartość Umowy zgodnie z ofertą Wykonawcy do kwoty:
 - 1) w zakresie dostawy Części nr ____:
..... zł netto (słownie:),
..... zł brutto (słownie:)
2. Wartość łączna Umowy określona w ust. 1 jest wartością maksymalną z tytułu realizacji przez Wykonawcę całości Zamówienia w zakresie określonym w Umowie. Z tytułu dostawy Przedmiotu Zamówienia Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczane za faktycznie dostarczone ilości Przedmiotu Zamówienia według cen jednostkowych netto podanych w ofercie Wykonawcy (w formularzu cenowym), przy czym nie wyższe niż określone w ust. 1.
3. Podane w ust. 1 oraz w odniesieniu do poszczególnych produktów stanowiących Przedmiot Zamówienia w ofercie Wykonawcy ceny netto są cenami stałymi przez cały okres trwania Umowy. Natomiast podane ceny brutto są wartościami obliczonymi na dzień zawarcia Umowy i mają charakter wyłącznie informacyjny, a każdorazowo będą one zależne od i będą zgodne z obowiązującymi w chwili powstania obowiązku podatkowego stawkami podatku VAT.
4. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany na podstawie Umowy, odpowiadająca rzeczywistym potrzebom Zamawiającego, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej Wykazem asortymentowo-cenowym określonym w Załączniku 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający jest uprawniony do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.
5. Z tytułu Umowy Wykonawca, po dostawie danej partii Przedmiotu Zamówienia, zobowiązuje się do wystawiania faktur dokumentujących wykonanie Umowy w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) – **NIP 7531967997** - zgodnie z przepisami ustawy z 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług („Ustawa VAT”), chyba że zgodnie z Ustawą VAT Wykonawca objęty jest wyłączeniami od stosowania KSeF. Wykonawca niezobowiązany do stosowania KSeF może wystawiać faktury i doręczać je Zamawiającemu również w jeden z następujących sposobów: (i) przekazać za pośrednictwem PEF, (ii) lub przesłać na adres email: sekretariat@zoznysa.pl.
6. Datą wystawienia faktury w KSeF jest data przesłania jej do KSeF, natomiast datą otrzymania faktury przy użyciu KSeF jest data nadania fakturze numeru identyfikacyjnego w KSeF (data dostępności faktury w KSeF).
7. W przypadku czasowej niedostępności KSeF Wykonawca uprawniony jest do wystawienia faktury w trybie przewidzianym przepisami prawa, a po przywróceniu dostępności KSeF – do jej niezwłocznego wprowadzenia do systemu KSeF. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o wystąpieniu zdarzenia, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym.
8. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia możliwości odbioru faktur w KSeF, w tym do nadania Wykonawcy odpowiednich uprawnień, jeżeli jest to wymagane przepisami prawa.
9. Nazwy dostarczonych produktów w ramach Przedmiotu Zamówienia umieszczone na fakturze muszą być takie same, jak nazwy poszczególnych oferowanych produktów wpisanych w ofercie Wykonawcy.
10. Zapłata danej faktury nastąpi przelewem bankowym w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
11. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić na fakturze numer Umowy, której dotyczy faktura.
12. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędne podanie przez Wykonawcę numeru rachunku bankowego i związane z tym opóźnienia płatności.

13. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
14. 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.
15. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur.
16. 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 organy podatkowe, przy czym zwrot ten nastąpi w sposób opisany w zdaniu poprzednim. Określona w niniejszym ustępie odpowiedzialność Wykonawcy dotyczy tylko sytuacji, w których jego działania lub zaniechania były przyczyną błędu.
17. 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 Przedmiot Zamówienia na własny koszt, partiami, sukcesywnie – z częstotliwością wynikającą z potrzeb Zamawiającego, przez **okres 12 (dwunastu) miesięcy** od daty zawarcia Umowy, według zasad opisanych poniżej.
2. Wielkość i termin wydania każdej partii Przedmiotu Zamówienia wynikać będzie z jednostronnych zamówień jednostkowych Zamawiającego przekazywanych Wykonawcy na piśmie za pośrednictwem poczty elektronicznej lub faksu, według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do Umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Przedmiot Zamówienia w terminie do dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego i przesłania protokołu zużycia.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar wymieniony:
 - a) dla części nr 2 do dni roboczych od złożenia zamówienia (uzupełnienie depozytu)
 - b) dla części nr (3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16) do dni roboczych od dnia złożenia zamówienia

5. Wykonawca będzie dostarczać Przedmiot Zamówienia na swój koszt i ryzyko w dni robocze w godz. od 8⁰⁰ do 14⁰⁰, do:
 - a) apteki Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
 - b) magazynu Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby.
6. W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy Przedmiotu Zamówienia (zamówionej partii) 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 oraz bez konieczności uzyskania upoważnienia sądu.
7. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, wartość Umowy oraz zakres ilościowy Przedmiotu Zamówienia ulegają odpowiedniemu zmniejszeniu o dokonany zakup interwencyjny.
8. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego w ramach zakupu interwencyjnego a ceną niezrealizowanego Przedmiotu Zamówienia ustaloną w Umowie.
9. Wykonawca wyznacza osobę uprawnioną do kontaktowania się z Zamawiającym w sprawie dostaw:
Imię nazwisko:
Numer telefonu
E - mail:
Zmiana powyższych danych nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga aneksu, ale dla swej skuteczności wymaga poinformowania drugiej Strony.
10. Przez dostawę Przedmiotu Zamówienia rozumie się załadunek, transport i wyładunek Przedmiotu Zamówienia do miejsc wskazanych w ust. 5.
11. Wszystkie dostarczane produkty muszą posiadać oznaczony termin ważności. Produkty nieposiadające wskazanego terminu ważności nie podlegają odbiorowi przez Zamawiającego.
12. Odpowiedzialność za wykonanie Umowy i ewentualne wszelkie uszkodzenia Przedmiotu Zamówienia podczas dostarczania go do wskazanego miejsca dostawy, do momentu wydania Przedmiotu Zamówienia ponosi Wykonawca.
13. Poszczególne produkty objęte Przedmiotem Zamówienia, dostarczane Zamawiającemu powinny być zapakowane w oryginalne (fabryczne) i nieuszkodzone opakowania producenta odpowiadające wymaganiom polskich norm przewidzianych dla tego typu produktów.

§ 4 – dotyczy części nr 2

Depozyt

Dla części nr 2 Wykonawca zobowiązuje się w terminie do 7 dni od daty zawarcia umowy do utworzenia depozytu lub komisowego utrzymania wszystkich wymaganych rozmiarów soczewek w ilości:

- poz. 1:

po 5 szt. z dioptrażu od 20 do 26

po 2 szt. z dioptrażu od 13 do 20

po 2 szt. z dioptrażu od 26 do 30

- poz. 3:

po 1 szt. z dioptrażu od 17 do 22

- poz. 5:

po 1 szt. z dioptrażu od 17 do 22 co 0,5D

- poz. 6:

po 1 szt. z dioptrażu od 18 do 24 co 0,5D,

przez okres obowiązywania Umowy według określonych zasad:

- a) Wykonawca złoży soczewki określone w Umowie na część nr 2 do dyspozycji Zamawiającego – Oddział Okulistyki Szpitala za pokwitowaniem;
- b) Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych wyrobów medycznych przez okres trwania Umowy;

- c) rodzaj i ilość powierzonych soczewek może ulec zmianie na podstawie pisemnego aneksu;
- d) uzupełnienie depozytu będzie następowało w terminach uzgodnionych przez strony na podstawie zamówienia Zamawiającego;
- e) Zamawiający zobowiązuje się do przechowywania powierzonych soczewek we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem i kradzieżą;
- f) Zamawiający zobowiązuje się do zużywania powierzonych soczewek począwszy od wyrobu od najkrótszej daty ważności w ramach danego asortymentu;
- g) ewentualne braki lub uszkodzenia soczewek stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu /komisu/ upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury.

§ 5

Gwarancje Wykonawcy i wymagania dot. Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przez niego Przedmiot Zamówienia spełnia wymagania określone w szczególności w:
 - 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 uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG;
 - Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone na podstawie Umowy wyroby medyczne są zgodne z obowiązującymi normami dla wyrobów medycznych:
 - PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
 - PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
 - PN EN ISO 10993-1:2021-06 / EN ISO 10993-1:2020– Biologiczna ocena wyrobów medycznych – część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN EN ISO 10993-7:2009/A1:2022-06 / EN ISO 10993-7:2008/A1:2022– Biologiczna ocena wyrobów medycznych – Część 7 : Pozostałości po sterylizacji tlenkiem etylenu
 - PN EN 15986:2011 / EN 15986:2011 – Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany
 - PN-EN ISO 14937:2011 / EN ISO 14937:2009 – Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Wymagania ogólne dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego oraz opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych
 - PN-EN 556-1:2002 /AC:2011 – Sterylizacja wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako sterylne – Część 1 : Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - *dotyczy wszystkich części i pozycji w których oferowane są wyroby sterylne*
 - PN-EN 60601-1:2011 /A1:2014-02 / EN 60601-1:2006/A1:2013 - Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego
 - PN-EN ISO 11979-8:2017 – Implanty oftalmiczne – Soczewki wszczepialne – Część 8: Wymagania podstawowe

- PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.

§ 6

Wymagania dot. Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że oferowany Przedmiot Zamówienia dla części nr 1 został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i uzyskał dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. *(Wykonawca przedłoży kserokopie dokumentów dopuszczających oferowany asortyment do stosowania i obrotu na terenie Polski, na każde żądanie Zamawiającego.)*
2. Wykonawca gwarantuje, że oferowany Przedmiot Zamówienia posiada instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim.
3. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę Przedmiotu Zamówienia nie posiadającego instrukcji obsługi/ użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim, dostarczone produkty zostaną odesłane Wykonawcy na jego koszt.
4. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony Przedmiot Zamówienia będzie wysokiej jakości, oryginalny, opakowany i przewożony w odpowiednich warunkach zgodnie z zaleceniami producenta i właściwych dla Przedmiotu Zamówienia.
5. Okres ważności poszczególnych produktów dostarczanych w ramach Przedmiotu Zamówienia, określonych jako „sterylny” wynosi co najmniej 12 (dwanaście) miesięcy licząc od momentu dostarczenia do siedziby Zamawiającego.
6. Dostawa Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 1 może być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na dostawę Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem jego ważności musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

§ 7

Odbiór

1. Odbiór ilościowy i jakościowy dostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia nastąpi:
 - a) w Aptece Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
 - b) w Magazynie Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby,w obecności osoby dostarczającej daną partię Przedmiotu Zamówienia.
2. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego i jakościowego zgodnie z ust. 1, Zamawiający dokona sprawdzenia dostarczonego mu Przedmiotu Zamówienia i jest uprawniony składać reklamacje w terminie 1 (jednego) miesiąca od dnia dostarczenia danej partii Przedmiotu Zamówienia Zamawiającemu.
3. W razie stwierdzenia podczas odbioru wad Przedmiotu 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.

§ 8

Czas trwania Umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres 12 (dwunastu) miesięcy od daty zawarcia Umowy z zastrzeżeniem, że:
 - a) 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;
 - b) w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia 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.

§ 9

Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - a) w przypadku zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 4 – w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki;
 - b) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanego z powodu odstąpienia zakresu Umowy.
2. Łączna maksymalna wysokość naliczonych kar umownych, których Zamawiający może dochodzić, 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. Kary umowne podlegają kumulowaniu.
5. W przypadku naliczenia kar umownych Zamawiający będzie upoważniony do potrącenia kwoty każdej kary umownej z należnego Wykonawcy wynagrodzenia objętego fakturą na zasadach określonych w obowiązujących przepisach bez konieczności składania przez Zamawiającego Wykonawcy dodatkowego oświadczenia o potrąceniu, na co Wykonawca wyraża zgodę.
6. W przypadku odstąpienia od Umowy Zamawiający ma prawo naliczenia oraz dochodzenia kary umownej przewidzianej na wypadek odstąpienia od Umowy. Ponadto, w przypadku odstąpienia od Umowy kary umowne powstałe przed odstąpieniem pozostają w mocy i Zamawiający ma prawo ich dochodzenia.

§ 10

Zmiana Umowy

1. Zamawiający dopuszcza zmianę Umowy w zakresie produktów objętych Przedmiotem Zamówienia jedynie w przypadku zaprzestania produkcji danego wyrobu objętego Przedmiotem Zamówienia przez producenta tego produktu.
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, o którym mowa w ust. 1, 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 zmiany, o której 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 § 8 ust. 1 w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w § 8 ust. 2. Umowa ulegnie przedłużeniu o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia, o której mowa w § 8 ust. 2.
6. Poza przypadkami opisanymi w ust. 1-5 Umowa może zostać zmieniona zgodnie z art. 455 PZP.

§ 11

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 pkt 1 nie może być wyższa niż 10% pierwotnej wartości Umowy.
3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 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.

§ 12

Oświadczenia Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że posiada doświadczenie, wiedzę i potencjał w zakresie wykonania Przedmiotu Zamówienia.
2. Wykonawca oświadcza, że w dniu podpisania umowy nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 PZP oraz na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1 – 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2025 r. poz. 514) oraz zgodnie z art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym

Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz. UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1).

§ 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, współników, 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. Niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, 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. Ponadto i niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy, bez konieczności wyznaczania terminu dodatkowego, w przypadku dwukrotnego niewykonania dostawy danej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3. W takim przypadku Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od wystąpienia przypadku wskazanego w zdaniu poprzednim. Dla porządku, termin ten będzie liczony od upływu terminu dostawy.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy lub o wypowiedzeniu Umowy, niezależnie czy na podstawie Umowy czy obowiązujących przepisów, wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 15

Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do Umowy, pod rygorem nieważności. Zmiany lub uzupełnienia Umowy mogą nastąpić wyłącznie w przypadkach określonych w przepisach powszechnie obowiązujących i zgodnie z Umową.
2. W kwestiach nieuregulowanych Umową znajdują zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące, w szczególności PZP oraz Kodeksu cywilnego.
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.
5. Załącznikami do Umowy są:

- d) Załącznik nr 1 – „Wykaz asortymentowo-cenowy”,
- e) Załącznik nr 2 – „Wzór zamówienia”.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

Załącznik Nr 2/3 do Wzoru Umowy
znak: DZZP-344/18/2026

WZÓR ZAMÓWIENIA

Nazwa dostawcy

Nysa dnia.....

ZAMÓWIENIE NR ZZZ - 241- 1 /... / 2026

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

L.p.	Nazwa wyrobu, rozmiar, numer katalogowy/referencyjny	Jedn. miary	Ilość
1			

Zgodnie z umową DZZP -344/18/2026

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.

WZÓR UMOWY (dotyczy części nr 17)

UMOWA

– zwana dalej „*Umową*”

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, NIP: 7531967997; REGON 000313443

– zwanym w dalszej części Umowy "**Zamawiającym**" reprezentowanym przez:

Z-cę Dyrektora – Jerzego Hajdugę

a przedsiębiorcą:

[w przypadku os. fizycznej]prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:, z siedzibą w, z adresem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej oraz adresem do doręczeń:; wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej; NIP:, REGON:

[w przypadku osoby prawnej] z siedzibą w, pod adresem:; wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy, ... Wydział pod numerem KRS:, NIP:, REGON:, kapitał zakładowy/akcyjny w wysokości [odpowiednio dot. spółek kapitałowych],

reprezentowanym przez:

1.,
2.

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

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

w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego Zamawiającego, prowadzonym pod sygn. nr _____,

o następującej treści:

§ 1

Przedmiot Umowy

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę wyrobów medycznych wraz z dzierżawą aparatów dla Oddziału Okulistycznego („Zamówienie”)**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą 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 Przedmiotu Zamówienia w zakresie części nr 17 – Dostawa sondy do biometru optycznego NIDEK AL.-Scan Zamówienia oraz w asortymencie i ilościach szczegółowo wymienionych w “Wykazie asortymentowo-cenowym”, stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy oraz zestawieniem parametrów technicznych dla sondy typu „A” z interfejsem do biometru NIDEK AL.-Scan – załącznik nr 2 do Umowy oraz warunkami gwarancji i serwisu stanowiącymi załącznik nr 3 do Umowy.
2. SWZ wraz z załącznikami, a także oferta Wykonawcy oraz wszelkie załączniki do niej złożone w postępowaniu, o którym mowa w ust. 1, stanowią integralną część Umowy.

§ 2 Wynagrodzenie

1. Strony ustalają ogólną wartość Przedmiot Zamówienia, zgodnie z ofertą Wykonawcy do kwoty:

Część Nr 17 – Dostawa sondy do biometru optycznego NIDEK AL.-Scan

-zł netto (słownie złotych:)
-zł brutto (słownie złotych:)
2. Cena netto jest ceną stałą przez cały okres trwania Umowy.
 3. Wartość brutto Przedmiotu Zamówienia została ustalona zgodnie z ofertą Wykonawcy i zawiera wszystkie koszty związane z realizacją Zamówienia w zakresie objętym Umową, łącznie z podatkiem od towarów i usług VAT, ewentualnymi rabatami, opłatami lub ewentualnymi należnościami celnymi związanymi z podatkiem granicznym, a także czynnościami przygotowania dostawy, transportem do siedziby Zamawiającego, jak również opakowaniem, ubezpieczeniem do chwili odbioru potwierdzonego protokołem końcowego odbioru, montażem, kosztami szkolenia personelu w zakresie obsługi Przedmiotu Zamówienia, napraw, kosztami przewidzianymi przez producenta przeglądów okresowych oraz serwisu w ramach okresu gwarancji produktów objętych Przedmiotem Zamówienia.
 4. Wartość Umowy określona w ust. 1 jest wartością maksymalną z tytułu realizacji przez Wykonawcę całości Zamówienia w zakresie określonym w Umowie.
 5. Z tytułu Umowy Wykonawca po wykonaniu Przedmiotu Umowy zobowiązuje się do wystawiania faktury dokumentującej wykonanie Umowy w formie faktury ustrukturyzowanej za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) – NIP 7531967997 - zgodnie z przepisami ustawy z 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług („Ustawa VAT”), chyba że zgodnie z Ustawą VAT Wykonawca objęty jest wyłączeniami od stosowania KSeF. Wykonawca niezobowiązany do stosowania KSeF może wystawić fakturę i doręczyć ją Zamawiającemu również w jeden z następujących sposobów: (i) przekazać za pośrednictwem PEF, (ii) przesłać na adres email: sekretariat@zoznysa.pl.
 6. Datą wystawienia faktury w KSeF jest data przesłania jej do KSeF, natomiast datą otrzymania faktury przy użyciu KSeF jest data nadania fakturze numeru identyfikacyjnego w KSeF (data dostępności faktury w KSeF).
 7. W przypadku czasowej niedostępności KSeF Wykonawca uprawniony jest do wystawienia faktury w trybie przewidzianym przepisami prawa, a po przywróceniu dostępności KSeF – do jej niezwłocznego wprowadzenia do systemu KSeF. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o wystąpieniu zdarzenia, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym.
 8. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia możliwości odbioru faktur w KSeF, w tym do nadania Wykonawcy odpowiednich uprawnień, jeżeli jest to wymagane przepisami prawa.
 9. Wykonawca wystawi fakturę na podstawie protokołu odbioru końcowego.
 10. Zapłata faktury nastąpi przelewem bankowym w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
 11. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić na fakturze numer Umowy, której dotyczy faktura.
 12. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędne podanie przez Wykonawcę numeru rachunku bankowego i związane z tym opóźnienia płatności.
 13. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
 14. 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.
 15. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur.
 16. 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 organy podatkowe, przy czym zwrot ten nastąpi w sposób opisany w zdaniu poprzednim. Określona w niniejszym ustępie odpowiedzialność Wykonawcy dotyczy tylko sytuacji, w których jego działania lub zaniechania były przyczyną błędu.

17. 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 zobowiązuje się dostarczyć Przedmiot Umowy wymieniony w § 1 do Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie - (Oddział Okulistyczny) w terminie do dni kalendarzowych od daty zawarcia Umowy.
2. Datę dostawy Wykonawca zobowiązany jest ustalić z Ordynatorem Oddziału Okulistycznego.
3. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Przedmiot Zamówienia w godz. od 8.00 do 14.00, od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
4. Wraz z dostawą Przedmiotu Umowy Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć:
 - paszporty techniczne, kartę gwarancyjną,
 - instrukcję obsługi w języku polskim,
 - wykaz czynności serwisowych, które mogą być wykonywane samodzielnie przez użytkownika bez utraty gwarancji,
 - wykaz autoryzowanych przedstawicieli serwisowych,
 - dokument określający częstotliwość i zakres przeglądów technicznych Przedmiotu Zamówienia, wymaganych i zalecanych przez producenta,
 - wykaz materiałów zużywalnych, wykorzystywanych w bieżącej eksploatacji Przedmiotu Zamówienia.
5. Przez dostarczenie Przedmiotu Zamówienia rozumie się przetransportowanie sprzętu z miejsca składowania lub wytworzenia do siedziby Zamawiającego (do miejsca dostawy wskazanego w ust. 1) oraz rozładunek ze środka transportu i złożenie we wskazanym przez Zamawiającego miejscu. W przypadku zlecenia usługi dostarczenia Przedmiotu Zamówienia firmie zewnętrznej (np. kurierskiej) Wykonawca ma obowiązek zlecić rozładunek Przedmiotu Zamówienia do wskazanego miejsca. W ramach zlecenia przekazanego firmie zewnętrznej (np. kurierskiej) niedopuszczalny jest tryb realizacji dostawy "od drzwi do drzwi".
6. Zamawiający wymaga, aby Przedmiot Zamówienia opakowany był w odpowiednie opakowanie zapewniające prawidłowe warunki transportu i ewentualnego przechowania. W przypadku transportu i dostarczenia Przedmiotu Zamówienia przez firmę zewnętrzną (np. kurierską), musi być on wyraźnie opisany z wyszczególnieniem nazwy wyposażenia oraz miejsca dostawy. Dostawa Przedmiotu Zamówienia będzie realizowana przez Wykonawcę na jego koszt i siłami własnymi,

wraz z wniesieniem przez Wykonawcę (osoby, którymi się posługuje do dostarczenia Przedmiotu Umowy) we wskazane miejsce w miejscu dostawy, o którym mowa w ust. 1.

7. Niezależnie od sposobu, w jaki realizowana jest dostawa Przedmiotu Zamówienia (transportem własnym czy za pośrednictwem firmy zewnętrznej, np. kurierskiej), w każdym przypadku Wykonawca w pełnym zakresie odpowiada za dostawę własnymi siłami i na własny koszt - wraz z wniesieniem (dostarczeniem we wskazane miejsce w miejscu dostawy zgodnie z ust. 1. Wykonawca ponosi wszelką odpowiedzialność za dostarczony Przedmiot Zamówienia, w tym ryzyko jego uszkodzenia lub utraty do czasu jego odbioru przez Zamawiającego.
8. Przedmiot Zamówienia pozostawiony poza wskazanym przez Zamawiającego pomieszczeniem uważa się za dostarczony niezgodnie z Umową.
9. Odbiór Przedmiotu Zamówienia, obejmujący również jego instalację oraz szkolenie w dniu dostawy i instalacji, nastąpi na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego. Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego stanowi załącznik nr 4 do Umowy. Podpisanie protokołu w sposób wskazany powyżej stanowi potwierdzenie, że Przedmiot Zamówienia został dostarczony wraz z uruchomieniem wszystkich funkcji oraz że Wykonawca przeprowadził szkolenia personelu Zamawiającego w zakresie jego obsługi.
10. Protokół zostaje podpisany przez wyznaczone osoby ze strony Wykonawcy i Zamawiającego.
11. Czynności odbioru Przedmiotu Zamówienia obejmują sprawdzenie prawidłowego funkcjonowania w odniesieniu do wszystkich jego funkcji.
12. Z chwilą podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego bez uwag ze strony Zamawiającego, na Zamawiającego przechodzi prawo własności Przedmiotu Zamówienia.

§ 4

Szkolenia dot. użytkowania Przedmiotu Zamówienia

1. Strony ustalają, że pierwsze szkolenie dotyczące korzystania z Przedmiotu Umowy odbędzie się w dniu instalacji i uruchomienia Przedmiotu Zamówienia. Kolejne szkolenie Wykonawca przeprowadzi w terminie ustalonym z Zamawiającym, lecz nie dłuższym niż 6 (sześć) miesięcy od dnia uruchomienia Przedmiotu Zamówienia, po uprzednim uzgodnieniu terminu z Ordynatorem Oddziału Okulistycznego
2. Wykonawca zapewnia, że szkolenie przeprowadzi osoba posiadająca odpowiednią wiedzę oraz przygotowanie merytoryczne. Na szkolenie zostanie przeznaczony czas niezbędny do opanowania czynności manipulacyjnych w stopniu zadowalającym użytkowników Przedmiotu Zamówienia.
3. Zapoznanie z funkcjami dostarczonego Przedmiotu Zamówienia w siedzibie Zamawiającego powinno być kompleksowe i obejmować wszelkie zagadnienia, które są niezbędne do jego prawidłowej eksploatacji.
4. Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia we własnym zakresie i na swój koszt wszelkich materiałów na potrzeby szkolenia dla personelu Zamawiającego.

§ 5

Osoba wyznaczona do kontaktowania się z Zamawiającym

Wykonawca wyznacza osobę do kontaktowania się z Zamawiającym w zakresie realizacji Umowy:

Imię nazwisko:

Numer telefonu

E - mail:

Faks:

Zmiana powyższych danych nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga aneksu, ale dla swej skuteczności wymaga poinformowania drugiej Strony

§ 6

Warunki gwarancji

1. Wykonawca udziela gwarancji na sprzęt dostarczony w ramach Przedmiotu Zamówienia na okres oraz na szczegółowych warunkach gwarancji wskazanych w załączniku nr 3 do Umowy. Przedmiot gwarancji stanowi cały dostarczony sprzęt, w tym jego elementy, w ramach Przedmiotu Zamówienia.
2. Wykonawca w ramach gwarancji zapewnia również serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na

warunkach określonych w załączniku nr 3 do Umowy.

3. Przedmiot Zamówienia musi posiadać oznaczenie terminu produkcji – bezpośrednio na korpusie danego sprzętu medycznego lub w dokumentacji przypisanej do danego sprzętu numerem seryjnym, chyba, że producent danego sprzętu nie umieszcza terminu produkcji na korpusie lub w dokumentacji, a termin produkcji oznakowany numerem partii zakodowany jest w numerze partii.
4. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany dostarczonego w ramach Przedmiotu Zamówienia sprzętu medycznego na nowy w razie wystąpienia wady lub usterki niedającej się naprawić czy usunąć.
5. W przypadku bezskutecznej naprawy gwarancyjnej Przedmiotu Zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest do jego wymiany na nowy, wolny od wad.
6. Termin gwarancji biegnie od dnia podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego bez uwag.
7. W przypadku gdy Wykonawca pozostaje w zwłoce z usunięciem wad, awarii czy wymianą wadliwego elementu/części Zamawiający, po wcześniejszym wezwaniu i wyznaczeniu terminu do spełnienia świadczenia, może zlecić usunięcie wad, awarii innemu autoryzowanemu serwisowi czy dokonać wymiany elementu/części na koszt i ryzyko Wykonawcy. Wówczas Strony nie będą poczytywały takiej naprawy za naruszenie warunków gwarancji, pod warunkiem powierzenia usunięcia wady, awarii czy naprawy podmiotowi posiadającemu odpowiednie kwalifikacje.
8. Gwarancja nie wyłącza, nie ogranicza ani nie zawiesza uprawnień Zamawiającego wynikających z przepisów o rękojmi za wady Przedmiotu Umowy. Zamawiającemu przysługuje prawo wyboru trybu, z którego dokonuje realizacji swych uprawnień, tj. z rękojmi czy gwarancji jakości.

§ 7

Wymagania wobec Przedmiotu Umowy

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przez niego Przedmiot Zamówienia spełnia wymagania określone w szczególności w:
 - 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;
 - Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone na podstawie Umowy wyroby medyczne są zgodne z obowiązującymi normami dla wyrobów medycznych:
 - PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
 - PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
 - PN EN ISO 10993-1:2021-06 / EN ISO 10993-1:2020- Biologiczna ocena wyrobów medycznych – część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN EN ISO 10993-7:2009/A1:2022-06 / EN ISO 10993-7:2008/A1:2022- Biologiczna ocena wyrobów medycznych – Część 7 : Pozostałości po sterylizacji tlenkiem etylenu
 - PN EN 15986:2011 / EN 15986:2011 – Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany
 - PN-EN ISO 14937:2011 / EN ISO 14937:2009 – Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Wymagania ogólne dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego

- oraz opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych
- PN-EN 556-1:2002 /AC:2011 – Sterylizacja wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako sterylne – Część 1 : Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - *dotyczy wszystkich części i pozycji w których oferowane są wyroby sterylne*
- PN-EN 60601-1:2011 /A1:2014-02 / EN 60601-1:2006/A1:2013 - Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego
- PN-EN ISO 11979-8:2017 – Implanty oftalmiczne – Soczewki wszczepialne – Część 8: Wymagania podstawowe
- PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.

§ 8

Odbiór

1. Odbiór ilościowy i jakościowy dostarczonego Przedmiotu Zamówienia nastąpi w miejscu dostawy, tj. w siedzibie Zamawiającego w pomieszczeniach Oddziału Okulistycznego, w obecności osoby dostarczającej Przedmiot Zamówienia.
2. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego i jakościowego zgodnie z ust. 1, Zamawiający dokona sprawdzenia dostarczonego mu Przedmiotu Umowy i jest uprawniony składać reklamacje w terminie 1 (jednego) miesiąca od dnia dostarczenia danej partii Przedmiotu Zamówienia Zamawiającemu.
3. W razie stwierdzenia podczas odbioru wad Przedmiotu Umowy, 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.
4. Uprawnienia reklamacyjne Zamawiającego, o których mowa w niniejszym paragrafie, obejmują również wady ukryte Przedmiotu Umowy, ujawnione po podpisaniu protokołu zdawczo-odbiorczego.
5. Wszelkie koszty związane z usunięciem wad objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.

§ 9

Kary Umowne

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) za zwłokę w dostarczeniu Przedmiotu Umowy – w wysokości 0,5% wartości brutto Umowy za każdy dzień zwłoki;
 - 2) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości brutto Umowy.
2. Łączna maksymalna wysokość naliczonych kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, nie może przekroczyć 30% wartości brutto Umowy określonej zgodnie z § 2 ust. 1.
3. Kary umowne podlegają sumowaniu.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych prawa cywilnego, jeżeli poniesiona szkoda przekroczy wysokość zastrzeżonych kar umownych.
5. W przypadku naliczenia kar umownych Zamawiający będzie upoważniony do potrącenia kwoty każdej kary umownej z należnego Wykonawcy wynagrodzenia objętego fakturą na zasadach określonych w obowiązujących przepisach bez konieczności składania przez Zamawiającego Wykonawcy dodatkowego oświadczenia o potrąceniu, na co Wykonawca wyraża zgodę.
6. W przypadku odstąpienia od Umowy Zamawiający ma prawo naliczenia oraz dochodzenia kary umownej przewidzianej na wypadek odstąpienia od Umowy. Ponadto, w przypadku odstąpienia od Umowy kary umowne powstałe przed odstąpieniem pozostają w mocy i Zamawiający ma prawo ich dochodzenia.

§ 10

Zmiana Umowy

1. Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia zmiany Umowy w następujących sytuacjach:
 - a) zmiany danych Strony (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.);
 - b) zastąpienia sprzętu medycznego, który ma być dostarczony w ramach realizacji Umowy, sprzętem nowym posiadającym co najmniej takie same parametry jakie posiadał sprzęt będący podstawą wyboru oferty Wykonawcy - w przypadku wycofania lub wstrzymania produkcji sprzętu, który ma być dostarczony, pod warunkiem, iż cena wprowadzonego sprzętu nie ulegnie zwiększeniu;
 - c) zastąpienia sprzętu medycznego, który ma być dostarczony w ramach realizacji Umowy, sprzętem o wyższej jakości - w przypadkach, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania Umowy, pod warunkiem, iż cena nie ulegnie zwiększeniu;
 - d) w przypadku wprowadzenia przez producenta sprzętu medycznego objętego Umową nowego modelu - Zamawiający dopuszcza zmianę modelu pod warunkiem, że proponowany nowy model spełnia wszystkie wymagania określone w SWZ i parametry jakie posiadał sprzęt będący podstawą wyboru oferty Wykonawcy;
 - e) w przypadku ujawnienia się powszechnie występujących wad modelu sprzętu medycznego objętego Umową - Zamawiający dopuszcza zmianę polegającą na zastąpieniu danego modelu sprzętu medycznego innym modelem spełniającym zaoferowane przez Wykonawcę wymagania określone w ofercie, rekomendowanym przez producenta lub Wykonawcę w związku z ujawnieniem wad;
 - f) obniżenia ceny przez Wykonawcę;
 - g) zmiany obowiązujących przepisów, jeżeli konieczne będzie dostosowanie treści Umowy do aktualnego stanu prawnego;
2. Zmiana, o której mowa w ust. 1 lit. b-e może nastąpić wyłącznie za zgodą Zamawiającego po uprzedniej pisemnej informacji Wykonawcy zawierającej okoliczności i przyczyny konieczności wprowadzenia zmiany i czasu jej trwania oraz po dostarczeniu wszelkich dokumentów wymaganych w SWZ.
3. Strony mogą wprowadzić do Umowy zmiany jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, przy przestrzeganiu postanowień Pzp.
4. Wszelkie zmiany Umowy mogą być dokonywane wyłącznie w przypadkach i na zasadach określonych w art. 455 Pzp.

§ 11

Odstąpienie od Umowy

Niezależnie od podstaw odstąpienia od Umowy przewidzianych w powszechnie obowiązujących przepisach, 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.

§ 12

Oświadczenie Wykonawcy o kwalifikacjach i braku podstaw do wykluczenia

1. Wykonawca oświadcza, że posiada doświadczenie, wiedzę i potencjał w zakresie wykonania Przedmiotu Umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że w dniu podpisania Umowy nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz.U. z 2025 r. poz. 514)

§ 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

Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy wymagają formy pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności, w postaci aneksu do Umowy. Zmiany lub uzupełnienia Umowy mogą nastąpić wyłącznie w przypadkach określonych w przepisach powszechnie obowiązujących.
2. Oświadczenia o wypowiedzeniu Umowy lub odstąpieniu od Umowy, w przypadkach określonych w Umowie lub wynikających z przepisów powszechnie obowiązujących, wymagają formy pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności.
3. Do spraw nieuregulowanych Umową mają zastosowanie przepisy powszechnie obowiązującego prawa, w szczególności Kodeksu cywilnego oraz Pzp.
4. Wszelkie spory między Stronami wynikłe w związku z albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć polubownie, będą rozstrzygane przez sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w 2 (dwóch) jednobrzmiących egzemplarzach po 1 (jednym) dla każdej ze Stron.
6. Załącznikiem do Umowy, stanowiącym jej integralną część jest:
 - a) Załącznik nr 1 – Wykaz asortymentowo-cenowy,
 - b) Załącznik nr 2 – Zestawienie parametrów technicznych,
 - c) Załącznik nr 3 – Warunki gwarancji i serwisu,
 - d) Załącznik nr 4 – Protokół zdawczo-odbiorczy.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY – dotyczy części nr 17

.....
miejscowość, data

Bezpośredni odbiorca

Zespół Opieki Zdrowotnej, 48-300 Nysa ul. Bohaterów Warszawy 34

w imieniu którego odbioru, na podstawie oględzin zewnętrznych dokonuje :

.....
(Imię, nazwisko, stanowisko)

niniejszym potwierdza przyjęcie od Sprzedającego :

.....

w imieniu którego przekazuje :

.....
(Imię, nazwisko, stanowisko)

następującą aparaturę medyczną :

Nazwa

Typ

Nr seryjny

Rok produkcji

Ilość szt/kpl.

Dokumentacja :

1. Deklaracja Zgodności
2. Certyfikat Zgodności wydany przez Jednostkę Notyfikowaną
3. Paszport

Stan dostawy

.....
Ewentualne zastrzeżenia :

.....
Bezpośredni odbiorca Sprzedający

.....
pieczęć imienna lub czytelny podpis pieczęć imienna lub czytelny podpis