

Instytut Hematologii i Transfuzjologii

ZATWIERDZAM
Z-ca Dyrektora ds. Zarządzania i Finansów

mgr Beata Lichocka

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
PRZETARG NIEOGRANICZONY
na dostawę zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków
cytostatycznych

Warszawa, lipiec 2018

Rozdział I Informacje ogólne

1. Zamawiający:
Instytut Hematologii i Transfuzjologii
reprezentowana przez Z-cę Dyrektora IHIT ds. Zarządzania i Finansów
adres:
02-776 Warszawa
ul. Indiry Gandhi 14
2. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia mniejszej od kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.).
3. Wszelką korespondencję należy kierować na ww. adres posługując się numerem sprawy **IHiT/P/42/2018**.
4. Ilekroć w SIWZ jest mowa o „ustawie” lub „ustawie Pzp” należy przez to rozumieć ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) oraz przepisy wykonawcze do tej ustawy.
5. Ilekroć w SIWZ jest mowa o „wykonawcy” należy przez to rozumieć osobę fizyczną, osobę prawną albo jednostkę organizacyjną nieposiadającą osobowości prawnej, która ubiega się o udzielenie zamówienia publicznego, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego.
6. Ilekroć w SIWZ jest mowa o „osobie uprawnionej do reprezentacji” należy przez to rozumieć osobę uprawnioną do składania oświadczeń woli, zawierania umów, podpisywania ofert i zaciągania zobowiązań w imieniu Wykonawcy.
7. Zamawiający nie przewiduje zwoływania zebrania Wykonawców.
8. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
9. Zamawiający nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
10. Zamawiający nie zamierza ustanawiać dynamicznego systemu zakupów.
11. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.
12. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych.

Rozdział II Sposób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz opis sposobu udzielania wyjaśnień i zmian treści siwz

1. Porozumiewanie się z Wykonawcami oraz składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przez strony postępowania będzie odbywać się **za pośrednictwem poczty elektronicznej lub faksu (chyba, że Zamawiający wskaże inaczej w wezwaniu do złożenia lub uzupełnienia dokumentów)**.
Nr faksu: 22/ 34 96 223, adres e-mail: zaopat@ihit.waw.pl.
2. Jeżeli oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane są za pomocą faksu lub e-maila, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
3. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania korespondencji przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, że korespondencja wysłana przez Zamawiającego na numer faksu lub adres email, podany przez Wykonawcę w formularzu ofertowym, została mu doręczona w sposób umożliwiający zapoznanie się z jej treścią.
4. Godziny pracy Zamawiającego od poniedziałku do piątku: 07.30 – 15.05.
5. Osoba upoważniona do kontaktów z wykonawcami – Agata Jakubiec (nr faxu: 22/ 34 96 223, adres e-mail: zaopat@ihit.waw.pl).

6. Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w formie faksu lub e-maila. Wyjaśnienia nie będą udzielane telefonicznie.
7. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, nie później jednak niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, przekazując treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieści taką informację na własnej stronie internetowej (www.ihit.waw.pl), pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
8. Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Zmianę SIWZ zamieści na własnej stronie internetowej (www.ihit.waw.pl).
9. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieści taką informację na własnej stronie internetowej (www.ihit.waw.pl).
10. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SIWZ a treścią udzielonych wyjaśnień i zmian, jako obowiązującą należy przyjąć treść informacji zawierającej późniejsze oświadczenie zamawiającego.
11. Wykonawcy pobierający SIWZ ze strony zamawiającego (www.ihit.waw.pl) związani są wszelkimi modyfikacjami i wyjaśnieniami do SIWZ zamieszczanymi na stronie internetowej Zamawiającego.
12. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:
 - 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest /*Instytut Hematologii i Transfuzjologii, ul. Indiry Gandhi 14, 02-776 Warszawa;*
 - 2) inspektorem ochrony danych osobowych w / *Instytut Hematologii i Transfuzjologii, ul. Indiry Gandhi 14, 02-776 Warszawa* / jest Pan Jerzy Sędzik e-mail: jsenzik@ihit.waw.pl tel. 22 54 62 114*
 - 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawę zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków cytostatycznych - Nr sprawy IHIT/P/42/2018**
 - 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), dalej „ustawa Pzp”;
 - 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 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;
 - 6) 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;

- 7) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- 8) 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 przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- 9) 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.**

- ** Wyjaśnienie: informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.*
- *** Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*
- **** Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.*

Rozdział III **Tryb udzielenia zamówienia**

Zamówienie publiczne będzie udzielone w trybie przetargu nieograniczonego - art. 39 w związku z art. 10 ust. 1 ustawy Pzp.

Rozdział IV **Przedmiot zamówienia, termin i miejsce wykonania zamówienia**

1. **Przedmiot zamówienia obejmuje dostawę zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków cytostatycznych.**
2. **Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia i wymagań związanych z realizacją zawiera – Załącznik nr 1 do SIWZ – formularz ofertowy, Załącznik Nr 4 do SIWZ– wzór umowy.**

Zaoferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania funkcjonalne i użytkowe takie same lub wyższe jak opisane w załączniku nr 1 do siwz (formularz ofertowy). Ilekroć w specyfikacji istotnych warunków zamówienia zostały użyte nazwy własne/marki produktów lub producenta Zamawiający dopuszcza zastosowanie rozwiązań równoważnych. Za równoważność Zamawiający rozumie konieczność zapewnienia przez oferowany produkt, produktu równoważnego funkcjonalności i parametrom technicznym nie gorszym niż produkt wskazany przez Zamawiającego.

3. Termin realizacji zamówienia: dostawy będą realizowane w okresie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy (szczegółowe zapisy dotyczące realizacji zamówienia – patrz wzór umowy).
4. Miejsce wykonania zamówienia: teren Instytutu Hematologii i Transfuzjologii.
5. Klasyfikacja zamówienia wg CPV: 33141626-4.
6. Termin ważności przedmiotu zamówienia to 24 miesiące od daty dostawy, zgodnie z zapisami w załączniku nr 4 do SIWZ (wzór umowy).
7. Terminy poszczególnych dostaw będą każdorazowo uzgadniane telefonicznie i potwierdzane faxem do max. 7 dni roboczych przed planowaną dostawą.

Rozdział V

Opis części zamówienia i składanie ofert częściowych

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

Rozdział VI

Warunki udziału w postępowaniu

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:
 - 1) nie podlegają wykluczeniu;
 - 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu, o ile zostały one określone przez zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu.
2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - 1) posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,
opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku:
Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie,
 - 2) sytuacji ekonomicznej i finansowej,
opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku:
Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie,
 - 3) zdolności technicznej lub zawodowej,
opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku:
Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie,
3. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia wykonawców na podstawie przepisów art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.
4. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo w formie pisemnej (oryginał lub kopia potwierdzona za zgodność z oryginałem przez notariusza) należy dołączyć do oferty.
 - Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawców, którzy nie wykażą, że nie zachodzą wobec nich przesłanki określone w art. 24 ust. 1 pkt 13 – 23 ustawy.

Rozdział VII

Oferta oraz wykaz oświadczeń i dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia

1. **Oferta musi zawierać - Formularz ofertowy** – sporządzony zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ, zawierający:
 - 1) ofertę cenową;
 - 2) oświadczenie dotyczące akceptacji wzoru umowy;
2. **Wykaz oświadczeń lub dokumentów, jakie mają dostarczyć wykonawcy wraz z ofertą w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia:**
 - 1) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania. Oświadczenie to wykonawca składa zgodnie z wzorem stanowiącym **załącznik nr 2 do SIWZ**.
 - 2) w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie o którym mowa w pkt 1) składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia.
 - 3) Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia składa oświadczenie, o którym mowa w pkt 1) dotyczące tych podmiotów.
3. Wykonawca, **w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, (Informacja z otwarcia ofert)** przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia - **załącznik nr 3 do SIWZ**– *należy złożyć w oryginale*.
Zgodnie z art. 24aa ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu.
4. **Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego.** Zgodnie z art. 26 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych **przed udzieleniem zamówienia Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp tj.:**
 - Dokumentów i oświadczeń **potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego:**
 - jest dopuszczony do stosowania na terenie Polski (zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych)
 - posiada świadectwa dopuszczenia do obrotu na terenie Polski, to jest: deklarację zgodności (Declaration of Conformity) z CE lub samo świadectwo CE
 - nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi – według wzoru zamieszczonego **w załączniku nr 5 do SIWZ**.
 - Katalogi oferowanych produktów lub inne dokumenty potwierdzające spełnienie parametrów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ (formularz ofertowy).

5. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w Rozdziale VII SIWZ w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty. Jeżeli oświadczenia i dokumenty, o których mowa w zdaniu pierwszym są sporządzone w języku obcym wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia ich tłumaczenia na język polski.

6. Informacja o podwykonawcach

- 1) Wykonawca może powierzyć wykonanie **części zamówienia** podwykonawcy.
- 2) Zamawiający żąda wskazania w ofercie części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców. Informacje te Wykonawca składa w oświadczeniu o którym mowa w ust. 2 pkt 1) i 3) rozdziału VII siwz.

Rozdział VIII Opis sposobu obliczenia ceny

1. Cena - należy przez to rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2018 r. poz. 1830).
2. Cenę oferty należy podać w złotych, cyfrowo i słownie.
3. Cena oferty, to wartość wyrażona w złotych, jaką Zamawiający będzie obowiązany zapłacić Wykonawcy za wykonanie przedmiotu zamówienia, z uwzględnieniem podatku VAT oraz podatku akcyzowego, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług oraz podatkiem akcyzowym.
4. Cena jednostkowa netto to cena ustalona za jednostkę określonego towaru przedmiotu zamówienia, bez podatku od towarów i usług, którego ilość lub liczba jest wyrażona w jednostkach miar, w rozumieniu przepisów o miarach.
5. Wykonawca oblicza cenę oferty w następujący sposób:
 - a) dla każdej pozycji przedmiotu zamówienia (każdego towaru) należy wpierw obliczyć wartość netto przez przemnożenie ceny jednostkowej netto z ilością, a następnie tak wyliczoną wartość netto należy powiększyć o kwotę podatku VAT, otrzymując w ten sposób wartość brutto pozycji przedmiotu zamówienia (danego asortymentu);
 - b) uzyskane w powyższy sposób wartości brutto dla wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia (każdego towaru) należy zsumować, uzyskując w ten sposób wartość brutto oferty.
6. Cena całkowita oferty (cena oferty) musi obejmować w kalkulacji wszystkie koszty i składniki, niezbędne do wykonania przedmiotu zamówienia.
7. Przy wyliczaniu wartości cen poszczególnych elementów należy ograniczyć się do dwóch miejsc po przecinku na każdym etapie wyliczenia ceny. Jeżeli parametr miejsca setnego jest poniżej 5 to parametr dziesiętny zaokrągla się w dół, jeżeli parametr miejsca setnego jest 5 i powyżej to parametr dziesiętny zaokrągla się w górę.

[Dla uniknięcia błędów oraz omyłek rachunkowych Zamawiający zaleca przy obliczaniu ceny oferty użycie arkusza kalkulacyjnego, np. programu Excel, z formatem liczbowym komórki „miejsca dziesiętne” ustawionym na „2” oraz zastosowania funkcji ZAOKR (przykład: liczba 23,7825 znajdująca się w komórce A1. Zastosowanie Formuły =ZAOKR(A1;2) Wynikiem funkcji będzie liczba 23,78.]

Uwaga: Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy

wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

Rozdział IX Sposób przygotowania oferty
--

1. Ofertę cenową należy sporządzić wg wzoru z załącznika nr 1 do SIWZ - Formularz oferty.
2. Wymagany sposób przygotowania oferty:
 - 1) Oferta musi być podpisana przez osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej wartości oferty, w szczególności:
 - a) w przypadku osób prawnych sposób reprezentacji musi być zgodny z danymi zawartymi w odpowiednim rejestrze sądowym;
 - b) w przypadku przedsiębiorcy będącego osobą fizyczną – przez osobę wpisaną jako przedsiębiorca do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej;
 - c) w przypadku osoby fizycznej nie będącej przedsiębiorcą – przez tą osobę;
 - d) w przypadku podpisania oferty przez pełnomocnika oferta musi zawierać dokument pełnomocnictwa w formie pisemnej w oryginale, lub kopii poświadczonej notarialnie;
 - e) w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – przez osoby uprawnione przez wszystkich wykonawców.
 - 2) Oferta oraz załączniki powinny być sporządzone zgodnie z formularzami dołączonymi do niniejszej SIWZ, przy uwzględnieniu postanowień niniejszego opisu:
 - a) oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę lub złożony wraz z ofertą sporządzony w języku innym niż polski musi być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski. Oferta oraz załączniki powinny być podpisane przez osoby, o których mowa w ust.2pkt 1;
 - b) wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osoby podpisujące ofertę;
 - c) w przypadku gdy do oferty, w formie załączników, dołączone są kopie dokumentów, kopie te muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez osoby wymienione w ust. 2 pkt. 1;
 - d) w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów, mogą być poświadczane za zgodność z oryginałem przez wykonawcę albo te podmioty albo wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego - odpowiednio, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą;
 - e) oświadczenia dotyczące wykonawcy/wykonawców występujących wspólnie i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy składane są w oryginale. Dokumenty inne niż oświadczenia składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem;
 - f) podpisy na oświadczeniach i dokumentach muszą być złożone w sposób pozwalający zidentyfikować osobę podpisującą. Zaleca się opatrzenie podpisu pieczętą z imieniem i nazwiskiem osoby podpisującej.
 - 3) w przypadku, gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania,

muszą być oznaczone przez wykonawcę klauzulą „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2018 r., poz. 418)”. **Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, w szczególności określając, w jaki sposób zostały spełnione przesłanki, o których mowa w art. 11 pkt 4 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zgodnie z którym tajemnicę przedsiębiorstwa stanowi określona informacja, jeżeli spełnia łącznie 3 warunki:**

- a) ma charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny przedsiębiorstwa lub jest to inna informacja mająca wartość gospodarczą,
- b) nie została ujawniona do wiadomości publicznej,
- c) podjęto w stosunku do niej niezbędne działania w celu zachowania poufności.

Zaleca się, aby informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa były oddzielone od pozostałej (jawnej) części oferty.

Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy.

- 4) Oferta powinna być złożona w nieprzejrzywej, zamkniętej kopercie zaadresowanej do Zamawiającego, opatrzonej dopiskiem:

**„OFERTA NA:
Dostawę zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków
cytostatycznych
Nr sprawy: IHIT/P/42/2018”
nie otwierać do dnia 24.07.2018 r. do godziny 11:00, PILNE !!!”**

Na kopercie należy umieścić w postaci pieczęci firmowej lub odręcznego napisu, nazwę Wykonawcy i jego adres zgodnie z danymi rejestrowymi (ewidencyjnymi).

3. Dla zapewnienia integralności i nienaruszalności oferty:
 - 1) zaleca się parafowanie każdej strony oferty przez osoby podpisujące ofertę;
 - 2) zaleca się ułożenie zawartości oferty w następującej kolejności:
 - a) formularz oferty;
 - b) dokumenty i oświadczenia, zgodnie z kolejnością wynikającą z rozdziału VII;
 - 3) zaleca się ponumerowanie w sposób ciągły wszystkie strony oferty, sporządzenie spisu treści.
4. W razie wprowadzania przez wykonawcę zmiany do złożonej oferty lub wycofania oferty musi być ono sporządzone odpowiednio w sposób opisany powyżej, a dodatkowo koperta musi zawierać dopisek *ZMIANA OFERTY* lub *WYCOFANIE OFERTY*.
 - 1) **Skuteczność zmian lub wycofania złożonej oferty** – Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę. Zmiany lub wycofanie złożonej oferty są skuteczne tylko wówczas gdy zostały dokonane przed upływem terminu składania ofert.
 - 2) **Zmiana złożonej oferty** – zmiany złożonej oferty muszą być złożone w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisaną kopertę zawierającą zmiany należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „ZMIANA”. W takim przypadku na sesji otwarcia ofert zostanie otwarta „oferta” oraz oferta z dopiskiem „zmiana”.
 - 3) **Wycofanie złożonej oferty** – wycofanie złożonej oferty następuje poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. Powiadomienie należy złożyć w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisaną kopertę zawierającą powiadomienie należy

dodatkowo opatrzyć dopiskiem „Oferta zamienna z wycofaniem poprzedniej”. W takim przypadku na sesji otwarcia ofert najpierw zostanie otwarta oferta zamienna, zaś oferta wycofana nie będzie otwierana.

5. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

Rozdział X Wymagania dotyczące wadium
--

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

Rozdział XI Miejsce i termin składania i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego, adres jak na wstępie, tj. **Instytut Hematologii i Transfuzjologii; 02-776 Warszawa, ul. Indiry Gandhi 14, I piętro p. 144A (Kancelaria) do dnia 24.07.2018 r. do godziny 09:00.**
 - Oferty można składać osobiście w dni robocze w godzinach od 7:30 do 15:00, bądź przesłać na adres Zamawiającego.
 - Zgodnie z art. 10c ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych składanie ofert odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2016 r. poz. 1113 z późn. zm.), osobiście lub za pośrednictwem pośłańca.
2. Otwarcie ofert jest jawne i odbędzie się w siedzibie Zamawiającego adres jak na wstępie w sali seminaryjnej – pokój nr 408 (IV piętro) **dnia 24.07.2018 r. o godzinie 11:00.**
3. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na własnej stronie internetowej (www.ihit.waw.pl) informacje dotyczące:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - 2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
5. Oferty złożone po terminie na składanie ofert zostaną zwrócone wykonawcom po upływie terminu do wniesienia odwołania. Zamawiający niezwłocznie po upływie terminu składania ofert zawiadomi wykonawcę o złożeniu oferty po terminie.
6. Termin związania ofertą.
 - 1) Wykonawca będzie związany złożoną ofertą przez 30 dni (art. 85 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp).
 - 2) bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
 - 3) Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, na czas niezbędny do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, z tym, że Zamawiający może co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, tylko raz zwrócić się do Wykonawcy o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

Rozdział XII Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny ofert

Zamawiający dokona wyboru najkorzystniejszej oferty spośród ofert nie podlegających odrzuceniu

przy zastosowaniu kryterium:

Cena - 100 %

Za kryterium cena Wykonawca może otrzymać - **100 punktów**. Liczba punktów wg powyższego kryterium zostanie obliczona na podstawie poniższego wzoru:

$$C \text{ Liczba punktów za kryterium cena} = \frac{Cn \text{ (najniższa cena brutto)}}{Cob \text{ (cena brutto oferty badanej)}} \times 100$$

Oferta, która uzyska największą liczbę punktów w kryterium cena zostanie uznana za najkorzystniejszą.

Zamawiający przy wyliczeniu punktów za poszczególne kryteria ograniczy się do dwóch miejsc po przecinku.

Rozdział XIII
Obowiązujący wzór umowy

Wzór umowy określający warunki, na jakich Zamawiający wymaga od wykonawców zawarcia umowy w sprawie realizacji zamówienia publicznego określa **załącznik nr 4 do SIWZ**.

Rozdział XIV
**Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione
po wyborze oferty w celu zawarcia umowy oraz wymagania dotyczące zabezpieczenia
należytego umowy**

1. Umowa w sprawie zamówienia publicznego zawarta będzie w terminie wskazanym przez Zamawiającego, tj. zgodnie z art. 94 ust. 1 pkt 2 lub ust. 2 pkt 1 lit. a i ust. 2 pkt. 3 ustawy Pzp.
2. W celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, wykonawca, którego ofertę wybrano, jako najkorzystniejszą przed podpisaniem umowy składa:
 - 1) pełnomocnictwo, jeżeli umowę podpisuje pełnomocnik,
 - 2) umowę regulującą współpracę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, jeżeli oferta tych wykonawców zostanie wybrana,

Rozdział XV
Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 67 ust.1 pkt 7

Zamawiający nie przewiduje udzielenia takich zamówień.

Rozdział XVI
**Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy
w toku postępowania o udzielenie zamówienia**

1. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami Pzp czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie Pzp. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami Pzp, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
3. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
4. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie Pzp albo w terminie 10 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 5 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
6. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 4 i 5 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
7. Jeżeli zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 - a) 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
 - b) 1 miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie opublikował w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
8. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.
9. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
10. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
11. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego wykonawcy nie później niż do czasu otwarcia rozprawy.
12. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.

Rozdział XVII Ogłoszenie wyników przetargu

1. Zamawiający informuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:

- 1) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
- 2) wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
- 3) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności,
- 4) nieustanowieniu dynamicznego systemu zakupów,
- 5) unieważnieniu postępowania
– podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. W przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 8, informacja, o której mowa w ust. 1 pkt 2, zawiera wyjaśnienie powodów, dla których dowody przedstawione przez wykonawcę, zamawiający uznał za niewystarczające.
3. Zamawiający udostępnia informacje, o których mowa w ust. 1 pkt 1 i 4, 5, na stronie internetowej.
4. Zamawiający może nie ujawniać informacji, o których mowa w ust. 1, jeżeli ich ujawnienie byłoby sprzeczne z ważnym interesem publicznym.
5. O unieważnieniu postępowania o udzielenie zamówienia, zamawiający zawiadamia niezwłocznie wszystkich wykonawców, którzy:
 - 1) ubiegali się o udzielenie zamówienia – w przypadku unieważnienia postępowania przed upływem terminu składania ofert,
 - 2) złożyli oferty – w przypadku unieważnienia postępowania po upływie terminu składania ofert– podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
6. Zamawiający nie później niż w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego zamieści ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Biuletynie Zamówień Publicznych.

Załączniki do SIWZ

1. Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy.
2. Załącznik nr 1A – Opis Przedmiotu Zamówienia.
3. Załącznik nr 2 – Wzór oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia.
4. Załącznik nr 3 – Wzór informacji o tym, że wykonawca nie należy/ należy do grupy kapitałowej.
5. Załącznik nr 4 – Wzór umowy.
6. Załącznik nr 5 – Oświadczenie o asortymencie.

SIWZ opracował:

pod względem merytorycznym - Marzanna Milczarek

pod względem merytorycznym - Małgorzata Kacprzak

pod względem formalno – prawnym – Agata Jakubiec

Akceptacja SIWZ:

Iwona Łopacińska

Barbara Karczewska

Załącznik nr 1 do SIWZ.....
/pieczęć wykonawcy/**FORMULARZ OFERTOWY****Instytut Hematologii i Transfuzjologii
ul. Indiry Gandhi 14
02 - 776 Warszawa**My/Ja * niżej podpisanireprezentując
/imię i nazwisko/.....
/pełna nazwa i adres wykonawcy/

przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków cytostatycznych** nr sprawy **IHIT/P/42/2018**, po zapoznaniu się z opisem przedmiotu zamówienia, składam ofertę na wykonanie zamówienia po następujących cenach:

1. OFERTA CENOWA

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
1.	Strzykawki trzyczęściowe do cytostatyków: 2-3 ml, 5 ml, 10 ml i 20 ml, 50ml			szt.	5 200					
2.	Przyrządy do pobierania i podawania leków cytostatycznych z worka Viaflo			szt.	4 000					
3.	Przyrząd do pobierania i podawania leków cytotoksycznych z worka i butelki z filtrem hydrofobowym			szt.	200					

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
4.	Adapter luer męski ze strzykawką			szt.	7 200					
5.	Korki zabezpieczające do WC			szt.	4 000					
6.	Korki zabezpieczające do WC i WO z przedłużeniem			szt.	200					
7.	Przyrządy do transferu leków cytostatycznych z fiolki			szt.	3 000					
8.	Zestaw do pobierania leków okalający fiolkę (20 mm) zawierający wysokoskuteczny filtr			szt.	5 200					
9.	Zestaw do pobierania leków okalający fiolkę (20 mm) zawierający tzw. balon pochłaniający			szt.	1 200					
10.	Zestaw do pobierania leków okalający fiolkę (20 mm)			szt.	3 600					
11.	Fartuch ze wzmocnieniami			szt.	500					
12.	Maski do rozpuszczania cytostatyków			szt.	400					
13.	Przyrządy do podaży leków cytostatycznych 4-drożne			szt.	1 400					
14.	Przyrządy do podaży leków cytostatycznych światłoczułych 4-drożne			szt.	800					
15.	Łączniki do przyrządów do podaży leków cytostatycznych - światłoczułych			szt.	1 000					

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
16.	Łączniki do przyrządów do podaży leków cytostatycznych			szt.	2 000					
17.	Przyrząd do podaży leków światłoczułych cytostatycznych, z końcówką luer męską			szt.	200					
18.	Przyrządy do podaży leków cytostatycznych światłoczułych 2 - drożne			szt.	400					
19.	Łączniki do przyrządów do podaży leków cytostatycznych z filtrem 0.2 µm			szt.	200					
20.	Naklejki na worki z płynami infuzyjnymi, wymiary: 60x80mm			op.	4					
21.	Pojemniki na odpady cytostatyczne 10L			szt.	160					
22.	Oślonki na worki z lekami światłoczułymi			szt.	1 000					
23.	Adapter męski luer na stałe zespolony ze strzykawką o pojemności 60 ml			szt.	700					
24.	Przedłużacz z filtrem 0,2µ, dł. 43 cm; dren low sorbing z filtrem IN-line, z dodatkowym zaworem bezigłowym i klamrą zaciskającą, jałowy, jednorazowego użytku			szt.	400					
RAZEM										

Należy wpisać numer katalogowy oferowanego sprzętu medycznego z aktualnego katalogu.

PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE dla pozycji powyższej tabeli formularza ofertowego, w których występuje ten asortyment.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
Lp.	Parametr / warunek					Spełnienie parametru / warunku Zaznaczyć TAK/NIE /Wypełnia Wykonawca/				
Strzykawki trzyczęściowe do cytostatyków: 2-3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml i 50ml (poz. 1) - muszą spełniać następujące wymagania										
1	Strzykawki trzyczęściowe do cytostatyków: 2-3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml i 50ml (poz. 1) - muszą spełniać następujące wymagania									
2	Wykonane z polipropylenu / polietylenu									
3	Przejryste									
4	Końcówka luer-lock, wkręcana, centryczna									
5	Minimalna objętość zalegająca									
6	Dobrze czytelna czarna, niezmywalna skala									
7	Płynny przesuw tłoka									
8	Pewne zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka									
9	Trzyczęściowe, jałowe									
Przyrządy do pobierania i podawania leków cytostatycznych z worka Viaflo (poz. 2) - muszą spełniać następujące wymagania										
1	Przyrządy do transferu leków z klipsem zabezpieczającym - kompatybilne z workami typu Viaflo									
2	Wolne od lateksu									
3	Igła: 2,1 mm (14GA) silikonowana; Korpus - poliwęglan; Końcówka - silikon; Klips - polipropylen									
4	Objętość wypełnienia - 0,15 ml									
5	Ilość wkłuc strzykawki - rekomendowana max. 10; Ilość wkłuc do worka: jednorazowo - produkt do przygotowywania i podawania cytostatyków pomagający uniknąć przypadkowych zakłuc igłą									
6	Zatyczka w porcie do wkłucia strzykawki aktywowaną końcówką luer lock									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
7	Nierozzerwalne połączenie z workiem przy zamkniętym klipsie zabezpieczającym; ergonomiczny i łatwy w użyciu									
8	Jałowe									
Przyrządy do pobierania i podawania leków cytotoksycznych z worka i butelki z filtrem hydrofobowym (poz. 3) - muszą spełniać następujące wymagania										
1	Przyrządy do transferu leków z worka i butelki z filtrem hydrofobowym									
2	Wolny od lateksu, DEHP, PCV									
3	Objętość wypełnienia - 0,5 ml									
4	Ilość aktywacji zastawki bezigłowej 100 aktywacji									
5	Zatyczka w porcie do wkłucia strzykawki aktywowaną końcówką luer lock kompatybilna z pozycją 4 i 23									
6	Długość przyrządu od 9 cm do 10 cm									
7	Jałowe, apirogenne									
Adapter luer męski ze strzykawką (poz. 4) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Zamykający bezigłowy zawór (z końcówką luer męską, połączony na stałe ze strzykawką luer-lock o pojemności 3, 5, 10, 20, 30ml do wyboru Zamawiającego)									
2	Posiadający bezpieczne połączenie luer-lock, samoczynnie zamykające dostęp po rozłączeniu, zapobiegający wyciekowi leku cytostatycznego podczas przygotowywania i transportu leku w strzykawce									
3	Objętość wypełnienia max. 0,13 ml									
4	Kompatybilny z pozycjami 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19									
5	Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali									
6	Z osłonką żeńską na część odcinającą wyciek									
7	Wykonane z polipropylenu / polietylenu									
8	Przejrzyste									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
9	Końcówka luer-lock, centryczna									
10	Dobrze czytelna czarna, niezmywalna skala									
11	Płynny przesuw tłoka									
12	Trzyczęściowe									
13	Pewne zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka									
14	Jałowy, apirogeny									
Korek bezigłowy zabezpieczający do (WC) Wklucia Centralnego (poz. 5) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Objętość wypełnienia max. 0,15 ml, z osłonką końcówki luer-lock									
2	Zabezpieczenie WC do 7 dni lub 200 aktywacji bez konieczności wymiany									
3	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
4	Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali									
5	Jałowy, apirogeny									
Korek bezigłowy zabezpieczający do (WC) Wklucia Centralnego i (WO) Wklucia Obwodowego (poz. 6) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Z osłonką końcówki luer-lock, z przedłużeniem o dł. od 15 do 18 cm									
2	Zabezpieczenie WC i do 7 dni lub 200 aktywacji bez konieczności wymiany									
3	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
4	Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali									
5	Ciśnienie 325 psi-przepływ 10ml/sec.									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
6	Jałowy, apirogenny									
Przyrząd do transferu leków cytostatycznych z fiołki (poz. 7) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Jednorazowego użytku, jałowy									
2	Urządzenie do przygotowywania i dzielenia leków z fiołek zakończonych gumowym korkiem, wykonane z materiałów odpornych na kontakt ze składnikami chemioterapeutyków									
3	Zaopatrzone w hydrofobowy filtr i odpowietrznik z filtrem 0,2 µm oraz w końcówkę z zastawką aktywowaną połączeniem typu luer-lock									
4	Krótki bolec ułatwiający pobieranie pełnej zawartości fiołki									
5	Wolny od lateksu, PCV, DEHP i metali									
6	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
7	Przyrząd pakowany indywidualnie i w opakowanie zbiorcze po 10 szt. (do wyboru Zamawiającego)									
8	Jałowy, apirogenny									
Zestaw do pobierania leków okalający fiołkę (20 mm) zawierający wysokoskuteczny filtr (poz. 8) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Jednorazowego użytku, jałowy, apirogenny									
2	Zestaw do fiołki o średnicy 20 mm (okalający)									
3	Zaopatrzone w hydrofobowy wysokoskuteczny filtr / odpowietrznik									
4	Możliwość użycia do 7dni (gwarancja jałowości)									
5	Pojemność wypełnienia max. 0.1ml									
6	Wolny od lateksu, DEHP, metali, PCV									
7	Kompatybilny z lekami cytostatycznymi									
8	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
9	Przyrząd pakowany indywidualnie i w opakowanie zbiorcze po 5 szt. (do wyboru Zamawiającego)									
Zestaw do pobierania leków okalający fiołkę (20 mm) zawierający tzw. balon aerozolowy (poz. 9) - musi spełniać następujące wymagania										

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
1	Jednorazowego użytku, jałowy, apirogenny									
2	Zestaw do fiolki o średnicy 20 mm (okalający)									
3	Zaopatrzone w balon aerozolowy o pojemności 60ml									
4	Zaopatrzone w filtr o wielkości porów 0.2µm									
5	Możliwość użycia do 7dni (gwarancja jałowości)									
6	Pojemność wypełnienia max. 0.1ml									
7	Wolny od lateksu, DEHP, metali, PCV									
8	Kompatybilny z lekami cytostatycznymi									
9	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
Zestaw do pobierania leków okalający fiolkę (20 mm) (poz. 10) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Jednorazowego użytku, jałowy, apirogenny									
2	Zestaw do fiolki o średnicy 20 mm (okalający)									
3	Możliwość użycia do 72 (gwarancja jałowości)									
4	Pojemność wypełnienia max. 0.09 ml									
5	Wolny od lateksu, DEHP, metali, PCV									
6	Kompatybilny z lekami cytostatycznymi									
7	Pakowany sterylnie, apirogenny									
8	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
Fartuch ze wzmocnieniami (poz. 11) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Wykonany z włókniny trójwarstwowej typu SMS									
2	Dodatkowo wzmocniony włókniną foliowaną na części przedniej oraz części rękawów od mankietu do wysokości powyżej łokcia									
3	Mankiet zakończony bawełnianym ściągaczem									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
4	Tylna część/strona fartucha zakładana/zapinana na rzepy oraz wiązana na troki połączone kartonikiem									
5	Dodatkowo dołączona serweta do rąk									
6	Nie zawierający lateksu, sterylny									
7	Dostępny w rozmiarach: S/M, L, X									
Maski do rozpuszczania cytostatyków (poz. 12) - muszą spełniać następujące wymagania										
1	Wyposażone w filtr P2P z zaworem									
2	Wyposażone w filtr chroniący przed pyłem i aerozolem, w regulowaną taśmę do mocowania na głowie, w zawór wydechowy CPC (redukujący poziom ciepła i wilgoci pod maską)									
Przyrządy do podaży leków cytostatycznych 4 - drożne (poz. 13) - muszą spełniać następujące wymagania										
1	Jednorazowego użytku, jałowe									
2	Zestaw zawierający jeden bolec podłączeniowy do worka/ butli									
3	Porty bezigłowe, zawory samozamykające w ilości 5 szt. (w tym jeden port bezigłowy w dolnej części zestawu - do podań tzw. bolusów. Możliwość dezynfekcji zaworów i wielokrotnej aktywacji)									
4	Komora kroplowa z filtrem 15 µm, długość drenu 196 cm, średnica drenu 3 mm									
5	Objętość wypełnienia max. 20 ml									
6	Klamra na drenie w części powyżej komory kroplowej									
7	Zacisk rolkowy do regulacji przepływu w części poniżej komory kroplowej									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
8	1 szt. łączników każdy z zaworem bezigłowym do przygotowania roztworu z leków cytostatycznych - długość 31 cm, (z klamrą zaciskową)									
9	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
10	Produkt kompatybilny z pozycją 15, 16, 19 - szczelne połączenie									
11	Nie zawierający lateksu, DEHP, PCV									
Przyrządy do podaży leków cytostatycznych <u>światłoczułych</u> 4 - drożne (poz. 14) - muszą spełniać następujące wymagania										
1	Jednorazowego użytku, jałowe									
2	Zestaw zawierający jeden bolec podłączeniowy do worka									
3	Porty bezigłowe, zawory samozamykające w ilości 5 szt. (w tym jeden port bezigłowy w dolnej części zestawu - do podań tzw. bolusów. Możliwość dezynfekcji zaworów i wielokrotnej aktywacji)									
4	Komora kroplowa z filtrem 15 µm, długość drenu 196 cm, średnica drenu 3 mm									
5	Objętość wypełnienia max 20 ml									
6	Klamra na drenie w części powyżej komory kroplowej									
7	Zacisk rolkowy do regulacji przepływu w części poniżej komory kroplowej									
8	Odporny na światło (kolor bursztynowy lub żółty)									
9	1 szt. łączników każdy z zaworem bezigłowym do przygotowania roztworu z leków cytostatycznych - długość 31 cm, (z klamrą zaciskową),									
10	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
11	Produkt kompatybilny z pozycją 15, 16, 19 -szczelne połączenie									
12	Nie zawierający lateksu, DEHP									
<i>Łączniki do przyrządów do podaży leków cytostatycznych <u>światłoczułych</u> (poz. 15) - muszą spełniać następujące wymagania</i>										
1	Jednorazowego użytku, jałowe									
2	Zawierające jeden bolec podłączeniowy z filtrem									
3	Objętość wypełnienia max 2.5 ml									
4	Klamra na drenie									
5	Średnica drenu 3 mm									
6	Wejście z zaworem bezigłowym do podaży leków cytostatycznych - długość 30 cm									
7	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
8	Kompatybilny z poz. 14 i 18									
9	Odporny na światło (kolor bursztynowy lub żółty)									
10	Przyrząd pakowany indywidualnie i w opakowanie zbiorcze po 10 szt. (do wyboru Zamawiającego)									
11	Nie zawierający lateksu, DEHP									
<i>Łączniki do przyrządów do podaży leków cytostatycznych (poz. 16) - muszą spełniać następujące wymagania</i>										
1	Jednorazowego użytku, jałowe									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
2	Zawierające jeden bolec podłączeniowy z filtrem									
3	Objętość wypełnienia max 2.5 ml									
4	Klamra na drenie									
5	Średnica drenu 3 mm									
6	Wejście z zaworem bezigłowym do podaży leków cytostatycznych - długość 31 cm,									
7	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
8	Kompatybilny z poz. 13, 14 i 18									
9	Przyrząd pakowany indywidualnie i w opakowanie zbiorcze po 10 szt. (do wyboru Zamawiającego)									
10	Nie zawierający lateksu, DEHP									
Przyrząd do podaży leków światłoczułych cytostatycznych z końcówką luer męską (poz. 17) - musi spełniać następujące wymagania										
1	Jednorazowego użytku, jałowe									
2	Zawierający końcówkę luer męską w górnej części									
3	Zacisk rolkowy do regulacji przepływu w części poniżej komory kroplowej									
4	Średnica drenu 3 mm									
5	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
6	Kompatybilny z pozycją nr 3 (do wielokrotnej aplikacji)									
7	Nie zawierający lateksu, DEHP, PCV									
8	Odporny na światło (kolor bursztynowy lub żółty)									
Przyrządy do podaży leków cytostatycznych <u>światłoczułych</u> 2 - drożne (poz. 18) - muszą spełniać następujące wymagania										
1	Jednorazowego użytku, jałowe									
2	Zestaw zawierający jeden bolec podłączeniowy do worka									
3	Porty bezigłowe, zawory samozamykające w ilości 3 szt. (w tym jeden port bezigłowy w dolnej części zestawu - do podań tzw. bolusów. Możliwość dezynfekcji zaworów i wielokrotnej aktywacji)									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
4	Komora kroplowa z filtrem 15 µm, długość drenu 196 cm, średnica drenu 3 mm									
5	Objętość wypełnienia max 20 ml									
6	Klamra na drenie w części powyżej komory kroplowej									
7	Zacisk rolkowy do regulacji przepływu w części poniżej komory kroplowej									
8	Odporny na światło (kolor bursztynowy lub żółty)									
9	1 szt. łączników każdy z zaworem bezigłowym do przygotowania roztworu z leków cytostatycznych - długość 35 cm, (z kłamrą zaciskową),									
10	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									
11	Produkt kompatybilny z pozycją 15, 16, 19 - szczelne połączenie									
12	Nie zawierający lateksu, DEHP,									
13	Nie zawierający PCV, lateksu, DEHP									
<i>Łączniki do przyrządów do podaży leków cytostatycznych z filtrem 0.2 µm (poz. 19) - muszą spełniać następujące wymagania</i>										
1	Jednorazowego użytku, jałowe									
2	Zawierające jeden bolec podłączeniowy z filtrem									
3	Objętość wypełnienia max 4.5 ml									
4	Klamra na drenie									
5	Średnica drenu 3 mm									
6	Wejście z zaworem bezigłowym do podaży leków cytostatycznych - długość 55 cm									
7	Z filtrem 0.2µm									
8	Zawór bezigłowy kompatybilny z poz. 4 oraz 23 - szczelne połączenie									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
9	Kompatybilny z poz. 13, 14 i 18									
10	Nie zawierający PCV, lateksu, DEHP									
<i>Naklejki na worki z płynami infuzyjnymi (poz. 20) - muszą spełniać następujące wymagania</i>										
1	Wymiary 60x80mm, (zwój zawierający 1 000 szt.)									
2	Posiadające dane do wpisania: imię, nazwisko pacjenta/PESEL, nazwa leku - stężenie - objętość, dawka, datę, czas, prędkość wlewu, okres trwałości preparatu, wykonał, podpis									
3	Otoczka w kolorze czerwonym (dla leków cytostatycznych)									
4	Pole do "Leku Cytostatycznego" w kolorze żółtym									
5	Dwu kolorowe z otoczką w kolorze czerwonym (dla leków cytostatycznych)									
<i>Pojemniki na odpady cytostatyczne (poz. 21) - muszą spełniać następujące wymagania</i>										
1	Z otworem wrzutowym (10l)									
2	Wysokość 258 mm z przykryciem									
<i>Oslonki na worki z lekami światłoczułymi (poz. 22) - muszą spełniać następujące wymagania</i>										
1	Oslonki na worki z lekami światłoczułymi o pojemności 250 ml oraz 500/1000 ml, 3000ml									
2	Ochrona światłoczuła 200-600nm									
3	Otwór do powieszenia na stojaku									
4	W dolnej części pasek klejący - do zaklejenia									
5	Kolor bursztynowy lub żółty									
6	Oznaczone znakiem CE (zakwalifikowane do wyrobów medycznych)									
<i>Adapter męski luer na stałe zespolony ze strzykawką o pojemności 60 ml (poz. 23) - musi spełniać następujące wymagania</i>										
1	Zamykający bezigłowy zawór (z końcówką luer męską, podłączenie do strzykawki luer-lock)									

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Lp.	Przedmiot zamówienia Opis / parametry	Nazwa handlowa	Numer katalog owy	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku od towarów i usług (%)	Wartość netto (poz. 6 x poz. 7)	Wartość podatku od towarów i usług	Wartość brutto (poz.9 + poz.10)
2	Posiadający bezpieczne połączenie luer-lock, samoczynnie zamykające dostęp po rozłączeniu, zapobiegający wyciekowi leku cytostatycznego podczas przygotowywania i transportu leku w strzykawce zespolone na stałe									
3	Objętość wypełnienia max 0.13 ml									
4	Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali									
5	Z osłonką żeńską na część odcinającą wyciek									
6	Wykonane z polipropylenu / polietylenu									
7	Przejrzyste									
8	Kompatybilny z pozycjami 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19									
9	Końcówka luer-lock, centryczna									
10	Dobrze czytelna czarna, niezmywalna skala									
11	Płynny przesuw tłoka									
12	Pewne zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka									
13	Trzyczęściowe									
14	Jałowy, apirogeny									

Powyższe parametry/warunki graniczne stanowią wymagania odcinające – nie spełnienie nawet jednego z w/w wymagań spowoduje odrzucenie oferty.

Zamówienia na dostawy Zamawiający będzie przekazywał do Wykonawcy faksem na nr oraz potwierdzał drogą elektroniczną na adres e-mail:

- Oświadczam/y, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w formularzu ofertowym.
- Oświadczam/y, że postanowienia wzoru umowy – (załącznik nr 4 do SIWZ) zostały przez nas zaakceptowane bez zastrzeżeń i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- Oświadczam/y, że informacje i dokumenty zawarte w Ofercie na stronach od nr do nr stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i zastrzegamy, że nie mogą być one udostępniane. Informacje i dokumenty

zawarte na pozostałych stronach Oferty są jawne. (Uwaga: Wykonawca musi się zastosować do zapisów Rozdziału IX ust. 2 pkt 3 SIWZ).

5. Zarejestrowane nazwy i adresy wykonawców występujących wspólnie**:
.....
.....
.....

6. Oświadczam/y, że zamierzam/y powierzyć realizację następujących części zamówienia podwykonawcom**:

Lp.	Opis części zamówienia, którą Wykonawca zamierza powierzyć do realizacji przez podwykonawcę	Nazwa podwykonawcy

7. Załącznikami do niniejszego formularza, stanowiącymi integralną część oferty, są:

- 1)
2)
3)

8. ~~Inne informacje Wykonawcy:~~

~~Nazwa Banku i Nr konta wykonawcy, na które zamawiający ma zwrócić wadium w przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych:~~

.....
Nr telefonu Wykonawcy

Nr faksu Wykonawcy

Adres e-mail

NIP Wykonawcy

Regon Wykonawcy

9. W przypadku wyboru mojej oferty jako najkorzystniejszej, osobą umocowaną do podpisania umowy jest

10. W przypadku wyboru mojej oferty jako najkorzystniejszej, osobą odpowiedzialną za realizację umowy jest tel. faks

11. Oświadczam/y, że wyżej wskazany nr faksu lub adres email jest odpowiednim do przekazywania nam informacji dotyczących przedmiotowego postępowania i zobowiązujemy się do niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania oświadczeń, zawiadomień oraz innych informacji przekazanych za pomocą faksu lub emailu, przez Zamawiającego. W przypadku awarii urządzeń wskazanych jako odpowiednie do przekazywania informacji dotyczących przedmiotowego postępowania powiadomimy Zamawiającego w dniu wystąpienia awarii i podamy inny nr faksu lub inny adres email.

12. Oświadczam/y, że w przypadku braku potwierdzenia otrzymania korespondencji przez/e mnie /nas, uznajemy, że Zamawiający domniema, iż korespondencja wysłana przez Zamawiającego na numer faksu lub adres email, podany przez/e mnie / nas w formularzu ofertowym, została mi/nam doręczona w sposób umożliwiający zapoznanie się z jej treścią.

13. Oświadczam, że jestem małym* / średnim* lub dużym przedsiębiorcą**

14. Oświadczenie wymagane od wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO

Nr sprawy: IHIT/P/42/2018

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Miejscowość, data

Czytelne podpisy osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy

* niewłaściwe skreślić

** jeżeli dotyczy

Załącznik nr 2 do SIWZ

**Zamawiający:
Instytut Hematologii i Transfuzjologii
ul. Indiry Gandhi 14
02 - 776 Warszawa**

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:.....
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

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

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

pn. *dostawa zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków cytostatycznych, nr sprawy IHIT/P/42/2018.*

(nazwa postępowania),

prowadzonego przez **Instytut Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie**
(oznaczenie zamawiającego),
oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

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

Nr sprawy: IHIT/P/42/2018

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG)

.....
nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawca/ami:

.....
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG),

.....
będą wykonywały część zamówienia tj.
nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Załącznik nr 3 do SIWZ

ZAMAWIAJĄCY
Instytut Hematologii i Transfuzjologii
ul. Indiry Gandhi 14
02 - 776 Warszawa

Uwaga: Oświadczenie Wykonawca składa dopiero po terminie otwarcia ofert w oryginale!

OŚWIADCZENIE

o przynależności lub braku przynależności Wykonawcy do grupy kapitałowej
składane w terminie i zgodnie z dyspozycją art. 24 ust. 11 ustawy Pzp

Będąc uczestnikiem postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na:
dostawę zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków cytostatycznych,
nr sprawy IHIT/P/42/2018.

po zapoznaniu się z informacją dotyczącą wykonawców, którzy złożyli oferty w postępowaniu, zamieszczoną przez Zamawiającego na stronie internetowej

Ja (imię i nazwisko)

reprezentując Firmę

oświadczam, że:

- **nie należymy** do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), tj. w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2018 r. poz. 798).
- **należymy** do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2018 r. poz. 798)*, co podmioty wymienione poniżej (należy podać nazwy i adresy siedzib)*:

Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej (nazwa i adres podmiotu):**)

1.

2.

Nr sprawy: IHIT/P/42/2018

3.

4.

5.

(...)

.....
miejsowość, data

.....
/podpisy osób upoważnionych do reprezentacji wykonawcy/

*) niepotrzebne skreślić

**) uzupełnić w przypadku przynależności do grupy kapitałowej w rozumieniu definicji zawartej w art. 4 pkt 14 ustawy z dnia 16 lutego 2007 roku o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2018 r. poz. 798)

Załącznik nr 4 do SIWZ

(Wzór umowy)

UMOWA NR IHIT/DZ/...../2018

W dniu 2018 r. w Warszawie, w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego (nr sprawy IHIT/P/42/2018), została zawarta umowa pomiędzy

Instytutem Hematologii i Transfuzjologii

z siedzibą: ul. Indiry Gandhi 14; 02 – 776 Warszawa

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla m. st. Warszawy w Warszawie,

KRS pod numerem: 0000119139

NIP: 525 – 000 – 94 – 24 REGON: 000288484

zwanym w dalszej treści umowy Zamawiającym

reprezentowanym przez:

.....

.....

a

Firmą:

z siedzibą:

.....

.....

NIP: REGON:

Wysokość kapitału zakładowego: PLN

zwaną w dalszej treści umowy Wykonawcą

reprezentowaną przez:

o treści następującej:

§1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków cytostatycznych przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego wymienionych w załączniku nr ...
2. Wykonawca zobowiązuje się, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze przedmiotu umowy będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami.

§2

WARTOŚĆ PRZEDMIOTU UMOWY

1. Całkowita wartość przedmiotu umowy wynosi netto PLN
(słownie: i .../100 PLN),
podatek od towarów i usług: PLN
(słownie: i .../100 PLN),
Całkowita wartość przedmiotu umowy wynosi brutto PLN
(słownie: i .../100 PLN).
2. Całkowitą wartość przedmiotu umowy obliczono przy zastosowaniu ilości i cen jednostkowych określonych w załączniku nr do umowy.
3. Całkowita wartość zawiera wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy oraz podatek od towarów i usług VAT.
4. Podatek od towarów i usług od wewnątrz wspólnotowego nabycia towarów Zamawiający naliczy i ureguluje jako podatek należny zgodnie z przepisami obowiązującymi w tym zakresie w Polsce.
5. Ceny jednostkowe nie podlegają zmianie przez czas trwania umowy z zastrzeżeniem § 8 ust. 3 pkt 3.6 i 3.7 umowy.

§ 3

DOSTAWA

1. Miejsce dostawy:
Instytut Hematologii i Transfuzjologii, Magazyn Gospodarczy, ul. Chocimska 5, 00-957 Warszawa.
 - 1.1. Dostawy przedmiotu umowy będą realizowane sukcesywnie w ciągu **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy.
 - 1.2. Termin wykonania poszczególnych dostaw nie może być dłuższy niż **7 dni** (od poniedziałku do piątku w godzinach 8:00-15:00, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
 - 1.3. W zamówieniach Zamawiający określi termin dostawy, rodzaj, ilość oraz inne szczegółowe warunki dostawy.
 - 1.4. Zamawiane ilości i rodzaj przedmiotu umowy uzależnione będą od potrzeb wynikających z konieczności ich zastosowania w danym czasie.
 - 1.5. Zamówienia na dostawy Zamawiający będzie przekazywał do Wykonawcy faksem na nr oraz potwierdzał drogą elektroniczną na adres e-mail:
2. Do każdej realizowanej dostawy Wykonawca ma obowiązek dołączyć oryginał faktury.
3. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w ust. 1 pkt 1.2. niniejszego paragrafu Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy (zakupu interwencyjnego).
 - 3.1. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się ilość i wartość całkowita przedmiotu umowy o ilość i wartość zakupu dokonanego w trybie interwencyjnym.
 - 3.2. W przypadku zakupu interwencyjnego po cenach wyższych od cen zawartych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy

pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wynikającą z niedostarczonego przedmiotu umowy.

4. Przedmiot umowy musi posiadać świadectwa dopuszczenia do obrotu na terenie Polski, to jest: deklarację zgodności (Declaration of Conformity) z CE lub samo świadectwo CE.
5. Wykonawca na każde wezwanie Zamawiającego zobowiązuje się przedstawić Zamawiającemu dokumenty, o których mowa w ust. 4 w terminie **2 dni** od daty wezwania.

§4

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność z tytułu dostawy przedmiotu umowy, dokonywana będzie za każdą zrealizowaną dostawę w ciągu **60 dni** od daty dostarczenia przez Wykonawcę oryginału faktury do Zamawiającego, na rachunek bankowy wpisany przez Wykonawcę na fakturze.
2. Za datę zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. W przypadku nie uregulowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w ust. 1, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych.
4. Termin płatności wpisany przez Wykonawcę na fakturze musi być zgodny z terminem płatności określonym w ust. 1 niniejszego paragrafu. Dla wskazania na fakturze prawidłowego terminu płatności Wykonawca zobowiązany jest użyć sformułowanie: „zgodnie z umową” / „według umowy”.
5. W przypadku wpisania przez Wykonawcę na fakturze terminu płatności niezgodnego z terminem określonym w ust. 1 niniejszego paragrafu, obowiązującym jest termin płatności określony w ust 1. Jednocześnie ustala się, że Zamawiający nie będzie dokonywał korekt błędnie wskazanego terminu płatności na fakturze w trybie "noty korygującej" - Wykonawca zobowiązany jest do dokonania tych korekt wewnątrznie w swoich urządzeniach księgowych.
6. Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktur w formacie pliku PDF drogą elektroniczną na adres e-mailowy: faktury@ihit.waw.pl. Za datę doręczenia Zamawiającemu faktury drogą elektroniczną uznaje się dzień, który Zamawiający wskazał w e-mailu zwrotnym, potwierdzającym odbiór faktury.

§ 5

TERMIN WAŻNOŚCI PRZEDMIOTU UMOWY

1. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość dostarczonego przedmiotu umowy.
2. Termin ważności przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż **24 miesiące** od daty dostawy do Zamawiającego.
3. W razie stwierdzenia wady przedmiotu umowy w okresie jego ważności, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad w terminie 14 dni od otrzymania reklamacji.
4. W razie odrzucenia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może złożyć do Wykonawcy wniosek o spowodowanie przeprowadzenia ekspertyzy.
5. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Wykonawca.

§ 6

KARY UMOWNE

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:
 - 1) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

- 2) w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 3 ust. 1 pkt. 1.2.
- 3) w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 5 ust. 3.
- 4) w wysokości 0,02% wartości brutto przedmiotu umowy, w przypadku niedostarczenia na wezwanie Zamawiającego dokumentów, o których mowa § 3 ust. 4 w terminie określonym w § 3 ust. 5.
- 5) jeżeli opóźnienie w dostawie przekroczy 30 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, a Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.
- 6) Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
- 7) Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§ 7

OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH I KLAUZULA ZACHOWANIA POUFNOŚCI

1. W związku z realizacją niniejszej umowy Wykonawca:
 - 1) zapewnia przestrzeganie zasad przetwarzania i ochrony przetwarzanych danych osobowych zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami, w tym RODO;
 - 2) ponosi odpowiedzialność za ewentualne skutki działania niezgodnego z przepisami, o których mowa w pkt 1;
 - 3) w przypadku przetwarzania danych osobowych w systemach informatycznych - oświadcza, że systemy informatyczne, w których przetwarzane będą dane osobowe spełniają wymogi zawarte w rozporządzeniu Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych;
 - 4) zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych wyłącznie w celu realizacji umowy;
 - 5) zobowiązuje się do natychmiastowego powiadomienia Inspektora Ochrony Danych Osobowych Zamawiającego o stwierdzeniu prób lub faktów naruszenia poufności przetwarzanych danych osobowych;
 - 6) w przypadku stwierdzenia zdarzeń, o których mowa w pkt 5, zobowiązuje się umożliwić Zamawiającemu prowadzenie kontroli procesu przetwarzania i ochrony danych osobowych;
 - 7) zobowiązuje się po zakończeniu prac związanych z realizacją umowy, zwrócić Zamawiającemu - oraz Inspektorowi Ochrony danych Osobowych, wszelkie zbiory danych osobowych, zarówno te w formie papierowej, jak i elektronicznej, które zostały przekazane przez Zamawiającego w celu realizacji przedmiotu umowy;
 - 8) zobowiązuje się do przekazania Zamawiającemu imiennej listy pracowników, którzy będą mieli dostęp do powierzonych danych osobowych w związku z realizacją umowy;
 - 9) zobowiązuje się do uzyskania od swoich pracowników oświadczeń o zachowaniu w poufności danych osobowych i innych informacji stanowiących tajemnicę służbową, jaką uzyskali w trakcie wykonywania na rzecz Zamawiającego.
2. Niezależnie od obowiązków wynikających z przepisów ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych oraz ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1000) oraz RODO, Wykonawca zobowiązany jest do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w związku z wykonywaną umową, a w szczególności mających wpływ na stan bezpieczeństwa chronionych obiektów, za

wyjątkiem sytuacji, w których informacje takie stanowiłyby informację publiczną w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej lub ich podanie wymagane byłoby przez organy władzy publicznej stosownie do przepisów odrębnych.

3. W zakresie obowiązku, o którym mowa w ust. 2, Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania bądź zaniechania osób, którymi będzie się posługiwał przy wykonywaniu przedmiotu umowy.
4. Obowiązek, o którym mowa w ust. 2, wiąże Wykonawcę zarówno w okresie obowiązywania umowy, jak też po jej wygaśnięciu, stwierdzeniu jej nieważności lub odstąpieniu od niej przez Zamawiającego.

§ 8

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Strony nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, na które nie mają wpływu, a które utrudniają pełne lub częściowe wykonanie umowy.
W przypadku siły wyższej trwającej powyżej 14 dni, każda ze Stron ma prawo do odstąpienia od umowy, o ile nie podejmą decyzji o dalszej realizacji umowy. Jeżeli Strona nie zawiadomi drugiej we właściwym czasie o okolicznościach siły wyższej, wtedy będzie pozbawiona prawa powoływania się na nią w przyszłości. Za okoliczności siły wyższej mogą być uznane tylko te, które zaistniały niezależnie od dobrej woli Stron i nie występują z winy Strony powołującej się na nie.
2. Zamawiający oprócz wypadków wymienionych w przepisach Kodeksu Cywilnego może odstąpić od umowy także w razie istotnej zmiany okoliczności powodujących, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy w tym wypadku może nastąpić w trybie i na zasadach określonych w art. 145 ustawy „Prawo zamówień publicznych”.
3. Zmiany umowy mogą być dokonane – pod rygorem nieważności - przy zastosowaniu art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych, w formie pisemnej. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić jedynie w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany w niżej przedstawionym zakresie z zastrzeżeniem art.140 ust. 1 i 3 ustawy Pzp:
 - 3.1. Zmiany numeru katalogowego produktu.
 - 3.2. Zmiany sposobu konfekcjonowania – ogólna ilość przedmiotu zamówienia nie może być mniejsza niż ilość wymagana przez Zamawiającego.
 - 3.3. Zmiany nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów.
 - 3.4. W sytuacji, gdy zostanie wprowadzony do sprzedaży przez Producenta zmodyfikowany/udoskonalony produkt powodujący wycofanie dotychczasowego.
 - 3.5. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą cen jednostkowych, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.
 - 3.6. W okresie trwania umowy ceny mogą ulec zmianie w przypadku obniżenia ceny przez producenta lub samego Wykonawcę.
 - 3.7. W przypadku zmiany w ustawie o podatku od towarów i usług VAT, które podwyższą lub obniżą cenę/y przedmiotu niniejszej umowy, to w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce, zostanie stosownie obniżona/ne lub podwyższona/ne cena/y przedmiotu umowy oraz całkowita wartość przedmiotu umowy.
 - 3.8. W przypadku nie wykorzystania w okresie trwania umowy pełnych ilości przedmiotu umowy Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia terminu jej obowiązywania. Ceny jednostkowe w tym okresie nie mogą ulec zmianie.
 - 3.9. Zamawiający może do końca trwania umowy nie dokonać zakupu pełnych ilości przedmiotu umowy także w przypadku przedłużenia terminu realizacji umowy.

- 3.10. Zakup wg zasad określonych w ust. 3.9. nie rodzi po stronie Wykonawcy żadnych roszczeń odszkodowawczych wobec Zamawiającego.
- 3.11. Strony przewidują możliwość zmiany ilości zamawianego asortymentu w ramach wartości asortymentu określonego w danym zadaniu stanowiącym przedmiot niniejszej umowy, w przypadku zmiany potrzeb Zamawiającego.
- 3.12. Strony przewidują możliwość zmiany ilości zamawianego asortymentu w ramach wartości asortymentu stanowiącego przedmiot niniejszej umowy lub do wartości kwoty przeznaczonej na sfinansowanie zamówienia – kwoty odczytanej na otwarciu ofert, tj., bez względu na ilość wskazaną w ofercie Wykonawcy w przypadku zmiany potrzeb Zamawiającego. W takim zakresie odpowiednio może ulec modyfikacji wartość umowy, przy zachowaniu cen jednostkowych określonych w ofercie Wykonawcy.
- 3.13. Zmiany mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy, za zgodą obu stron i dla swojej ważności wymagają formy pisemnej.
4. W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Zamawiającemu z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich w przedmiocie umowy, odpowiedzialność z tego tytułu ponosi Wykonawca.
5. W sprawach nie uregulowanych umową stosuje się przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.)
6. Wszelkie spory wynikające z realizacji niniejszej umowy lub w związku z nią, będą rozstrzygane ostatecznie przez sąd właściwy miejscowo, według siedziby Zamawiającego.
7. Niniejsza umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach – 2 egzemplarze dla Zamawiającego, 1 egzemplarz dla Wykonawcy. Każdy egzemplarz ma moc oryginału.

.....
ZAMAWIAJĄCY

.....
WYKONAWCA

Załącznik nr 5 do SIWZ

ZAMAWIAJĄCY
Instytut Hematologii i Transfuzjologii
ul. Indiry Gandhi 14
02 - 776 Warszawa

OŚWIADCZENIE

w zakresie spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego

Będąc uczestnikiem postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na:
dostawę zestawów do bezpiecznego przygotowania i rozpuszczania leków cytostatycznych,
nr sprawy IHIT/P/42/2018.

Ja (imię i nazwisko)

reprezentując Firmę

oświadczam, że:

oferowany asortyment stanowiący przedmiot zamówienia:

- jest dopuszczony do stosowania na terenie Polski (zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych)*
- posiada świadectwa dopuszczenia do obrotu na terenie Polski, to jest: deklarację zgodności (Declaration of Conformity) z CE lub samo świadectwo CE*
- nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi. *

**niepotrzebne skreślić*

.....
miejsowość, data

.....
/podpisy osób upoważnionych do reprezentacji wykonawcy/