Zamawiający:

**Specjalistyczny Szpital Miejski im.M.Kopernika w Toruniu**

**ul. Batorego 17/19**

**87-100 Toruń**

tel. 0-56 61 00 319, fax. 0-56 655 75 30

adres strony internetowej: http://bip.med.torun.pl/index.php?id=240&p=10250

https://miniportal.uzp.gov.pl/Postepowania/ocds-148610-0c0129ad-f7a5-11ec-9a86-f6f4c648a056

mail: [dzp@med.torun.pl](mailto:dzp@med.torun.pl)

NIP 879-20-76-803, REGON 870252274

KRS: 0000002564

Rejestr Wojewody 000000002435

**nr sprawy: SSM.DZP.200.181.2022**

**Specyfikacja Warunków Zamówienia**

postępowanie o wartości szacunkowej powyżej 215.000 EURO

Tryb udzielenia zamówienia:

**Przetarg nieograniczony** zgodnie z art. 132 i n. ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

Dotyczy postępowania na:

**DOSTAWA IMPLANTÓW DO ZABIEGÓW NEUROCHIRURGICZNYCH DLA SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA MIEJSKIEGO IM. M. KOPERNIKA W TORUNIU**

W dalszej części:

1) **SWZ** – oznacza Specyfikację Warunków Zamówienia

2) **Pzp, Upzp**- oznacza ustawę z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019)

1. **Opis przedmiotu zamówienia.**

1.1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych w rozbiciu na części:

1) Implanty neurochirurgiczne I,

2) Implanty neurochirurgiczne II,

3) Implanty neurochirurgiczne III,

4) Implanty neurochirurgiczne IV,

5) Implanty neurochirurgiczne V,

6) Implanty neurochirurgiczne VI,

7) Implanty neurochirurgiczne VII,

8) Implanty neurochirurgiczne VIII,

9) Implanty neurochirurgiczne IX,

10) Implanty neurochirurgiczne X,

11) Implanty neurochirurgiczne XI,

12) Implanty neurochirurgiczne XII,

13) Implanty neurochirurgiczne XIII,

14) Implanty neurochirurgiczne XIV,

15) Implanty neurochirurgiczne XV,

16) Implanty neurochirurgiczne XVI,

Dokładny opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 1 do SWZ, który stanowi również formularz asortymentowo-cenowy.

Kod CPV: 33184100-4.

**2. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych z podziałem na 16 części zamówienia,** Wykonawca może złożyć jedną ofertę na jedną lub wszystkie części zamówienia. Oferta musi zawierać wszystkie pozycje asortymentowe wymienione dla danej części określonej w załączniku nr 1

**3. Oferty wariantowe** - Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

**4. Katalogi elektroniczne** - Zamawiający nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

**5. Zamówienia, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 ustawy pzp: nie dotyczy**

1. **Zamawiający informuje, iż na podstawie art. 139 ust. 1 ustawy pzp dokona najpierw badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy,** którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału   
   w postępowaniu.
2. **Wymagania w zakresie zatrudniania przez wykonawcę lub podwykonawcę osób na podstawie stosunku pracy.**

Zamawiający nie wymaga zatrudnienia na podstawie umowy o pracę przez cały okres realizacji przedmiotu zamówienia.

##### 8. Wykonawcy/podwykonawcy/podmioty udostępniające wykonawcy swój potencjał

* 1. Wykonawcą jest osoba fizyczna, osoba prawna albo jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która oferuje na rynku wykonanie robót budowlanych lub obiektu budowlanego, dostawę produktów lub świadczenie usług lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego.
  2. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy pzp, tj. mających status zakładu pracy chronionej, spółdzielnie socjalne oraz innych wykonawców, których głównym celem lub głównym celem działalności ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, jest społeczna i zawodowa integracja osób społecznie marginalizowanych.
  3. Zamówienie może zostać udzielone wykonawcy, który:

– spełnia warunki udziału w postępowaniu określone w pkt 12. SWZ

– nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy pzp,

– złożył ofertę niepodlegającą odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 ustawy pzp.

* 1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.

W takim przypadku:

- Wykonawcy występujący wspólnie są zobowiązani do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego.

- Wszelka korespondencja będzie prowadzona przez zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.

* 1. Potencjał podmiotu trzeciego

W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, wykonawca może polegać na potencjale podmiotu trzeciego na zasadach opisanych w art.118–123 ustawy Pzp. Podmiot trzeci, na potencjał którego wykonawca powołuje się w celu wykazania spełnienia warunków udziału   
w postępowaniu, nie może podlegać wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.

1. **Komunikacja w postępowaniu**

Komunikacja w postępowaniu o udzielenie zamówienia odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem miniPortalu pod adresem <https://miniporta.uzp.gov.pl>, ePUAP **https://epuap.gov.pl/wps/portal**. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej**:** [**dzp@med.torun.pl**](mailto:dzp@med.torun.pl) należy pamiętać, że oferta oraz dokumenty i oświadczenia, o których mowa w SWZ pkt 14,15, a także oferty dodatkowe składane są zawsze za pośrednictwem **„Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku”** dostępnego na ePUAP i udostępnionego na miniPortalu. Dane postępowanie można wyszukać na liście wszystkich postępowań w miniPortalu klikając wcześniej opcję „Dla Wykonawców” lub ze strony głównej z zakładki „Postępowania”.

Przed przystąpieniem do składania oferty, wykonawca jest zobowiązany zapoznać się   
z Instrukcją użytkowania miniPortalu. Instrukcja została zamieszona na stronie: https://miniportal.uzp.gov.pl.

W korespondencji kierowanej do Zamawiającego dotyczącej niniejszego postępowania należy posługiwać się znakiem sprawy:SSM.DZP.200.181.2022 lub nr ogłoszenia z DUUE.

1. **Wizja lokalna**

Zamawiający nie przewiduje obowiązku odbycia przez wykonawcę wizji lokalnej oraz sprawdzenia przez Wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia dostępnych na miejscu.

##### Termin wykonania zamówienia

**24 miesiące** od daty zawarcia umowy.

1. Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

Na podstawie art. 112 ustawy Pzp, zamawiający określa warunek/warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – zamawiający nie stawia szczegółowego warunku w tym zakresie
2. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to   
   z odrębnych przepisów – zamawiający nie stawia szczegółowego warunku w tym zakresie
3. sytuacji ekonomicznej lub finansowej - zamawiający nie stawia szczegółowego warunku w tym zakresie
4. zdolności technicznej lub zawodowej – zamawiający nie stawia szczegółowego warunku w tym zakresie

**13. Podstawy wykluczenia**

Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawców, wobec których zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.

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](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-258) Kodeksu karnego,

b) handlu ludźmi, o którym mowa w [art. 189a](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-189-a) Kodeksu karnego,

c)  o którym mowa w [art. 228-230a](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-228), [art. 250a](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/sport-17631344/art-250-a) Kodeksu karnego, w [art. 46-48](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/sport-17631344/art-46) ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w [art. 54 ust. 1-4](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/refundacja-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-17712396/art-54) ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),

d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w [art. 165a](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-165-a) Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w [art. 299](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-299) Kodeksu karnego,

e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w [art. 115 § 20](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-115) Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,

f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w [art. 9 ust. 2](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/skutki-powierzania-wykonywania-pracy-cudzoziemcom-przebywajacym-17896506/art-9) ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769 oraz z 2020 r. poz. 2023),

g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w [art. 296-307](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-296) Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w [art. 286](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-286) Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w [art. 270-277d](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/kodeks-karny-16798683/art-270) 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](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/ochrona-konkurencji-i-konsumentow-17337528) 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](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/ochrona-konkurencji-i-konsumentow-17337528) 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.

7. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:

1)  wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 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. 2022 poz. 835);

2)     wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 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. 2022 poz. 835);

3)     wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 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. 2022 poz. 835).

8. Wykluczenie następuje na okres trwania okoliczności określonych w ust. 7.

9. W przypadku wykonawcy lub uczestnika konkursu wykluczonego na podstawie ust. 7, zamawiający odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielnie zamówienia publicznego lub ofertę takiego wykonawcy lub uczestnika konkursu, nie zaprasza go do złożenia oferty wstępnej, oferty podlegającej negocjacjom, oferty dodatkowej, oferty lub oferty ostatecznej, nie zaprasza go do negocjacji lub dialogu, a także nie prowadzi z takim wykonawcą negocjacji lub dialogu, odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w konkursie, nie zaprasza do złożenia pracy konkursowej lub nie przeprowadza oceny pracy konkursowej, odpowiednio do trybu stosowanego do udzielenia zamówienia publicznego oraz etapu prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

10. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się:

|  |
| --- |
| a) obywateli rosyjskich lub osoby fizyczne lub prawne, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji; |

|  |  |
| --- | --- |
| b) | osoby prawne, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub |

|  |  |
| --- | --- |
| c) | osoby fizyczne lub prawne, podmiotów lub organów działające w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu, |

w tym podwykonawców, dostawców lub podmioty, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

**14. Podmiotowe środki dowodowe/Przedmiotowe środki dowodowe**

**14.1. Dokumenty składane wraz z ofertą:**

14.1.1. Formularz asortymentowo - cenowy – załącznik nr 1 do SWZ,

14.1.2. Formularz oferty - załącznik nr 3 do SWZ,

14.1.3. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z 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. 2022 poz. 835) – załącznik nr 5 do SWZ oraz oświadczenie z art.5k Rozporządzenia 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 – załącznik nr 6 do SWZ ,

14.1.4. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym w pkt 12 i 13 SWZ. Wykonawca składa oświadczenie na formularzu JEDZ – załącznik nr 4. JEDZ stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert oraz stanowi dowód tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, wskazane w pkt 12 i 13 SWZ.

Wykonawca składa JEDZ w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

14.1.5. JEDZ oraz oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z 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. 2022 poz. 835) – załącznik nr 5 do SWZ oraz oświadczenie z art.5k Rozporządzenia 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 – załącznik nr 6 do SWZ- sporządza i składa odrębnie:

1. wykonawca/każdy spośród wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.   
   W takim przypadku JEDZ potwierdza brak podstaw wykluczenia wykonawcy oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu;

b) podmiot udostępniający zasoby, na którego potencjał powołuje się wykonawca celem potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu. W takim przypadku JEDZ potwierdza brak podstaw wykluczenia podmiotu oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim podmiot udostępnia swoje zasoby wykonawcy.

14.1.6. Wykonawca może sporządzić oświadczenie JEDZ:

- przy wykorzystaniu systemu dostępnego poprzez stronę internetową [https://espd.uzp.gov.pl](https://espd.uzp.gov.pl/) lub

- za pośrednictwem innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego.

Instrukcja wypełniania formularza JEDZ znajduje się na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0015/32415/Instrukcja-wypelniania-JEDZ-ESPD.pdf>

14.1.7. Wykonawca wypełnia następujące części JEDZ:

a) część II,  sekcja A, B , C, D;

b) część III,  sekcja A, B, C, D – tylko w zakresie wskazanym przez  Zamawiającego;

c)  część IV, tylko sekcja α (alfa)  - tylko w zakresie  ogólnego oświadczenia dotyczącego wszystkich kryteriów kwalifikacji

d) część VI.

**14.2. Do oferty wykonawca załącza również:**

1. Pełnomocnictwo - gdy umocowanie osoby składającej ofertę nie wynika  
   z dokumentów rejestrowych, wykonawca, który składa ofertę za pośrednictwem pełnomocnika, powinien dołączyć do oferty dokument pełnomocnictwa obejmujący swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno być załączone do oferty i powinno zawierać w szczególności wskazanie:

* wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wymienionych z nazwy z określeniem adresu siedziby,
* ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

Wymagana forma:

Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w formie elektronicznej.

Dopuszcza się również przedłożenie elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność   
z oryginałem przez notariusza, tj. podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby posiadającej uprawnienia notariusza.

1. oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia *(o ile dotyczy)*

- Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia są zobowiązani dołączyć do oferty oświadczenie, z którego wynika, które usługi lub roboty budowlane wykonają poszczególni wykonawcy,

1. zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa*(o ile dotyczy)* - w sytuacji, gdy oferta lub inne dokumenty składane w toku postępowania będą zawierały tajemnicę przedsiębiorstwa, wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzega, że nie mogą być one udostępniane, oraz wykazuje, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,

**Wymagana forma dla dokumentów, o których mowa w pkt od b do c.**

Dokumenty muszą być złożone w formie elektronicznej opatrzonej podpisem osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

1. zobowiązanie podmiotu trzeciego *(o ile dotyczy)*

Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdza, że stosunek łączący wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:

* zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
* sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
* czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą,

Dokument musi być złożony w formie elektronicznej opatrzonej podpisem osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu udostępniającego zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

Dopuszcza się również przedłożenie elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.

1. Dowód wniesienia wadium:

W przypadku wniesienie wadium w poręczeniu lub gwarancji powinno ono obejmować przekazanie tego dokumentu w takiej formie, w jakiej został on ustanowiony przez gwaranta, np. oryginału dokumentu podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez jego wystawcę.

* 1. **Dokumenty składane na wezwanie:**

Zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni od dnia wezwania, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

* + 1. na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu: nie dotyczy
    2. na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu;
       - 1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 Ustawy pzp oraz art. 108 ust. 1 pkt 4 Ustawy pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego - sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem
         2. oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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 (załącznik nr 7 do SWZ).
         3. oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 uPzp - formularzu JEDZ i 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, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

-art. 108 ust. 1 pkt 3 uPzp,

-art. 108 ust. 1 pkt 4 uPzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,

-art. 108 ust. 1 pkt 5 uPzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,

-art. 108 ust. 1 pkt 6 uPzp

- niepodleganiu wykluczeniu z 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. 2022 poz. 835) - załącznik nr 8 do SWZ.

d) oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 uPzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w art. art.5k Rozporządzenia 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 – załącznik nr 9 do SWZ.

* 1. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, podmiotowe środki dowodowe składa każdy z Wykonawców odrębnie.

Zamawiający żąda od wykonawcy, który polega na zdolnościach technicznych lub zawodowych podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy przedstawienia podmiotowych środków dowodowych dotyczących tych podmiotów, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia z postępowania.

* 1. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość   
     i aktualność. Wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe aktualne na dzień ich złożenia.
  2. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia Wykonawca składa, pod rygorem nieważności zgodnie z zasadami wynikającymi z 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. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
  3. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast informacji, o której mowa w ppkt. 14.3.2 a) - 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, w zakresie, o którym mowa w ppkt. 14.3.2 a).

Dokument, taki powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa wyżej, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, ustawy Pzp, 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.

Oświadczenie, takie powinno być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

* 1. **Przedmiotowe środki dowodowe:**

14.8.1 Wraz z ofertą wykonawca powinien złożyć:

1) opisy lub katalogi bądź karty techniczne oferowanych przez Wykonawcę towarów, potwierdzające, że oferowane przez Wykonawcę towary odpowiadają określonym przez Zamawiającego w załączniku nr 1 wymaganiom,

2) szczegółowe dokumenty i oświadczenia o rodzaju materiałów oraz dokładnego składu (min. zawartości pierwiastków ) z jakiego są wykonane poszczególne elementy oferowanych implantów-produktu,

3) Oświadczenie, że oferowane wyroby medyczne są zgodne z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia, 2017 r. (jeśli dotyczy),

*W załączonych dokumentach należy dokładnie zaznaczyć wszystkie parametry wymagane w SWZ z zaznaczeniem stron, których dokumenty dotyczą.*

14.8.2. Zgodnie z art. 107 ust.2 uPzp, jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

14.8.3. Przedmiotowe środki dowodowe tj. próbki należy składać w kancelarii Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, pok. nr 009 – kancelaria szpitala. Przedmiotowe środki dowodowe tj. próbki powinny posiadać następujące oznaczenie: Dostawa specjalistycznych, jałowych rękawic chirurgicznych, część nr ……….. - próbka, nr sprawy SSM.DZP.200.132.2022.

1. **Wadium**
   1. Wadium w wysokości:

**- część nr 1 – 14.900,00 zł**

**- część nr 2 – 1.200,00 zł**

**- część nr 3 – 500,00 zł**

**- część nr 4 – 2.3050,00 zł**

**- część nr 5 – 350,00 zł**

**- część nr 6 – 5.200,00 zł**

**- część nr 7 – 1.600,00 zł**

**- część nr 8 – 1.300,00 zł**

**- część nr 9 – 450,00 zł**

**- część nr 10 – 4.300,00 zł**

**- część nr 11 – 650,00 zł**

**- część nr 12 – 950,00 zł**

**- część nr 13 – 300,00 zł**

**- część nr 14 – 450,00 zł**

**- część nr 15 – 1.800,00 zł**

**- część nr 16 – 200,00 zł**

powinno być wniesione przed upływem terminu składania ofert. Okres ważności wadium powinien być zgodny z terminem związania ofertą.

15.2.Wadium może być wniesione w następujących formach:

1. pieniądzu - na konto Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu mieszczce się w Banku Millenium S.A. nr 09 1160 2202 0000 0000 6172 0675 r z adnotacją: „**wadium przetarg: SSM.DZP.200.181.2022**”. Za datę wniesienia wadium przyjmuję się datę jego wpływu na konto Zamawiającego.

b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej,

c) gwarancjach bankowych,

d) gwarancjach ubezpieczeniowych,

e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (t.j. Dz. U. z 2018r., poz. 110). Jeżeli wadium jest wnoszone w formie poręczenia lub gwarancji, wykonawca przekazuje zamawiającemu oryginał gwarancji lub poręczenia w postaci elektronicznej.

Jeżeli wadium jest wnoszone w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w ust. 15.2. lit. b-d, wykonawca przekazuje zamawiającemu oryginał gwarancji lub poręczenia, w postaci elektronicznej.

**16. Zwrot wadium:**

a) Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie, nie później niż w terminie 7 dni od dnia wystąpienia jednej z okoliczności:

- upływu terminu związania ofertą;

- zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;

- unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia, z wyjątkiem sytuacji gdy nie zostało rozstrzygnięte odwołanie na czynności unieważnienia albo nie upłynął termin do jego wniesienia.

b) Zamawiający, niezwłocznie, nie później niż w terminie 7 dni od dnia złożenia wniosku zwraca wadium wykonawcy:

- który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert;

- którego oferta została odrzucona;

- po wyborze najkorzystniejszej oferty, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza;

- po unieważnieniu postępowania, w przypadku gdy nie zostało rozstrzygnięte odwołanie na czynność unieważnienia albo nie upłynął termin do jego wniesienia.

16.1.Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, a przypadku wadium wniesionego w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy, występuje odpowiednio do gwaranta lub poręczyciela z żądaniem zapłaty wadium, jeżeli:

a) wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 107 ust. 2 lub art. 128 ust. 1 ustawy, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył podmiotowych środków dowodowych lub przedmiotowych środków dowodowych potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 57 lub 106 ust. 1 ustawy, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, innych dokumentów lub oświadczeń lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 223 ust. 2 pkt 3 ustawy, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej;

b) wykonawca, którego oferta została wybrana:

- odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;

- nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy;

c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie wykonawcy, którego oferta została wybrana.

**17. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oferty, oświadczeń lub dokumentów, osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami.**

17.1. Niniejszy rozdział zawiera informacje dotyczące środków 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. Komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w szczególności składanie ofert oraz oświadczeń, w tym oświadczenia składanego na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
  2. Komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami, w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl>, ePUAP https://epuapa.gov.pl/wps/portal. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem postępowania lub numerem ogłoszenia (BZP). Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej: [dzp@med.torun.pl](mailto:dzp@med.torun.pl) jednak należy pamiętać, że oferta oraz dokumenty i oświadczenia, o których mowa w SWZ – pkt 14,15,18, a także oferty dodatkowe składane są zawsze za pośrednictwem **„Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku”** dostępnego na ePUAP i udostępnionego na miniPortalu.
  3. Zamawiający zaleca korzystanie z systemów miniPortal i ePUAP w zakresie, w jakim jest to bezwzględnie wymagane zgodnie z niniejszą SWZ, w szczególności: celem złożenia oferty i dokumentów przekazywanych wraz z nią, przekazywania oświadczeń, zawiadomień, informacji.
  4. Zamawiający informuje, że Wykonawca, który zamierza złożyć ofertę za pomocą miniPortalu musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do formularza komunikacji.
  5. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy użyciu systemów miniPortal i ePUAP opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortau oraz Regulaminie ePUAP. Regulaminy te stanowią integralną część SWZ w zakresie, w jakim określają zasady oraz wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania elektronicznych dokumentów i informacji przekazywanych przy ich użyciu.
  6. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do formularz komunikacji w ramach systemu ePUAP wynosi 150 MB.
  7. Zainteresowany złożeniem oferty Wykonawca winien zapoznać się z aktualnymi wytycznymi technicznymi zawartymi w przywołanych Regulaminach. Przystąpienie do postępowania jest równoznaczne z akceptacją warunków korzystania z miniPortalu i ePUAP oraz przywołanych Regulaminów.
  8. Szczegółowe instrukcje użytkowania miniPortalu (narzędzia udostępnionego przez Urząd Zamówień Publicznych, Ministerstwo Przedsiębiorczości i Technologii oraz Ministerstwo Cyfryzacji) dostępne są na stronie: <https://miniportal.uzp.gov.pl>.
  9. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP lub moment ich pojawienia się w systemie teleinformatycznym (serwerze) odbiorcy prowadzonym i kontrolowanym przez odbiorcę, tj. w momencie przyjęcia ich przez serwer odbiorcy i zarejestrowania na nim odpowiednich danych (w przypadku korzystania z poczty elektronicznej).
  10. W związku z istniejącymi ograniczeniami technicznymi systemu ePAUP Zamawiający rekomenduje korzystanie z tego systemu za pośrednictwem urządzeń działających na systemach operacyjnych z rodziny MICROSOFT WINDOWS. W przypadku korzystania z innych systemów operacyjnych mogą wystąpić problemy z dostępem do systemu ePAUP, za które Zamawiający nie odpowiada.
  11. Wykonawca winien posiadać wiedzę na temat aktualnych wymagań korzystania z wymienionych systemów. Brak tej wiedzy, czy niepoprawne korzystanie przez Wykonawcę z wymienionych systemów będzie obciążać Wykonawcę i nie będzie powodować negatywnych skutków z punktu widzenia ważności i prawidłowości postępowania.
  12. Dane postępowanie można wyszukać na Liście wszystkich postępowań w miniPortalu klikając wcześniej opcję „Dla Wykonawców” lub ze strony głównej z zakładki Postępowania.
  13. Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesyłanych danych: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt.
  14. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgody z wymaganiami określonymi w Rozporządzeniu 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.2020.2452) oraz Rozporządzeniu 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.2020.2415)*.*
  15. Do porozumiewania się z Wykonawcami upoważnione są następujące osoby:

a)w sprawach merytorycznych – Róża Walczak-Cupa – Dział Zaopatrzenia,

b)w sprawach proceduralnych – Elżbieta Onoszko – Zamówienia Publiczne.

Wyjaśnienia dotyczące SWZ udzielane są z zachowaniem zasad określonych w art. 135 uPzp.

* 1. Wykonawca za pośrednictwem miniPortalu, ePUAPu może zwrócić się do Zamawiającego – z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.
  2. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 przed upływem terminu składania ofert.

Zamawiający umieści wyjaśnienia treści SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania - <https://miniportal.uzp.gov.pl>, [www.med.torun.pl](http://www.med.torun.pl) zakładka BIP/Przetargi.

**18. Złożenie oferty**

* 1. **Oferta musi zawierać wypełniony:**

1. Formularz oferty według załącznika nr 3 do SWZ,
2. Formularz asortymentowo - cenowy wg Załącznika nr 1 do SWZ,
3. JEDZ - oświadczenie wstępne potwierdzające brak przesłanek do wykluczenia, spełniania warunków udziału w postępowaniu zgodnie z załącznikiem nr 4 do SWZ,
4. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z 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. 2022 poz. 835) – załącznik nr 5 do SWZ,
5. oświadczenie z art.5k Rozporządzenia 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 – załącznik nr 6 SWZ,
6. inne dokumenty określone w Rozdziale 14,15 (o ile dotyczy).
   1. Ofertę należy sporządzić w języku polskim i złożyć w postaci elektronicznej za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku” dostępnego na ePuaP <http://epuap.gov.pl/wps/portal> i udostępnionego na mimiPortalu wraz z kompletem dokumentów, o których mowa w rozdziale 14 swz. Funkcjonalność do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępna dla wykonawców na miniPortalu, w szczegółach danego postępowania. Do zaszyfrowania oferty nie jest potrzebna ani aplikacja do szyfrowania ofert, ani plik z kluczem publicznym. Cały proces szyfrowania ma miejsce na stronie miniPortal.uzp.gov.pl. Aby zaszyfrować ofertę Wykonawca musi na stronie miniPortalu wybrać w górnym menu opcję „Postępowania”, następnie na liście wszystkich postępowań wybrać to, do którego chce złożyć ofertę i wejść w jego szczegóły. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Instrukcji użytkownika”, dostępnej na stronie: https://miniportal.uzp.gov.pl.
   2. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem sporządzenia jej w postaci elektronicznej w formacie danych (np. .pdf, .doc, .docx, .rtf, .odt.) podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Ofertę należy złożyć w oryginale.
   3. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, przekazuje w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”, a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną cześć należy ten plik zaszyfrować. Wraz z zastrzeżeniem tajemnicy przedsiębiorstwa Wykonawca powinien równocześnie przekazać Zamawiającemu stosowane uzasadnienie potwierdzające, iż zastrzeżone informację stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
   4. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem **Formularza złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku** dostępnego na ePuaP i udostępnionego na miniPortalu. Sposób wycofania oferty został opisany w: „Instrukcji użytkowania” dostępnej na miniPortalu.
   5. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
   6. Formularz ofertowy i załączniki winny być podpisane przez osobę/osoby upoważnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy i składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
   7. W przypadku podpisywania ww. dokumentów przez pełnomocnika, do oferty należy **dołączyć pełnomocnictwo.**
   8. Wykonawcy winni przedstawić wyłącznie oferty zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej SWZ.
   9. Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
   10. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, z wyjątkiem przypadków określonych w ustawie.
   11. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010 i 1649), jeżeli wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
   12. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 uPzp w zw. z art. 266 uPzp.
   13. Wykonawca zobowiązany jest do jednoznacznego oznaczenia tej części oferty, która stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa wraz z dokumentem potwierdzającym, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Brak stosownego zastrzeżenia będzie traktowany jako wyrażenie zgody na ujawnienie całości dokumentów na zasadach określonych w ustawie.
   14. Wszelkie dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa Wykonawcy muszą być odpowiednio oznakowane.
   15. 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), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część należy ten plik zaszyfrować.
7. **Opis sposobu obliczenia ceny oferty**

19.1. Zgodnie z art. 225 ustawy Pzp jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takiej sytuacji wykonawca ma obowiązek:

1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;

2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;

3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;

4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

19.2. Brak złożenia ww. informacji będzie postrzegany jako brak powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego.

19.3. Przy ustalaniu ceny należy stosować zaokrąglenia liczb do dwóch miejsc po przecinku na każdym etapie przeliczania, jeżeli cena jest wynikiem dokonanych wyliczeń to powinna być zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadą: jeżeli trzecia liczba po przecinku jest równa pięć lub więcej to zaokrąglenie „w górę”, jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5 to cena będzie zaokrąglona „w dół”.

19.4. Cena oferty musi być obliczona w złotych polskich podana cyfrowo i słownie. Cenę oferty należy określić w wysokości netto i brutto (z podatkiem od towarów i usług VAT). Kwota ta musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją dostawy niezbędne do wykonania przedmiotu zamówienia.

19.5. Sposób obliczenia ceny ofertowej (ogólna wartość brutto):

1. Sposób obliczenia ceny ofertowej (ogólna wartość brutto) w zadaniu nr 1,4,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16:

1. cena jedn. netto szt./opak./kpl/zestawu x ilość szt./opak./kpl/zestawów = wartość netto + należny podatek VAT .

b) Wartość ogólną brutto zamówienia stanowi suma wartości brutto wyszczególnionych pozycji.

2 . Sposób obliczenia ceny ofertowej (ogólna wartość brutto) w zadaniu nr 2,3,5 :

a) cena jedn. netto szt./opak./kpl x ilość szt./opak./kpl = wartość netto + należny podatek VAT

**20. Termin składania ofert**

20.1. Ofertę należy złożyć w terminie do dnia **9 grudnia 2022 r. do godz. 10:00.**

20.2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **9 grudnia 2022 r. o godz.12:00**. Otwarcie ofert następuje poprzez użycie mechanizmu do odszyfrowania ofert dostępnego po zalogowaniu w zakładce Deszyfrowanie na miniPortalu i następuje poprzez wskazanie pliku do odszyfrowania

20.3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

20.4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:

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

2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

**21. Termin związania ofertą**

Wykonawca pozostaje związany ofertą **do dnia 7 marca 2023r.**

Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

1. **Opis kryteriów oceny ofert i sposób oceny**

22.1. Oferty będą oceniane metodą punktową w skali 100-punktowej.

22.2. Zamawiający przystąpi do oceny złożonych ofert przy zastosowaniu podanych kryteriów wyłącznie w stosunku do ofert złożonych przez Wykonawców niepodlegających wykluczeniu oraz ofert niepodlegających odrzuceniu.

22.3. W trakcie oceny ofert kolejno ocenianym ofertom przyznawane będą punkty w następujący sposób:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p** | **KRYTERIUM OCENY OFERT** | **WAGA KRYTERIUM** |
| 1. | Cena | 95% |
| 2. | Termin ważności produktu | 5% |

Objaśnienia i wzory obliczeń do kryteriów oceny ofert:

**Cena (K1):**

cena minimalna (najniższa z cen)

oferta oceniana = ----------------------------------------------------- x ranga

cena oferty ocenianej

Maksymalną ilość 95 pkt. otrzyma Wykonawca przedkładający ofertę o najniższej cenie.

**Termin ważności produktu 5%** (**K2):**

termin oferty ocenianej

oferta oceniana = ----------------------------------------------------- x 100 x ranga

najkorzystniejszy termin oferowany

UWAGA: Zgodnie z warunkami siwz Zamawiający określił termin ważności produktu na minimalnie 24 miesiące od daty dostawy zamówienia do Zamawiającego. Wykonawca może zatem zaoferować termin dłuższy niż 24 miesiące.

Maksymalną ilość 5 pkt. otrzyma Wykonawca przedkładający ofertę o najdłuższym terminie ważności produktu.

**Wzór końcowy do obliczenia całkowitej ilości punktów przyznanych ofercie:**

**PC = K1 + K2**

**PC** – całkowita ilość punktów dla oferty badanej

**K1** – punkty otrzymane przez ofertę w kryterium „ Cena”

**K2** - punkty otrzymane przez ofertę w kryterium „Termin ważności produktu”

1. **Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy – załącznik nr 2 do SWZ (Projektowane postanowienia umowy).**

**24. Wybór oferty**

24.1. Zamawiający podpisze umowę w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania drogą elektroniczną zawiadomienia o wyborze oferty.

24.2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta.

**25. Informacje o formalnościach, jakie muszą być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego**

1. Zamawiający poinformuje wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu   
   i terminie zawarcia umowy.
2. Wykonawca przed zawarciem umowy:
   * poda wszelkie informacje niezbędne do wypełnienia treści umowy na wezwanie zamawiającego,

Jeżeli zostanie wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zamawiający będzie żądał przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców, w której art. zostanie określony pełnomocnik uprawniony do kontaktów z zamawiającym oraz do wystawiania dokumentów związanych z płatnościami, przy czym termin, na jaki została zawarta umowa, nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.

Niedopełnienie powyższych formalności przez wybranego wykonawcę będzie potraktowane przez zamawiającego jako niemożność zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego z przyczyn leżących po stronie wykonawcy i zgodnie z art. 98 ust. 6 pkt 3ustawyPzp, będzie skutkowało zatrzymaniem przez zamawiającego wadium wraz z odsetkami.

**26. Informacja o miejscu i sposobie wniesienia zabezpieczenia – nie dotyczy**

**27. Pouczenie o środkach ochrony prawnej**

27.1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy pzp.

27.2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 pzp. Oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

* 1. Odwołanie przysługuje na:

1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;

27.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

27.5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia lub treści SWZ wnosi się w terminie 10 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub treści SWZ na stronie internetowej.

27.6. Odwołanie wnosi się w terminie:

1) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,

2) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1).

27.7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 5 i 6 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

27.8. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

* 1. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.

27.10. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych, zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.

27.11. 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 ustawy pzp, przesyłając 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.

27.12. Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.

27.13.Szczegółowe zasady wnoszenia środków ochrony prawnej zawiera dział IX ustawy.

1. **Ochrona danych osobowych zebranych przez zamawiającego w toku postępowania**

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 Specjalistyczny Szpital Miejski im.M.Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń.
2. inspektorem ochrony danych osobowych w Specjalistycznym Szpitalu Miejskim im.M.Kopernika w Toruniu jest Pani/Pani Ewa Kacprzak, iod@med.torun.pl;
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z niniejszego postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy z dnia 11 września 20219 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129), dalej „ustawa Pzp”;
5. 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;
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;

1. nie przysługuje Pani/Panu:

- 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.”

1. **Do spraw nieuregulowanych w SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy pzp.**

Załączniki:

1. Formularz asortymentowo-cenowy
2. Formularz oferty
3. JEDZ
4. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z 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. 2022 poz. 835) –
5. Oświadczenie dotyczące grupy kapitałowej – *załącznik składany na wezwanie zamawiającego*
6. Oświadczenie o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy i 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 – *załącznik składany na wezwanie zamawiającego.*
7. Projektowane postanowienia umowy
8. Oświadczenie z art.5k Rozporządzenia 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
9. Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 uPzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w art. Art.5k Rozporządzenia 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 – *załącznik składany na wezwanie zamawiającego*

Części nr 1 - Implant neurochirurgiczne I

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Implanty do stabilizacji przez stawowej kręgosłupa lędźwiowego system tytanowych implantów przez stawowych kręgosłupa stosowanych od poziomu l1 do poziomu s1. System umożliwiający stosowanie jedno oraz wielopoziomowe. Kliny dostępne w trzech rozmiarach: s, m, l posiadające otwór dla drutu prowadzącego oraz dwa gwintowane otwory dla śrub blokujących. Śruby posiadające gwintowaną głowę w kształcie stożkowym. Średnica śrub 3mm, długość 12mm. Śruby wprowadzane w kliny pod rozbieżnym kątem. System pozwalający na wszczepienie małoinwazyjne. Uchwyt do implantu jednocześnie będący prowadnicami dla śrub blokujących. W komplecie: kliny/płytki - 2 szt. i śruby blokujące – 4 szt. (2 OPAK.) | kpl | 14 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | klin/płytka | Szt. | 28 |  |  |  |  |  |  |
| 1B | śruba blokująca (opak. A'2 szt.) | opak | 28 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Klatki o kształcie prostopadłościennym z otworem centralnym, sterylne wykonane z PEEK, bez elementów metalowych umożliwiających wykonanie badań CT, MRI. W zestawie klatki klinowe oraz zakrzywione, w celu lepszego dopasowania do anatomii kręgów szyjnych. Powierzchnia klatki ząbkowana zapobiegająca migracji implantu. Klatki o wysokości 5-10mm (stopniowane co 1mm) i głębokości 12,5mm. Klatki z trzema tytanowymi znacznikami radiologicznymi ułatwiającymi ocenę położenia klatki w przestrzeni między trzonowej. W zestawie implanty próbne umożliwiające odpowiedni dobór właściwego rozmiaru klatki. W zestawie ogranicznik głębokości dla implantów próbnych i właściwych. W skład instrumentarium muszą wchodzić rozwieracze skórne oraz typu caspar wraz z narzędziami dostępowymi tj. Punch oraz kerrison w 3 rozmiarach, łyżki i rozwiertaki. Biomateriał dostarczony w postaci pasty do wypełnienia klatki - korowy komponent wykonany w 100% z krystalicznego bioaktywnego szkła 45S5. Bioaktywne szkło zbudowane z nano i micro włókien odtwarzające strukturę naturalnej kości. Komplet zawiera: 1 klatka na poziom + 1cc pasty substytutu kostnego (bioaktywne szkło | Kpl. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 2A | klatka | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 2B | Substytut kości | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Płytka szyjna wymagania: śruby oraz płyty wykonane ze stopu tytanu. Odwracalne blokowanie śruby w obrębie płyt jednym elementem zintegrowanym z płytką –każda śruba osobno blokowana z płytą. Płyty niskoprofilowe o wysokości mniejszej niż 2,5 mm płyty o długościach od 23 mm do109 mm. Długości śrub od 12 do 18 mm ze skokiem co 2 mm. System zawierający śruby: samogwintujące o średnicy (ø) 4mm, samo nacinające o ø 4mm, rozprężalne o ø 4 mm oraz rewizyjne o ø 4.5 mm. Komplementarne instrumentarium umożliwiające wykonywanie stabilizacji pierwotnych oraz zabiegów rewizyjnych. Wymagana możliwość zmiany wygięcia płytki bez utraty możliwości blokady. Komplet: 1 płytka, 4 śruby | Kpl. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 3A | płytka | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 3B | Śruba/śruba rewizyjna | Szt. | 240 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Klatka międzytrzonowa do stabilizacji odcinka szyjnego (stabilizacja stand alone). Wymagania: wykonana z peek przezierne, implanty do międzykręgowej stabilizacji odcinka szyjnego (poziomy c2-c7) połączone tytanowym przodem umożliwiającym przekręcenie implantu dwoma śrubami do trzonów. Klinowy kształt odtwarzający anatomię kręgosłupa szyjnego lub implant prosty. Obecność znaczników radiologicznych. Wysokość klatki 5mm-12mm. Klatka dostępna w jednej wielkości. Otwór wewnątrz implantu umożliwiający umieszczenie wiórów kostnych, materiału syntetycznego lub przerost kostny. Jedna średnica śrub 3,7mm długości 14mm i 16mm (samowiercące) oraz 16mm (samogwintujące). Blokowanie śrub w implancie jednym elementem za pomocą śrubokręta. Instrumentarium pozwalające na przygotowanie gniazda odwzorowującego kształt implantu w celu jego precyzyjnego osadzenia. Wyłącznie przednie mocowanie implantu na narzędziu. Celowniki do wiercenia i wprowadzania śrub. W zestawie wymagany rozwieracz trzonów typu caspar łamany osiowo (dostępne min. 2 długości pinów). Zamykany pojemnik na implanty, metalowy pojemnik na narzędzia, niezbędne min. 1 instrumentarium. W skład instrumentarium muszą wchodzić rozwieracze skórne oraz typu caspar wraz z narzędziami dostępowymi tj. Punch oraz kerrison w 3 rozmiarach, łyżki i rozwiertaki. Komplet: 1 klatka + 2 śruby | Kpl. | 6 |  |  |  |  |  |  |
| 4A | klatka | Szt. | 6 |  |  |  |  |  |  |
| 4B | śruby | Szt. | 12 |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Stabilizacja przeznasadowa metodą przezskórną krótko i długoodcinkowa.Materiał –stop tytanu. Śruby transpedicularne poliaksjalne, kaniulowane, tulipanowe dostępne w średnicach od 5mm do 7mm i długościach od 35mm do 55mm. Dostępne śruby poliaksjalne, kaniulowane, perforowane. Na trzonie śruby perforowanej 9 otworów do iniekcji cementu w trzon kręgu –po 3 otwory co 120 stopni. Średnice śrub perforowanych: 5mm, 6mm i 7mm. Śruby dostępne w długościach od 35mm do 65mm ze skokiem co 5mm. Na trzonach śrub wymagany gwint prowadzony podwójnie (obustronnie) umożliwiające szybka implantację. Prostokątny przekrój pióra gwintu nakrętki mocującej pręt. Zestaw wyposażony w narzędzie pozwalające na przezskórną korekcję kręgozmyku. Mocowanie pręta bezpośrednio do śruby za pomocą jednego elementu od góry z punktu widzenia operatora. W zestawie klucz dynamometryczny zapewniający stałą siłę fiksacji pręta. Implantacja śrub po drucie Kirschnera. Dostępne pręty tytanowe małoinwazyjne proste w długościach od 30mm do 480mm, lordotyczne w długościach od 30mm do 200mm, kyfotyczne w długościach od 35mm do 300mm. Długość prętów lordotycznych stopniowana co 5 mm w zakresie od 30mm do 90mm. Zestaw wyposażony w kaniulę o średnicy 1,7mm do wprowadzenia cementu do śruby. Komplet: 6 śrub, 6 blokerów, 2 pręty, 2 igły do nakłucia trzonu i 6 drutów prowadzących. | kpl | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 5A | śruba | Szt. | 360 |  |  |  |  |  |  |
| 5B | bloker | Szt. | 360 |  |  |  |  |  |  |
| 5C | pręt | Szt. | 120 |  |  |  |  |  |  |
| 5D | igła do nakłucia trzonu | Szt. | 120 |  |  |  |  |  |  |
| 5E | Drut prowadzący | Szt. | 360 |  |  |  |  |  |  |
| 6. | Stabilizacja przeznasadowa metodą na otwarto odcinka piersiowo-lędźwiowego. Do wyboru śruby tytanowe jednoosiowe, wieloosiowe, jednopłaszczyznowe oraz wyciągowe (tulipanowe o konikalnym trzonie, gwintowane na całej długości) –śruby nie wymagają gwintowania, śruby o podwójnym gwincie. Średnice śrub od 4,35mm do 9mm, śruby dostępne w długościach od 30mm do 60mm (dopuszczalne długości 25mm-50mm dla śrub o średnicy 4,35mm-5mm) dostępne śruby poliaksjalne, kaniulowane. Wysokość głowy nie może przekraczać 14mm, wysokość głowy powyżej pręta nie może przekroczyć 4mm. Prostokątny przekrój pióra gwintu nakrętki mocującej, stabilizatory poprzeczne mocowane od góry. Pręty mocowane od góry jednym elementem o gwincie zabezpieczającym przed obluzowaniem blokera w śrubie. Opcjonalnie dostępny podwójny element mocujący śruby mono i poliaksjalne umożliwiający dystrakcję i kompresję równoległą. Pręty o długości 30-480mm z możliwością docięcia w miarę potrzeb operacyjnych (wymogiem jest dołączenie do instrumentarium gilotynowej obcinarki pręta). Opcjonalnie dostępne pręty wstępnie wygięte długości 30-95mm. W zestawie klucz dynamometryczny. Komplet: 4 śruby, 4 blokery, 2 pręty lub 1 pręt do docięcia. | Kpl. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 6A | śruba | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 6B | bloker | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 6C | Pręt | Szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 6D | Pręt do ciecia | Szt. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 7. | System do miniinwazyjnej stabilizacji trójkorówkowej odcinka lędźwiowego w kręgosłupie osteoporotycznym z dojścia pośrodkowego małoinwazyjna metoda stabilizacji tylnej kręgosłupa wykorzystująca dostęp przyśrodkowy poprzez odsłonięcie bocznej części wyrostka stawowego. Do tego celu wykorzystywane są kaniulowane śruby kortykalne. Śruby podwójnie gwintowane, posiadają dodatkowy 18 mm gwint kortykalny, który umożliwia prawidłowe umocowanie śruby w nasadzie. Gwint gąbczasty zapewnia optymalne osadzenie śruby w trzonie z zastosowaniem krótszej śruby niż w technice tradycyjnej. śruba jest samocentrująca oraz samogwintująca. Śruby dostępne w średnicach 4.35 –6 mm i długościach 30-45 mm pracujące na pręcie 5.5 opcjonalnie dostępne śruby w średnicach 7-8 mm i długościach od 35 do 55 mm w stopniowaniu co 5 mm. Dostępny system przeziernych retraktorów oraz napęd szybkoobrotowy. zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania całego systemu. System znajduje się w kontenerze/kontenerach przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywania. Komplet: 4 śruby, 4 nakrętki, 2 pręty. | kpl | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 7A | śruba | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 7B | bloker | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 7C | pręt | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 8. | System stabilizacji złamań osteoporotycznych w uzupełnieniu przeskórnej stabilizacji transpedikularnej. Tytanowe śruby poliaksjalne kaniulowane, perforowane. Śruby transpedicularne tulipanowe samogwintujace, nie samonacinające o konikalnym trzonie i gwincie na całej długości. Na trzonach śrub wymagany gwint prowadzony podwójnie (obustronnie). Na trzonie śruby 9 otworów do iniekcji cementu w trzon kręgu –po 3 otwory co 120 stopni. Średnice śrub perforowanych od 5mm do 8mm. Śruby dostępne w długościach od 30mm do 80mm ze skokiem co 5mm. Wysokość głowy <=14mm. Wysokość głowy śruby powyżej pręta <=3,99mm. Szerokość głowy śruby <=11mm. Prostokątny przekrój pióra gwintu nakrętki mocującej. Mocowanie pręta bezpośrednio do śruby za pomocą jednego elementu od góry z punktu widzenia operatora. W zestawie klucz dynamometryczny zapewniający stałą siłę fiksacji pręta. W zestawie pręty tytanowe w długościach od 30mm do 480mm. Zestaw wyposażony w kaniulę o średnicy 1,7mm do wprowadzenia cementu do śruby. Komplet składający się z 8 śrub, 8 nakrętek, 2 prętów, 8 drutów prowadzących, 8 kaniul do cementu i 1 zestawu cementu. | Kpl. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 8A | śruba | Szt. | 160 |  |  |  |  |  |  |
| 8B | bloker | Szt. | 160 |  |  |  |  |  |  |
| 8C | pręt | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 8D | Drut prowadzący | Szt. | 160 |  |  |  |  |  |  |
| 8E | Kaniula do cementu | Szt. | 160 |  |  |  |  |  |  |
| 8F | Komplet-zestaw: cement kostny z mieszalnikiem, zestaw strzykawek do podawania cementu, adapter do pojedynczego napełniania strzykawek, zestaw 10 adapterów – standard luer do kaniul cementowych. Cement o podwyższonej lepkości (konsystencji plasteliny), gotowy do użycia natychmiast po zmieszaniu reagentów. Czas podawania cementu rozpoczynający się z końcem mieszania cementu trwający do 27 minut w temperaturze pokojowej. Środek kontrastujący dwutlenek cyrkonu. 18 strzykawek do podawania cementu (5 x 2 ml + 8 x 1 ml) wyposażone w duże skrzydła ułatwiające aplikację cementu. Do zestawu dołączony adapter służący do pojedynczego napełniania strzykawek oraz adaptery standard luer do kaniul cementowych pakowane po 10 szt. |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 8F.1 | Zestaw: Cement z mieszalnikiem | Opak. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 8F.2 | Zestaw strzykawek do podawania cementu (5 x 2 ml + 8 x 1 ml) | Opak. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 8F.3 | Zestaw adapterów - standard luer (10 szt w 1 op.) | Opak. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 9. | System przezskórnej stabilizacji transpedikularnej, tytanowy, bezdrutowy. Śruby typu x-tab o wydłużonych do 100 mm kielichach, sterylnie pakowane, poliaksjalne, wykonane w technologii top notch. Kaniulowane (średnica 1.75mm) i perforowane (perforacje o średnicy 1.6 i 1.75mm), ostro zakończone co umożliwia pominięcie etapu gwintowania oraz przebijania nasady. W celu optymalizacji wprowadzania i trzymania śruby w kości zastosowano gwint gąbczasty i korowy. Specjalnie zaprojektowany śrubokręt umożliwia wprowadzenie śruby bez użycia drutu typu Kirschner, a jedynie z pomocą sztyletu, który ułatwia bezpieczne i szybkie prowadzenie śruby w nasadzie i trzonie. Sztylet pakowany sterylnie, o średnicy 1.65mm, po zamontowaniu na śrubokręcie wystający o 3mm ponad śrubę w celu zakotwiczenia jej w nasadzie, po osiągnięciu właściwej trajektorii jest wycofywany z jednoczesnym umieszczeniem śruby w finalnej pozycji. Wymiana sztyletu bez konieczności demontażu całego śrubokręta. śruby dostępne w średnicach od 4.5mm do 7mm i długościach od 30mm do 60mm. Pręty mocowane od góry jednym elementem z gwintem zabezpieczającym przed obluzowaniem blokady w śrubie. Dodatkowy gwint wewnątrz kielicha umożliwia precyzyjne sprowadzenie nakrętki do głowy śruby. Blokada o gwincie prostokątnym. Możliwość wieloosiowego ustawienia śruby w stosunku do pręta. Implanty trwale oznakowane, otwarte od góry (z punktu widzenia operatora). W systemie pręty tytanowe małoinwazyjne, proste, średnicy 5.5mm w długościach od 35mm do 480mm oraz pręty wstępnie wygięte lordotyczne w długościach od 30mm do 200mm oraz wstępnie wygięte kyfotyczne w długościach od 35mm do 300mm. Długość prętów lordotycznych stopniowana co 5mm w zakresie od 30mm do 90mm. Zestaw dostępny w wersji nawigowalnej, współpracujący z wieloma systemami nawigacji obecnymi na rynku. Śruby dokręcane z powtarzalną siłą przy pomocy klucza dynamometrycznego. Instrumentarium wyposażone w narzędzia umożliwiające redukcję kręgozmyków oraz przeprowadzenie dystrakcji lub kompresji. Wszystkie narzędzia w kontenerach przeznaczonych do sterylizacji, zestaw zoptymalizowany w celu obniżenia kosztów sterylizacji oraz przechowywania. Komplet: 4 śruby, 4 blokady do śrub, 1 sztylet, 2 pręty | kpl | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 9A | śruba | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 9B | Blokada do śrub | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 9C | sztylet | Szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 9D | pręt | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Śruby do przezskórnej stabilizacji krzyżowo-biodrowej.Kaniulowana śruba biodrowa do zespolenia stawu biodrowo –krzyżowego. Śruba kaniulowana, wieloosiowa, nisko profilowa, zawierająca część gwintowaną oraz gładką zabezpieczającą przed uszkodzeniem stawu krzyżowo –biodrowego. Kompatybilna z systemem pracującym na pręcie 5,5. Implantowana trójkorowo, przezskórnie lub technikach otwartych. Dostępna w średnicach od 8 do 10mm i długościach od 65mm do 110mm. Eliminująca konieczność stosowania łączników biodrowych umożliwiając osadzenie pręta bezpośrednio w osi śruby. Specjalna technika wprowadzania śruby umożliwia jej mocna zakotwiczenie w miednicy. Zestaw: 2 śruby | Kpl. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 10A | śruba | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 11. | Klatki do stabilizacji międzytrzonowej z dojścia PLIF/TLIF. Klatki anatomiczne umożliwiające lordotyzację segmentu ruchowego kręgosłupa. Materiał: specjalna odmiana peek z domieszką włókien węglowych carbon fiber reinforced polimer (CFRP) –poliwęglan. Duża powierzchnia styku implantu z sąsiadującymi trzonami kręgów. Implanty zaopatrzone w dodatkowy system kotwiczenia w przestrzeni międzykręgowej (karbowana powierzchnia górna i dolna). Implanty zaopatrzone w nieprzezierne dla promieni rtg znaczniki radiologiczne. Wysokość implantów w zakresie 7-13mm (skok co 1 mm)., zestaw narzędzi przygotowujących przestrzeń do implantacji tj. Kerrisony, punch w przynajmniej dwóch rozmiarach, łyżki proste i zagięte, łyżki okienkowe, raszple do blaszki prawe i lewe. Komplet 1 klatka. | Kpl. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 12. | Cementowy implant do kręgosłupa Th - L. . Zestaw do przeznasadowego podawania cementu o bardzo wysokiej lepkości i gęstości, czasie pracy cementem powyżej 8 minut i podwyższonym kontraście (siarczan baru). System przeznaczony do trzonów kręgów zmienionych osteoporotycznie oraz nowotworowych, wykazujących powinowactwo do złamań. Cement PMMA o czasie zastygania - 8 min. Podwyższona gęstość i lepkość natychmiast po rozmieszaniu - konsystencja plasteliny. Cement nieprzezierny dla promieni rtg (środek kontrastujący siarczan baru). Zestaw do podawania cementu wyposażony w dwie igły transpedikularne i jedną biopsyjną. W zestawie młotek, uchwyt do trzymania igły, podajnik pozwalający na kontrolę ilości podawanego cementu 0,3cc przy jednym pełnym cyklu (obrót 360°) podawanie cementu za pomocą pompy hydraulicznej. Wszystkie elementy zestawu sterylne jednorazowe. Cement przechowywany w temperaturze pokojowej spełnia wymienione warunki fizyko chemiczne. |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 12A | cement o pojemności 7 CC | Szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 12B | cement o pojemności 11 CC | Szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 12C | Igła wprowadzająca | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 12D | Igła biopsyjna | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 13. | Implant do stabilizacji międzytrzonowej przedniej kręgosłupa szyjnego. Wykonany z tytanu komórkowego o właściwościach hydrofilnych, kształt koszyka anatomiczny, koszyk składa się w 20 % z metalu i 80% porowatej struktury, klatka przerastająca kością w większości objętości powierzchni całości implantu, struktura implantu współmierna ze strukturą kości, klatki pozwalające na kontakt z blaszką graniczną trzonów na całej górnej i dolnej powierzchni klatki, powierzchnia styku identyczna z rozmiarem podstawy klatki, obecność dodatkowych znaczników radiologicznych, możliwość wykonania badania MRI, bez ryzyka zakłócenia obrazu (kompatybilny z protokołem T2-spc-tra), co najmniej 2 wielkości implantu i 5 wysokości implantu. Zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania wszystkich wielkości implantów, wraz z implantami próbnymi. System znajdujący się kontenerze/kontenerach przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywaniaKomplet: 1 klatka. | kpl | 22 |  |  |  |  |  |  |
| 14. | Klatka międzytrzonowa do stabilizacji i spondylodezy lędźwiowej z dostępu przedniego - ALIF. Klatka międzytrzonowa niewymagająca dodatkowych systemów stabilizacji pakowana sterylnie. Klatka międzytrzonowa wykonana z PEEK, z otworem / otworami umożliwiającymi wszczepienie przeszczepu kości lub biomateriałów syntetycznych. Połączona z płytą tytanową umożliwiająca umocowanie implantu co najmniej trzema wkrętami kostnymi o długości w przedziale co najmniej 20-30mm (ze skokiem co 5mm). Możliwość oceny ustawienia implantów pod podglądem RTG. Co najmniej 2 wielkości implantu i 4 wysokości implantu. Zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania wszystkich wielkości implantów, wraz z implantami próbnymi. W zestawie znajdują się także dedykowane narzędzia dostępowe i preparacyjne. System znajdujący się kontenerze /kontenerach przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywania. System haków/ rozwieraczy do operacji z dostępu przez brzuch. Komplet: klatka +4 śruby. | kpl | 28 |  |  |  |  |  |  |
| 14A | klatka | Szt. | 28 |  |  |  |  |  |  |
| 14B | Śruby (opak.A`2szt.) | Opak. | 56 |  |  |  |  |  |  |
| 15. | Proteza trzonu w odcinku piersiowo -lędźwiowym kręgosłupa. Implant ze stopu tytanu. Wysokość implantów: 23 -73mm, dwie średnice implantu: 22 x 21 mm; 25 x 28 mm. Płytki graniczne, z różnymi kątami pochylenia: -5°, 0°, 10°, 20°, -6°; umożliwiające mocne umocowanie w płytkach granicznych trzonu. Blokada implantu niewymagająca stosowania dodatkowych elementów blokujących. Możliwość wypełnienia wiórem kostnym dla uzyskania spondylodezy. Możliwość kontrolowanej regulacji wysokości implantu in situ z mechanizmem blokującym. Zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania wszystkich wielkości implantów. W zestawie znajdują się także dedykowane narzędzia dostępowe i preparacyjne. System znajdujący się kontenerze / kontenerach przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywania. System haków/ rozwieraczy do operacji z dostępu przednio -bocznego. Komplet: proteza trzonu z dwoma płytkami granicznymi. | kpl | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 16. | Zespolenie złamań zęba obrotnika. Śruby kaniulowane (średni9ca wewnętrzna 1,3mm) kompresyjne (z gwintem na przedniej części śruby długości 12mm), samowiercące. Śruby o średnicy gwintu 3,5mm, średnicy rdzenia 2,4mm, średnicy trzonu 2,5mm. Średnica główki śruby 6,0mm z gniazdem heksagonalnym szerokość 2,5mm pod śrubokręt. Długość śrub 36-50mm (skok co 2 mm) dostępne w dwóch powtórzeniach. W zestawie specjalna pinceta do podawania śrub. W zestawie kaniulowane: śrubokręt kątowy do śrub o średnicy 3,5mm z końcówką heksagonalną, prowadnica do drutów Kirschnera oraz rozwiertak pod głowę śruby. Instrumentarium z miarką do drutów Kirschnera determinującą zarazem długość potrzebnej śruby. W zestawie druty Kirschnera średnicy 1,25mm długości 200mm (skorelowanej z miarką). oraz podważka do kości przezierna na promienie rtg (szer. 30mm; dł. 290mm) Instrumentarium wraz z implantami w kontenerze ze stali nierdzewnej przeznaczonych do ich przechowywania. | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 17. | Implant do stabilizacji międzytrzonowej przedniej kręgosłupa szyjnego. Wykonany z tytanu komórkowego o właściwościach hydrofilnych, kształt koszyka anatomiczny, koszyk składa się w 20 % z metalu i 80% porowatej struktury, klatka przerastająca kością w większości objętości powierzchni całości implantu, struktura implantu współmierna ze strukturą kości, klatki pozwalające na kontakt z blaszką graniczną trzonów na całej górnej i dolnej powierzchni klatki, powierzchnia styku identyczna z rozmiarem podstawy klatki, obecność dodatkowych znaczników radiologicznych, możliwość wykonania badania MRI, bez ryzyka zakłócenia obrazu (kompatybilny z protokołem T2-spc-tra), co najmniej 2 wielkości implantu i 5 wysokości implantu. Zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania wszystkich wielkości implantów, wraz z implantami próbnymi. System znajdujący się kontenerze/kontenerach przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywania. Komplet: 1 klatka. | kpl | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 18. | Implant do stabilizacji międzytrzonowej w lędźwiowym odcinku kręgosłupa bez konieczności użycia materiałów kościozastępczych. Wykonany z tytanu komórkowego o właściwościach hydrofilnych, kształt koszyka anatomiczny, koszyk składa się w 20 % z metalu i 80% porowatej struktury, klatka przerastająca kością w większości objętości powierzchni całości implantu, struktura implantu współmierna ze strukturą kości, klatki pozwalające na kontakt z blaszką graniczną trzonów na całej górnej i dolnej powierzchni klatki, powierzchnia styku identyczna z rozmiarem podstawy klatki. Klatki z tytanowymi znacznikami radiologicznymi krawędzi przedniej, boków i tylnej. Możliwość pełnej diagnostyki CR / MRI, bez artefaktów i zakłóceń obrazu (kompatybilny z protokołem T2-spc-tra). Klatki podłużne , wygięte typu „banan” o wysokości 7-15 mm., ze skokiem co 2 mm. Klatki w wymiarach: 10 x 28 mm i 12 x 32 mm. Klatki równoległe oraz klatki z zachowaniem kształtu anatomicznego, górnej i dolnej blaszki granicznej z kątem 8° lordozy lędźwiowej.Wzmocniona stabilność pierwotna implantu. Klatki dostarczane w sterylnym opakowaniu. W zestawie przymiary odzwierciedlające rzeczywisty wymiar implantu oraz narzędzia do wprowadzania i usuwania klatek międzytrzonowych. Komplet: 1 klatka międzytrzonowa TLIF | kpl | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 19. | Implant do stabilizacji międzytrzonowej kręgosłupa lędźwiowego, posiadająca otwory do wypełnienia. Wykonany z tytanu komórkowego o właściwościach hydrofilnych, kształt koszyka anatomiczny, koszyk składa się w 20 % z metalu i 80% porowatej struktury, klatka przerastająca kością w większości objętości powierzchni całości implantu, struktura implantu współmierna ze strukturą kości, klatki pozwalające na kontakt z blaszką graniczną trzonów na całej górnej i dolnej powierzchni klatki, powierzchnia styku identyczna z rozmiarem podstawy klatki. Budowa klatki pozwala na implantacje pod trzema kątami 0,12,24 stopni - instrumentarium pozwalające na implantację pod trzema kątami. Wymiary: szerokość 18mm,22mm,26mm; długość 40-60mm stopniowane co 5mm; wysokość 8-16mm stopniowane co 2mm. Klatki dostępne w trzech kątach nachylenia 0,8,16 stopni Klatki z tytanowymi znacznikami radiologicznymi krawędzi przedniej, boków i tylnej. Możliwość pełnej diagnostyki CR / MRI, bez artefaktów i zakłóceń obrazu (kompatybilny z protokołem T2-spc-tra). Wzmocniona stabilność pierwotna implantu. Klatki dostarczane w sterylnym opakowaniu. W zestawie przymiary dzwierciedlające rzeczywisty wymiar implantu oraz narzędzia do wprowadzania i usuwania klatek międzytrzonowych. Wykonawca zobowiązany do zapewnienia zestawu haków operacyjnych montowanych do ramy stołu. Komplet: 1 klatka międzytrzonowa LLIF | kpl | 4 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 2 - Implant neurochirurgiczne II

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | IMPLANTY NEUROCHIRURGICZNE II. JEDNORAZOWE ODBLASKOWE MARKERY SFERYCZNE. Zatwierdzone przez firmę Brainlab do użycia z wszystkimi systemami IGS firmy Brainlab. Sfera do lokalizacji pokryta z folią odbijającą wstecznie światło podczerwone. Do użytku jednorazowego, sterylizowane tlenkiem etylenu (ETO). Opakowanie A'90 szt.: 30 jednostek, po 3 markery w jednostce. | Opak. | 16 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 3 - Implant neurochirurgiczne III

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | 1. 1.Klipsy do okluzji czasowej tętniaków mózgowych wykonane ze stopu tytanowego mini i standardowe, pakowane sterylnie z podaną na etykiecie deklarowaną siłą ścisku w stanie sterylnym (dotyczy całości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców w powyższym zakresie).  2. Klipsy do okluzji trwałej – permanentnej, tętniaków mózgowych wykonane ze stopu tytanowego mini i standardowe, pakowane sterylnie z podaną na etykiecie deklarowaną siłą ścisku w stanie sterylnym (dotyczy całości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców w powyższym zakresie).  3. Klipsy do okluzji czasowej tętniaków mózgowych okienkowe wykonane ze stopu tytanowego mini i standardowe, pakowane sterylnie z podaną na etykiecie deklarowaną siłą ścisku w stanie sterylnym (dotyczy całości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców w powyższym zakresie).  4. Klipsy do okluzji trwałej – permanentnej, tętniaków mózgowych okienkowe, wykonane ze stopu tytanowego mini i standardowe, pakowane sterylnie z podaną na etykiecie deklarowaną siłą ścisku w stanie sterylnym (dotyczy całości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców w powyższym zakresie)  5. Klipsy do okluzji trwałej – permanentnej tętniaków mózgowych typu „mickey mouse”, okienkowe, ze skróconymi pyszczkami dla uniknięcia efektu „psich uszu”, wykonane ze stopu tytanowego, standardowe, pakowane sterylnie z podaną na etykiecie deklarowaną siłą ścisku w stanie sterylnym (dotyczy całości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców w powyższym zakresie).  6. Klipsy „beleczkowe” tytanowe z beleczkami ustawionymi pod katem 45 i 90 stopni oraz beleczkami wygiętymi do okluzji tętniaków gigantycznych i wrzecionowatych (dotyczy całości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców w powyższym zakresie).  7. Klipsy do okluzji zniekształceń tętniczo żylnych AVM (dotyczy całości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców w powyższym zakresie)  8. Taca do organizacji i resterylizacji klipsów z etykietami opisowymi klipsów na co najmniej 35 typów klipsów, w dwóch kolorach (umożliwiająca kodyfikację kolorystyczną klipsów czasowych i stałych)  9. Instrumentarium do aplikacji klipsów, tym klipsownica z rotacyjną częścią roboczą, umożliwiającą jej obrót wraz z aplikowanym klipsem o kąt 360 stopni oraz odgięcie pyska w płaszczyźnie prostopadłej do prowadnicy dla ułatwienia aplikacji klipsów na czas obowiązywania umowy. | Szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 4 - Implant neurochirurgiczne IV

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Systemy do stabilizacji i stymulacji zrostu kostnego z dojścia PLIF/TLIF.Tytanowe implanty do odcinka lędźwiowego (implant wykonany metodą przyrostową z proszku tytanu). Implanty umożliwiające wszczepienie techniką PLIF oraz TLIF. Implanty do techniki PLIF o powierzchniach górnej i dolnej wyposażone w odpowiednio wyprofilowane karby zabezpieczające przed wysuwaniem lub dyslokacją z przestrzeni międzytrzonowej. Czoło implantu ułatwiające wprowadzenie implantu. Powierzchnie boczne umożliwiające bezpieczne umieszczenie implantu między trzonami. Dostępne w zakresie długości 22, 25, 28 mm, wysokości od 6 do 11 mm co 1 mm. Implanty do techiki TLIF o powierzchniach górnej i dolnej wyposażonych w odpowiednio wyprofilowane prowadnice-płozy, umożliwiające samo-naprowadzanie i sytuowanie implantu w przestrzeni międzytrzonowej. Czoło implantu o kształcie ułatwiające wprowadzenie implantu. Powierzchnie boczne umożliwiające bezpieczne umieszczenie implantu między trzonami. Narzędzie implantacyjne umożliwiające kontrolowane przemieszczenie i obrót implantu do kąta 90 stopni w stosunku do kierunku jego wprowadzania. Dostępne w zakresie wysokości od 7 do 17 mm, co 1 mm oraz w trzech rozmiarach długości 25, 30 i 35 mm dopasowany do lordozy lędźwiowej. Komplet: 1 czop TLIF lub 2 czopy PLIF | Kpl. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Tytanowa proteza trzonu kręgosłupa piersiowego i lędźwiowego typu „mesh cylinder” Proteza trzonu odcinka piersiowego i lędźwiowego mająca postać perforowanego walca – stała, bez możliwości rozpierania śródoperacyjnego. Możliwość wypełnienia gruzem kostnym lub substytutem kości. Proteza dostępna w 3 średnicach w zakresie 16, 18 i 20 mm w zakresie długość: od 20 – 70 mm ze skokiem co 2,5 mm umożliwiającym odpowiedni dobór protezy do zresekowanej powierzchni bez konieczności jej przycinania. Komplet: 1 proteza | Kpl. | 6 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Proteza trzonu kręgosłupa szyjnego. Implanty wykonane z materiału PEEK lub proszku tytanowego (zamiennie). Implanty o szerokości 14mm i głębokości 12mm. Implanty o wysokości od 16 do 50mm ze skokiem co 2mm, oraz od 50 do 75mm ze skokiem co 5mm. Profil protezy dopasowany do fizjologicznej lordozy odcinka szyjnego kręgosłupa. Proteza bez lub z bolcami tytanowymi zakleszczanymi w graniczne powierzchnie trzonu zabezpieczająca przeszczep przed wypadaniem. Komplet: 1 proteza trzonu | Kpl. | 6 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | STABILIZACJA MIĘDZYTRZONOWA ODCINKA SZYJNEGO - materiał: TYTAN Wsuwana klatka międzytrzonowa do stabilizacji kręgosłupa szyjnego ze stopu tytanu (proszek tytanu). Implant o specjalnej kratownicowej (siatkowej) strukturze stwarzającej warunki do przyspieszonego obrostu/przerostu kostnego. w zakresie do 65-70% wypełniającego przestrzeń implantu. Klatka dostosowana pod względem geometrii do anatomii i fizjologii odcinka szyjnego kręgosłupa, odzwierciedlająca kształtem obrys trzonu. Implant posiada karbowane płaszczyzny górne stykające się z trzonami, zabezpieczające przed przesuwaniem i dyslokacją po umieszczeniu w przestrzeni międzytrzonowej. Wypukłe płaszczyzny pozwalające na pełniejsze dopasowanie do konkretnej sytuacji w polu operacyjnym. Klatki w kilku rodzajach wykonania obejmując w danym rodzaju pełny typoszereg wymiarowy od 4 do 10mm (skok co 1mm). Klatki dostępne z prostymi płaszczyznami, jednostronnie wypukłe, płaskie lordotyczne i jednostronnie wypukłe lordotyczne -stopień skosu 7°. Implanty o szerokości 14mm i głębokości 13 mm. Komplet: 1 klatka na operowany poziom | Kpl. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | STABILIZACJA MIĘDZYTRZONOWA ODCINKA SZYJNEGO - biomateriał: PEEK Wsuwana proteza dysku szyjnego. Proteza dostosowana pod względem geometrii do anatomii i fizjologii odcinka szyjnego kręgosłupa, odzwierciedlająca kształtem obrys trzonu. Posiadająca kierunkowe, karbowane płaszczyzny górne stykające się z trzonami, zabezpieczające przed przesuwaniem i dyslokacją po umieszczeniu w przestrzeni międzytrzonowej. Zastosowanie wypukłych płaszczyzn pozwalające na pełniejsze dopasowanie do konkretnej sytuacji w polu operacyjnym. Implant wyposażony w 4 specjalne „kolce” tytanowe, pełniące jednocześnie rolę znaczników/markerów radiologicznych odpowiednio rozmieszczone na płaszczyznach karbowanych, zapewniające dodatkowe zakotwiczenie w blaszkach granicznych trzonów, zwiększające pewność mocowania. Protezy w kilku wielkościach wykonania (szerokość, głębokość) obejmując w danym rodzaju pełny typoszereg wymiarowy od 4 do 10mm. Dyski dostępne z prostymi płaszczyznami, jednostronnie wypukłe, obustronnie wypukłe, płaskie lordotyczne, jednostronnie wypukłe lordotyczne - stopień skosu 7°. Dostępne również dyski bez kolców. Pakowany osobno sterylny substytut kości w postaci litego bloczka-walca. Syntetyczny, ceramiczny i resorbowalny materiał do wypełniania ubytków kostnych z czysto fazowego betatrójfosforanu wapnia. Materiał ceramiczny o podwyższonej porowatości, zapewniający optymalne dostosowanie resorbcji do procesu regeneracji kości. Bloczek średnicy 8,5mm w zakresie od 3 do 6 mm ze skokiem co 1 mm. Komplet: 1 klatka międzytrzonowa z kolcami + 1 bloczek substytutu kości | Kpl. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 5A | klatka międzytrzonowa z kolcami | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 5B | bloczek substytutu kości | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Stabilizacja międzytrzonowa do ześlizgów w odcinku lędźwiowym. Zestaw składający się z dwóch implantów typu PLIF. Jeden implant repozycyjny, drugi wsuwany PLIF. Czopy PLIF repozycyjne wszczepiane z dostępu tylnego. Czopy (spacery, cage) wielopłaszczyznowe, rotacyjne (dystrakcja i rotacja). Konstrukcja uwzględniająca anatomiczne odzwierciedlenia kręgosłupa lędźwiowego (kąt lordozy). Implant wykonany z materiału bioakceptowalnego przez organizm ludzki (stop tytanu). Zbudowany z dwóch współpracujących części. Powierzchnia zewnętrzna posiadająca kształtowe elementy wcinające się w kość (w kierunku przeciwnym do ześlizgu) zapobiegające przesuwaniu i przemieszczaniu się ustabilizowanego w przestrzeni międzytrzonowej czopa. Możliwość repozycji w zakresie od 0 do 9mm. Typoszereg rozmiarowy implantów w wersji standardowej (cylindryczny) 9÷14mm o długości L=24mm; oraz w wersji z powierzchnią wypukłą (beczkowaty) 8÷14mm o długości L=22mm. Zestaw instrumentarium umożliwiający jednoczesne przesuwanie trzonów i pozycjonowanie stabilizatorów. Drugi implant czopy PLIF wsuwane o stopniu skosu 0°, dostępne w zakresie wysokości od 8 do 16 mm, co 1 mm w rozmiarach długości 22, 25, 28, 32, 34, 36 mm, o stopniu skosu 5° w zakresie wysokości od 9 do 14 mm, co 1 mm w rozmiarach długości 25 i 28 mm, o stopniu skosu 10° w zakresie wysokości od 11 do 15 mm, co 1 mm w rozmiarach długości 28 i 32 mm, o stopniu skosu 15° w zakresie wysokości od 12 do 16 mm, co 1 mm w rozmiarach długości 28 i 32 mm. Implanty na powierzchniach nośnych wyposażone w profilowane zęby ułatwiające wprowadzenie w przestrzeń międzytrzonową oraz zabezpieczające przed wysunięciem/wycofaniem się implantu. Powierzchnie boczne gładkie/ślizgowe z oknami do przerostów kostnych, czoło implantu o kształcie pocisku ułatwiające wprowadzenie w przestrzeń międzytrzonową. Jednoelementowe narzędzie implantacyjne umożliwiające kontrolowane przemieszczanie. Implant drukowany, dostosowany do przyspieszonego rozwoju (przerostu/obrostu) tkanki kostnej: obszary kratownicowe 3D stanowiące miejsce pod kość oraz porowate struktury wspierające adhezję i proliferację komórek. Zestaw przymiarów ułatwiający śródoperacyjny dobór rozmiaru implantu. Wszczepy o specjalnej kratownicowej (siatkowej) strukturze stwarzającej warunki do przyspieszonego obrostu/przerostu kostnego. Protezy wykonane ze stopu tytanu (technologia wykonania implantu z proszku tytanu w wysokiej próżni). Zestaw przymiarów ułatwiający śródoperacyjny dobór rozmiaru implantu. | Kpl. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 6A | czop repozycyjny | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 6B | czop PLIF | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Stabilizacja stawu krzyżowo-biodrowego. Zestaw implantów do trójpunktowej stabilizacji stawu biodrowo-krzyżowego z możliwością kompresji, implantowanych z minimalnie inwazyjnego dostępu bocznego. Wszystkie implanty dostępne w rozmiarach anatomicznych średnic (D) i długości (L), dopasowanych do anatomii pogranicza biodrowo-krzyżowego. Pojedynczy implant złożony z dwóch współpracujących części: biodrowej D13 mm oraz krzyżowej D10 mm wyposażonych w podwójne („szybkie”) gwinty kostne; dostępny typoszereg w rozmiarach L=35÷60 mm co 5 mm. Konstrukcja dwuczęściowa umożliwiająca przeprowadzenie kontrolowanej dystrakcji i kompresji stawu oraz jego blokowania w układzie triady podparcia. W zestawie zapewniona dostępność dodatkowego implantu jednoelementowego D9 mm do stabilizowania i blokowania stawu w przypadku zmian dymorficznych i innych anatomicznych ograniczeń chirurgicznych. Dostępny typoszereg w rozmiarach L=30÷55 mm co 5 mm. Implanty perforowane, wyposażone w przestrzenne kratownicowe struktury stanowiące zasobniki do samoczynnego wypełniania autogenną kością pacjenta podczas implantacji oraz sprzyjające przerostom kostnym. Konstrukcja z rynnami transportowymi dostosowana do niezależnego dostarczania autogennej kości pacjenta do przestrzeni stawowej, a także wokół i do implantu. Procedura operacyjna realizowana minimalnie inwazyjnie, poprzez tubowy dostęp przezskórny i w oparciu o drut Kirschnera. Biomateriał, technologia wykonania i konstrukcja implantu zapełniające fuzję bez konieczności stosowania dodatkowych materiałów kościozastępczych. Komplet: 3 śruby do stawu biodrowo-krzyżowego, 3 druty Kirschnera jednorazowe, 1 trocar jednorazowy | Kpl. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 7A | śruby do stawu biodrowo-krzyżowego | Szt.. | 24 |  |  |  |  |  |  |
| 7B | druty Kirschnera 1x | Szt. | 24 |  |  |  |  |  |  |
| 7C | trocar 1x | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr V - Implant neurochirurgiczne V

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Elastyczna żelowa proteza jądra miażdżystego implantowana przezskórnie do leczenia przepuklin dysków w szyjnym, piersiowym i lędźwiowym odcinku kręgosłupa - roztwór produktów pochodnych celulozy z alkoholem etylowym i znacznikiem radiologicznym (Wolfram). Skład zestawu: 1 ampułka 2.2 ml roztworu gelu, 2 strzykawki LuerLock 1ml, 1 igła High-Flow 19G5, 2 igły kręgosłupowe LuerLock 18G | Kpl. | 8 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 6 - Implant neurochirurgiczne VI

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Małoinwazyjny sterylny i 1x system do przezskórnej stabilizacji przeznasadowej kręgosłupa piersiowego i lędźwiowego z możliwością aplikacji cementu kostnego. Wszystkie implanty wykonane z tytanu. Zakres średnic 5,0mm, 6,0mm, 7,0mm; długości: od 35mm do 50mm dla średnicy 5,0mm; dla średnicy 6,0mm i 7,0 mm dostępne długości od 35mm do 55mm. Śruby dostarczane w sterylnych opakowaniach po 2 sztuki śrub na podajnikach w jednym rozmiarze wraz z 2 nakrętkami na podajnikach i dwoma blokerami wielosiowymi. Każda śruba wielofunkcyjna: wielosiowa z możliwością zablokowania/zmiany na śrubę jednosiową, samonacinająca, samogwintująca, kaniulowana, perforowana i wyciągowa. Gwint śruby na całej długości poprowadzony podwójnie oraz zagęszczony w części nasadowej. Śruby i nakrętki fabrycznie osadzone na podajnikach umożliwiających implantację. System wyposażony w dwa pręty o średnicy 5,5mm, gładkie wstępnie wygięte w długościach od 40mm do 100mm stopniowane co 10mmm; pręty gładkie proste w długościach od 60mm do 100mm stopniowane co 10mm, 130mm0 160mm, 200mm, 300mm. Podajnik do prętów posiadający przezierną dla promieni RTG końcówkę umożliwiającą śródoperacyjną weryfikację pozycji pręta. Jednorazowy zestaw do implantacji pakowany sterylnie, zawierający: 4 druty Kirschnera, przebijak, sondę z kulkowym zakończeniem, śrubokręt do śrub/nakrętek, podajnik pręta, rączkę, uchwyt kontrujący, przymiar pręta, roboczą przedłużkę śruby. System umożliwiający wykonanie stabilizacji transpedicularnej w technice otwartej i zamkniętej, korekcję kręgozmyku, i stabilizowanie śrub za pomocą cementu kostnego. Narzędzie kompresyjno-dystrakcyjne pakowane osobno, sterylne, jednorazowe. Igły przeznasadowe ścięte dostępne w dwóch średnicach 11 i 13G do wyboru przez operatora, o długości 120mm i 150mm, ścięte, sterylne, pakowane oddzielnie. Trzy rodzaje cementu PMMA o różnej gęstości do wyboru przez operatora: niskiej (ok. 70%PMMA i ok. 30% BaSO4), średniej (min. 50 PMMA oraz min. 40%ZrO2) oraz wysokiej (min. 50 PMMA oraz min. 40%ZrO2) i lepkości po rozmieszaniu min. 1000PAS - konsystencja plasteliny. Czas polimeryzacji cementu przy temperaturze 23 stopni C - min. 10 minut. Cement nieprzezierny dla promieni RTG (kontrast ZrO2). Manualny zestaw do mieszania cementu z mechanizmem obrotowym zawierający 4 strzykawki dla aplikacji cementu. Zestaw do podawania cementu oparty na mechanizmie pistoletowym umożliwiającym aplikację 15ml cementu przy jednorazowym wymieszaniu, wyposażony w przewód o długości minimum 30cm łączący pistolet z igłą. Komplet: 4 zestawy śrub (1 zestaw śrub zawiera: 2 śruby na podajnikach, 2 nakrętki na podajnikach, 2 blokery), 1 zestaw prętów ( 2 pręty w jednej długości i krzywiźnie), 1 zestaw narzędzi do implantacji, 1 igła przeznasadowa, 1 kaniula do podania cementu, 1 zestaw do mieszania cementu, 1 zestaw do aplikacji cementu, 1 cement PMMA. | Kpl. | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | Zestawy śrub | zestaw | 152 |  |  |  |  |  |  |
| 1B | Zestaw prętów | zestaw | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 1C | Zestaw narzedzi do implantacji | zestaw | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 1D | Igła przeznasadowa | Szt. | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 1E | Kaniula do podania cementu | Szt. | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 1F | Zestaw do mieszania cementu | zestaw | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 1G | Zestaw do aplikacji cementu | zestaw | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 1H | Cement PMMA | Szt. | 38 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | narzędzie kompresyjno-dystrakcyjne DO ZESTAWU Z POZ. 1 | Szt. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | rączka T DO ZESTAWU Z POZ. 1 | Szt. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Zestaw do wertebroplastyki trzonów kręgów piersiowych i lędźwiowych. Trzy rodzaje cementu PMMA o różnej gęstości do wyboru przez operatora: niskiej (ok. 70%PMMA i ok. 30% BaSO4), średniej (min. 50 PMMA oraz min. 40%ZrO2) oraz wysokiej (min. 50 PMMA oraz min. 40%ZrO2) i lepkości po rozmieszaniu min. 1000PAS - konsystencja plasteliny. Czas polimeryzacji cementu przy temperaturze 23 stopni C - min. 10 minut. Cement nieprzezierny dla promieni RTG (kontrast ZrO2). Manualny zestaw do mieszania cementu z mechanizmem obrotowym zawierający 4 strzykawki dla aplikacji cementu. Zestaw do podawania cementu oparty na mechanizmie pistoletowym umożliwiającym aplikację 15ml cementu przy jednorazowym wymieszaniu, wyposażony w przewód o długości minimum 30cm łączący pistolet z igłą. Komplet: 1 igła przeznasadowa, 1 zestaw do mieszania cementu, 1 zestaw do aplikacji cementu, 1 cement PMMA, 1 zestaw do biopsji | Kpl. | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 4A | Igła przeznasadowa | Szt. | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 4B | Zestaw do mieszania cementu | zestaw | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 4C | Zestaw do aplikacji cementu | zestaw | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 4D | cement | Szt. | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 4E | Zestaw do biopsji 13G | Szt. | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Małoinwazyjny, przezskórny implant do stabilizacji stawów kręgosłupa w odcinku szyjnym-wszczepiany z dostępu tylnego- wykonany ze stopu tytanu-dwa rodzaje implantu do wyboru dla operatora: klinowy kształt implantu z wmontowaną fabrycznie śrubą rozwierającą, klinowy kształt implantu bez śruby rozwierającej. Zestaw jednorazowy, sterylny. W zestawie komplet sterylnie pakowanych, jednorazowych narzędzi umożliwiających przezskórną implantację. Komplet: 1 zestaw jednorazowego użytku zawierający dwa implanty z kompletem narzędzi do implantacji. | Kpl. | 2 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 7 - Implant neurochirurgiczne VII

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Elektroda bipolarna krótka lub długa TipControl, do radioablacji, jednorazowa. Kompatybilna z radiodiatermią 4MHz-(tryb bipolarny), używana do zabiegu interlaminarnego lub transforaminalnego, sterylna, jednorazowa. Długość do wyboru przez zamawiającego 280mm lub 350mm | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Kaniula dostępowa do kręgosłupa do zabiegu z dostępu trans/extra foraminalnego, średnica 1,5mm; dł. robocza 250mm z drutem Kirschnera, sterylna, jednorazowa | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Dren irygacyjny jednorazowy do zabiegu interlaminarnego oraz transforaminalnego z przebijakami, sterylny, jednorazowy. Kompatybilny z posiadanym sprzętem do endoskopii kręgosłupa | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 8 - Implant neurochirurgiczne VIII

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Stabilizacja szczytowo –potyliczna i tylna kręgosłupa szyjnego. Implant wykonany na bazie stopu tytanu. System łączący pręty ze śrubami lub hakami do kręgosłupa szyjnego oraz płytkami potylicznymi z możliwością regulacji punktu zaczepu pręta. Śruby wieloosiowe co najmniej w dwóch średnicach (3,5 i 4,5mm), z zakresem długości w zakresie co najmniej od 10 do 50mm (dostępność możliwych długości zależna od średnicy śruby, stopniowane nie więcej niż 5mm). Zakres ustawienia głowa –oś długa śruby nie mniej niż 40 stopni. Śruby korowe (potyliczne) w zakresie średnicy 4,0-5,0mm i długości do 18mm (skok co 2mm). Pręty o średnicy do 4mm. W zestawie łączniki poprzeczne (do prętów) oraz łączniki boczne (offset do śrub). System ma możliwość połączenia stabilizacji potylicznej ze stabilizacją transpedikularną poprzez łącznik dedykowany lub pręt o zmiennej średnicy. Zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania wszystkich rodzajów wielkości implantów oraz klucz dynamometryczny. System znajdujący się kontenerze przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywania. Zestaw zawiera –1 płytę potyliczną, 2 śruby potyliczne, 2 pręty, 6 śrub kręgosłupowych z blokerami. Komplet: 1 płytka potyliczną, 2 śruby potyliczne, 2 pręty, 6 śrub kręgosłupowych, 6 blokerów | Kpl. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | Płytka potyliczna | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 1B. | Płytka potyliczna | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 1C | pręt | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 1D. | Śruba/hak kregosłupowa | Szt. | 120 |  |  |  |  |  |  |
| 1E | bloker | Szt. | 120 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 9 - Implant neurochirurgiczne IX

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Implanty do spondylodezy przedniej kręgosłupa szyjnego w chorobach zwyrodnieniowych ze zintegrowanym systemem kotwiczącym. Pozwalające na płynne odtwarzanie lordozy szyjnej po zaimplantowaniu. Klatka międzytrzonowa anatomicznego kształtu przestrzeni międzytrzonowej, pakowana sterylnie. Klatka międzytrzonowa wykonana z półkrystalicznego tworzywa sztucznego PEEK (polieteroeteroketon), z trwale sadzonymi znacznikami widocznym i w badaniu rtg. Co najmniej 2 wielkości implantu i 5 wysokości implantu. Dodatkowy system stabilizacji implantu w przestrzeni międzykręgowej do trzonu kręgu w formie pinów na górnej i dolnej powierzchni klatki. Implant pozwalający na odtworzenie lordozy kręgosłupa szyjnego w sposób płynny w mechanizmie dystrakcji po zaimplantowaniu. Zestaw dostarczany z rozwieraczem typu Caspar. W zestawie substytut kości gotowy do natychmiastowego zastosowania. Zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania wszystkich wielkości implantów, wraz z implantami próbnymi. System znajdujący się kontenerze / kontenerach przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywania. Kpl (implant +substytut kości) | Kpl. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | implant | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 1B | substytut | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Bez systemu odtwarzania lordozy szyjnej. Klatka między trzonowa anatomicznego kształtu przestrzeni międzytrzonowej, pakowana sterylnie. Klatka między trzonowa wykonana z półkrystalicznego tworzywa sztucznego PEEK (polieteroeteroketon), z trwale osadzonymi znacznikami widocznymi w badaniu rtg. Co najmniej 8 wysokości implantu. Dodatkowy system stabilizacji implantu w przestrzeni międzykręgowej do trzonu kręgu w formie pinów na górnej i dolnej powierzchni klatki. Zestaw dostarczany z rozwieraczem typu Caspar. W zestawie substytut kości gotowy do natychmiastowego zastosowania. Zestaw instrumentarium zawiera narzędzie do zakładania wszystkich wielkości implantów, wraz z implantami próbnymi. System znajdujący się kontenerze/ kontenerach przeznaczonym do sterylizacji oraz przechowywania. Kpl (implant +substytut kości ) | Kpl. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 2A | implant | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 2B | substytut | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 10 - Implant neurochirurgiczne X

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Tytanowy system do stabilizacji przeznasadowej przezskórnej kręgosłupa w odcinku piersiowo– lędźwiowym z możliwością wprowadzenia implantu miedzytrzonowego. Stabilizacja oparta na przezskórnych wieloosiowych śrubach pedicularnych, wprowadzanych po drucie Kirschnera. Śruby z samonawiercającym i cylindrycznym profilem gwintu i stożkowym rdzeniu, o podwójnym rodzaju gwintu- korówkowy szerszy i samotnący-ostry na stożku. Wszystkie śruby z wbudowanymi łopatkami o długościach 70 i 110mm, posiadające gwint redukcyjny o długości 15mm. Śruby kodowane kolorami o średnicach od 4,5 do 8,5mm co 1 mm oraz długościach w zależności od średnicy i długości łopatek 25mm do 90mm- stopniowane co 5mm, w większych rozmiarach co 10mm. Bloker jednoelementowy z gwintem trapezowym, blokowany kluczem dynamometrycznym. Pręty tytanowe z heksagonalnym zakończeniem celem precyzyjnego wprowadzenia pręta do śruby o średnicy 5,5 i 6mm o dł. od 30mm do 80mm-stopniowane co 5mm, oraz od 90mm do 190mm-stopniowane co 10mm, możliwość zastosowania pręta prostego 480mm i 600mm. Dostępne pręty CoCr 6mm w tych samych rozmiarach oraz pręty wygięte fabrycznie o średnicy 5,5 i 6mm i długościach od 30 do 130mm.W zestawie igły naprowadzające, przeznasadowe z trokarem min. 3 różne średnice, 2 długości oraz 2 kształty ostrzy – stożkowe i jednostronnie ścięte oraz druty Kirschnera nitinolowe i stalowe z końcówką zaostrzona bądź tępą. Instrumentarium: W zestawie zintegrowany ze śrubami retraktor umożliwiający za pomocą jednego nacięcia miedzy śrubami przeprowadzenie dekompresji, przygotowania dysku i blaszek granicznych do wprowadzenia cage. Łopatka retraktora w długościach 60-120mm. W zestawie narzędzia do wielopoziomowej dystrakcji i kompresji. Konieczność zapewnienia pełnej wizualizacji przebiegu pręta przez głowy śrub z punktu widzenia operatora. Implanty umożliwiające odtworzenie prawidłowej wysokości przestrzeni międzytrzonowej. Implanty o ostro ząbkowanych powierzchniach wykonane ze stopu tytanu w technologii naśladującej budowę kości ludzkiej o porowatości w całym przekroju implantu wynoszącej 55-65%. Implanty mające zdolność do zatrzymywania płynów w swojej strukturze w celu dystrybucji składników odżywczych w całym implancie co skutkuje przerostem kości w całej jego objętości. Całkowity zakres wielkości porów w zakresie 100-700μm, średnia wielkość porów znajduje się w zakresie 400-500μm. Implant posiadający w swojej strukturze trzy rodzaje porów Mikro, Mezo i Makropory. Moduł sprężystości implantu chroniący przed zapadaniem się implantu wynosi 6.2 GPa. Chropowatość na powierzchni tytanu warunkująca prawidłową kolonizację komórek kostnych wynosząca 8 μm. Co najmniej 5 wysokości implantu. Obecne duże okno na przeszczep kostny bądź substytut kostny. Instrumentarium: W zestawie zintegrowany ze śrubami retraktor umożliwiający za pomocą jednego nacięcia miedzy śrubami przeprowadzenie dekompresji, przygotowania dysku i blaszek granicznych do wprowadzenia cage. Łopatka retraktora w długościach 60-120mm. W zestawie narzędzia do wielopoziomowej dystrakcji i kompresji. Konieczność zapewnienia pełnej wizualizacji przebiegu pręta przez głowy śrub z punktu widzenia operatora. Możliwość użycia mieszanej techniki MIS oraz OPEN. Zamiast śruby możliwość zastosowania poprzeczki monolitycznej lub wieloosiowej w celu połączenia dwóch prętów. W skład kompletu wchodzi: 4 śruby przezskórne, 2 śruby perforowane, 2 jednostki doprowadzające cement, 4 blokery, 2 pręty, 1 drut Kirschnera, 1 opakowanie igieł naprowadzających, 1 cage tytanowy | Kpl. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | Śruby przezskórne | Szt. | 80 |  |  |  |  |  |  |
| 1B | Śruby perforowane | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 1C | JEDNOSTKA DOPROWADZAJĄCA CEMENT | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 1D | Bloker | Szt. | 80 |  |  |  |  |  |  |
| 1E | pręt | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 1F | Drut Kirschnera | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 1G | IGŁY NAPROWADZAJĄCE PRZENASADOWA (OPAKOWANIE 6 SZT.) | Opak. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 1H | Cage tytanowy | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Ruchoma proteza dysku szyjnego kręgosłupa wykonana z porowatego tytanu Jednoelementowy, nie wymagającego wstępnego składania implant, wykonany z tytanu oraz tytanu porowatego, posiadający elastomerowy rdzeniem z poliwęglanu i uretanu. Implant w 3 rozmiarach 12x15, 14x17 i 16x19 mm oraz 2 wysokościach 6 i 7mm. Implant zapewnia ruchomość obwodowa do 15 stopni. Na dolnej i górnej części implantu umieszczony specjalny kil grzbietowy uniemożliwiający przesuniecie się implantu. W zestawie przymiary oraz podajnik umożliwiający wprowadzenie implantu. | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Implant typu XLIF tytanowy  Tytanowe konstrukcja implantu o porowatości 70%. Posiada szorstkie powierzchnie o chropowatości 3-5μm, aby umożliwić łatwy przyczep komórek i wrastanie kości w implant. Powierzchnia implantu ząbkowana, wierzchołek implantu zwężony dla ułatwienia wprowadzania w zapadnięte przestrzenie dyskowe. Dostępne 4 długości podstawy implantu 45, 50, 55, 60 mm, w zależności od długości implantu występuje do pięciu wysokości od 8–16 mm i lordozie 8, 12 i 15 stopni. | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Proteza trzonu in situ kręgosłupa piersiowego i lędźwiowego Tytanowa proteza trzonu musi umożliwiać płynną nisko skokową dystrakcję operowanego segmentu kręgosłupa po jej zaimplantowaniu przy użyciu pojedynczego narzędzia przytrzymującego wszczep, konstrukcja implantu musi umożliwiać odtworzenie krzywizny kyfotycznej kręgosłupa, implant musi zapewniać regulację wysokości w przedziale od 21mm do 90 mm w celu zaopatrzenia trzech poziomów kręgosłupa, implanty o dwóch średnicach 18 i 22mm; szeroka gama ząbkowanych zakończeń kątowych pozwalająca operatorowi na dobranie jednej z dziesięciu możliwych krzywizn (0, 3, 6, 8, 11, 15, 16, 18, 23, 30); na zakończeniach kątowych powinny znajdować się pionowe kreski celowniki w celu precyzyjnego ustawienia ich krzywizn względem siebie; możliwość wypełnienia implantu przeszczepami kostnymi lub substytutem kostnym; odwracalna blokada mechanizmu dystrakcyjnego implantu. W zestawie dostępne implanty umożliwiające dodatkowe powiększenie wysokości protezy o 15mm. Komplet: proteza + 2 zakończenia | Kpl. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 4A | proteza | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 4B | zakończenie | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Stabilizacja miedzykręgowa szyjna z dostępu przedniego – płytaPłyta niskoprofilowa o grubości do 2,1 mm i szerokości 17,4 mm Długość płyt w zakresie 12-96 mm ze skokiem co 2, 3, 4 mm w zależności od długości płyty. Płytki wstępnie dogięte, o półprzeziernym wzorze, umożliwiającym kontrolę RTG miejsca zrostu,Jednostopniowa blokada śruby z płytką w postaci pierścienia bez dodatkowych elementów komplikujących i przedłużających czas operacji, umożliwiająca rewizję, W zestawie wkrętów muszą znajdować się wkręty samogwintujące o cylindrycznym rdzeniu i łagodnym zakończeniu oraz odmienne wkręty samonawiercające o bardzo ostrym zakończeniu nie wymagające nawiercania kości korowej, Śruby o co najmniej pięciu długościach w przedziale między 10 a 20 mm ze skokiem co 2 mm oraz dwóch średnicach: 4 mm (samogwintujące i samowiercące) i 4,5 mm (samogwintujące). W zestawie implantów muszą znajdować się wkręty do osadzania pod stałym kątem oraz oddzielne do wkręcania pod różnymi kątami względem płyty,W zestawie instrumentarium powinien znajdować się miarka do łatwego, szybkiego i niezawodnego mierzenia długości implantów bez konieczności dopasowywania kolejno poszczególnych wszczepów,W zestawie instrumentarium powinna znajdować się giętarka umożliwiająca doginanie płytek na poszczególnych poziomach indywidualnie. Komplet: 1 płyta i 4 śruby | kpl | 28 |  |  |  |  |  |  |
| 5A | płyta | Szt. | 28 |  |  |  |  |  |  |
| 5B | śruba | Szt. | 112 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | System tytanowy do stabilizacji przez nasadowej kręgosłupa w odcinku piersiowo– lędźwiowym. Śruby przeznasadowe o samotnącym i cylindrycznym profilu gwintu i stożkowym rdzeniu, o podwójnym rodzaju gwintu- korówkowy szerszy i samotnący-ostry na stożku, tulipanowe jednoosiowe i wieloosiowe. Długość śrub w zależności od średnicy w zakresie 20-100mm ze skokiem co 5 mm. Średnica śrub w zakresie 4,0 -10,5mm co 0,5mm, w większych średnicach co 1,0mm. Możliwość zastosowania pręta 5,5 i/lub 6,0mm. Bloker jednoelementowy, uniwersalny mocujący pręt od góry do śruby. Pręty tytanowe o długości 30-480mm i średnicy 6mm. Dostępne pręty z hexagonalnym zakończeniem. Możliwość zastosowania krótkich prętów wygiętych fabrycznie o dwóch różnych głębokościach wygięcia w celu odtworzenia anatomicznych krzywizn kręgosłupa. Łączniki poprzeczne monolityczne i wieloosiowe z możliwością bezproblemowego połączenia prętów przebiegających względem siebie pod dowolnym kątem, którego zastosowanie zmniejsza traumatyzację kolumny tylnej kręgosłupa, zakres od 17mm do 99mm. Dostępne haki laminarne, pedikularne i na wyrostki poprzeczne. Sześciopunktowe łączenie się śrubokręta ze śrubą zapewniające większą stabilność implantu na śrubokręcie. Instrumentarium: Konieczność dostarczenia w zestawie klucza dynamometrycznego warunkującego precyzyjne dobranie siły docisku pręta do śruby oraz klem umożliwiających segmentacyjną korekcję deformacji. Wszystkie implanty muszą nosić stałe oznakowanie, zawierające gabaryt, nr kat,i nr serii. W skład kompletu wchodzi: śruba 4 szt. bloker 4 szt. pręt 2 szt. poprzeczka 1 szt | kpl | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 6A | śruba | Szt. | 32 |  |  |  |  |  |  |
| 6B | pręt | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 6C | bloker | Szt. | 32 |  |  |  |  |  |  |
| 6D | Poprzeczka | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 7. | Rozszerzalna proteza trzonu odcinka szyjnego kręgosłupaImplant wykonany z tytanu. Posiada porowatą strukturę wraz z szorstkimi powierzchniami o chropowatości 3-5μm, aby umożliwić łatwy przyczep komórek i wrastanie kości w płytki graniczne. Dwie podstawy implantu 13x16 i 14x18mm posiadający płynny zakres regulacji wysokości w zakresie 18-74mm oraz płynną regulację lordozy od 0 do 20 stopni. Komplet: PROTEZA+ŚRUBA | Kpl. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 7A | Proteza trzonu | Szt. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 7B | śruba | Szt. | 2 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 11 - Implant neurochirurgiczne XI

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | System do anatomicznej repozycji i stabilizacji śródtrzonowej złamań kręgosłupa piersiowego i lędźwiowego w złamaniach kompresyjnych w OSTEOPOROZIE i w NOWOTWORACH (z cementem PMMA). Jednorazowy rozprężalny implant do anatomicznej repozycji trzonów dostępny w trzech rozmiarach, wykonany ze stopu tytanu. W zestawie jednorazowe sterylne narządzie służące do implantacji obustronnej, zawierający 2 implanty fabrycznie osadzone na sterylnych jednorazowych podajnikach z systemem umożliwiającym wprowadzenie cementu kostnego. Kompozycja cementu: min. 50% PMMA. Cement o podwyższonej gęstości i lepkości natychmiast po rozmieszaniu, nieprzezierny dla promieni RTG. Zestaw sterylny z jednorazowym mieszalnikiem cementu. Czas zastygania cementu od zakończenia mieszania przy temperaturze 23 st C. ‐ 14 min, mieszalnik cementu z mechanizmem automatycznym. Komplet składa się z: 2 sterylne implanty, 1 sterylny zestaw do przygotowania przestrzeni, 2 igły przeznasadowe, 2 podajniki do aplikacji cementu, 1 mikser do cementu i 1 cement | Kpl. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | Sterylne implanty | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 1B | sterylny zestaw do przygotowania przestrzeni | zestaw | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 1C | Igły przeznasadowe | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 1D | Podajnik do aplikacji cementu | Szt. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 1E | Mikser do cementu | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| 1F | cement | Szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 12 - Implant neurochirurgiczne XII

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Przeciwbólowy zestaw do stymulacji rdzenia 16-kontaktowy. Stałe napięcie prądu, źródło zasilania 6,3 amperogodziny, hybrydowe ogniowo kombinowane SVO (wykorzystujące tlenek srebrowo-wanadowy) 3,2 V. Amplituda od 10,5V z przyrostem 0,05 V lub 0,1V, czas trwania impulsu od 60 do 450 μs (przyrost 10μs), częstotliwość od 2 do 130 Hz (przyrost 1 Hz dla wartości do 10 Hz, przyrost 5 Hz dla wartości od 10 Hz do 130 Hz). Możliwość ustawienia w ramach 26 grup do 32 programów. Możliwość zastosowania elektrod przezskórnych lub chirurgicznych. Elektrody ośmio lub szesnastokontaktowe, długość przewodu elektrod do wyboru: 30,45,60,65,75 lub 60, 75, 90 centymetrów. Długość łączników do wyboru: 20,40,60 centymetrów. Możliwość podłączenia elektrody bezpośrednio do stymulatora lub za pomocą łącznika. W komplecie: stymulator 16-kontaktowy, programator pacjenta, przewód łączący, elektroda szesnasto kontaktowa chirurgiczna lub elektroda przez skórna, kabel skriningowy z obudową do testu śródoperacyjnego.LubStymulator przeciwbólowy do stymulacji rdzenia o poniższych parametrach: stałe natężenie prądu; 16- kontaktowy; możliwość wykonania skanu MRI całego ciała przy położeniu elektrody pomiędzy Th7 -Th12; funkcja BURST DR ograniczającą odczucia parestazji podczas stymulacji; pojemność baterii 5,3 Ah; amplituda do 25,5 mA; częstotliwość od 2 do 1200 Hz; możliwość ustawienia 14 niezależnych programów; możliwość podłączenia elektrod chirurgicznych, przezskórnych i pośrednich, bez konieczności stosowania łączbików. Elektrody ośmio lub szesnastokontaktowe, długość przewodu elektrod do wyboru: 30, 45, 60, 65, 75 lub 60, 75, 90 centymetrów. Długość łączników do wyboru: 20, 40, 60 centymetrów. Możliwość podłączenia elektrody bezpośrednio do stymulatora lub za pomocą łącznika. W komplecie: stymulator 16- kontaktowy, programator pacjenta, przewód łączący, elektroda szesnasto kontaktowa chirurgiczna lub elektroda przez skórna, kabel skriningowy z obudową do testu śródoperacyjnego. | Kpl. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | stymulator | Szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 1B | Elektorda chirurgiczna lub elektroda przezskórna | Szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 1C | Przewód łączący | Szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 1D | Programator pacjenta | Szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 1E | Kabel skrinowy | Szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 13 - Implant neurochirurgiczne XIII

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1 | Układ zastawkowy dwuelementowy zintegrowanym drenem dootrzewnowym: zakres ciśnień: średnie i niskie, osobny dren dokomorowy co najmniej 15 cm ze znacznikami mandrynem i prowadnicą | Kpl. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Zastawka typu Pundez 16 cm z integralnym łącznikiem i urządzeniem antysyfonowym: zakres ciśnień: średnie i niskie, dren dokomorowy co najmniej 18 cm, dren dootrzewnowy co najmniej 120 cm, mandryny i prowadnice do wprowadzania drenów | Kpl. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Zestaw do leczenia wodogłowia zastawką przepływową. Automatyczna, płynna regulacja przepływu płynu m-rdz. w pełnym zakresie ciśnień, mechanizm zastawkowy składający się z przepony, drenaż płynu regulowany przepływem, dren komorowy do 15 cm- z narzędziem do implantacji, dren otrzewnowy o otwartym końcu do 110 cm, łączniki pozwalające zmontować cały układ w integralną całość, zbiornik do nakłuwania połączony z zastawką, system niskoprofilowy, bez elementów metalowych umożliwiających wykonanie MR | Kpl. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Zestaw do drenażu zewnętrznego komorowego linia pacjenta 150 cm, wyskalowany zbiornik na płyn mózgowo-rdzeniowy z zastawką, jednokierunkową z portem do próbkowania płynu i dren wylotowy, skalę ciśnienia z zaznaczonym poziomem odniesienia, worek zbiorczy z możliwością upuszczania płynu- worki wymienne, połączyć dren z linią pacjenta, prowadniki drenu komorowego, możliwość przymocowania drenu do skóry | kpl | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Zestaw do drenażu zewnętrznego lędźwiowego linia pacjenta 150 cm; wyskalowany zbiornik na płyn mózgowo-rdzeniowy z zastawką; jednokierunkową z portem do próbkowania płynu i dren wylotowy; skalę ciśnienia z zaznaczonym poziomem odniesienia; worek zbiorczy z możliwością upuszczania płynu- worki wymienne; dren lędźwiowy długości min. 80 cm z igła Touhy, drucianą prowadnicą i łącznikiem typu Luer, pozwalający połączyć dren z linią pacjent; możliwość przymocowania drenu do skóry | Kpl. | 10 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 14 - Implant neurochirurgiczne XIV

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Jednorazowa elektroda neutralna z kablem do zabiegu monopolarnego. Kompatybilne ze sprzętem z poz. 3 | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Kaniulo-elektroda z portem do podawania leków o dł. 6cm, 10cm (10mm, 20G), 15cm. Długość do wyboru przez Zamawiającego. Kompatybilne ze sprzętem z poz. 3 | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Do każdego zabiegu użyczany czteroelektrodowy generator wysokiej częstotliwości przeznaczony do zabiegów termolezji kręgosłupa i nerwów obwodowych | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 15 - Implant neurochirurgiczne XV

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Zestaw do przedniej stabilizacji szyjnej dla pacjentów onkologicznych. Implanty: płytki i śruby wykonane z kompozytu węglowo – peekowego umożliwiającego: optymalną wizualizację struktur anatomicznych (brak artefaktów), brak rozpraszania wiązki promieni jonizujących oraz zapewniające jednorodną dawkę promieniowania w przypadku zastosowania radioterapii w dalszym etapie leczenia onkologicznego, precyzyjną kalkulację dawek radiacyjnych i minimalizację czasu planowania, przenoszenie dużych obciążeń przy zmniejszonych nieprężeniach materiału. Płytki lordotycznie wygięte z markerami radiologicznymi w zakresie długości 21-94 mm z określonymi zakresami długości przypisanymi do ilości segmentów- 1-4 segmentowe.  Skok długości w obrębie płytek dedykowanych dla 1,2,3 segmentów wynosi maksymalnie 3 mm, dla płyt 4 segmentowych maksymalnie 4 mm, pomiędzy zakresami określonymi ilością segmentów skok wynosi maksymalnie 10mm. Śruby samogwintujące z markerem radiologicznym wykonane w całości z tego samego kompozytu węglowo – peekowego. Samogwintujące śruby o średnicy 4 mm i długościach 13 i 15 mm, rewizyjne samogwintujące śruby o średnicy 4,25 mm i długościach 13 i 15 mm. Komplet: płytka+ 4 śruby | kpl | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 1A | Płytka szyjna z kompozytu węglowo – peekowego, | Szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 1B | Śruby z kompozytu węglowo – peekowego | Szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | IMPLANT DO STABILIZACJI ODCINKA SZYJNEGO KRĘGOSŁUPA BEZ WYPEŁNIENIA Z DOSTĘPU PRZEDNIEGO. Implant wykonany z tytanu komórkowego (ang. cellular titanium) o właściwościach hydrofilnych; Koszyk anatomiczny (wypukło – wklęsły), kształt lordotyczny odtwarzający lordozę szyjną; Klatka przerastająca kością w około 80% objętości powierzchni całości implantu, tym samym uzyskując pełną integrację we wszystkich płaszczyznach i kierunkach; Brak potrzeby stosowania biomateriałów przyspieszających zrost (brak centralnego otworu w implancie) oraz zwiększona odporność implantu na urazy mechaniczne; Struktura implantu współmierna ze strukturą kości; Klatki pozwalające na kontakt z blaszką graniczną trzonów na całej górnej i dolnej powierzchni klatki, powierzchnia styku identyczna z rozmiarem podstawy klatki (ang. footprint); Obecność dodatkowych znaczników radiologicznych umożliwiających wizualizację obrysu zewnętrznego implantu; Możliwość wykonania badania MRI, bez ryzyka zakłócenia obrazu; Implanty sterylne o wysokości 4 – 10 mm, ze skokiem co 1 mm; dostępne w trzech rozmiarach: duży (15x17mm), standardowy (13x15mm) oraz małym (11x13mm). | Szt. | 28 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | SYSTEM DO STABILIZACJI TRANSPEDIKULARNEJ ODCINKA PIERSIOWEGO I LĘDŹWIOWEGO KRĘGOSŁUPA TECHNIKĄ PRZEZSKÓRNĄ LUB NA OTWARTO - STERYLNY, JEDNORAZOWY, TYTANOWY . Śruby tytanowe transpedikularne poliaxialne i poliaxialne wyciągowe o konikalnym gwincie na całej długości. Śruby o średnicach 5,5, 6,5 i 7,5 mm i długościach od 30 do 50 mm dla średnicy 5,5 mm i od 35 do 55mm dla średnicy 6,5 i 7,5mm. Śruby sterylne, dostarczane w opakowaniach po 2 sztuki zamocowane na śrubokręcie w jednym rozmiarze wraz z dwoma nakrętkami/blokerami na podajnikach. Śruby z tulipanem nie przekraczającym 15mm i poliaxialności równej 52 stopnie. Kwadratowy gwint nakrętki/blokera ze skokiem 1,25 mm. Mocowanie pręta od góry w osi śruby z możliwością mocowania go pod różnym kątem w stosunku do osi śruby. Pręty o średnicy 5,5mm. Pręty wstępnie dogięte o długościach od 35 do 50 mm stopniowane co 5mm i od 50 do 100mm stopniowane co 10mm. Pręty proste o długościach 120, 180 i 380mm. Zestaw wielozadaniowych narzędzi do implantacji jednorazowy, pakowany sterylnie, zawierający: 6 drutów Kirschnera, sondę pedikularną, dwustronny kanałowany gwintownik 5/6mm, sondę z kulkowym zakończeniem, tubus dwuczęściowy, śrubokręt do śrub/nakrętek, śrubokręt rewizyjny, podajnik pręta, dopychacz pręta, 2 rączki uniwersalne kontrujące, rączkę kulistą i rączkę dynamometryczną, przymiar pręta, zamienny podajnik na śruby, dystraktor, kompresor. Narzędzia przezierne dla promieni rtg, umożliwiające śródoperacyjne potwierdzenie pozycji implantów. Narzędzia podlegające recyclingowi. Instrumentarium (w tym narzędzia) do wykonywania zabiegów Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia Zamawiającemu na czas trwania umowy w ramach ceny. Komplet: 4 śruby transpedikularne zamocowane na śrubokręcie + 4 nakrętki na podajniku; 2 igły, 2 pręty | Kpl. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 3A | Zestaw: 4 śruby transpedikularne zamocowane na śrubokręcie + 4 nakrętki na podajniku | zestaw | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 3B | Zestaw: 2 igły | zestaw | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 3C | Zestaw: 2 pręty | zestaw | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Igła biopsyjna . Igła pozwalająca na wykonanie biopsji poprzez wycięcie materiału za pomocą specjalnego sztyletu „blade stylet”. Igła biopsyjna pozwalająca na wykonanie dwóch pełnych obrotów o 360 stopni. Igła umożliwiająca dostęp do miejsca biopsji przy użyciu kaniuli z trokarem do momentu przejścia przez pedicle. Igła biopsyjna dostępna w dwóch rozmiarach: 8G średnica 4mm długość 15cm oraz 11G średnica 3mm długość 15cm. Produkt sterylny, jednorazowy gotowy do użycia zapewniający uniknięcie jakichkolwiek zakażeń podczas wykonywania zabiegu biopsji. | Szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

Części nr 16 - Implant neurochirurgiczne XVI

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto | Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe | Podać: Klasę oferowanego wyrobu zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (podać jeśli dotyczy) |
| 1. | Klipsy naczyniowe tytanowe rozmiar S (małe) zamykane „oczkowo” tj. zamykane poprzez zetknięcie końców ramion klipsa a następnie zwarcie ramion na całej długości (co prowadzi do uchwycenia struktury anatomicznej bez możliwości jej wymknięcia w momencie zamykania klipsa), karbowane od wewnątrz romboidalnie. Wymiary: długość 3,1 mm, rozwartość ramion: 4 mm, kąt rozwarcia 18 st., przekrój trójkątny 0,8 X 0,85 mm, długość zamkniętego klipsa 3,7mm, kompatybilne z pojedynczo ładowaną klipsownicą, pakowane 30 x 6 klipsów. Instrumentarium do aplikacji klipsów na czas obowiązywania umowy. Opak. A'180 szt | Opak. | 14 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Klipsy naczyniowe tytanowe rozmiar M (średnie) zamykane „oczkowo” tj. zamykane poprzez zetknięcie końców ramion klipsa a następnie zwarcie ramion na całej długości (co prowadzi do uchwycenia struktury anatomicznej bez możliwości jej wymknięcia w momencie zamykania klipsa), karbowane od wewnątrz romboidalnie. Wymiary: długość 4,9 mm, rozwartość ramion: 6,2 mm, kąt rozwarcia 18 st., przekrój trójkątny 0,8 X 0,85 mm, długość zamkniętego klipsa 5,9 mm, kompatybilne z pojedynczo ładowaną klipsownicą pakowane 30 x 6 klipsów w opakowaniu zbiorczym. Instrumentarium do aplikacji klipsów na czas obowiązywania umowy. Opak. A'180 szt. | Opak. | 12 |  |  |  |  |  |  |
|  | Ogółem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

Uwaga:

1) należy wycenić każdy element kompletu jeśli dotyczy.

2) Oświadczmy, że po w szczepieniu ww. implantów może/ nie może \* być wykonywane badanie TK i NMR.

\*- niepotrzebne skreślić

ZAŁĄCZNIK Nr 2 - Projektowane postanowienia umowy

*PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY*

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY – dotyczy części nr 14

**UMOWA DOSTAWY**

**Nr: SSM.DZP.200.181.2022/…**

zawarta w Toruniu, w dniu ….. roku pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. Mikołaja Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Toruniu, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 2564

reprezentowanym przez:

Justynę Wileńską – Dyrektora

zwanym dalej „Odbiorcą”

, a

…… z siedzibą w ….. (kod pocztowy), ul. …, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy, … Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS …, NIP…, REGON…

reprezentowaną przez

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

zwaną dalej „Dostawcą”

§ 1

1. Umowę zawarto w wyniku wyboru oferty Dostawcy przez Odbiorcę w części nr…………………… w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego dotyczącego dostawy implantów do zabiegów neurochirurgicznych.

2. Integralną część niniejszej umowy stanowi oferta przetargowa Dostawcy.

3. Umowę niniejszą zawiera się na okres 24 miesięcy liczony od daty jej zawarcia.

4. Załącznik nr 2 do niniejszej umowy zawiera informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

5. Załącznik nr 3 do niniejszej umowy stanowi oświadczenie o akceptacji faktur przesyłanych drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych (w dalszej części umowy zwanymi implantami) określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

2. Załącznik, o którym mowa w ust. 1 określa rodzaje, ilości, ceny, producenta przedmiotu niniejszej umowy i stanowi integralną część umowy.

§ 3

1.Dostawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania przedmiotu umowy w ciągu 24 godzin od momentu złożenia Dostawcy przez Odbiorcę zamówienia.

2.Odbiorca może złożyć zamówienie w formie pisemnej, faxem……………., e-mailem na adres ……………..

3.Dostawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy na własny koszt i ryzyko, swoim transportem do siedziby Odbiorcy wraz z wniesieniem do Działu Zaopatrzenia pok. 30-32.

4.Dostawca może realizować dostawy przy pomocy osób trzecich, za których działania / zaniechania jak za własne odpowiedzialność ponosi Dostawca.

5.Przedmiot umowy powinien być opakowany w sposób zabezpieczający go przed uszkodzeniem w czasie transportu.

6.Dostawca zobowiązuje się ponieść ewentualne konsekwencje z tytułu nienależytego transportu przedmiotu umowy lub powstałych jego strat ilościowych.

7.Implanty powinny posiadać odpowiednio długie okresy ważności pozwalające Odbiorcy na swobodne ich użytkowanie przez okres ……………..…miesięcy (minimum 24 miesiące) od daty dostawy.

8.Do dostarczonych implantów powinny być załączone atesty, jeżeli istnieją takie wymogi wydane przez odpowiednie organy do tego upoważnione.

9.Dostawca dostarczy Odbiorcy sprzęt sterylny i biologicznie czysty – opakowanie jednostkowe z listkami ułatwiającymi aseptyczne otwieranie, oryginalne opakowanie zbiorcze. Odbiorca wymaga, aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne zafoliowane fabrycznie opakowanie jednostkowe producenta. W przeciwnym wypadku towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

10.Przedmiot umowy w czasie obowiązywania niniejszej umowy może ulec zmniejszeniu z zastrzeżeniem jednak, że zmniejszenie ilości zamawianego przedmiotu umowy nie przekroczy 30%. W przypadku niewykorzystania przez Odbiorcę całości zamówienia Dostawcy nie przysługuje żadne roszczenie. Postępowanie takie nie czyni umowy nieważną.

11.Osobą upoważnioną ze strony Odbiorcy do składnia zamówień jest pani Róża Walczak - Cupa – Kierownik Działu Zaopatrzenia.

12.W przypadku niezrealizowania dostawy przez Dostawcę w terminie określonym w §3 ust.1 lub odmowy realizacji dostawy Odbiorca może dokonać zakupu zamówionego a niedostarczonego przez Dostawcę przedmiotu umowy we własnym zakresie i obciążyć Dostawcę kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowymi kosztami w szczególności przesyłki kurierskiej, transportu, ubezpieczenia. Dostawca wyraża zgodę na potrącanie, na podstawie wystawionej przez Odbiorcę Dostawcy noty obciążeniowej, kwoty stanowiącej różnicę ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowych kosztów z należności przysługujących Dostawcy na podstawie niniejszej umowy. Powyższe nie wyklucza możliwości obciążenia Dostawcy przez Odbiorcę kara umowną, o której mowa w §9 ust.1 pkt.2 niniejszej umowy.

13.Na opakowaniach (sprzętu sterylnego) znajdują się samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją danego wyrobu – nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii.

§ 4

1. Dostawca zobowiązuje się do dostarczania „na wezwanie” Odbiorcy implantów w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, na czas trwania umowy.

2. Dostawca zobowiązuje się do dostarczania „na wezwanie” Odbiorcy w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, na czas trwania umowy, kompletnego instrumentarium umożliwiającego przeprowadzenie zabiegów.

3. Przekazania i odbioru przedmiotu umowy strony dokonają protokólarnie.

4. W dniu przekazania przedmiotu umowy Dostawca przekaże Odbiorcy szczegółowy wykaz przekazanego asortymentu sporządzony w języku polskim.

5. Dostawca zobowiązuje się do uzupełniania bezpośrednio do Działu Zaopatrzenia p.30-32 wyłącznie pełnego kompletu zużytych wyrobów w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Odbiorcę.

6. Odbiorca zobowiązuje się każdorazowo najpóźniej w terminie 7 dni od daty zużycia przedmiotu umowy do pisemnego poinformowania Dostawcy o zaistniałym fakcie. Wzór formularza zużycia przedmiotu umowy stanowi Załącznik nr 4 do umowy.

7. Rozliczenia końcowego przedmiotu umowy strony dokonają najpóźniej w ciągu 7 dni od daty zakończenia obowiązywania niniejszej umowy.

8. Niezużyty przedmiot umowy zostanie zwrócony Dostawcy przez Odbiorcę protokołem zdawczo-odbiorczym.

9. Wraz z każdą dostawą Dostawca przekaże Odbiorcy sporządzoną w j. polskim instrukcję mycia dezynfekcji i sterylizacji instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.2, wraz z wykazem w j. polskim, co wchodzi w skład instrumentarium. Ponadto wraz z każdą dostawą instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.2, Dostawca dostarczy Odbiorcy dokument dekontaminacji. Przekazania i odbioru kompletnego instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.2 Strony dokonają protokolarnie.

§ 5

1.Ogólna wartość umowy brutto wraz z należnym podatkiem VAT wynosi …. zł (słownie: ….).

2.Odbiorca zobowiązuje się należność za zużyty przedmiot umowy uiszczać przelewem na wskazane przez Dostawcę konto w terminie 60 dni od daty doręczenia Odbiorcy prawidłowo wystawionej faktury, przy czym za dzień zapłaty uważać się będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy. Podstawę do wystawienia faktury stanowi podpisany przez Odbiorcę formularz zużycia, o którym mowa w § 4 ust.6.

3.Dostawca na fakturze lub dokumencie wz każdorazowo realizując dostawę zobowiązany jest podać: nazwę, numer katalogowy, numer serii i datę ważności dostarczanego przedmiotu umowy. Bez ww. danych towar nie zostanie przyjęty.

4.Wystawianie faktury i uzupełnienie implantów odbywają się wyłącznie jednorazowo wg formularza zużycia implantów, o którym mowa w § 4 ust.6, tj. jedna faktura na wszystkie elementy zużyte w trakcie zabiegu, udokumentowane na formularzu zużycia implantu. Nie dopuszcza się wystawiania kilku faktur na jeden formularz zużycia oraz dostarczania lub uzupełnienia implantów częściowo.

5.Dostawca wystawia Odbiorcy każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Odbiorcę zamówienia, o którym mowa w § 3 ust.1 pod rygorem kary określonej w §9 ust.1 pkt.2.

6.Dostawca nie może bez zgody podmiotu tworzącego Odbiorcę zbywać wierzytelności z tytułu realizacji niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

7.Dostawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego każdorazowo wskazywany na fakturze stanowić będzie rachunek rozliczeniowy, o którym mowa w art. 49 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Prawo bankowe lub imienny rachunek w spółdzielczej kasie oszczędnościowo – kredytowej, otwarty w związku z prowadzoną działalnością gospodarczą – wskazany w zgłoszeniu identyfikacyjnym lub zgłoszeniu aktualizacyjnym i prowadzony przy wykorzystaniu STIR w rozumieniu art. 119zg pkt 6 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa.

8.Za zrealizowane dostawy Odbiorca zapłaci Dostawcy wynagrodzenie ustalone jako iloczyn obowiązujących cen jednostkowych brutto, określonych w załączniku nr…. do niniejszej umowy, oraz faktycznie dostarczonych ilości przedmiotu umowy.

9.Za dostarczany sukcesywnie w częściach przedmiot umowy Odbiorca wypłacać będzie wynagrodzenie częściowe nie mniejsze niż 0,05% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy. Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego Dostawcy.

§ 6

1. Strony umowy dopuszczają zmianę postanowień umowy w przypadku:

1) zmiany numerów katalogowych danego asortymentu objętego umową, która nie spowoduje istotnej zmiany przedmiotu umowy – dopuszcza się wówczas zmianę numerów katalogowych,

2) zaprzestania produkcji któregokolwiek z asortymentu objętego umową – wówczas Dostawca obowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania danego asortymentu oraz przedstawienia Odbiorcy zamiennika o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w umowie w cenie umownej lub niższej. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Odbiorcę propozycji Dostawcy. Dopuszcza się wówczas zmianę zaoferowanego przedmiotu zamówienia, producenta, ceny jednostkowej wraz z dalszymi konsekwencjami rachunkowymi,

3) zmiany cen na korzyść Odbiorcy na skutek udzielonych w szczególności promocji, rabatów, zmiany kursów walut.

2. Zmiana postanowień umowy, w przypadku o którym mowa w ust. 1, może nastąpić na pisemny wniosek Strony inicjującej zmianę (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) i następuje pod rygorem nieważności w formie podpisanego przez obie Strony aneksu do Umowy.

§ 7

1.W ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 5 ust. 1, Dostawca zobowiązuje się do przeszkolenia personelu bloku operacyjnego w siedzibie Odbiorcy z zakresu obsługi instrumentarium i techniki operacyjnej implantów.

2. Strony sporządzają protokół zawierający listę osób przeszkolonych wraz z ich podpisami.

3.Dostawca przekaże Odbiorcy materiały szkoleniowe z techniki operacyjnej w formie papierowej i elektronicznej w języku polskim (przekazane na adres e-mailowy zaopatrzenie@med.torun.pl), w terminie 3 dni po podpisaniu umowy pod rygorem naliczenia kar określonych w § 9 ust.1 pkt.2.

§8

1. Wszelkie reklamacje Odbiorca zobowiązany jest sporządzić w formie pisemnej i przekazać Dostawcy.
2. Dostawca jest zobowiązany reklamację rozpatrzyć bezzwłocznie, najpóźniej w ciągu 24 godzin od chwili jej otrzymania.
3. Odbiorca reklamacje może złożyć faksem nr …………………… lub e-mailem ……………………………………..

§ 9

1. Dostawca zapłaci Odbiorcy kary umowne:

1) za zwłokę w zrealizowaniu przedmiotu umowy, w wysokości 0,10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

2) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

2.W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy

3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych dochodzonych przez Odbiorcę od Dostawcy na podstawie postanowień niniejszej Umowy nie może przekroczyć 50% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

4. Dostawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Odbiorca.

§ 10

Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych kc odszkodowania przewyższającego wysokość ustalonych kar umownych.

§ 11

1.Odbiorca zastrzega sobie prawo do odstąpienia od niniejszej umowy zgodnie z zapisem art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych.

2. Poza przypadkami określonymi przepisami powszechnie obowiązującego prawa, w tym art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych, Odbiorcy przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy w przypadku:

1)stwierdzenia wad jakościowych dostarczanego przedmiotu umowy,

2)zwłoki w dostawie przedmiotu umowy,

3)nieodpowiedniego okresu ważności przedmiotu umowy.

3. Prawo odstąpienia od umowy w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, przysługuje Odbiorcy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez niego zaistnienia przesłanki do odstąpienia od Umowy.

4. Strony zgodnie ustalają, że odstąpienie od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, wywiera skutek w postaci rozwiązania umowy na przyszłość, w dniu wskazanym przez Odbiorcę, jednakże nie wcześniej niż w dniu doręczenia Dostawcy pisemnego oświadczenia Odbiorcy o odstąpieniu od Umowy, nie naruszając stosunku prawnego łączącego Strony na podstawie niniejszej Umowy w zakresie już wykonanego przedmiotu Umowy. W razie odstąpienia od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, określonych w ust. 2 pkt. 1-3 Umowy, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu należytego wykonania części Umowy.

5.W przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną, o której mowa w § 9 ust. 2 niniejszej umowy.

6. Odstąpienie od umowy następuje w drodze pisemnego oświadczenia (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) .

§ 12

1. Strony zobowiązują się dokonać odpowiedniej zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy, w formie pisemnego aneksu (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) podpisanego przez obie strony, każdorazowo w przypadku wystąpienia jednej z następujących okoliczności:

1) zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,

2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2020 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,

4) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. poz. 2215 oraz z 2019 poz. 1074 i 1572), zwanych dalej PPK

- na zasadach i w sposób określony w ust. 2 - 11, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Dostawcę i nie były przewidziane w przepisie prawa opublikowanym do dnia złożenia oferty.

2. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 1, będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu Umowy zrealizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi Umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego wyłącznie do części przedmiotu Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego. Wartość wynagrodzenia netto nie zmieni się, a wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów prawa.

3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Dostawcy, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Dostawcę w związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej lub dokonujących zmian w zakresie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub w zakresie wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne lub dokonujących zmian w zakresie zasad gromadzenia i wysokości wpłat do PPK.

4. Odpowiednia zmiana wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, dostosowuje wprost proporcjonalnie wynagrodzenie Dostawcy w części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajduje zmiana do poziomu kosztów ponoszonych na realizację przedmiotowego zamówienia w związku ze zmianami przepisów prawa wymienionych w art. 436 pkt 4 lit. b ustawy Prawo zamówień publicznych. Kwota o jaką zostanie zmienione wynagrodzenie nie powinna być ani niższa ani wyższa niż to wynika ze zmiany przepisów prawa.

5. W celu zawarcia aneksu, o którym mowa w ust. 1, w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów prawa wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1 pkt. 1-4, każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z pisemnym wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy. Uzasadnienie wniosku powinno zawierać w szczególności:

1) szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Dostawcy powinno ulec zmianie,

2) wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy,

3) wskazanie podstawy prawnej zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 1-4 Umowy.

Do wniosku należy dołączyć pisemny projekt aneksu do umowy, o którym mowa w ust. 1.

6. W przypadku zmian, o których mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem, o którym mowa w ust. 5 występuje Dostawca, jest on zobowiązany dołączyć do wniosku dokumenty, z których będzie wynikać, w jakim zakresie zmiany te mają wpływ na koszty wykonania Umowy, w szczególności:

1) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2, lub

2) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z kwotami składek uiszczanych do Zakładu Ubezpieczeń Społecznych/Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego w części finansowanej przez Dostawcę, z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 3. lub

3) pisemne zestawienie wpłat do PPK w części finansowanej przez Dostawcę (zarówno przed jak i po zmianie) dot. osób realizujących zamówienie objęte niniejszą umową z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi – w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 4.

7. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem występuje Odbiorca, jest on uprawniony do zobowiązania Dostawcy do przedstawienia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni roboczych, dokumentów, z których będzie wynikać w jakim zakresie zmiana ta ma wpływ na koszty wykonania Umowy.

8. W celu dokonania oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia Odbiorca jest uprawniony do wezwania Dostawcy do złożenia w wyznaczonym terminie dodatkowych wyjaśnień, dokumentów, wyliczeń uzasadniających dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia. Niedostarczenie ich przez Dostawcę w wyznaczonym, terminie uważane będzie za odstąpienie przez Dostawcę od żądania zmiany wynagrodzenia.

9. Strona, która otrzymała wniosek, o którym mowa w ust. 5, przekaże drugiej Stronie pisemną informację o jego zatwierdzeniu (ze wskazaniem kwoty, o jaką wynagrodzenie należne Dostawcy powinno ulec zmianie), lub o jego niezatwierdzeniu w terminie 30 dni roboczych od dostarczenia kompletnej dokumentacji umożliwiającej dokonanie oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1.

10. Zawarcie aneksu nastąpi nie później niż w terminie 10 dni roboczych od dnia zatwierdzenia wniosku o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy.

11. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, będzie obowiązywała Strony od daty wskazanej w aneksie do Umowy, o którym mowa w ust.1, nie wcześniej niż data zawarcia aneksu.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej.

§ 14

Odbiorca zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 7 dni od dnia dostawy, w przypadku niezgodności dostawy pod względem ilościowym w stosunku do złożonego zamówienia.

§ 15

W razie powstania sporu związanego z realizacją niniejszej umowy Strony poddają się rozstrzygnięciu sądu właściwego wg siedziby Odbiorcy.

§ 16

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy prawo zamówień publicznych i kodeksu cywilnego.

§ 17

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

DOSTAWCA ODBIORCA

**Z**ałącznik nr 4 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022/…

…....................................

/pieczęć Zamawiającego/

Nr sprawy: SSM.DZP.200.181.2022/…

FORMULARZ ZUŻYCIA

(WZÓR)

DOTYCZY NR UMOWU - SSM.DZP.200.181.2022/…

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Nazwa | Nr katalogowy | Ilość |

Toruń, dnia ................................

…................................

/podpis i pieczęć/

DOSTAWCA ODBIORCA

---------------------- ---------------------

załącznik nr 2 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

Informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez

Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu

Od dnia 25 maja 2018 r. jako administrator Państwa danych osobowych odpowiadamy za ich wykorzystywanie zgodnie z Rozporządzeniem 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 (Rozporządzenie o ochronie danych osobowych), którego celem jest ujednolicenie zasad przetwarzania danych osobowych na terenie UE.

W związku z art.13 ust. 1 i 2 RODO uprzejmie informujemy, co następuje:

Administratorem Państwa danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, NIP:879-20-76-803, REGON: 870252274, e-mail: info@med.torun.pl, tel. 56-61-00-268.

W sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych można się kontaktować z Inspektorem ochrony danych na adres poczty elektronicznej: [iod@med.torun.pl](mailto:iod@med.torun.pl) lub na powyższy adres korespondencyjny.

I. Cel oraz podstawa wykorzystywania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Państwa dane osobowe pozyskiwane są w związku z zawieraniem umów, które wykorzystywane są w trakcie trwania umowy dla celów takich, jak:

1. realizacja obowiązków prawnych m. in. przechowywanie danych dotyczących korespondencji elektronicznej/pocztowej na potrzeby przyszłych postępowań uprawnionych organów;
2. zawarcie oraz realizacja umowy między Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu a Państwem, w tym zapewnienie poprawnej jakości usług przez czas trwania umowy i rozliczeń po jej zakończeniu;
3. przeciwdziałanie oraz dochodzenie roszczeń;

Dane osobowe potrzebne do realizacji obowiązków prawnych wykorzystywane będą przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu:

- przez czas wykonania tych obowiązków;

- przez czas, w którym przepisy nakazują przechowywać dane;

- przez czas, w którym możemy ponieść konsekwencje prawne niewykonania obowiązku.

To oznacza, że odpowiadamy za ich wykorzystanie w sposób bezpieczny, zgodny z umową i przepisami prawa.

II. Rodzaj Państwa danych osobowych, jakie są przetwarzane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Przetwarzaniu będą podlegały głównie takie rodzaje danych osobowych, powierzone na podstawie umowy, jak: dane zwykłe: imię i nazwisko, adres, telefon kontaktowy, adres email.

Państwa dane będę przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa. Okres przetwarzania danych może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami.

III. Przekazywanie danych.

Specjalistycznym Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu w ramach prowadzonej działalności przekazuje dane osobowe następującym podmiotom:

- pracownikom oraz współpracownikom;

- gdy jest to uzasadnione - świadczącym usługi zarządzania systemem informatycznym;

- świadczącym usługi kurierskie lub pocztowe (w celu prowadzenia niezbędnej korespondencji w powierzonych nam sprawach).

Pani/Pana dane będą udostępniane innym odbiorcom jedynie w przypadku, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa.

IV. Prawo dostępu do danych.

Przepisy Rozporządzenia o ochronie danych osobowych uprawniają Państwa do wystąpienia do nas z żądaniem:

1. udzielenia informacji o przetwarzanych danych;
2. wydania kopii przetwarzania danych;
3. niezwłocznego sprostowania nieprawidłowych danych;
4. uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, w tym poprzez przedstawienie dodatkowego oświadczenia;
5. ograniczenia przetwarzania danych w przypadku zakwestionowania ich prawidłowości;
6. niezwłocznego usunięcia danych bezpodstawnie przetwarzanych;
7. przeniesienia danych do innego administratora w powszechnie używanym formacie, nadającym się do odczytu maszynowego.

V. Prawo do sprzeciwu.

Wobec przetwarzania danych osobowych niezbędnych do wykonania przez nas zadań realizowanych w interesie publicznym lub niezbędnych do celów wynikających z naszych prawnie uzasadnionych interesów - mogą Państwo wnieść sprzeciw w sytuacjach szczególnych. W tym przypadku nie wolno nam będzie przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykażemy istnienie ważnych, prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania nadrzędnych wobec interesów, praw i wolności osoby, której dane dotyczą lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń.

VI. Prawo do wniesienia skargi.

Jeżeli uznają Państwo, iż dokonywane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu przetwarzanie danych osobowych jest niezgodne z prawem - przysługuje Państwu prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Przekazane przez Państwa dane nie posłużą zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

DOSTAWCA ODBIORCA

Załącznik nr 3 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

**OŚWIADCZENIE O AKCEPTACJI FAKTUR WYSTAWIANYCH I PRZESYŁANYCH**

**W FORMIE ELEKTRONICZNEJ**

……..……………………………

miejscowość, data

Odbiorca faktury:

**SPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI**

**IM. M. KOPERNIKA W TORUNIU**

**87-100 TORUŃ**

**ul. Batorego 17**

**NIP: 8792076803**

**REGON: 870252274**

Wystawca faktury:

………………………………………..

…………………………………………..

W imieniu Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu niniejszym informuję, że akceptujemy wystawianie i przysłanie przez Wystawcę faktur VAT w formie elektronicznej zgodnie z art. 106m i art. 106 nustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług(Dz. U. 2020 r. poz. 106).

Wystawca faktury zobowiązuje się do przesyłania faktur w formie elektronicznej na

następujący adres e-mail : **dzfaktury@med.torun.pl** od dnia **……………………………….**

W przypadku zmiany danych zawartych w tym dokumencie zobowiązujemy się do niezwłocznego przekazania aktualnych danych.

Zobowiązujemy się przyjmować faktury w formie papierowej, w przypadku gdy przeszkody techniczne lub formalne uniemożliwiają przesyłanie faktur drogą elektroniczną.

Wycofanie akceptacji przysyłania faktur VAT w formie elektronicznej może nastąpić w drodze pisemnej lub elektronicznej.

…………………………………………………

podpis Odbiorcy faktury

*Zasady przyjmowania faktur w formie elektronicznej  
przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu*

***Niniejsze zasady zostały przygotowane w celu ujednolicenia przyjmowania faktur w formie elektronicznej przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.***

1. ***Podstawą prawną wystawiania i przesyłania faktur w formie elektronicznej jest ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.***
2. ***E-faktura- to faktura w formie elektronicznej wystawiona i otrzymywana w dowolnym formacie elektronicznym.***
3. ***E-faktury mogą być przesyłane zgodnie z art.106m ustawy z dnia 11 marca 2004 r. pod warunkiem:***
   1. ***uprzedniej akceptacji tego sposobu przesyłania faktur przez Wystawcę faktury***
   2. zapewnienia autentyczności pochodzenia i integralności treści faktury
   3. odpowiedniego ich przechowywania.
4. Zgodnie z ustawą o podatku VAT stosowanie faktur elektronicznych wymaga akceptacji odbiorcy faktury.
5. Odbiorca faktury oświadcza, że adresem właściwym do przesyłania powiadomienia o wystawionej fakturze jest adres e-mail wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).
6. ***Dostarczanie faktur drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu następuje po otrzymaniu faktury przez Odbiorcę***
7. ***Oświadczenie o akceptacji faktur elektronicznych może być złożone w formie pisemnej na adres*** *Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, 87-100 Toruń, ulica Batorego 17/19* ***lub******w wersji elektronicznej*** *adres e-mail:* ***wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).******Na powyższy/e adres/y można także przesyłać informacje o ewentualnym wycofaniu akceptacji na przesyłanie faktur w formie elektronicznej.***
8. ***Wystawca faktury traci prawo do przesyłania wystawionych faktur w formie elektronicznej od dnia następującego po doręczeniu oświadczenia o wycofaniu akceptacji na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej. Od tego momentu wystawione faktury powinny doręczane w formie papierowej.***
9. ***W przypadku braku powiadomienia o zmianie adresu e-mail, wszelka korespondencja kierowana na dotychczas obowiązujący e-mail jest uważana za prawidłowo dostarczoną i wywołuje wszelkie skutki prawne. Wysłanie faktury w formie papierowej po podpisaniu oświadczenia będzie zwracane bez księgowania.***
10. ***Potwierdzeniem z otrzymania*** *korekty do faktury* ***wystawionej przez Wystawcę faktury w formie elektronicznej, będzie potwierdzenie otrzymania wiadomości elektronicznej*** *za pomocą komunikatu wysłanego z adresu e-mail, na który przesłano korektę do faktury****.***

DOSTAWCA ODBIORCA

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY – dotyczy części nr 2

**UMOWA**

**Nr : SSM.DZP.200.181.2022/….**

zawarta w Toruniu, w dniu …. roku pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. Mikołaja Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19 wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Toruniu, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 2564, NIP 879-20-76-803, REGON 870252274

reprezentowanym przez:

mgr Justynę Wileńską – Dyrektora

zwanym dalej „Odbiorcą”, a

…., z siedzibą w …., ul. ….. wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy w ….., … Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS …., NIP …, REGON …. reprezentowaną przez:

………………………………………………………………..…………………

zwaną dalej „Dostawcą”.

§ 1

1. Umowę zawarto w wyniku wyboru oferty Dostawcy przez Odbiorcę w części nr 2 w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego dotyczącego dostawy implantów do zabiegów neurochirurgicznych dla Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. Mikołaja Kopernika w Toruniu.

2.Integralną część niniejszej umowy stanowi oferta przetargowa Dostawcy.

3.Umowę niniejszą zawiera się na okres 24 miesięcy od daty jej zawarcia.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych dla Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. Mikołaja Kopernika w Toruniuokreślonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

2.Załącznik, o którym mowa w ust. 1 określa rodzaje, ilości, ceny, producenta przedmiotu niniejszej umowy.

3.Załącznik nr 2 do umowy stanowi Klauzula informacyjna o sposobie przetwarzania danych osobowych przez szpital.

4.Integralną część niniejszej umowy stanowi załącznik nr 3 – oświadczenie o akceptacji faktur wystawianych i przesyłanych w formie elektronicznej

§ 3

1.Dostawy przedmiotu umowy realizowane będą sukcesywnie w okresie obowiązywania umowy na koszt i ryzyko Dostawcy, jego transportem do siedziby Odbiorcy wraz z wniesieniem bezpośrednio do pomieszczeń MAGAZYNU SZPITALA lub innego miejsca wskazanego przez Odbiorcę w zamówieniu (bądź dział Zaopatrzenia p.30-32), na podstawie składanych przez Odbiorcę zamówień.

2.Odbiorca może złożyć Dostawcy zamówienie pisemnie lub faksem na nr ………………………………………………, lub e-mail........................................

3.Dostawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy określonego w załączniku do umowy w terminie do 24 godzin momentu złożenia przez Odbiorcę zamówienia.

4.Dostawca może realizować dostawy przy pomocy osób trzecich, za których działania/zaniechania jak za własne odpowiedzialność ponosi Dostawca.

5.Przedmiot umowy powinien być opakowany w sposób zabezpieczający go przed uszkodzeniem. Dostawca ponosi ewentualne konsekwencje z tytułu nienależytego transportu lub powstałych strat ilościowych przedmiotu umowy.

6.Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Magazynu Szpitalnego tj. po godz. 14.00, dostawa przedmiotu umowy nastąpi w pierwszym dniu roboczym po terminie wyznaczonym na jego dostawę.

7.Dostarczany przedmiot zamówienia musi posiadać………….. (minimum 24) miesięczny okres ważności od daty dostawy.

8.Przedmiot umowy w czasie trwania niniejszej umowy może ulec zmniejszeniu z zastrzeżeniem jednak, że zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30%. W przypadku niewykorzystania przez Odbiorcę w całości przedmiotu umowy Dostawcy nie przysługuje żadne roszczenie.

9.Dostawca na fakturze lub dokumencie wz każdorazowo realizując dostawę zobowiązany jest podać: nazwę, numer katalogowy, numer serii i datę ważności dostarczanego przedmiotu umowy, numer rachunku bankowego. Bez ww. danych towar nie zostanie przyjęty.

10.Dostawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego każdorazowo wskazywany na fakturze stanowić będzie rachunek rozliczeniowy, o którym mowa w art. 49 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Prawo bankowe, lub imienny rachunek w spółdzielczej kasie oszczędnościowo – kredytowej, otwarty w związku z prowadzoną działalnością gospodarczą – wskazany w zgłoszeniu identyfikacyjnym lub zgłoszeniu aktualizacyjnym i prowadzony przy wykorzystaniu STIR w rozumieniu art. 119zg pkt 6 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa

11. Dostawca zobowiązany jest dostarczać przedmiot umowy zgodnie z wymogami –sprzęt sterylny / biologicznie czysty (jeśli dotyczy) – opakowanie jednostkowe z listkami ułatwiającymi aseptyczne otwieranie (oryginale opakowanie zbiorcze producenta) ma być dostarczany do Odbiorcy w opakowaniu transportowym typu karton, w którym znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przeciwnym wypadku towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

12. W przypadku nie zrealizowania dostawy przez Dostawcę w terminie określonym w § 3 ust. 3 lub odmowy realizacji dostawy Odbiorca może dokonać zakupu zamówionego a nie dostarczonego przez Dostawcę przedmiotu umowy we własnym zakresie i obciążyć Dostawcę kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowymi kosztami w szczególności przesyłki kurierskiej, transportu, ubezpieczenia. Dostawca wyraża zgodę na potrącanie, na podstawie wystawionej przez Odbiorcę Dostawcy noty obciążeniowej, kwoty stanowiącej różnicę ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowych kosztów z należności przysługujących Dostawcy na podstawie niniejszej umowy. Powyższe nie wyklucza możliwości obciążenia Dostawcy przez Odbiorcę karą umowną, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt 2 niniejszej umowy.

§ 4

1. Ogólna wartość niniejszej umowy wynosi ….. zł (słownie: ……. zł) brutto wraz z należnym podatkiem VAT.

2. Odbiorca zobowiązuje się należność za dostarczony przedmiot umowy uiścić przelewem na wskazane przez Dostawcę konto w terminie 60 dni od daty jego dostawy wraz z prawidłowo wystawioną fakturą.

3. Za dostarczany sukcesywnie w częściach przedmiot umowy Odbiorca wypłacać będzie wynagrodzenie częściowe nie mniejsze niż 0,5% wartości umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 niniejszej umowy. Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego Dostawcy.

4. Dostawca wystawia Odbiorcy każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Odbiorcę zamówienia o którym mowa § 3 ust. 1 pod rygorem kary umownej określonej w § 7 ust. 1 pkt 2.

5. Za zrealizowane dostawy Odbiorca zapłaci Dostawcy wynagrodzenie ustalone jako iloczyn obowiązujących cen jednostkowych brutto, określonych w załączniku nr…. do niniejszej umowy, oraz faktycznie dostarczonych ilości przedmiotu umowy.

6. Dostawca nie może bez zgody podmiotu tworzącego Odbiorcę zbywać wierzytelności z tytułu realizacji niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

7. Za dzień zapłaty wynagrodzenia, o którym mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu umowy, Strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy.

8. Wynagrodzenie określone w ust. 1 niniejszego paragrafu umowy, obejmuje wszelkie koszty realizacji niniejszej Umowy.

§ 5

1. Strony umowy dopuszczają zmianę postanowień umowy w przypadku:

1) zmiany numerów katalogowych danego asortymentu objętego umową, która nie spowoduje istotnej zmiany przedmiotu umowy – dopuszcza się wówczas zmianę numerów katalogowych,

2) zaprzestania produkcji któregokolwiek z asortymentu objętego umową – wówczas Dostawca obowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania danego asortymentu oraz przedstawienia Odbiorcy zamiennika o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w umowie w cenie umownej lub niższej. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Odbiorcę propozycji Dostawcy. Dopuszcza się wówczas zmianę zaoferowanego przedmiotu zamówienia, producenta, ceny jednostkowej wraz z dalszymi konsekwencjami rachunkowymi.

3)zmiany cen na korzyść Odbiorcy na skutek udzielonych w szczególności promocji, rabatów, zmiany kursów walut.

2. Zmiana postanowień umowy, w przypadku o którym mowa w ust. 1, może nastąpić na pisemny wniosek Strony inicjującej zmianę (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) i następuje pod rygorem

nieważności w formie podpisanego przez obie Strony aneksu do Umowy.

§ 6

Do dostarczanego przedmiotu umowy powinien być dołączony atest, jeżeli istnieje taki wymóg wydany przez odpowiednie organy do tego uprawnione.

§ 7

1. Dostawca zapłaci Odbiorcy kary umowne:

1) za zwłokę w zrealizowaniu przedmiotu umowy, określonego w § 2 ust. 1 niniejszej umowy, w wysokości 0,10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

2) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 4 ust. 1 niniejszej umowy.

2.W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 niniejszej umowy

3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych dochodzonych przez Odbiorcę od Dostawcy na podstawie postanowień niniejszej Umowy nie może przekroczyć 50% wartości umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 niniejszej umowy.

4. Dostawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Odbiorca.

§ 8

Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych kc odszkodowania przewyższającego wysokość ustalonych kar umownych.

§ 9

1.Odbiorca zastrzega sobie prawo do odstąpienia od niniejszej umowy zgodnie z zapisem art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych.

2. Poza przypadkami określonymi przepisami powszechnie obowiązującego prawa, w tym art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych, Odbiorcy przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy w przypadku:

stwierdzenia wad jakościowych dostarczanego przedmiotu umowy,

zwłoki w dostawie przedmiotu umowy,

nieodpowiedniego okresu ważności przedmiotu umowy.

3. Prawo odstąpienia od umowy w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, przysługuje Odbiorcy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez niego zaistnienia przesłanki do odstąpienia od Umowy.

4. Strony zgodnie ustalają, że odstąpienie od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, wywiera skutek w postaci rozwiązania umowy na przyszłość, w dniu wskazanym przez Odbiorcę, jednakże nie wcześniej niż w dniu doręczenia Dostawcy pisemnego oświadczenia Odbiorcy o odstąpieniu od Umowy, nie naruszając stosunku prawnego łączącego Strony na podstawie niniejszej Umowy w zakresie już wykonanego przedmiotu Umowy. W razie odstąpienia od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, określonych w ust. 2 pkt. 1-3 Umowy, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu należytego wykonania części Umowy.

5.W przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną, o której mowa w § 7 ust. 2 niniejszej umowy.

6. Odstąpienie od umowy następuje w drodze pisemnego oświadczenia (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) .

§ 10

Odbiorca zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 7 dni od dnia dostawy, w przypadku niezgodności dostawy pod względem ilościowym w stosunku do złożonego zamówienia. Koszty zwrotu pokrywa wówczas Dostawca.

§ 11

Wszelkie reklamacje Odbiorca zobowiązany jest sporządzić w formie pisemnej i przekazać Dostawcy.

Dostawca jest zobowiązany reklamację rozpatrzyć bezzwłocznie, najpóźniej w ciągu 48 godzin od jej otrzymania.

Odbiorca reklamacje może złożyć telefonicznie (nr tel………………..), faksem (nr faxu……………………..) lub za pośrednictwem poczty elektronicznej (e-mail…………………….).

§ 12

1. Strony zobowiązują się dokonać odpowiedniej zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy, w formie pisemnego aneksu (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) podpisanego przez obie strony, każdorazowo w przypadku wystąpienia jednej z następujących okoliczności:

1) zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,

2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2020 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,

4) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. poz. 2215 oraz z 2019 poz. 1074 i 1572), zwanych dalej PPK

- na zasadach i w sposób określony w ust. 2 - 11, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Dostawcę i nie były przewidziane w przepisie prawa opublikowanym do dnia złożenia oferty.

2. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 1, będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu Umowy zrealizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi Umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego wyłącznie do części przedmiotu Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego. Wartość wynagrodzenia netto nie zmieni się, a wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów prawa.

3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Dostawcy, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Dostawcę w związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej lub dokonujących zmian w zakresie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub w zakresie wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne lub dokonujących zmian w zakresie zasad gromadzenia i wysokości wpłat do PPK.

4. Odpowiednia zmiana wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, dostosowuje wprost proporcjonalnie wynagrodzenie Dostawcy w części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajduje zmiana do poziomu kosztów ponoszonych na realizację przedmiotowego zamówienia w związku ze zmianami przepisów prawa wymienionych w art. 436 pkt 4 lit. b ustawy Prawo zamówień publicznych. Kwota o jaką zostanie zmienione wynagrodzenie nie powinna być ani niższa ani wyższa niż to wynika ze zmiany przepisów prawa.

5. W celu zawarcia aneksu, o którym mowa w ust. 1, w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów prawa wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1 pkt. 1-4, każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z pisemnym wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy. Uzasadnienie wniosku powinno zawierać w szczególności:

1) szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Dostawcy powinno ulec zmianie,

2) wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy,

3) wskazanie podstawy prawnej zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 1-4 Umowy.

Do wniosku należy dołączyć pisemny projekt aneksu do umowy, o którym mowa w ust. 1.

6. W przypadku zmian, o których mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem, o którym mowa w ust. 5 występuje Dostawca, jest on zobowiązany dołączyć do wniosku dokumenty, z których będzie wynikać, w jakim zakresie zmiany te mają wpływ na koszty wykonania Umowy, w szczególności:

1) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2, lub

2) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z kwotami składek uiszczanych do Zakładu Ubezpieczeń Społecznych/Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego w części finansowanej przez Dostawcę, z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 3. lub

3) pisemne zestawienie wpłat do PPK w części finansowanej przez Dostawcę (zarówno przed jak i po zmianie) dot. osób realizujących zamówienie objęte niniejszą umową z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi – w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 4.

7. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem występuje Odbiorca, jest on uprawniony do zobowiązania Dostawcy do przedstawienia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni roboczych, dokumentów, z których będzie wynikać w jakim zakresie zmiana ta ma wpływ na koszty wykonania Umowy.

8. W celu dokonania oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia Odbiorca jest uprawniony do wezwania Dostawcy do złożenia w wyznaczonym terminie dodatkowych wyjaśnień, dokumentów, wyliczeń uzasadniających dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia. Niedostarczenie ich przez Dostawcę w wyznaczonym, terminie uważane będzie za odstąpienie przez Dostawcę od żądania zmiany wynagrodzenia.

9. Strona, która otrzymała wniosek, o którym mowa w ust. 5, przekaże drugiej Stronie pisemną informację o jego zatwierdzeniu (ze wskazaniem kwoty, o jaką wynagrodzenie należne Dostawcy powinno ulec zmianie), lub o jego niezatwierdzeniu w terminie 30 dni roboczych od dostarczenia kompletnej dokumentacji umożliwiającej dokonanie oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1.

10. Zawarcie aneksu nastąpi nie później niż w terminie 10 dni roboczych od dnia zatwierdzenia wniosku o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy.

11. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, będzie obowiązywała Strony od daty wskazanej w aneksie do Umowy, o którym mowa w ust.1, nie wcześniej niż data zawarcia aneksu.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej.

§ 14

1. W razie powstania sporu związanego z realizacja niniejszej umowy strony poddają się rozstrzygnięciu sądu właściwego wg siedziby Odbiorcy.

2.Jako adresy do doręczeń strony wskazują adresy swojej siedziby wskazane w komparycji niniejszej umowy. Strony zobowiązane są niezwłocznie poinformować siebie wzajemnie na piśmie o zmianie adresu do doręczeń, w przeciwnym razie wszelkie pisma wysłane na ostatnio wskazany adres do doręczeń będą uznawane za prawidłowo doręczone. Zmiana danych teleadresowych Stron nie stanowi zmiany Umowy. Osobą do kontaktu na etapie realizacji umowy ze strony Dostawcy jest:

Imię i nazwisko: ……………………………………………………………….Tel: …………………………………..E-mail: ……………

3. Osobą do kontaktu na etapie realizacji umowy ze strony Odbiorcy jest: Imię i nazwisko: ……………………………………………………………….Tel: …………………………………..E-mail: ……………

4. Stronom przysługuje możliwość zmiany osób wskazanych w ust. 2 i 3 niniejszego paragrafu umowy. Zmiana osób do kontaktu, wskazanych w ust. 2 i 3 niniejszego paragrafu umowy, dokonuje się poprzez pisemne (pod rygorem nieważności) powiadomienie drugiej Strony, wraz z podaniem imienia i nazwiska, numeru telefonu do kontaktu oraz adresu email osoby zmieniającej. Zmiana osób, o których mowa w ust. 2 i 3 niniejszego paragrafu umowy nie wymaga zawarcia aneksu do umowy.

§ 15

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy prawo zamówień publicznych i kodeksu cywilnego.

§ 16

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

DOSTAWCA ODBIORCA

załącznik nr 2 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

Informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez

Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu

Od dnia 25 maja 2018 r. jako administrator Państwa danych osobowych odpowiadamy za ich wykorzystywanie zgodnie z Rozporządzeniem 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 (Rozporządzenie o ochronie danych osobowych), którego celem jest ujednolicenie zasad przetwarzania danych osobowych na terenie UE.

W związku z art.13 ust. 1 i 2 RODO uprzejmie informujemy, co następuje:

Administratorem Państwa danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, NIP:879-20-76-803, REGON: 870252274, e-mail: info@med.torun.pl, tel. 56-61-00-268.

W sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych można się kontaktować z Inspektorem ochrony danych na adres poczty elektronicznej: [iod@med.torun.pl](mailto:iod@med.torun.pl) lub na powyższy adres korespondencyjny.

I. Cel oraz podstawa wykorzystywania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Państwa dane osobowe pozyskiwane są w związku z zawieraniem umów, które wykorzystywane są w trakcie trwania umowy dla celów takich, jak:

1. realizacja obowiązków prawnych m. in. przechowywanie danych dotyczących korespondencji elektronicznej/pocztowej na potrzeby przyszłych postępowań uprawnionych organów;
2. zawarcie oraz realizacja umowy między Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu a Państwem, w tym zapewnienie poprawnej jakości usług przez czas trwania umowy i rozliczeń po jej zakończeniu;
3. przeciwdziałanie oraz dochodzenie roszczeń;

Dane osobowe potrzebne do realizacji obowiązków prawnych wykorzystywane będą przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu:

- przez czas wykonania tych obowiązków;

- przez czas, w którym przepisy nakazują przechowywać dane;

- przez czas, w którym możemy ponieść konsekwencje prawne niewykonania obowiązku.

To oznacza, że odpowiadamy za ich wykorzystanie w sposób bezpieczny, zgodny z umową i przepisami prawa.

II. Rodzaj Państwa danych osobowych, jakie są przetwarzane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Przetwarzaniu będą podlegały głównie takie rodzaje danych osobowych, powierzone na podstawie umowy, jak: dane zwykłe: imię i nazwisko, adres, telefon kontaktowy, adres email.

Państwa dane będę przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa. Okres przetwarzania danych może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami.

III. Przekazywanie danych.

Specjalistycznym Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu w ramach prowadzonej działalności przekazuje dane osobowe następującym podmiotom:

- pracownikom oraz współpracownikom;

- gdy jest to uzasadnione - świadczącym usługi zarządzania systemem informatycznym;

- świadczącym usługi kurierskie lub pocztowe (w celu prowadzenia niezbędnej korespondencji w powierzonych nam sprawach).

Pani/Pana dane będą udostępniane innym odbiorcom jedynie w przypadku, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa.

IV. Prawo dostępu do danych.

Przepisy Rozporządzenia o ochronie danych osobowych uprawniają Państwa do wystąpienia do nas z żądaniem:

1. udzielenia informacji o przetwarzanych danych;
2. wydania kopii przetwarzania danych;
3. niezwłocznego sprostowania nieprawidłowych danych;
4. uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, w tym poprzez przedstawienie dodatkowego oświadczenia;
5. ograniczenia przetwarzania danych w przypadku zakwestionowania ich prawidłowości;
6. niezwłocznego usunięcia danych bezpodstawnie przetwarzanych;
7. przeniesienia danych do innego administratora w powszechnie używanym formacie, nadającym się do odczytu maszynowego.

V. Prawo do sprzeciwu.

Wobec przetwarzania danych osobowych niezbędnych do wykonania przez nas zadań realizowanych w interesie publicznym lub niezbędnych do celów wynikających z naszych prawnie uzasadnionych interesów - mogą Państwo wnieść sprzeciw w sytuacjach szczególnych. W tym przypadku nie wolno nam będzie przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykażemy istnienie ważnych, prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania nadrzędnych wobec interesów, praw i wolności osoby, której dane dotyczą lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń.

VI. Prawo do wniesienia skargi.

Jeżeli uznają Państwo, iż dokonywane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu przetwarzanie danych osobowych jest niezgodne z prawem - przysługuje Państwu prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Przekazane przez Państwa dane nie posłużą zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

DOSTAWCA ODBIORCA

Załącznik nr 3 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

**OŚWIADCZENIE O AKCEPTACJI FAKTUR WYSTAWIANYCH I PRZESYŁANYCH**

**W FORMIE ELEKTRONICZNEJ**

……..……………………………

miejscowość, data

Odbiorca faktury:

**SPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI**

**IM. M. KOPERNIKA W TORUNIU**

**87-100 TORUŃ**

**ul. Batorego 17**

**NIP: 8792076803**

**REGON: 870252274**

Wystawca faktury:

………………………………………..

…………………………………………..

W imieniu Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu niniejszym informuję, że akceptujemy wystawianie i przysłanie przez Wystawcę faktur VAT w formie elektronicznej zgodnie z art. 106m i art. 106 nustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług(Dz. U. 2020 r. poz. 106).

Wystawca faktury zobowiązuje się do przesyłania faktur w formie elektronicznej na

następujący adres e-mail : **dzfaktury@med.torun.pl** od dnia **……………………………….**

W przypadku zmiany danych zawartych w tym dokumencie zobowiązujemy się do niezwłocznego przekazania aktualnych danych.

Zobowiązujemy się przyjmować faktury w formie papierowej, w przypadku gdy przeszkody techniczne lub formalne uniemożliwiają przesyłanie faktur drogą elektroniczną.

Wycofanie akceptacji przysyłania faktur VAT w formie elektronicznej może nastąpić w drodze pisemnej lub elektronicznej.

…………………………………………………

podpis Odbiorcy faktury

*Zasady przyjmowania faktur w formie elektronicznej  
przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu*

***Niniejsze zasady zostały przygotowane w celu ujednolicenia przyjmowania faktur w formie elektronicznej przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.***

1. ***Podstawą prawną wystawiania i przesyłania faktur w formie elektronicznej jest ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.***
2. ***E-faktura- to faktura w formie elektronicznej wystawiona i otrzymywana w dowolnym formacie elektronicznym.***
3. ***E-faktury mogą być przesyłane zgodnie z art.106m ustawy z dnia 11 marca 2004 r. pod warunkiem:***
   1. ***uprzedniej akceptacji tego sposobu przesyłania faktur przez Wystawcę faktury***
   2. zapewnienia autentyczności pochodzenia i integralności treści faktury
   3. odpowiedniego ich przechowywania.
4. Zgodnie z ustawą o podatku VAT stosowanie faktur elektronicznych wymaga akceptacji odbiorcy faktury.
5. Odbiorca faktury oświadcza, że adresem właściwym do przesyłania powiadomienia o wystawionej fakturze jest adres e-mail wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).
6. ***Dostarczanie faktur drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu następuje po otrzymaniu faktury przez Odbiorcę***
7. ***Oświadczenie o akceptacji faktur elektronicznych może być złożone w formie pisemnej na adres*** *Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, 87-100 Toruń, ulica Batorego 17/19* ***lub******w wersji elektronicznej*** *adres e-mail:* ***wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).******Na powyższy/e adres/y można także przesyłać informacje o ewentualnym wycofaniu akceptacji na przesyłanie faktur w formie elektronicznej.***
8. ***Wystawca faktury traci prawo do przesyłania wystawionych faktur w formie elektronicznej od dnia następującego po doręczeniu oświadczenia o wycofaniu akceptacji na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej. Od tego momentu wystawione faktury powinny doręczane w formie papierowej.***
9. ***W przypadku braku powiadomienia o zmianie adresu e-mail, wszelka korespondencja kierowana na dotychczas obowiązujący e-mail jest uważana za prawidłowo dostarczoną i wywołuje wszelkie skutki prawne. Wysłanie faktury w formie papierowej po podpisaniu oświadczenia będzie zwracane bez księgowania.***
10. ***Potwierdzeniem z otrzymania*** *korekty do faktury* ***wystawionej przez Wystawcę faktury w formie elektronicznej, będzie potwierdzenie otrzymania wiadomości elektronicznej*** *za pomocą komunikatu wysłanego z adresu e-mail, na który przesłano korektę do faktury****.***

DOSTAWCA ODBIORCA

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY – dotyczy części nr 1,3,4,5,6,8,9, 11,12,13,15,16

**UMOWA DOSTAWY**

**Nr: SSM.DZP.200.181.2022/…**

zawarta w Toruniu, w dniu ….. roku pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. Mikołaja Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19 wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Toruniu, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 2564

*reprezentowanym przez:*

*Justynę Wileńską – Dyrektora*

zwanym dalej „Odbiorcą”, a

…… z siedzibą w ….. (kod pocztowy), ul. …, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy, … Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS …, NIP…, REGON…

reprezentowaną przez

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

zwaną dalej „Dostawcą”

§ 1

1. Umowę zawarto w wyniku wyboru oferty Dostawcy przez Odbiorcę w części nr ………………….., w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego dotyczącego dostawy implantów do zabiegów neurochirurgicznych.

2. Integralną część niniejszej umowy stanowi oferta przetargowa Dostawcy.

3. Umowę niniejszą zawiera się na *okres 24 miesięcy* liczony od daty jej zawarcia.

4. Załącznik nr 2 do niniejszej umowy zawiera informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

5. Załącznik nr 3 do niniejszej umowy stanowi oświadczenie o akceptacji faktur przesyłanych drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

2. Załącznik, o którym mowa w ust. 1 określa rodzaje, ilości, ceny, producenta przedmiotu niniejszej umowy i stanowi integralną część umowy.

§ 3

1.Dostawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania przedmiotu umowy w ciągu 24 godzin od momentu złożenia Dostawcy przez Odbiorcę zamówienia.

2.Odbiorca może złożyć zamówienie w formie pisemnej, faxem……………., e-mailem na adres ……...

3.Do merytorycznego nadzoru nad „bankiem implantów” Dostawca upoważnia ……

4.Dostawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy na własny koszt i ryzyko, swoim transportem do siedziby Odbiorcy wraz z wniesieniem do Działu Zaopatrzenia pok. 30-32.

5.Dostawca może realizować dostawy przy pomocy osób trzecich, za których działania / zaniechania jak za własne odpowiedzialność ponosi Dostawca.

6.Przedmiot umowy powinien być opakowany w sposób zabezpieczający go przed uszkodzeniem w czasie transportu.

7.Dostawca zobowiązuje się ponieść ewentualne konsekwencje z tytułu nienależytego transportu przedmiotu umowy lub powstałych jego strat ilościowych.

8.Implanty powinny posiadać odpowiednio długie okresy ważności pozwalające Odbiorcy na swobodne ich użytkowanie przez okres………………….miesięcy (minimum 24 miesiące) od daty dostawy.

9.Do dostarczonych implantów powinny być załączone atesty, jeżeli istnieją takie wymogi wydane przez odpowiednie organy do tego upoważnione.

10.Dostawca dostarczy Odbiorcy sprzęt sterylny i biologicznie czysty – opakowanie jednostkowe z listkami ułatwiającymi aseptyczne otwieranie, oryginalne opakowanie zbiorcze. Odbiorca wymaga, aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne zafoliowane fabrycznie opakowanie jednostkowe producenta. W przeciwnym wypadku towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

11.Przedmiot umowy w czasie obowiązywania niniejszej umowy może ulec zmniejszeniu z zastrzeżeniem jednak, że zmniejszenie ilości zamawianego przedmiotu umowy nie przekroczy 30%. W przypadku niewykorzystania przez Odbiorcę całości zamówienia Dostawcy nie przysługuje żadne roszczenie. Postępowanie takie nie czyni umowy nieważną.

12.Osobą upoważnioną ze strony Odbiorcy do składnia zamówień jest pani Róża Walczak - Cupa – Kierownik Działu Zaopatrzenia.

13.W przypadku niezrealizowania dostawy przez Dostawcę w terminie określonym w §3 ust.1 lub odmowy realizacji dostawy Odbiorca może dokonać zakupu zamówionego a niedostarczonego przez Dostawcę przedmiotu umowy we własnym zakresie i obciążyć Dostawcę kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowymi kosztami w szczególności przesyłki kurierskiej, transportu, ubezpieczenia. Dostawca wyraża zgodę na potrącanie, na podstawie wystawionej przez Odbiorcę Dostawcy noty obciążeniowej, kwoty stanowiącej różnicę ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowych kosztów z należności przysługujących Dostawcy na podstawie niniejszej umowy. Powyższe nie wyklucza możliwości obciążenia Dostawcy przez Odbiorcę kara umowną, o której mowa w §9 ust.1 pkt.2 niniejszej umowy.

14.Na opakowaniach (sprzętu sterylnego) znajdują się samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją danego wyrobu – nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii.

§ 4

1.Dostawca zobowiązuje się do utrzymywania w siedzibie Odbiorcy kompletnego „banku” oferowanych produktów, określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, zwanego dalej „bankiem implantów”, w ilości określonej przez Odbiorcę na czas obowiązywania umowy.

2.Dostawca zobowiązuje się dostarczenia w terminie 3 dni od daty zawarcia umowy oraz do utrzymywania w siedzibie Odbiorcy na czas trwania umowy kompletnego instrumentarium umożliwiającego przeprowadzenie zabiegu „na stałe”.

3.„Bank implantów” jest własnością Dostawcy. Odbiorca odpowiada finansowo za przedmiot umowy, który zostanie zużyty, zagubiony.

4.Przekazania i odbioru przedmiotu umowy stanowiącego „bank implantów” strony dokonają protokólarnie. W dniu przekazania przedmiotu umowy stanowiącego „bank implantów” Dostawca przekaże Odbiorcy szczegółowy wykaz przekazanego „banku implantów” sporządzony w języku polskim.

5.Dostawca zobowiązuje się do uzupełniania bezpośrednio do Działu Zaopatrzenia p.30-32 wyłącznie pełnego kompletu zużytych wyrobów w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Odbiorcę.

6.Odbiorca zobowiązuje się każdorazowo najpóźniej w terminie 7 dni od daty zużycia przedmiotu umowy do pisemnego poinformowania Dostawcy o zaistniałym fakcie. Wzory formularza zużycia przedmiotu umowy Dostawca prześle Odbiorcy w wersji elektronicznej na adres e-mail [zaoptrzenie@med.torun.pl](mailto:zaoptrzenie@med.torun.pl) („obrazkowe” zawierające wyłącznie wszystkie zaoferowane w ofercie produkty m.in. nazwę produktu, nr katalogowy itp.) w terminie 3 dni po dacie zawarcia umowy pod rygorem naliczenia kary określonej w §9 ust.1 pkt.2.

7. Dostawca ma prawo kontrolowania stanu i ilości przedmiotu umowy raz na kwartał.

8. Rozliczenia końcowego przedmiotu umowy zawartego w „banku implantów” strony dokonają najpóźniej w ciągu 7 dni od daty zakończenia obowiązywania niniejszej umowy.

9. Niezużyty przedmiot umowy stanowiący „bank implantów” zostanie zwrócony Dostawcy przez Odbiorcę protokołem zdawczo-odbiorczym.

10. Dostawca przekaże Odbiorcy sporządzoną w j. polskim instrukcję mycia dezynfekcji i sterylizacji instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.:2, wraz z wykazem w j. polskim, co wchodzi w skład instrumentarium, jeśli dotyczy. Wraz z pierwszą dostawą instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.2, Dostawca dostarczy Odbiorcy dokument dekontaminacji przekazywanego instrumentarium. Przekazania i odbioru kompletnego instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.2 Strony dokonają protokolarnie.

11.Dostawca dostarczy Odbiorcy instrumentarium w koszo-sitach i kontenerach przeznaczonych do sterylizacji, w pojemnikach zainstalowane mają być uchwyty do mocowania poszczególnych elementów instrumentarium uniemożliwiające swobodne przemieszczanie się poszczególnych elementów instrumentarium. Dostarczone przez Dostawcę kontenery mają być przeznaczone do sterylizacji bezobsługowych pracujących w systemie otwartym, z system automatycznego plombowania (niewymagający stosowania plomb jednorazowego użytku w ilości zapewniającej 730 cykli sterylizacji), dostosowane wymiarami do instrumentarium dostarczonego w ramach umowy.

§ 5

1. Ogólna wartość umowy brutto wraz z należnym podatkiem VAT wynosi …. zł (słownie: ….).

2. Odbiorca zobowiązuje się należność za zużyty przedmiot umowy uiszczać przelewem na wskazane przez Dostawcę konto w terminie 60 dni od daty doręczenia Odbiorcy prawidłowo wystawionej faktury, przy czym za dzień zapłaty uważać się będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy. Podstawę do wystawienia faktury stanowi podpisany przez Odbiorcę formularz zużycia, o którym mowa w § 4 ust.6.

3. Dostawca na fakturze lub dokumencie wz każdorazowo realizując dostawę zobowiązany jest podać: nazwę, numer katalogowy, numer serii i datę ważności dostarczanego przedmiotu umowy. Bez ww. danych towar nie zostanie przyjęty.

4. Wystawianie faktury i uzupełnienie implantów odbywają się wyłącznie jednorazowo wg formularza zużycia implantów, o którym mowa w § 4 ust.6, tj. jedna faktura na wszystkie elementy zużyte w trakcie zabiegu, udokumentowane na formularzu zużycia implantu. Nie dopuszcza się wystawiania kilku faktur na jeden formularz zużycia oraz dostarczania uzupełnienia implantów częściowo.

5. Dostawca wystawia Odbiorcy każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Odbiorcę zamówienia, o którym mowa w § 3 ust.1 pod rygorem kary określonej w §9 ust.1 pkt.2.

6. Dostawca nie może bez zgody podmiotu tworzącego Odbiorcę zbywać wierzytelności z tytułu realizacji niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

7. Dostawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego każdorazowo wskazywany na fakturze stanowić będzie rachunek rozliczeniowy, o którym mowa w art. 49 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Prawo bankowe lub imienny rachunek w spółdzielczej kasie oszczędnościowo – kredytowej, otwarty w związku z prowadzoną działalnością gospodarczą – wskazany w zgłoszeniu identyfikacyjnym lub zgłoszeniu aktualizacyjnym i prowadzony przy wykorzystaniu STIR w rozumieniu art. 119zg pkt 6 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa.

8.Za zrealizowane dostawy Odbiorca zapłaci Dostawcy wynagrodzenie ustalone jako iloczyn obowiązujących cen jednostkowych brutto, określonych w załączniku nr…. do niniejszej umowy, oraz faktycznie dostarczonych ilości przedmiotu umowy.

9.Za dostarczany sukcesywnie w częściach przedmiot umowy Odbiorca wypłacać będzie wynagrodzenie częściowe nie mniejsze niż 0,05% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy. Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego Dostawcy.

§ 6

1. Strony umowy dopuszczają zmianę postanowień umowy w przypadku:

1) zmiany numerów katalogowych danego asortymentu objętego umową, która nie spowoduje istotnej zmiany przedmiotu umowy – dopuszcza się wówczas zmianę numerów katalogowych,

2) zaprzestania produkcji któregokolwiek z asortymentu objętego umową – wówczas Dostawca obowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania danego asortymentu oraz przedstawienia Odbiorcy zamiennika o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w umowie w cenie umownej lub niższej. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Odbiorcę propozycji Dostawcy. Dopuszcza się wówczas zmianę zaoferowanego przedmiotu zamówienia, producenta, ceny jednostkowej wraz z dalszymi konsekwencjami rachunkowymi,

3) zmiany cen na korzyść Odbiorcy na skutek udzielonych w szczególności promocji, rabatów, zmiany kursów walut.

2. Zmiana postanowień umowy, w przypadku o którym mowa w ust. 1, może nastąpić na pisemny wniosek Strony inicjującej zmianę (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) i następuje pod rygorem nieważności w formie podpisanego przez obie Strony aneksu do Umowy.

§ 7

1. W ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 5 ust. 1, Dostawca zobowiązuje się do przeszkolenia personelu bloku operacyjnego w siedzibie Odbiorcy z zakresu obsługi instrumentarium i techniki operacyjnej implantów.

2. Strony sporządzają protokół zawierający listę osób przeszkolonych wraz z ich podpisami.

3. Dostawca przekaże Odbiorcy materiały szkoleniowe z techniki operacyjnej w formie papierowej i elektronicznej w języku polskim (przekazane na adres e-mailowy zaopatrzenie@med.torun.pl), w terminie 3 dni po podpisaniu umowy pod rygorem naliczenia kar określonych w § 9 ust.1 pkt.2.

§8

1.Wszelkie reklamacje Odbiorca zobowiązany jest sporządzić w formie pisemnej i przekazać Dostawcy.

2.Dostawca jest zobowiązany reklamację rozpatrzyć bezzwłocznie, najpóźniej w ciągu 24 godzin od chwili jej otrzymania.

3.Odbiorca reklamacje może złożyć faksem nr ……………………. lub e-mailem………………………….

§ 9

1. Dostawca zapłaci Odbiorcy kary umowne:

1) za zwłokę w zrealizowaniu przedmiotu umowy, w wysokości 0,10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

2) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

2.W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy

3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych dochodzonych przez Odbiorcę od Dostawcy na podstawie postanowień niniejszej Umowy nie może przekroczyć 50% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

4. Dostawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Odbiorca.

§ 10

Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych kc odszkodowania przewyższającego wysokość ustalonych kar umownych.

§ 11

1.Odbiorca zastrzega sobie prawo do odstąpienia od niniejszej umowy zgodnie z zapisem art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych.

2. Poza przypadkami określonymi przepisami powszechnie obowiązującego prawa, w tym art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych, Odbiorcy przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy w przypadku:

1)stwierdzenia wad jakościowych dostarczanego przedmiotu umowy,

2)zwłoki w dostawie przedmiotu umowy,

3)nieodpowiedniego okresu ważności przedmiotu umowy.

3. Prawo odstąpienia od umowy w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, przysługuje Odbiorcy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez niego zaistnienia przesłanki do odstąpienia od Umowy.

4. Strony zgodnie ustalają, że odstąpienie od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, wywiera skutek w postaci rozwiązania umowy na przyszłość, w dniu wskazanym przez Odbiorcę, jednakże nie wcześniej niż w dniu doręczenia Dostawcy pisemnego oświadczenia Odbiorcy o odstąpieniu od Umowy, nie naruszając stosunku prawnego łączącego Strony na podstawie niniejszej Umowy w zakresie już wykonanego przedmiotu Umowy. W razie odstąpienia od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, określonych w ust. 2 pkt. 1-3 Umowy, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu należytego wykonania części Umowy.

5.W przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną, o której mowa w § 9 ust. 2 niniejszej umowy.

6. Odstąpienie od umowy następuje w drodze pisemnego oświadczenia (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) .

§ 12

1. Strony zobowiązują się dokonać odpowiedniej zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy, w formie pisemnego aneksu (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) podpisanego przez obie strony, każdorazowo w przypadku wystąpienia jednej z następujących okoliczności:

1) zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,

2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2020 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,

4) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. poz. 2215 oraz z 2019 poz. 1074 i 1572), zwanych dalej PPK

- na zasadach i w sposób określony w ust. 2 - 11, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Dostawcę i nie były przewidziane w przepisie prawa opublikowanym do dnia złożenia oferty.

2. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 1, będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu Umowy zrealizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi Umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego wyłącznie do części przedmiotu Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego. Wartość wynagrodzenia netto nie zmieni się, a wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów prawa.

3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Dostawcy, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Dostawcę w związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej lub dokonujących zmian w zakresie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub w zakresie wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne lub dokonujących zmian w zakresie zasad gromadzenia i wysokości wpłat do PPK.

4. Odpowiednia zmiana wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, dostosowuje wprost proporcjonalnie wynagrodzenie Dostawcy w części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajduje zmiana do poziomu kosztów ponoszonych na realizację przedmiotowego zamówienia w związku ze zmianami przepisów prawa wymienionych w art. 436 pkt 4 lit. b ustawy Prawo zamówień publicznych. Kwota o jaką zostanie zmienione wynagrodzenie nie powinna być ani niższa ani wyższa niż to wynika ze zmiany przepisów prawa.

5. W celu zawarcia aneksu, o którym mowa w ust. 1, w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów prawa wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1 pkt. 1-4, każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z pisemnym wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy. Uzasadnienie wniosku powinno zawierać w szczególności:

1) szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Dostawcy powinno ulec zmianie,

2) wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy,

3) wskazanie podstawy prawnej zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 1-4 Umowy.

Do wniosku należy dołączyć pisemny projekt aneksu do umowy, o którym mowa w ust. 1.

6. W przypadku zmian, o których mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem, o którym mowa w ust. 5 występuje Dostawca, jest on zobowiązany dołączyć do wniosku dokumenty, z których będzie wynikać, w jakim zakresie zmiany te mają wpływ na koszty wykonania Umowy, w szczególności:

1) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2, lub

2) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z kwotami składek uiszczanych do Zakładu Ubezpieczeń Społecznych/Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego w części finansowanej przez Dostawcę, z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 3. lub

3) pisemne zestawienie wpłat do PPK w części finansowanej przez Dostawcę (zarówno przed jak i po zmianie) dot. osób realizujących zamówienie objęte niniejszą umową z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi – w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 4.

7. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem występuje Odbiorca, jest on uprawniony do zobowiązania Dostawcy do przedstawienia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni roboczych, dokumentów, z których będzie wynikać w jakim zakresie zmiana ta ma wpływ na koszty wykonania Umowy.

8. W celu dokonania oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia Odbiorca jest uprawniony do wezwania Dostawcy do złożenia w wyznaczonym terminie dodatkowych wyjaśnień, dokumentów, wyliczeń uzasadniających dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia. Niedostarczenie ich przez Dostawcę w wyznaczonym, terminie uważane będzie za odstąpienie przez Dostawcę od żądania zmiany wynagrodzenia.

9. Strona, która otrzymała wniosek, o którym mowa w ust. 5, przekaże drugiej Stronie pisemną informację o jego zatwierdzeniu (ze wskazaniem kwoty, o jaką wynagrodzenie należne Dostawcy powinno ulec zmianie), lub o jego niezatwierdzeniu w terminie 30 dni roboczych od dostarczenia kompletnej dokumentacji umożliwiającej dokonanie oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1.

10. Zawarcie aneksu nastąpi nie później niż w terminie 10 dni roboczych od dnia zatwierdzenia wniosku o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy.

11. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, będzie obowiązywała Strony od daty wskazanej w aneksie do Umowy, o którym mowa w ust.1, nie wcześniej niż data zawarcia aneksu.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej.

§ 14

Odbiorca zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 7 dni od dnia dostawy, w przypadku niezgodności dostawy pod względem ilościowym w stosunku do złożonego zamówienia.

§ 15

W razie powstania sporu związanego z realizacją niniejszej umowy Strony poddają się rozstrzygnięciu sądu właściwego wg siedziby Odbiorcy.

§ 16

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy prawo zamówień publicznych i kodeksu cywilnego.

§ 17

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

DOSTAWCA ODBIORCA

załącznik nr 2 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

Informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez

Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu

Od dnia 25 maja 2018 r. jako administrator Państwa danych osobowych odpowiadamy za ich wykorzystywanie zgodnie z Rozporządzeniem 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 (Rozporządzenie o ochronie danych osobowych), którego celem jest ujednolicenie zasad przetwarzania danych osobowych na terenie UE.

W związku z art.13 ust. 1 i 2 RODO uprzejmie informujemy, co następuje:

Administratorem Państwa danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, NIP:879-20-76-803, REGON: 870252274, e-mail: info@med.torun.pl, tel. 56-61-00-268.

W sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych można się kontaktować z Inspektorem ochrony danych na adres poczty elektronicznej: [iod@med.torun.pl](mailto:iod@med.torun.pl) lub na powyższy adres korespondencyjny.

I. Cel oraz podstawa wykorzystywania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Państwa dane osobowe pozyskiwane są w związku z zawieraniem umów, które wykorzystywane są w trakcie trwania umowy dla celów takich, jak:

1. realizacja obowiązków prawnych m. in. przechowywanie danych dotyczących korespondencji elektronicznej/pocztowej na potrzeby przyszłych postępowań uprawnionych organów;
2. zawarcie oraz realizacja umowy między Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu a Państwem, w tym zapewnienie poprawnej jakości usług przez czas trwania umowy i rozliczeń po jej zakończeniu;
3. przeciwdziałanie oraz dochodzenie roszczeń;

Dane osobowe potrzebne do realizacji obowiązków prawnych wykorzystywane będą przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu:

- przez czas wykonania tych obowiązków;

- przez czas, w którym przepisy nakazują przechowywać dane;

- przez czas, w którym możemy ponieść konsekwencje prawne niewykonania obowiązku.

To oznacza, że odpowiadamy za ich wykorzystanie w sposób bezpieczny, zgodny z umową i przepisami prawa.

II. Rodzaj Państwa danych osobowych, jakie są przetwarzane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Przetwarzaniu będą podlegały głównie takie rodzaje danych osobowych, powierzone na podstawie umowy, jak: dane zwykłe: imię i nazwisko, adres, telefon kontaktowy, adres email.

Państwa dane będę przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa. Okres przetwarzania danych może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami.

III. Przekazywanie danych.

Specjalistycznym Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu w ramach prowadzonej działalności przekazuje dane osobowe następującym podmiotom:

- pracownikom oraz współpracownikom;

- gdy jest to uzasadnione - świadczącym usługi zarządzania systemem informatycznym;

- świadczącym usługi kurierskie lub pocztowe (w celu prowadzenia niezbędnej korespondencji w powierzonych nam sprawach).

Pani/Pana dane będą udostępniane innym odbiorcom jedynie w przypadku, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa.

IV. Prawo dostępu do danych.

Przepisy Rozporządzenia o ochronie danych osobowych uprawniają Państwa do wystąpienia do nas z żądaniem:

1. udzielenia informacji o przetwarzanych danych;
2. wydania kopii przetwarzania danych;
3. niezwłocznego sprostowania nieprawidłowych danych;
4. uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, w tym poprzez przedstawienie dodatkowego oświadczenia;
5. ograniczenia przetwarzania danych w przypadku zakwestionowania ich prawidłowości;
6. niezwłocznego usunięcia danych bezpodstawnie przetwarzanych;
7. przeniesienia danych do innego administratora w powszechnie używanym formacie, nadającym się do odczytu maszynowego.

V. Prawo do sprzeciwu.

Wobec przetwarzania danych osobowych niezbędnych do wykonania przez nas zadań realizowanych w interesie publicznym lub niezbędnych do celów wynikających z naszych prawnie uzasadnionych interesów - mogą Państwo wnieść sprzeciw w sytuacjach szczególnych. W tym przypadku nie wolno nam będzie przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykażemy istnienie ważnych, prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania nadrzędnych wobec interesów, praw i wolności osoby, której dane dotyczą lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń.

VI. Prawo do wniesienia skargi.

Jeżeli uznają Państwo, iż dokonywane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu przetwarzanie danych osobowych jest niezgodne z prawem - przysługuje Państwu prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Przekazane przez Państwa dane nie posłużą zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

DOSTAWCA ODBIORCA

Załącznik nr 3 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

**OŚWIADCZENIE O AKCEPTACJI FAKTUR WYSTAWIANYCH I PRZESYŁANYCH**

**W FORMIE ELEKTRONICZNEJ**

……..……………………………

miejscowość, data

Odbiorca faktury:

**SPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI**

**IM. M. KOPERNIKA W TORUNIU**

**87-100 TORUŃ**

**ul. Batorego 17**

**NIP: 8792076803**

**REGON: 870252274**

Wystawca faktury:

………………………………………..

…………………………………………..

W imieniu Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu niniejszym informuję, że akceptujemy wystawianie i przysłanie przez Wystawcę faktur VAT w formie elektronicznej zgodnie z art. 106m i art. 106 nustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług(Dz. U. 2020 r. poz. 106).

Wystawca faktury zobowiązuje się do przesyłania faktur w formie elektronicznej na

następujący adres e-mail : **dzfaktury@med.torun.pl** od dnia **……………………………….**

W przypadku zmiany danych zawartych w tym dokumencie zobowiązujemy się do niezwłocznego przekazania aktualnych danych.

Zobowiązujemy się przyjmować faktury w formie papierowej, w przypadku gdy przeszkody techniczne lub formalne uniemożliwiają przesyłanie faktur drogą elektroniczną.

Wycofanie akceptacji przysyłania faktur VAT w formie elektronicznej może nastąpić w drodze pisemnej lub elektronicznej.

…………………………………………………

podpis Odbiorcy faktury

*Zasady przyjmowania faktur w formie elektronicznej  
przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu*

***Niniejsze zasady zostały przygotowane w celu ujednolicenia przyjmowania faktur w formie elektronicznej przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.***

1. ***Podstawą prawną wystawiania i przesyłania faktur w formie elektronicznej jest ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.***
2. ***E-faktura- to faktura w formie elektronicznej wystawiona i otrzymywana w dowolnym formacie elektronicznym.***
3. ***E-faktury mogą być przesyłane zgodnie z art.106m ustawy z dnia 11 marca 2004 r. pod warunkiem:***
   1. ***uprzedniej akceptacji tego sposobu przesyłania faktur przez Wystawcę faktury***
   2. zapewnienia autentyczności pochodzenia i integralności treści faktury
   3. odpowiedniego ich przechowywania.
4. Zgodnie z ustawą o podatku VAT stosowanie faktur elektronicznych wymaga akceptacji odbiorcy faktury.
5. Odbiorca faktury oświadcza, że adresem właściwym do przesyłania powiadomienia o wystawionej fakturze jest adres e-mail wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).
6. ***Dostarczanie faktur drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu następuje po otrzymaniu faktury przez Odbiorcę***
7. ***Oświadczenie o akceptacji faktur elektronicznych może być złożone w formie pisemnej na adres*** *Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, 87-100 Toruń, ulica Batorego 17/19* ***lub******w wersji elektronicznej*** *adres e-mail:* ***wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).******Na powyższy/e adres/y można także przesyłać informacje o ewentualnym wycofaniu akceptacji na przesyłanie faktur w formie elektronicznej.***
8. ***Wystawca faktury traci prawo do przesyłania wystawionych faktur w formie elektronicznej od dnia następującego po doręczeniu oświadczenia o wycofaniu akceptacji na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej. Od tego momentu wystawione faktury powinny doręczane w formie papierowej.***
9. ***W przypadku braku powiadomienia o zmianie adresu e-mail, wszelka korespondencja kierowana na dotychczas obowiązujący e-mail jest uważana za prawidłowo dostarczoną i wywołuje wszelkie skutki prawne. Wysłanie faktury w formie papierowej po podpisaniu oświadczenia będzie zwracane bez księgowania.***
10. ***Potwierdzeniem z otrzymania*** *korekty do faktury* ***wystawionej przez Wystawcę faktury w formie elektronicznej, będzie potwierdzenie otrzymania wiadomości elektronicznej*** *za pomocą komunikatu wysłanego z adresu e-mail, na który przesłano korektę do faktury****.***

DOSTAWCA ODBIORCA

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY – dotyczy części nr 10

**UMOWA DOSTAWY**

**Nr: SSM.DZP.200.181.2022/…**

zawarta w Toruniu, w dniu ….. roku pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. Mikołaja Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19 wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Toruniu, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 2564

*reprezentowanym przez:*

*Justynę Wileńską – Dyrektora*

zwanym dalej „Odbiorcą”, a

…… z siedzibą w ….. (kod pocztowy), ul. …, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy, … Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS …, NIP…, REGON…

reprezentowaną przez

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

zwaną dalej „Dostawcą”

§ 1

1. Umowę zawarto w wyniku wyboru oferty Dostawcy przez Odbiorcę w części nr 10, w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego dotyczącego dostawy implantów do zabiegów neurochirurgicznych.

2. Integralną część niniejszej umowy stanowi oferta przetargowa Dostawcy.

3. Umowę niniejszą zawiera się na *okres 24 miesięcy* liczony od daty jej zawarcia.

4. Załącznik nr 2 do niniejszej umowy zawiera informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

5. Załącznik nr 3 do niniejszej umowy stanowi oświadczenie o akceptacji faktur przesyłanych drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

2. Załącznik, o którym mowa w ust. 1 określa rodzaje, ilości, ceny, producenta przedmiotu niniejszej umowy i stanowi integralną część umowy.

§ 3

1.Dostawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania przedmiotu umowy w ciągu 24 godzin od momentu złożenia Dostawcy przez Odbiorcę zamówienia.

2.Odbiorca może złożyć zamówienie w formie pisemnej, faxem……………., e-mailem na adres ……...

3.Do merytorycznego nadzoru nad „bankiem implantów” Dostawca upoważnia ……

4.Dostawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy na własny koszt i ryzyko, swoim transportem do siedziby Odbiorcy wraz z wniesieniem do Działu Zaopatrzenia pok. 30-32.

5.Dostawca może realizować dostawy przy pomocy osób trzecich, za których działania / zaniechania jak za własne odpowiedzialność ponosi Dostawca.

6.Przedmiot umowy powinien być opakowany w sposób zabezpieczający go przed uszkodzeniem w czasie transportu.

7.Dostawca zobowiązuje się ponieść ewentualne konsekwencje z tytułu nienależytego transportu przedmiotu umowy lub powstałych jego strat ilościowych.

8.Implanty powinny posiadać odpowiednio długie okresy ważności pozwalające Odbiorcy na swobodne ich użytkowanie przez okres………………….miesięcy (minimum 24 miesiące) od daty dostawy.

9.Do dostarczonych implantów powinny być załączone atesty, jeżeli istnieją takie wymogi wydane przez odpowiednie organy do tego upoważnione.

10.Dostawca dostarczy Odbiorcy sprzęt sterylny i biologicznie czysty – opakowanie jednostkowe z listkami ułatwiającymi aseptyczne otwieranie, oryginalne opakowanie zbiorcze. Odbiorca wymaga, aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne zafoliowane fabrycznie opakowanie jednostkowe producenta. W przeciwnym wypadku towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

11.Przedmiot umowy w czasie obowiązywania niniejszej umowy może ulec zmniejszeniu z zastrzeżeniem jednak, że zmniejszenie ilości zamawianego przedmiotu umowy nie przekroczy 30%. W przypadku niewykorzystania przez Odbiorcę całości zamówienia Dostawcy nie przysługuje żadne roszczenie. Postępowanie takie nie czyni umowy nieważną.

12.Osobą upoważnioną ze strony Odbiorcy do składnia zamówień jest pani Róża Walczak - Cupa – Kierownik Działu Zaopatrzenia.

13.W przypadku niezrealizowania dostawy przez Dostawcę w terminie określonym w §3 ust.1 lub odmowy realizacji dostawy Odbiorca może dokonać zakupu zamówionego a niedostarczonego przez Dostawcę przedmiotu umowy we własnym zakresie i obciążyć Dostawcę kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowymi kosztami w szczególności przesyłki kurierskiej, transportu, ubezpieczenia. Dostawca wyraża zgodę na potrącanie, na podstawie wystawionej przez Odbiorcę Dostawcy noty obciążeniowej, kwoty stanowiącej różnicę ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowych kosztów z należności przysługujących Dostawcy na podstawie niniejszej umowy. Powyższe nie wyklucza możliwości obciążenia Dostawcy przez Odbiorcę kara umowną, o której mowa w §9 ust.1 pkt.2 niniejszej umowy.

14.Na opakowaniach (sprzętu sterylnego) znajdują się samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją danego wyrobu – nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii.

§ 4

1.Dostawca zobowiązuje się do utrzymywania w siedzibie Odbiorcy kompletnego „banku” oferowanych produktów, określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, zwanego dalej „bankiem implantów”, w ilości określonej przez Odbiorcę na czas obowiązywania umowy ( dotyczy poz. 1 i 5).

2.Dostawca zobowiązuje się dostarczenia w terminie 3 dni od daty zawarcia umowy oraz do utrzymywania w siedzibie Odbiorcy na czas trwania umowy kompletnego instrumentarium umożliwiającego przeprowadzenie zabiegu „na stałe”(dotyczy poz. 1 i 5).

3. Dostawca zobowiązuje się do dostarczania „na wezwanie” Odbiorcy w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, na czas trwania umowy, kompletnego instrumentarium umożliwiającego przeprowadzenie zabiegów i implantów.(dotyczy poz. 2,3,4,6,7)

4.„Bank implantów” jest własnością Dostawcy. Odbiorca odpowiada finansowo za przedmiot umowy, który zostanie zużyty, zagubiony.

5.Przekazania i odbioru przedmiotu umowy stanowiącego „bank implantów” strony dokonają protokolarnie. W dniu przekazania przedmiotu umowy stanowiącego „bank implantów” Dostawca przekaże Odbiorcy szczegółowy wykaz przekazanego „banku implantów” sporządzony w języku polskim.

6.Dostawca zobowiązuje się do uzupełniania bezpośrednio do Działu Zaopatrzenia p.30-32 wyłącznie pełnego kompletu zużytych wyrobów w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Odbiorcę.

7.Odbiorca zobowiązuje się każdorazowo najpóźniej w terminie 7 dni od daty zużycia przedmiotu umowy do pisemnego poinformowania Dostawcy o zaistniałym fakcie. Wzory formularza zużycia przedmiotu umowy Dostawca prześle Odbiorcy w wersji elektronicznej na adres e-mail [zaoptrzenie@med.torun.pl](mailto:zaoptrzenie@med.torun.pl) (osobne dla każdego rodzaju gwoździa „obrazkowe” zawierające wyłącznie wszystkie zaoferowane w ofercie produkty m.in. nazwę produktu, nr katalogowy itp.) w terminie 3 dni po dacie zawarcia umowy pod rygorem naliczenia kary określonej w §9 ust.1 pkt.2.

8. Dostawca ma prawo kontrolowania stanu i ilości przedmiotu umowy raz na kwartał.

9. Rozliczenia końcowego przedmiotu umowy zawartego w „banku implantów” strony dokonają najpóźniej w ciągu 7 dni od daty zakończenia obowiązywania niniejszej umowy.

10. Niezużyty przedmiot umowy stanowiący „bank implantów” zostanie zwrócony Dostawcy przez Odbiorcę protokołem zdawczo-odbiorczym.

11. Dostawca przekaże Odbiorcy sporządzoną w j. polskim instrukcję mycia dezynfekcji i sterylizacji instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust. 2 wraz z wykazem w j. polskim, co wchodzi w skład instrumentarium, jeśli dotyczy. Wraz z pierwszą dostawą instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.2 Dostawca dostarczy Odbiorcy dokument dekontaminacji przekazywanego instrumentarium. Przekazania i odbioru kompletnego instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.2, strony dokonają protokolarnie.( dotyczy poz. 1 i 5)

12.Dostawca dostarczy Odbiorcy instrumentarium w koszo-sitach i kontenerach przeznaczonych do sterylizacji, w pojemnikach zainstalowane mają być uchwyty do mocowania poszczególnych elementów instrumentarium uniemożliwiające swobodne przemieszczanie się poszczególnych elementów instrumentarium. Dostarczone przez Dostawcę kontenery mają być przeznaczone do sterylizacji bezobsługowych pracujących w systemie otwartym, z system automatycznego plombowania (niewymagający stosowania plomb jednorazowego użytku w ilości zapewniającej 730 cykli sterylizacji), dostosowane wymiarami do instrumentarium dostarczonego w ramach umowy.

13. Wraz z każdą dostawą instrumentarium „na wezwanie” Dostawca przekaże Odbiorcy sporządzoną w j. polskim instrukcję mycia dezynfekcji i sterylizacji instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.3, wraz z wykazem w j. polskim, co wchodzi w skład instrumentarium. Ponadto wraz z każdą dostawą instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust. 3, Dostawca dostarczy Odbiorcy dokument dekontaminacji. Przekazania i odbioru kompletnego instrumentarium, o którym mowa w § 4 ust.3 Strony dokonają protokolarnie

§ 5

1. Ogólna wartość umowy brutto wraz z należnym podatkiem VAT wynosi …. zł (słownie: ….).

2. Odbiorca zobowiązuje się należność za zużyty przedmiot umowy uiszczać przelewem na wskazane przez Dostawcę konto w terminie 60 dni od daty doręczenia Odbiorcy prawidłowo wystawionej faktury, przy czym za dzień zapłaty uważać się będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy. Podstawę do wystawienia faktury stanowi podpisany przez Odbiorcę formularz zużycia, o którym mowa w § 4 ust.6.

3. Dostawca na fakturze lub dokumencie wz każdorazowo realizując dostawę zobowiązany jest podać: nazwę, numer katalogowy, numer serii i datę ważności dostarczanego przedmiotu umowy. Bez ww. danych towar nie zostanie przyjęty.

4. Wystawianie faktury i uzupełnienie implantów odbywają się wyłącznie jednorazowo wg formularza zużycia implantów, o którym mowa w § 4 ust.7, tj. jedna faktura na wszystkie elementy zużyte w trakcie zabiegu, udokumentowane na formularzu zużycia implantu. Nie dopuszcza się wystawiania kilku faktur na jeden formularz zużycia oraz dostarczania uzupełnienia implantów częściowo.

5. Dostawca wystawia Odbiorcy każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Odbiorcę zamówienia, o którym mowa w § 3 ust.1 pod rygorem kary określonej w §9 ust.1 pkt.2.

6. Dostawca nie może bez zgody podmiotu tworzącego Odbiorcę zbywać wierzytelności z tytułu realizacji niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

7. Dostawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego każdorazowo wskazywany na fakturze stanowić będzie rachunek rozliczeniowy, o którym mowa w art. 49 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Prawo bankowe lub imienny rachunek w spółdzielczej kasie oszczędnościowo – kredytowej, otwarty w związku z prowadzoną działalnością gospodarczą – wskazany w zgłoszeniu identyfikacyjnym lub zgłoszeniu aktualizacyjnym i prowadzony przy wykorzystaniu STIR w rozumieniu art. 119zg pkt 6 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa.

8.Za zrealizowane dostawy Odbiorca zapłaci Dostawcy wynagrodzenie ustalone jako iloczyn obowiązujących cen jednostkowych brutto, określonych w załączniku nr…. do niniejszej umowy, oraz faktycznie dostarczonych ilości przedmiotu umowy.

9.Za dostarczany sukcesywnie w częściach przedmiot umowy Odbiorca wypłacać będzie wynagrodzenie częściowe nie mniejsze niż 0,05% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy. Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego Dostawcy.

§ 6

1. Strony umowy dopuszczają zmianę postanowień umowy w przypadku:

1) zmiany numerów katalogowych danego asortymentu objętego umową, która nie spowoduje istotnej zmiany przedmiotu umowy – dopuszcza się wówczas zmianę numerów katalogowych,

2) zaprzestania produkcji któregokolwiek z asortymentu objętego umową – wówczas Dostawca obowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania danego asortymentu oraz przedstawienia Odbiorcy zamiennika o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w umowie w cenie umownej lub niższej. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Odbiorcę propozycji Dostawcy. Dopuszcza się wówczas zmianę zaoferowanego przedmiotu zamówienia, producenta, ceny jednostkowej wraz z dalszymi konsekwencjami rachunkowymi,

3) zmiany cen na korzyść Odbiorcy na skutek udzielonych w szczególności promocji, rabatów, zmiany kursów walut.

2. Zmiana postanowień umowy, w przypadku o którym mowa w ust. 1, może nastąpić na pisemny wniosek Strony inicjującej zmianę (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) i następuje pod rygorem nieważności w formie podpisanego przez obie Strony aneksu do Umowy.

§ 7

1. W ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 5 ust. 1, Dostawca zobowiązuje się do przeszkolenia personelu bloku operacyjnego w siedzibie Odbiorcy z zakresu obsługi instrumentarium i techniki operacyjnej implantów.

2. Strony sporządzają protokół zawierający listę osób przeszkolonych wraz z ich podpisami.

3. Dostawca przekaże Odbiorcy materiały szkoleniowe z techniki operacyjnej w formie papierowej i elektronicznej w języku polskim (przekazane na adres e-mailowy zaopatrzenie@med.torun.pl), w terminie 3 dni po podpisaniu umowy pod rygorem naliczenia kar określonych w § 9 ust.1 pkt.2.

§8

1.Wszelkie reklamacje Odbiorca zobowiązany jest sporządzić w formie pisemnej i przekazać Dostawcy.

2.Dostawca jest zobowiązany reklamację rozpatrzyć bezzwłocznie, najpóźniej w ciągu 24 godzin od chwili jej otrzymania.

3.Odbiorca reklamacje może złożyć faksem nr ……………………. lub e-mailem………………………….

§ 9

1. Dostawca zapłaci Odbiorcy kary umowne:

1) za zwłokę w zrealizowaniu przedmiotu umowy, w wysokości 0,10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

2) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

2.W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy

3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych dochodzonych przez Odbiorcę od Dostawcy na podstawie postanowień niniejszej Umowy nie może przekroczyć 50% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

4. Dostawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Odbiorca.

§ 10

Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych kc odszkodowania przewyższającego wysokość ustalonych kar umownych.

§ 11

1.Odbiorca zastrzega sobie prawo do odstąpienia od niniejszej umowy zgodnie z zapisem art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych.

2. Poza przypadkami określonymi przepisami powszechnie obowiązującego prawa, w tym art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych, Odbiorcy przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy w przypadku:

1)stwierdzenia wad jakościowych dostarczanego przedmiotu umowy,

2)zwłoki w dostawie przedmiotu umowy,

3)nieodpowiedniego okresu ważności przedmiotu umowy.

3. Prawo odstąpienia od umowy w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, przysługuje Odbiorcy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez niego zaistnienia przesłanki do odstąpienia od Umowy.

4. Strony zgodnie ustalają, że odstąpienie od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, wywiera skutek w postaci rozwiązania umowy na przyszłość, w dniu wskazanym przez Odbiorcę, jednakże nie wcześniej niż w dniu doręczenia Dostawcy pisemnego oświadczenia Odbiorcy o odstąpieniu od Umowy, nie naruszając stosunku prawnego łączącego Strony na podstawie niniejszej Umowy w zakresie już wykonanego przedmiotu Umowy. W razie odstąpienia od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, określonych w ust. 2 pkt. 1-3 Umowy, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu należytego wykonania części Umowy.

5.W przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną, o której mowa w § 9 ust. 2 niniejszej umowy.

6. Odstąpienie od umowy następuje w drodze pisemnego oświadczenia (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) .

§ 12

1. Strony zobowiązują się dokonać odpowiedniej zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy, w formie pisemnego aneksu (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) podpisanego przez obie strony, każdorazowo w przypadku wystąpienia jednej z następujących okoliczności:

1) zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,

2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2020 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,

4) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. poz. 2215 oraz z 2019 poz. 1074 i 1572), zwanych dalej PPK

- na zasadach i w sposób określony w ust. 2 - 11, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Dostawcę i nie były przewidziane w przepisie prawa opublikowanym do dnia złożenia oferty.

2. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 1, będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu Umowy zrealizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi Umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego wyłącznie do części przedmiotu Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego. Wartość wynagrodzenia netto nie zmieni się, a wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów prawa.

3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Dostawcy, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Dostawcę w związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej lub dokonujących zmian w zakresie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub w zakresie wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne lub dokonujących zmian w zakresie zasad gromadzenia i wysokości wpłat do PPK.

4. Odpowiednia zmiana wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, dostosowuje wprost proporcjonalnie wynagrodzenie Dostawcy w części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajduje zmiana do poziomu kosztów ponoszonych na realizację przedmiotowego zamówienia w związku ze zmianami przepisów prawa wymienionych w art. 436 pkt 4 lit. b ustawy Prawo zamówień publicznych. Kwota o jaką zostanie zmienione wynagrodzenie nie powinna być ani niższa ani wyższa niż to wynika ze zmiany przepisów prawa.

5. W celu zawarcia aneksu, o którym mowa w ust. 1, w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów prawa wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1 pkt. 1-4, każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z pisemnym wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy. Uzasadnienie wniosku powinno zawierać w szczególności:

1) szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Dostawcy powinno ulec zmianie,

2) wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy,

3) wskazanie podstawy prawnej zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 1-4 Umowy.

Do wniosku należy dołączyć pisemny projekt aneksu do umowy, o którym mowa w ust. 1.

6. W przypadku zmian, o których mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem, o którym mowa w ust. 5 występuje Dostawca, jest on zobowiązany dołączyć do wniosku dokumenty, z których będzie wynikać, w jakim zakresie zmiany te mają wpływ na koszty wykonania Umowy, w szczególności:

1) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2, lub

2) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z kwotami składek uiszczanych do Zakładu Ubezpieczeń Społecznych/Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego w części finansowanej przez Dostawcę, z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 3. lub

3) pisemne zestawienie wpłat do PPK w części finansowanej przez Dostawcę (zarówno przed jak i po zmianie) dot. osób realizujących zamówienie objęte niniejszą umową z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi – w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 4.

7. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem występuje Odbiorca, jest on uprawniony do zobowiązania Dostawcy do przedstawienia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni roboczych, dokumentów, z których będzie wynikać w jakim zakresie zmiana ta ma wpływ na koszty wykonania Umowy.

8. W celu dokonania oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia Odbiorca jest uprawniony do wezwania Dostawcy do złożenia w wyznaczonym terminie dodatkowych wyjaśnień, dokumentów, wyliczeń uzasadniających dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia. Niedostarczenie ich przez Dostawcę w wyznaczonym, terminie uważane będzie za odstąpienie przez Dostawcę od żądania zmiany wynagrodzenia.

9. Strona, która otrzymała wniosek, o którym mowa w ust. 5, przekaże drugiej Stronie pisemną informację o jego zatwierdzeniu (ze wskazaniem kwoty, o jaką wynagrodzenie należne Dostawcy powinno ulec zmianie), lub o jego niezatwierdzeniu w terminie 30 dni roboczych od dostarczenia kompletnej dokumentacji umożliwiającej dokonanie oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1.

10. Zawarcie aneksu nastąpi nie później niż w terminie 10 dni roboczych od dnia zatwierdzenia wniosku o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy.

11. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, będzie obowiązywała Strony od daty wskazanej w aneksie do Umowy, o którym mowa w ust.1, nie wcześniej niż data zawarcia aneksu.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej.

§ 14

Odbiorca zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 7 dni od dnia dostawy, w przypadku niezgodności dostawy pod względem ilościowym w stosunku do złożonego zamówienia.

§ 15

W razie powstania sporu związanego z realizacją niniejszej umowy Strony poddają się rozstrzygnięciu sądu właściwego wg siedziby Odbiorcy.

§ 16

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy prawo zamówień publicznych i kodeksu cywilnego.

§ 17

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

DOSTAWCA ODBIORCA

załącznik nr 2 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

Informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez

Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu

Od dnia 25 maja 2018 r. jako administrator Państwa danych osobowych odpowiadamy za ich wykorzystywanie zgodnie z Rozporządzeniem 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 (Rozporządzenie o ochronie danych osobowych), którego celem jest ujednolicenie zasad przetwarzania danych osobowych na terenie UE.

W związku z art.13 ust. 1 i 2 RODO uprzejmie informujemy, co następuje:

Administratorem Państwa danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, NIP:879-20-76-803, REGON: 870252274, e-mail: info@med.torun.pl, tel. 56-61-00-268.

W sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych można się kontaktować z Inspektorem ochrony danych na adres poczty elektronicznej: [iod@med.torun.pl](mailto:iod@med.torun.pl) lub na powyższy adres korespondencyjny.

I. Cel oraz podstawa wykorzystywania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Państwa dane osobowe pozyskiwane są w związku z zawieraniem umów, które wykorzystywane są w trakcie trwania umowy dla celów takich, jak:

1. realizacja obowiązków prawnych m. in. przechowywanie danych dotyczących korespondencji elektronicznej/pocztowej na potrzeby przyszłych postępowań uprawnionych organów;
2. zawarcie oraz realizacja umowy między Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu a Państwem, w tym zapewnienie poprawnej jakości usług przez czas trwania umowy i rozliczeń po jej zakończeniu;
3. przeciwdziałanie oraz dochodzenie roszczeń;

Dane osobowe potrzebne do realizacji obowiązków prawnych wykorzystywane będą przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu:

- przez czas wykonania tych obowiązków;

- przez czas, w którym przepisy nakazują przechowywać dane;

- przez czas, w którym możemy ponieść konsekwencje prawne niewykonania obowiązku.

To oznacza, że odpowiadamy za ich wykorzystanie w sposób bezpieczny, zgodny z umową i przepisami prawa.

II. Rodzaj Państwa danych osobowych, jakie są przetwarzane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Przetwarzaniu będą podlegały głównie takie rodzaje danych osobowych, powierzone na podstawie umowy, jak: dane zwykłe: imię i nazwisko, adres, telefon kontaktowy, adres email.

Państwa dane będę przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa. Okres przetwarzania danych może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami.

III. Przekazywanie danych.

Specjalistycznym Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu w ramach prowadzonej działalności przekazuje dane osobowe następującym podmiotom:

- pracownikom oraz współpracownikom;

- gdy jest to uzasadnione - świadczącym usługi zarządzania systemem informatycznym;

- świadczącym usługi kurierskie lub pocztowe (w celu prowadzenia niezbędnej korespondencji w powierzonych nam sprawach).

Pani/Pana dane będą udostępniane innym odbiorcom jedynie w przypadku, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa.

IV. Prawo dostępu do danych.

Przepisy Rozporządzenia o ochronie danych osobowych uprawniają Państwa do wystąpienia do nas z żądaniem:

1. udzielenia informacji o przetwarzanych danych;
2. wydania kopii przetwarzania danych;
3. niezwłocznego sprostowania nieprawidłowych danych;
4. uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, w tym poprzez przedstawienie dodatkowego oświadczenia;
5. ograniczenia przetwarzania danych w przypadku zakwestionowania ich prawidłowości;
6. niezwłocznego usunięcia danych bezpodstawnie przetwarzanych;
7. przeniesienia danych do innego administratora w powszechnie używanym formacie, nadającym się do odczytu maszynowego.

V. Prawo do sprzeciwu.

Wobec przetwarzania danych osobowych niezbędnych do wykonania przez nas zadań realizowanych w interesie publicznym lub niezbędnych do celów wynikających z naszych prawnie uzasadnionych interesów - mogą Państwo wnieść sprzeciw w sytuacjach szczególnych. W tym przypadku nie wolno nam będzie przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykażemy istnienie ważnych, prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania nadrzędnych wobec interesów, praw i wolności osoby, której dane dotyczą lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń.

VI. Prawo do wniesienia skargi.

Jeżeli uznają Państwo, iż dokonywane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu przetwarzanie danych osobowych jest niezgodne z prawem - przysługuje Państwu prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Przekazane przez Państwa dane nie posłużą zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

DOSTAWCA ODBIORCA

Załącznik nr 3 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

**OŚWIADCZENIE O AKCEPTACJI FAKTUR WYSTAWIANYCH I PRZESYŁANYCH**

**W FORMIE ELEKTRONICZNEJ**

……..……………………………

miejscowość, data

Odbiorca faktury:

**SPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI**

**IM. M. KOPERNIKA W TORUNIU**

**87-100 TORUŃ**

**ul. Batorego 17**

**NIP: 8792076803**

**REGON: 870252274**

Wystawca faktury:

………………………………………..

…………………………………………..

W imieniu Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu niniejszym informuję, że akceptujemy wystawianie i przysłanie przez Wystawcę faktur VAT w formie elektronicznej zgodnie z art. 106m i art. 106 nustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług(Dz. U. 2020 r. poz. 106).

Wystawca faktury zobowiązuje się do przesyłania faktur w formie elektronicznej na

następujący adres e-mail : **dzfaktury@med.torun.pl** od dnia **……………………………….**

W przypadku zmiany danych zawartych w tym dokumencie zobowiązujemy się do niezwłocznego przekazania aktualnych danych.

Zobowiązujemy się przyjmować faktury w formie papierowej, w przypadku gdy przeszkody techniczne lub formalne uniemożliwiają przesyłanie faktur drogą elektroniczną.

Wycofanie akceptacji przysyłania faktur VAT w formie elektronicznej może nastąpić w drodze pisemnej lub elektronicznej.

…………………………………………………

podpis Odbiorcy faktury

*Zasady przyjmowania faktur w formie elektronicznej  
przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu*

***Niniejsze zasady zostały przygotowane w celu ujednolicenia przyjmowania faktur w formie elektronicznej przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.***

1. ***Podstawą prawną wystawiania i przesyłania faktur w formie elektronicznej jest ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.***
2. ***E-faktura- to faktura w formie elektronicznej wystawiona i otrzymywana w dowolnym formacie elektronicznym.***
3. ***E-faktury mogą być przesyłane zgodnie z art.106m ustawy z dnia 11 marca 2004 r. pod warunkiem:***
   1. ***uprzedniej akceptacji tego sposobu przesyłania faktur przez Wystawcę faktury***
   2. zapewnienia autentyczności pochodzenia i integralności treści faktury
   3. odpowiedniego ich przechowywania.
4. Zgodnie z ustawą o podatku VAT stosowanie faktur elektronicznych wymaga akceptacji odbiorcy faktury.
5. Odbiorca faktury oświadcza, że adresem właściwym do przesyłania powiadomienia o wystawionej fakturze jest adres e-mail wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).
6. ***Dostarczanie faktur drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu następuje po otrzymaniu faktury przez Odbiorcę***
7. ***Oświadczenie o akceptacji faktur elektronicznych może być złożone w formie pisemnej na adres*** *Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, 87-100 Toruń, ulica Batorego 17/19* ***lub******w wersji elektronicznej*** *adres e-mail:* ***wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).******Na powyższy/e adres/y można także przesyłać informacje o ewentualnym wycofaniu akceptacji na przesyłanie faktur w formie elektronicznej.***
8. ***Wystawca faktury traci prawo do przesyłania wystawionych faktur w formie elektronicznej od dnia następującego po doręczeniu oświadczenia o wycofaniu akceptacji na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej. Od tego momentu wystawione faktury powinny doręczane w formie papierowej.***
9. ***W przypadku braku powiadomienia o zmianie adresu e-mail, wszelka korespondencja kierowana na dotychczas obowiązujący e-mail jest uważana za prawidłowo dostarczoną i wywołuje wszelkie skutki prawne. Wysłanie faktury w formie papierowej po podpisaniu oświadczenia będzie zwracane bez księgowania.***
10. ***Potwierdzeniem z otrzymania*** *korekty do faktury* ***wystawionej przez Wystawcę faktury w formie elektronicznej, będzie potwierdzenie otrzymania wiadomości elektronicznej*** *za pomocą komunikatu wysłanego z adresu e-mail, na który przesłano korektę do faktury****.***

DOSTAWCA ODBIORCA

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY – dotyczy części nr 7

**UMOWA DOSTAWY**

**Nr: SSM.DZP.200.181.2022/…**

zawarta w Toruniu, w dniu ….. roku pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. Mikołaja Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Toruniu, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 2564

*reprezentowanym przez:*

*Justynę Wileńską – Dyrektora*

zwanym dalej „Odbiorcą”, a

…… z siedzibą w ….. (kod pocztowy), ul. …, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy, … Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS …, NIP…, REGON…

reprezentowaną przez

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

zwaną dalej „Dostawcą”

* 1. § 1

1. Umowę zawarto w wyniku wyboru oferty Dostawcy przez Odbiorcę w części nr 7 w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego dotyczącego dostawy implantów do zabiegów neurochirurgicznych.

2. Integralną część niniejszej umowy stanowi oferta przetargowa Dostawcy.

3. Umowę niniejszą zawiera się na *okres 24 miesięcy* liczony od daty jej zawarcia.

4. Załącznik nr 2 do niniejszej umowy zawiera informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

5. Załącznik nr 3 do niniejszej umowy stanowi oświadczenie o akceptacji faktur przesyłanych drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych (w dalszej części umowy zwanymi implantami) określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

2. Załącznik, o którym mowa w ust. 1 określa rodzaje, ilości, ceny, producenta przedmiotu niniejszej umowy i stanowi integralna część umowy.

§ 3

1.Dostawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania przedmiotu umowy w ciągu 24 godzin od momentu złożenia Dostawcy przez Odbiorcę zamówienia.

2.Odbiorca może złożyć zamówienie w formie pisemnej, faxem……………., e-mailem na adres ..

3.Dostawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy na własny koszt i ryzyko, swoim transportem do siedziby Odbiorcy wraz z wniesieniem do Działu Zaopatrzenia pok. 30-32.

4.Dostawca może realizować dostawy przy pomocy osób trzecich, za których działania / zaniechania jak za własne odpowiedzialność ponosi Dostawca.

5.Przedmiot umowy powinien być opakowany w sposób zabezpieczający go przed uszkodzeniem w czasie transportu.

6.Dostawca zobowiązuje się ponieść ewentualne konsekwencje z tytułu nienależytego transportu przedmiotu umowy lub powstałych jego strat ilościowych.

7.Implanty powinny posiadać odpowiednio długie okresy ważności pozwalające Odbiorcy na swobodne ich użytkowanie przez okres …………………………miesięcy (minimum 24 miesiące) od daty dostawy.

8.Do dostarczonych implantów powinny być załączone atesty, jeżeli istnieją takie wymogi wydane przez odpowiednie organy do tego upoważnione.

9.Dostawca dostarczy Odbiorcy sprzęt sterylny i biologicznie czysty – opakowanie jednostkowe z listkami ułatwiającymi aseptyczne otwieranie, oryginalne opakowanie zbiorcze. Odbiorca wymaga, aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne zafoliowane fabrycznie opakowanie jednostkowe producenta. W przeciwnym wypadku towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego.

10.Przedmiot umowy w czasie obowiązywania niniejszej umowy może ulec zmniejszeniu z zastrzeżeniem jednak, że zmniejszenie ilości zamawianego przedmiotu umowy nie przekroczy 30%. W przypadku niewykorzystania przez Odbiorcę całości zamówienia Dostawcy nie przysługuje żadne roszczenie. Postępowanie takie nie czyni umowy nieważną.

11.Osobą upoważnioną ze strony Odbiorcy do składnia zamówień jest pani Róża Walczak - Cupa – Kierownik Działu Zaopatrzenia.

12.W przypadku niezrealizowania dostawy przez Dostawcę w terminie określonym w §3 ust.1 lub odmowy realizacji dostawy Odbiorca może dokonać zakupu zamówionego a niedostarczonego przez Dostawcę przedmiotu umowy we własnym zakresie i obciążyć Dostawcę kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowymi kosztami w szczególności przesyłki kurierskiej, transportu, ubezpieczenia. Dostawca wyraża zgodę na potrącanie, na podstawie wystawionej przez Odbiorcę Dostawcy noty obciążeniowej, kwoty stanowiącej różnicę ceny zakupu niedostarczonego przedmiotu umowy oraz dodatkowych kosztów z należności przysługujących Dostawcy na podstawie niniejszej umowy. Powyższe nie wyklucza możliwości obciążenia Dostawcy przez Odbiorcę kara umowną, o której mowa w §9 ust.1 pkt.2 niniejszej umowy.

13.Na opakowaniach (sprzętu sterylnego) znajdują się samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego z identyfikacją danego wyrobu – nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii.

§ 4

1.Dostawca zobowiązuje się do utrzymywania w siedzibie Odbiorcy kompletnego „banku” oferowanych produktów, określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, zwanego dalej „bankiem implantów”, w ilości określonej przez Odbiorcę

2.Rozliczenia końcowego przedmiotu umowy strony dokonają najpóźniej w ciągu 7 dni od daty zakończenia obowiązywania niniejszej umowy.

3. Dostawca ma prawo kontrolowania stanu i ilości przedmiotu umowy raz na kwartał.

4. Przekazania i odbioru przedmiotu umowy strony dokonają protokólarnie. W dniu przekazania przedmiotu umowy Dostawca przekaże Odbiorcy szczegółowy wykaz przekazanego asortymentu sporządzony w języku polskim.

5.Dostawca zobowiązuje się do uzupełniania bezpośrednio do Działu Zaopatrzenia p.30-32 wyłącznie pełnego kompletu zużytych wyrobów w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Odbiorcę.

6. Odbiorca zobowiązuje się każdorazowo najpóźniej w terminie 7 dni od daty zużycia przedmiotu umowy do pisemnego poinformowania Dostawcy o zaistniałym fakcie. Wzory formularza zużycia przedmiotu umowy Dostawca prześle Odbiorcy w wersji elektronicznej w terminie 3 dni po dacie zawarcia umowy pod rygorem kary określonej w §9 ust.1 pkt.2.

7. Niezużyty przedmiot umowy zostanie zwrócony Dostawcy przez Odbiorcę protokołem zdawczo-odbiorczym.

§ 5

1.Ogólna wartość umowy brutto wraz z należnym podatkiem VAT wynosi …. zł (słownie: ….).

2.Odbiorca zobowiązuje się należność za zużyty przedmiot umowy uiszczać przelewem na wskazane przez Dostawcę konto w terminie 60 dni od daty doręczenia Odbiorcy prawidłowo wystawionej faktury, przy czym za dzień zapłaty uważać się będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy. Podstawę do wystawienia faktury stanowi podpisany przez Odbiorcę formularz zużycia, o którym mowa w § 4 ust.6.

3.Dostawca na fakturze lub dokumencie wz każdorazowo realizując dostawę zobowiązany jest podać: nazwę, numer katalogowy, numer serii i datę ważności dostarczanego przedmiotu umowy. Bez ww. danych towar nie zostanie przyjęty.

4.Wystawianie faktury i uzupełnienie implantów odbywają się wyłącznie jednorazowo wg formularza zużycia implantów, o którym mowa w § 4 ust.6, tj. jedna faktura na wszystkie elementy zużyte w trakcie zabiegu, udokumentowane na formularzu zużycia implantu. Nie dopuszcza się wystawiania kilku faktur na jeden formularz zużycia oraz dostarczania uzupełnienia implantów częściowo.

5.Dostawca wystawia Odbiorcy każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Odbiorcę zamówienia, o którym mowa w § 3 ust.1 pod rygorem kary określonej w §9 ust.1 pkt.2.

6.Dostawca nie może bez zgody podmiotu tworzącego Odbiorcę zbywać wierzytelności z tytułu realizacji niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

7.Dostawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego każdorazowo wskazywany na fakturze stanowić będzie rachunek rozliczeniowy, o którym mowa w art. 49 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Prawo bankowe lub imienny rachunek w spółdzielczej kasie oszczędnościowo – kredytowej, otwarty w związku z prowadzoną działalnością gospodarczą – wskazany w zgłoszeniu identyfikacyjnym lub zgłoszeniu aktualizacyjnym i prowadzony przy wykorzystaniu STIR w rozumieniu art. 119zg pkt 6 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa.

8.Za zrealizowane dostawy Odbiorca zapłaci Dostawcy wynagrodzenie ustalone jako iloczyn obowiązujących cen jednostkowych brutto, określonych w załączniku nr…. do niniejszej umowy, oraz faktycznie dostarczonych ilości przedmiotu umowy.

9.Za dostarczany sukcesywnie w częściach przedmiot umowy Odbiorca wypłacać będzie wynagrodzenie częściowe nie mniejsze niż 0,05% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy. Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego Dostawcy.

§ 6

1. Strony umowy dopuszczają zmianę postanowień umowy w przypadku:

1) zmiany numerów katalogowych danego asortymentu objętego umową, która nie spowoduje istotnej zmiany przedmiotu umowy – dopuszcza się wówczas zmianę numerów katalogowych,

2) zaprzestania produkcji któregokolwiek z asortymentu objętego umową – wówczas Dostawca obowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania danego asortymentu oraz przedstawienia Odbiorcy zamiennika o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w umowie w cenie umownej lub niższej. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Odbiorcę propozycji Dostawcy. Dopuszcza się wówczas zmianę zaoferowanego przedmiotu zamówienia, producenta, ceny jednostkowej wraz z dalszymi konsekwencjami rachunkowymi.

3) zmiany cen na korzyść Odbiorcy na skutek udzielonych w szczególności promocji, rabatów, zmiany kursów walut.

2. Zmiana postanowień umowy, w przypadku o którym mowa w ust. 1, może nastąpić na pisemny wniosek Strony inicjującej zmianę (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) i następuje pod rygorem nieważności w formie podpisanego przez obie Strony aneksu do Umowy.

§ 7

1.W ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 5 ust. 1, Dostawca zobowiązuje się do przeszkolenia personelu bloku operacyjnego w siedzibie Odbiorcy z zakresu obsługi instrumentarium i techniki operacyjnej implantów.

2. Strony sporządzają protokół zawierający listę osób przeszkolonych wraz z ich podpisami.

3.Dostawca przekaże Odbiorcy materiały szkoleniowe z techniki operacyjnej w formie papierowej i elektronicznej w języku polskim (przekazane na adres e-mailowy zaopatrzenie@med.torun.pl), w terminie 3 dni po podpisaniu umowy pod rygorem naliczenia kar określonych w § 9 ust.1 pkt.2.

§8

1. Wszelkie reklamacje Odbiorca zobowiązany jest sporządzić w formie pisemnej i przekazać Dostawcy.
2. Dostawca jest zobowiązany reklamację rozpatrzyć bezzwłocznie, najpóźniej w ciągu 24 godzin od chwili jej otrzymania.
3. Odbiorca reklamacje może złożyć faksem nr …………………………… lub e-mailem …………………………………….

§ 9

1. Dostawca zapłaci Odbiorcy kary umowne:

1) za zwłokę w zrealizowaniu przedmiotu umowy, określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy, w wysokości 0,10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

2) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

2.W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy

3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych dochodzonych przez Odbiorcę od Dostawcy na podstawie postanowień niniejszej Umowy nie może przekroczyć 50% wartości umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

4. Dostawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Odbiorca.

§ 10

Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych kc odszkodowania przewyższającego wysokość ustalonych kar umownych.

§ 11

1.Odbiorca zastrzega sobie prawo do odstąpienia od niniejszej umowy zgodnie z zapisem art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych.

2. Poza przypadkami określonymi przepisami powszechnie obowiązującego prawa, w tym art. 456 ustawy prawo zamówień publicznych, Odbiorcy przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy w przypadku:

1)stwierdzenia wad jakościowych dostarczanego przedmiotu umowy,

2)zwłoki w dostawie przedmiotu umowy,

3)nieodpowiedniego okresu ważności przedmiotu umowy.

3. Prawo odstąpienia od umowy w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, przysługuje Odbiorcy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez niego zaistnienia przesłanki do odstąpienia od Umowy.

4. Strony zgodnie ustalają, że odstąpienie od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, o których mowa w ust. 2 pkt. 1-3, wywiera skutek w postaci rozwiązania umowy na przyszłość, w dniu wskazanym przez Odbiorcę, jednakże nie wcześniej niż w dniu doręczenia Dostawcy pisemnego oświadczenia Odbiorcy o odstąpieniu od Umowy, nie naruszając stosunku prawnego łączącego Strony na podstawie niniejszej Umowy w zakresie już wykonanego przedmiotu Umowy. W razie odstąpienia od umowy przez Odbiorcę w przypadkach, określonych w ust. 2 pkt. 1-3 Umowy, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu należytego wykonania części Umowy.

5.W przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną, o której mowa w § 9 ust. 2 niniejszej umowy.

6. Odstąpienie od umowy następuje w drodze pisemnego oświadczenia (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) .

§ 12

1. Strony zobowiązują się dokonać odpowiedniej zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy, w formie pisemnego aneksu (forma pisemna zastrzeżona pod rygorem nieważności) podpisanego przez obie strony, każdorazowo w przypadku wystąpienia jednej z następujących okoliczności:

1) zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,

2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2020 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,

4) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. poz. 2215 oraz z 2019 poz. 1074 i 1572), zwanych dalej PPK

- na zasadach i w sposób określony w ust. 2 - 11, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Dostawcę i nie były przewidziane w przepisie prawa opublikowanym do dnia złożenia oferty.

2. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 1, będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu Umowy zrealizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi Umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego wyłącznie do części przedmiotu Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego. Wartość wynagrodzenia netto nie zmieni się, a wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów prawa.

3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Dostawcy, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Dostawcę w związku z wejściem w życie przepisów odpowiednio zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej lub dokonujących zmian w zakresie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub w zakresie wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne lub dokonujących zmian w zakresie zasad gromadzenia i wysokości wpłat do PPK.

4. Odpowiednia zmiana wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, dostosowuje wprost proporcjonalnie wynagrodzenie Dostawcy w części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajduje zmiana do poziomu kosztów ponoszonych na realizację przedmiotowego zamówienia w związku ze zmianami przepisów prawa wymienionych w art. 436 pkt 4 lit. b ustawy Prawo zamówień publicznych. Kwota o jaką zostanie zmienione wynagrodzenie nie powinna być ani niższa ani wyższa niż to wynika ze zmiany przepisów prawa.

5. W celu zawarcia aneksu, o którym mowa w ust. 1, w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów prawa wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1 pkt. 1-4, każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z pisemnym wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy. Uzasadnienie wniosku powinno zawierać w szczególności:

1) szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Dostawcy powinno ulec zmianie,

2) wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy,

3) wskazanie podstawy prawnej zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 1-4 Umowy.

Do wniosku należy dołączyć pisemny projekt aneksu do umowy, o którym mowa w ust. 1.

6. W przypadku zmian, o których mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem, o którym mowa w ust. 5 występuje Dostawca, jest on zobowiązany dołączyć do wniosku dokumenty, z których będzie wynikać, w jakim zakresie zmiany te mają wpływ na koszty wykonania Umowy, w szczególności:

1) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2, lub

2) pisemne zestawienie wynagrodzeń (zarówno przed jak i po zmianie) pracowników realizujących przedmiotowe zamówienie, wraz z kwotami składek uiszczanych do Zakładu Ubezpieczeń Społecznych/Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego w części finansowanej przez Dostawcę, z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi - w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 3. lub

3) pisemne zestawienie wpłat do PPK w części finansowanej przez Dostawcę (zarówno przed jak i po zmianie) dot. osób realizujących zamówienie objęte niniejszą umową z określeniem zakresu (części etatu), w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu Umowy oraz części wynagrodzenia odpowiadającej temu zakresowi – w przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt. 4.

7. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 2-4, jeżeli z wnioskiem występuje Odbiorca, jest on uprawniony do zobowiązania Dostawcy do przedstawienia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni roboczych, dokumentów, z których będzie wynikać w jakim zakresie zmiana ta ma wpływ na koszty wykonania Umowy.

8. W celu dokonania oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia Odbiorca jest uprawniony do wezwania Dostawcy do złożenia w wyznaczonym terminie dodatkowych wyjaśnień, dokumentów, wyliczeń uzasadniających dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia. Niedostarczenie ich przez Dostawcę w wyznaczonym, terminie uważane będzie za odstąpienie przez Dostawcę od żądania zmiany wynagrodzenia.

9. Strona, która otrzymała wniosek, o którym mowa w ust. 5, przekaże drugiej Stronie pisemną informację o jego zatwierdzeniu (ze wskazaniem kwoty, o jaką wynagrodzenie należne Dostawcy powinno ulec zmianie), lub o jego niezatwierdzeniu w terminie 30 dni roboczych od dostarczenia kompletnej dokumentacji umożliwiającej dokonanie oceny zasadności zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1.

10. Zawarcie aneksu nastąpi nie później niż w terminie 10 dni roboczych od dnia zatwierdzenia wniosku o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy.

11. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 1, będzie obowiązywała Strony od daty wskazanej w aneksie do Umowy, o którym mowa w ust.1, nie wcześniej niż data zawarcia aneksu.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej.

§ 14

Odbiorca zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 7 dni od dnia dostawy, w przypadku niezgodności dostawy pod względem ilościowym w stosunku do złożonego zamówienia.

§ 15

W razie powstania sporu związanego z realizacją niniejszej umowy Strony poddają się rozstrzygnięciu sądu właściwego wg siedziby Odbiorcy.

§ 16

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy prawo zamówień publicznych i kodeksu cywilnego.

§ 17

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

DOSTAWCA ODBIORCA

załącznik nr 2 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

Informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez

Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu

Od dnia 25 maja 2018 r. jako administrator Państwa danych osobowych odpowiadamy za ich wykorzystywanie zgodnie z Rozporządzeniem 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 (Rozporządzenie o ochronie danych osobowych), którego celem jest ujednolicenie zasad przetwarzania danych osobowych na terenie UE.

W związku z art.13 ust. 1 i 2 RODO uprzejmie informujemy, co następuje:

Administratorem Państwa danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, NIP:879-20-76-803, REGON: 870252274, e-mail: info@med.torun.pl, tel. 56-61-00-268.

W sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych można się kontaktować z Inspektorem ochrony danych na adres poczty elektronicznej: [iod@med.torun.pl](mailto:iod@med.torun.pl) lub na powyższy adres korespondencyjny.

I. Cel oraz podstawa wykorzystywania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Państwa dane osobowe pozyskiwane są w związku z zawieraniem umów, które wykorzystywane są w trakcie trwania umowy dla celów takich, jak:

1. realizacja obowiązków prawnych m. in. przechowywanie danych dotyczących korespondencji elektronicznej/pocztowej na potrzeby przyszłych postępowań uprawnionych organów;
2. zawarcie oraz realizacja umowy między Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu a Państwem, w tym zapewnienie poprawnej jakości usług przez czas trwania umowy i rozliczeń po jej zakończeniu;
3. przeciwdziałanie oraz dochodzenie roszczeń;

Dane osobowe potrzebne do realizacji obowiązków prawnych wykorzystywane będą przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu:

- przez czas wykonania tych obowiązków;

- przez czas, w którym przepisy nakazują przechowywać dane;

- przez czas, w którym możemy ponieść konsekwencje prawne niewykonania obowiązku.

To oznacza, że odpowiadamy za ich wykorzystanie w sposób bezpieczny, zgodny z umową i przepisami prawa.

II. Rodzaj Państwa danych osobowych, jakie są przetwarzane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Przetwarzaniu będą podlegały głównie takie rodzaje danych osobowych, powierzone na podstawie umowy, jak: dane zwykłe: imię i nazwisko, adres, telefon kontaktowy, adres email.

Państwa dane będę przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa. Okres przetwarzania danych może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami.

III. Przekazywanie danych.

Specjalistycznym Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu w ramach prowadzonej działalności przekazuje dane osobowe następującym podmiotom:

- pracownikom oraz współpracownikom;

- gdy jest to uzasadnione - świadczącym usługi zarządzania systemem informatycznym;

- świadczącym usługi kurierskie lub pocztowe (w celu prowadzenia niezbędnej korespondencji w powierzonych nam sprawach).

Pani/Pana dane będą udostępniane innym odbiorcom jedynie w przypadku, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa.

IV. Prawo dostępu do danych.

Przepisy Rozporządzenia o ochronie danych osobowych uprawniają Państwa do wystąpienia do nas z żądaniem:

1. udzielenia informacji o przetwarzanych danych;
2. wydania kopii przetwarzania danych;
3. niezwłocznego sprostowania nieprawidłowych danych;
4. uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, w tym poprzez przedstawienie dodatkowego oświadczenia;
5. ograniczenia przetwarzania danych w przypadku zakwestionowania ich prawidłowości;
6. niezwłocznego usunięcia danych bezpodstawnie przetwarzanych;
7. przeniesienia danych do innego administratora w powszechnie używanym formacie, nadającym się do odczytu maszynowego.

V. Prawo do sprzeciwu.

Wobec przetwarzania danych osobowych niezbędnych do wykonania przez nas zadań realizowanych w interesie publicznym lub niezbędnych do celów wynikających z naszych prawnie uzasadnionych interesów - mogą Państwo wnieść sprzeciw w sytuacjach szczególnych. W tym przypadku nie wolno nam będzie przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykażemy istnienie ważnych, prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania nadrzędnych wobec interesów, praw i wolności osoby, której dane dotyczą lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń.

VI. Prawo do wniesienia skargi.

Jeżeli uznają Państwo, iż dokonywane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu przetwarzanie danych osobowych jest niezgodne z prawem - przysługuje Państwu prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Przekazane przez Państwa dane nie posłużą zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

DOSTAWCA ODBIORCA

Załącznik nr 3 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

**OŚWIADCZENIE O AKCEPTACJI FAKTUR WYSTAWIANYCH I PRZESYŁANYCH**

**W FORMIE ELEKTRONICZNEJ**

……..……………………………

miejscowość, data

Odbiorca faktury:

**SPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI**

**IM. M. KOPERNIKA W TORUNIU**

**87-100 TORUŃ**

**ul. Batorego 17**

**NIP: 8792076803**

**REGON: 870252274**

Wystawca faktury:

………………………………………..

…………………………………………..

W imieniu Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu niniejszym informuję, że akceptujemy wystawianie i przysłanie przez Wystawcę faktur VAT w formie elektronicznej zgodnie z art. 106m i art. 106 nustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług(Dz. U. 2020 r. poz. 106).

Wystawca faktury zobowiązuje się do przesyłania faktur w formie elektronicznej na

następujący adres e-mail : **dzfaktury@med.torun.pl** od dnia **……………………………….**

W przypadku zmiany danych zawartych w tym dokumencie zobowiązujemy się do niezwłocznego przekazania aktualnych danych.

Zobowiązujemy się przyjmować faktury w formie papierowej, w przypadku gdy przeszkody techniczne lub formalne uniemożliwiają przesyłanie faktur drogą elektroniczną.

Wycofanie akceptacji przysyłania faktur VAT w formie elektronicznej może nastąpić w drodze pisemnej lub elektronicznej.

…………………………………………………

podpis Odbiorcy faktury

*Zasady przyjmowania faktur w formie elektronicznej  
przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu*

***Niniejsze zasady zostały przygotowane w celu ujednolicenia przyjmowania faktur w formie elektronicznej przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.***

1. ***Podstawą prawną wystawiania i przesyłania faktur w formie elektronicznej jest ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.***
2. ***E-faktura- to faktura w formie elektronicznej wystawiona i otrzymywana w dowolnym formacie elektronicznym.***
3. ***E-faktury mogą być przesyłane zgodnie z art.106m ustawy z dnia 11 marca 2004 r. pod warunkiem:***
   1. ***uprzedniej akceptacji tego sposobu przesyłania faktur przez Wystawcę faktury***
   2. zapewnienia autentyczności pochodzenia i integralności treści faktury
   3. odpowiedniego ich przechowywania.
4. Zgodnie z ustawą o podatku VAT stosowanie faktur elektronicznych wymaga akceptacji odbiorcy faktury.
5. Odbiorca faktury oświadcza, że adresem właściwym do przesyłania powiadomienia o wystawionej fakturze jest adres e-mail wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).
6. ***Dostarczanie faktur drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu następuje po otrzymaniu faktury przez Odbiorcę***
7. ***Oświadczenie o akceptacji faktur elektronicznych może być złożone w formie pisemnej na adres*** *Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, 87-100 Toruń, ulica Batorego 17/19* ***lub******w wersji elektronicznej*** *adres e-mail:* ***wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).******Na powyższy/e adres/y można także przesyłać informacje o ewentualnym wycofaniu akceptacji na przesyłanie faktur w formie elektronicznej.***
8. ***Wystawca faktury traci prawo do przesyłania wystawionych faktur w formie elektronicznej od dnia następującego po doręczeniu oświadczenia o wycofaniu akceptacji na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej. Od tego momentu wystawione faktury powinny doręczane w formie papierowej.***
9. ***W przypadku braku powiadomienia o zmianie adresu e-mail, wszelka korespondencja kierowana na dotychczas obowiązujący e-mail jest uważana za prawidłowo dostarczoną i wywołuje wszelkie skutki prawne. Wysłanie faktury w formie papierowej po podpisaniu oświadczenia będzie zwracane bez księgowania.***
10. ***Potwierdzeniem z otrzymania*** *korekty do faktury* ***wystawionej przez Wystawcę faktury w formie elektronicznej, będzie potwierdzenie otrzymania wiadomości elektronicznej*** *za pomocą komunikatu wysłanego z adresu e-mail, na który przesłano korektę do faktury****.***

DOSTAWCA ODBIORCA

Załącznik nr 2 do umowy nr SSM.DZP.200.181.2022

**Informacje o sposobie przetwarzania danych osobowych przez**

**Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu**

Od dnia 25 maja 2018 r. jako administrator Państwa danych osobowych odpowiadamy za ich wykorzystywanie zgodnie z Rozporządzeniem 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 (Rozporządzenie o ochronie danych osobowych), którego celem jest ujednolicenie zasad przetwarzania danych osobowych na terenie UE.

W związku z art.13 ust. 1 i 2 RODO uprzejmie informujemy, co następuje:

Administratorem Państwa danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, NIP:879-20-76-803, REGON: 870252274, e-mail: info@med.torun.pl, tel. 56-61-00-268.

W sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych można się kontaktować z Inspektorem ochrony danych na adres poczty elektronicznej: [iod@med.torun.pl](mailto:iod@med.torun.pl) lub na powyższy adres korespondencyjny.

I. Cel oraz podstawa wykorzystywania danych osobowych przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Państwa dane osobowe pozyskiwane są w związku z zawieraniem umów, które wykorzystywane są w trakcie trwania umowy dla celów takich, jak:

1. realizacja obowiązków prawnych m. in. przechowywanie danych dotyczących korespondencji elektronicznej/pocztowej na potrzeby przyszłych postępowań uprawnionych organów;
2. zawarcie oraz realizacja umowy między Specjalistycznym Szpitalem Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu a Państwem, w tym zapewnienie poprawnej jakości usług przez czas trwania umowy i rozliczeń po jej zakończeniu;
3. przeciwdziałanie oraz dochodzenie roszczeń;

Dane osobowe potrzebne do realizacji obowiązków prawnych wykorzystywane będą przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu:

- przez czas wykonania tych obowiązków;

- przez czas, w którym przepisy nakazują przechowywać dane;

- przez czas, w którym możemy ponieść konsekwencje prawne niewykonania obowiązku.

To oznacza, że odpowiadamy za ich wykorzystanie w sposób bezpieczny, zgodny z umową i przepisami prawa.

II. Rodzaj Państwa danych osobowych, jakie są przetwarzane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.

Przetwarzaniu będą podlegały głównie takie rodzaje danych osobowych, powierzone na podstawie umowy, jak: dane zwykłe: imię i nazwisko, adres, telefon kontaktowy, adres email.

Państwa dane będę przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa. Okres przetwarzania danych może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami.

III. Przekazywanie danych.

Specjalistycznym Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu w ramach prowadzonej działalności przekazuje dane osobowe następującym podmiotom:

- pracownikom oraz współpracownikom;

- gdy jest to uzasadnione - świadczącym usługi zarządzania systemem informatycznym;

- świadczącym usługi kurierskie lub pocztowe (w celu prowadzenia niezbędnej korespondencji w powierzonych nam sprawach).

Pani/Pana dane będą udostępniane innym odbiorcom jedynie w przypadku, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa.

IV. Prawo dostępu do danych.

Przepisy Rozporządzenia o ochronie danych osobowych uprawniają Państwa do wystąpienia do nas z żądaniem:

1. udzielenia informacji o przetwarzanych danych;
2. wydania kopii przetwarzania danych;
3. niezwłocznego sprostowania nieprawidłowych danych;
4. uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, w tym poprzez przedstawienie dodatkowego oświadczenia;
5. ograniczenia przetwarzania danych w przypadku zakwestionowania ich prawidłowości;
6. niezwłocznego usunięcia danych bezpodstawnie przetwarzanych;
7. przeniesienia danych do innego administratora w powszechnie używanym formacie, nadającym się do odczytu maszynowego.

V. Prawo do sprzeciwu.

Wobec przetwarzania danych osobowych niezbędnych do wykonania przez nas zadań realizowanych w interesie publicznym lub niezbędnych do celów wynikających z naszych prawnie uzasadnionych interesów - mogą Państwo wnieść sprzeciw w sytuacjach szczególnych. W tym przypadku nie wolno nam będzie przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykażemy istnienie ważnych, prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania nadrzędnych wobec interesów, praw i wolności osoby, której dane dotyczą lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń.

VI. Prawo do wniesienia skargi.

Jeżeli uznają Państwo, iż dokonywane przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu przetwarzanie danych osobowych jest niezgodne z prawem - przysługuje Państwu prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Przekazane przez Państwa dane nie posłużą zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

Przyjmujący zamówienie Udzielający zamówienia

*Załącznik nr 3 do umowy nr SSM.DZP.200.181.202.*

***OŚWIADCZENIE O AKCEPTACJI FAKTUR WYSTAWIANYCH I PRZESYŁANYCH***

***W FORMIE ELEKTRONICZNEJ***

*Toruń, dn.*

*……..……………………………*

*miejscowość, data*

*Odbiorca faktury:*

*SPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI*

*IM. M. KOPERNIKA W TORUNIU*

*87-100 TORUŃ*

*ul. Batorego 17*

*NIP: 8792076803*

*REGON: 870252274*

*Wystawca faktury:*

*…………………….………………*

*…………………………………….*

*NIP………………………………..*

*REGON…………………………..*

*W imieniu Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu niniejszym informuję, że akceptujemy wystawianie i przysłanie przez Wystawcę faktur VAT w formie elektronicznej zgodnie z art. 106m i art. 106 n**ustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług**(Dz. U. 2020 r. poz. 106).*

*Wystawca faktury zobowiązuje się do przesyłania faktur w formie elektronicznej na*

*następujący adres e-mail :* [*transport@med.torun.pl*](mailto:transport@med.torun.pl)*od dnia* ***……………………….***

*W przypadku zmiany danych zawartych w tym dokumencie zobowiązujemy się do niezwłocznego przekazania aktualnych danych.*

*Zobowiązujemy się przyjmować faktury w formie papierowej, w przypadku gdy przeszkody techniczne lub formalne uniemożliwiają przesyłanie faktur drogą elektroniczną.*

*Wycofanie akceptacji przysyłania faktur VAT w formie elektronicznej może nastąpić w drodze pisemnej lub elektronicznej.*

*` …………………………………………………*

*podpis Odbiorcy faktury*

*Zasady przyjmowania faktur w formie elektronicznej  
przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu*

*Niniejsze zasady zostały przygotowane w celu ujednolicenia przyjmowania faktur w formie elektronicznej przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu.*

1. *Podstawą prawną wystawiania i przesyłania faktur w formie elektronicznej jest ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.*
2. *E-faktura- to faktura w formie elektronicznej wystawiona i otrzymywana w dowolnym formacie elektronicznym.*
3. *E-faktury mogą być przesyłane zgodnie z art.106m ustawy z dnia 11 marca 2004 r. pod warunkiem:*
   1. *uprzedniej akceptacji tego sposobu przesyłania faktur przez Wystawcę faktury*
   2. zapewnienia autentyczności pochodzenia i integralności treści faktury
   3. odpowiedniego ich przechowywania.
4. Zgodnie z ustawą o podatku VAT stosowanie faktur elektronicznych wymaga akceptacji odbiorcy faktury.
5. Odbiorca faktury oświadcza, że adresem właściwym do przesyłania powiadomienia o wystawionej fakturze jest adres e-mail wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać).
6. *Dostarczanie faktur drogą elektroniczną do Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu, następuje po otrzymaniu faktury przez Odbiorcę.*
7. *Oświadczenie o akceptacji faktur elektronicznych może być złożone w formie pisemnej na adres Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, 87-100 Toruń, ulica Batorego 17/19 lub w wersji elektronicznej adres e-mail: wskazany w oświadczeniu do przesyłania faktur droga elektroniczną (jeśli inny adres, to należy wskazać). Na powyższy/e adres/y można także przesyłać informacje o ewentualnym wycofaniu akceptacji na przesyłanie faktur w formie elektronicznej.*
8. *Wystawca faktury traci prawo do przesyłania wystawionych faktur w formie elektronicznej od dnia następującego po doręczeniu oświadczenia o wycofaniu akceptacji na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej. Od tego momentu wystawione faktury powinny doręczane w formie papierowej.*
9. *W przypadku braku powiadomienia o zmianie adresu e-mail, wszelka korespondencja kierowana na dotychczas obowiązujący e-mail jest uważana za prawidłowo dostarczoną i wywołuje wszelkie skutki prawne. Wysłanie faktury w formie papierowej po podpisaniu oświadczenia będzie zwracane bez księgowania.*
10. *Potwierdzeniem z otrzymania korekty do faktury wystawionej przez Wystawcę faktury w formie elektronicznej, będzie potwierdzenie otrzymania wiadomości elektronicznej za pomocą komunikatu wysłanego z adresu e-mail, na który przesłano korektę do faktury.*

Przyjmujący zamówienie Udzielający zamówienia

**FORMULARZ OFERTY**

**I. DANE WYKONAWCY:**

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

2.Adres prowadzenia działalności:......................................................................................................................

3.tel/fax/e-mail /EPUAP.......................................................................................................................................

4.Imię nazwisko\*: ..............................................................................................................................................

5.Adres zamieszkania\*: ......................................................................................................................................

6.NIP, REGON....................................................................................................................................................

**II. PRZEDMIOT OFERTY:**

**Oferta dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na dostawę** **implantów do zabiegów neurochirurgicznych ogłoszonego przez Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń**

**III. Część nr …………………………………………………………………………………………..**

**IV. OKREŚLENIE WARTOŚCI OFERTY /ogółem / - wartość netto** Określenie wartości /cyfrowo/.............................................................................................................................

/słownie złotych/..................................................................................................................................................

**V. OKREŚLENIE WARTOŚCI OFERTY /ogółem / - wartość brutto**

Określenie wartości /cyfrowo/.............................................................................................................................

/słownie złotych/..................................................................................................................................................

**VI.ZAMIERZAMY POWIERZYĆ: 1)WYKONANIE NASTĘPUJACYCH CZĘŚCI ZAMÓWIENIA,**

**2) NASTĘPUJĄCEMU PODWYKONAWCY\*\***..........................................................................................

/podać część zamówienia jaką wykona podwykonawca i podać podwykonawcę/

**VII.TERMIN WAŻNOŚCI PRODUKTU**............................................................................................................

/podać min 24 dni miesiące/

**VIII. WYKONAWCA JEST\*\*\*:**

mikroprzedsiębiorstwem

małym przedsiębiorstwem

średnim przedsiębiorstwem

jednoosobowa działalność gospodarcza

osoba fizyczna nie prowadząca działalności gospodarczej

inny rodzaj

**Zgodnie z Rozdziałem 21 SWZ**

**IX.TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**..............................................................................................................\*wypełniają Wykonawcy będące osobami fizycznymi

\*\* wypełnić o ile dotyczy

\*\*\* zaznaczyć X

W załączeniu: /wymienić załączniki/

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

podpis w formie elektronicznej lub   
w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem osobistym

lub podpisem zaufanym pod rygorem nieważności

**Załącznik Nr 4 do SWZ**

…………………………………………….….

(pieczątka firmowa Wykonawcy)

**formularz jednolitego dokumentu ZAMÓWIENIA**

**Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia**

**oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego**

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia[[1]](#footnote-1). Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia[[2]](#footnote-2) w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

**Dz.U. UE S numer** […..], **data** [……], **strona […………………….-2022-PL],**

**Numer ogłoszenia w Dz.U. S: ………………..**

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia. W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): []

**Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia**

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia   
i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

|  |  |
| --- | --- |
| **Tożsamość zamawiającego*[[3]](#footnote-3)*** | Odpowiedź |
| Nazwa: | Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu  ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń |
| **Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?** | Odpowiedź |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[4]](#footnote-4): | Dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[5]](#footnote-5): | SSM.DZP.200.181.2022 |

**Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego dokumentu zamówienia**

**musi wypełnić Wykonawca*.***

**Część II: Informacje dotyczące wykonawcy**

A: **Informacje na temat wykonawcy**

|  |  |
| --- | --- |
| **Identyfikacja:** | **Odpowiedź (**wypełnić, podać, określić**):** |
| **Nazwa**: | ……………………………………………………… |
| Numer VAT, jeżeli dotyczy:  Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie. | ……………………………………………………..  ……………………………………………………. |
| **Adres pocztowy**: | ……………………………………………………. |
| **Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów**[[6]](#footnote-6):  **Telefon**:  **Adres e-mail**:  **Adres internetowy** (adres www) (*jeżeli dotyczy*): | ……………………………………………………  ……………………………………………………  ……………………………………………………  …………………………………………………… |
| **Informacje ogólne:** | **Odpowiedź (**zaznaczyć odpowiednie, wypełnić, określić**):** |
| Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem[[7]](#footnote-7)? | [] Tak [] Nie |
| **Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone[[8]](#footnote-8):** czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym”[[9]](#footnote-9) lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? **Jeżeli tak,** jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy. | [] Tak [] Nie     …………………………………………….………   ……………………………………………………. |
| **Jeżeli dotyczy**, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)? | [] Tak [] Nie [] Nie dotyczy |
| **Jeżeli tak**: **Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.**  a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać: c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie[[10]](#footnote-10): d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?  **Jeżeli nie:** **Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.**  **WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:**e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | a) […………………………………………………] b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] c) […………………………………………………] d) [] Tak [] Nie  e) [] Tak [] Nie  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] |
| **Rodzaj uczestnictwa:** | **Odpowiedź (**zaznaczyć odpowiednie, wypełnić, określić**):** |
| **Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami**[[11]](#footnote-11)? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.** | |
| **Jeżeli tak**: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział: | a): […………………………………………………]  b): [……………………………………………….…]  c): [……………………………………………….…] |
| **Części** | **Odpowiedź (**wypełnić, określić)**:** |
| **W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę**. | [ …………………………………………………… ] |

B: **Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy**

***W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko*** *(imiona i nazwiska) oraz adres(-y)* ***osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:***

|  |  |
| --- | --- |
| **Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:** | **Odpowiedź (**wypełnić, określić)**:** |
| Imię i nazwisko,  wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane: | [………………………………………………….…], [………………………………………………….…] |
| Stanowisko/Działający(-a) jako: | [……………………………………………………] |
| Adres pocztowy: | [……………………………………………………] |
| Telefon: | [……………………………………………………] |
| Adres e-mail: | [……………………………………………………] |
| W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.): | [……………………………………………………] |

C: **Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów**

|  |  |
| --- | --- |
| **Zależność od innych podmiotów:** | **Odpowiedź (**zaznaczyć odpowiednie, wypełnić, określić**):** |
| Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V? | [] Tak [] Nie |

**Jeżeli tak**, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.   
Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V[[12]](#footnote-12).

D: **Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega**

**(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku, gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Podwykonawstwo** | **Odpowiedź (**zaznaczyć odpowiednie, wypełnić, określić**):** |
| Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiejkolwiek części zamówienia? | [] Tak [] Nie Jeżeli **tak i o ile jest to wiadome**, proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: […………………………………………………….…] |

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

**Część III: Podstawy wykluczenia**

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. **udział w** **organizacji przestępczej[[13]](#footnote-13)**;
2. **korupcja[[14]](#footnote-14)**;
3. **nadużycie finansowe[[15]](#footnote-15)**;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną****[[16]](#footnote-16)**
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu[[17]](#footnote-17)**
6. **praca dzieci** i inne formy **handlu ludźmi[[18]](#footnote-18)**.

|  |  |
| --- | --- |
| Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy: | **Odpowiedź:** |
| Czy w stosunku do **samego wykonawcy** bądź **jakiejkolwiek** osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, **wydany został prawomocny wyrok** z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? | [] Tak [] Nie  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):  [……][……][……][……][[19]](#footnote-19) |
| **Jeżeli tak**, proszę podać[[20]](#footnote-20): a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany [ ]; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku: | a) data: [ ], punkt(-y): [ ], powód(-ody): [ ] b) [……] c) długość okresu wykluczenia [……] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):  [……][……][……][……][[21]](#footnote-21) |
| W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia[[22]](#footnote-22)  („samooczyszczenie”)? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki[[23]](#footnote-23): | [……] |

B: **Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:** | **Odpowiedź:** | |
| Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich **obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**, zarówno w państwie,  w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby? | [] Tak [] Nie | |
| **Jeżeli nie**, proszę wskazać:  a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie **decyzji** sądowej lub administracyjnej:  Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?  - Proszę podać datę wyroku lub decyzji.  - W przypadku wyroku, **o ile została w nim bezpośrednio określona**, długość okresu wykluczenia:  2) w **inny sposób**? Proszę sprecyzować, w jaki:  d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny? | **Podatki** | **Składki na ubezpieczenia społeczne** |
| a) [……]  b) [……]   c1) [] Tak [] Nie  [] Tak [] Nie   * [……] * [……]  c2) […]  d) [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] | a) [……]  b) [……]   c1) [] Tak [] Nie  [] Tak [] Nie   * [……] * [……]  c2) [ …]  d) [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] |
| Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[[24]](#footnote-24) [……][……][……] | |

C: **Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi**[[25]](#footnote-25)

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia.   
Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

|  |  |
| --- | --- |
| **Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy[[26]](#footnote-26)? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? **[] Tak [] Nie** **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych[[27]](#footnote-27); lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?  **Jeżeli tak:**  -Proszę podać szczegółowe informacje:  -Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej[[28]](#footnote-28).  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie   * [……] * [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego[[29]](#footnote-29)?  Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie  [……] |
| Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| **Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji**?  Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   […] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów[[30]](#footnote-30) spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? *Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:* | [] Tak [] Nie  […] |
| **Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane  z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?**  *Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:* | [] Tak [] Nie    […] |
| Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została **rozwiązana przed czasem**, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? *Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:* | [] Tak [] Nie   […] |
| Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca może potwierdzić, że: **a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający;** oraz **d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?** | [] Tak [] Nie  [] Tak [] Nie |

D: **Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego**

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** | **Odpowiedź:** |
| Czy mają zastosowanie **podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?  *Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | [] Tak [] Nie  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[31]](#footnote-31) |
| W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia  o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki  w celu samooczyszczenia? | [] Tak [] Nie [……] |

**Część IV: Kryteria kwalifikacji**

**W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji** (sekcja  lub sekcje **A–D w niniejszej części**) **wykonawca oświadcza, że:**

: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa   
w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji  w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

|  |  |
| --- | --- |
| Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji. | Odpowiedź |
| Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji: | [] Tak [] Nie |

A: **Kompetencje**

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku, gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

|  |  |
| --- | --- |
| **Kompetencje** | **Odpowiedź:** (podać, określić) |
| **1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym** prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy[[32]](#footnote-32): *Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać*: | […]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| **2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi:** Czy konieczne jest **posiadanie** określonego **zezwolenia lub bycie członkiem** określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy?  *Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | [] Tak [] Nie  Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [ …] [] Tak [] Nie  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

B: **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

|  |  |
| --- | --- |
| **Sytuacja ekonomiczna i finansowa** | **Odpowiedź** (podać, określić)**:** |
| 1a) Jego („ogólny”) **roczny obrót** w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący**:**  **i/lub** 1b) Jego **średni** roczny **obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący[[33]](#footnote-33) (**)**:**  *Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta   (liczba lat, średni obrót)**:** [……], [……] […] waluta  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 2a) Jego roczny („specyficzny”) **obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem** i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:  **i/lub** 2b) Jego **średni** roczny **obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący[[34]](#footnote-34):**  *Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta     (liczba lat, średni obrót)**:** [……], [……] […] waluta   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 3) W przypadku, gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę: | [……] |
| 4) W odniesieniu do **wskaźników finansowych[[35]](#footnote-35)** określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):  *Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | (określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y[[36]](#footnote-36) – oraz wartość): [……], [……][[37]](#footnote-37) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 5) W ramach **ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego** wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:  *Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | [……] […] waluta  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 1. W odniesieniu do **innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych**, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, **wykonawca oświadcza, że**:   *Jeżeli odnośna dokumentacja, która* ***mogła*** *zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | [……]      (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

C: Zdolność techniczna i zawodowa

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

|  |  |
| --- | --- |
| **Zdolność techniczna i zawodowa** | **Odpowiedź** (podać, określić)**:** |
| 1a) Jedynie w odniesieniu do **zamówień publicznych na roboty budowlane**: W okresie odniesienia[[38]](#footnote-38) wykonawca **wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju**:  *Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […] Roboty budowlane: [……]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 1b) Jedynie w odniesieniu do **zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi**: W okresie odniesienia[[39]](#footnote-39) wykonawca **zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju**:Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych[[40]](#footnote-40): | Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | Opis | Kwoty | Daty | Odbiorcy | |  |  |  |  | |
| 2) Może skorzystać z usług następujących **pracowników technicznych lub służb technicznych[[41]](#footnote-41)**, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości:  W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych  o wykonanie robót: | [……]   [……] |
| 3) Korzysta z następujących **urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości**, a jego **zaplecze naukowo-badawcze** jest następujące: | [……] |
| 4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy **zarządzania łańcuchem dostaw** i śledzenia łańcucha dostaw: | [……] |
| 5) **W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu:** Czy wykonawca **zezwoli** na przeprowadzenie **kontroli[[42]](#footnote-42)** swoich **zdolności produkcyjnych** lub **zdolności technicznych**,  a w razie konieczności także dostępnych mu **środków naukowych i badawczych**, jak również **środków kontroli jakości**? | [] Tak [] Nie |
| 6) Następującym **wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi** legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: **lub** (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza: | a) [……]  b) [……] |
| 7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące **środki zarządzania środowiskowego**: | [……] |
| 8) Wielkość **średniego rocznego zatrudnienia** u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące: | Rok, średnie roczne zatrudnienie: [……], [……] [……], [……] [……], [……] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [……], [……] [……], [……] [……], [……] |
| 9) Będzie dysponował następującymi **narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi** na potrzeby realizacji zamówienia: | [……] |
| 10) Wykonawca **zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom[[43]](#footnote-43)** następującą **część (procentową)** zamówienia:   |  | | --- | | **Wykonawca w swoim oświadczeniu o wskazuje procentową część zamówienia powierzoną ewentualnie konkretnemu podwykonawcy.** |   **Jeżeli wykonawca postanowił zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia oraz polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców** (zob. powyżej, część II sekcja C). | [……] |
| 11) W odniesieniu do **zamówień publicznych na dostawy**: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie    [] Tak [] Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ,dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 12) W odniesieniu do **zamówień publicznych na dostawy**: Czy wykonawca może przedstawić wymagane **zaświadczenia** sporządzone przez urzędowe **instytuty** lub agencje **kontroli jakości** o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? **Jeżeli nie**, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie    […]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

|  |  |
| --- | --- |
| **Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego** | **Odpowiedź** (podać, określić)**: :** |
| Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić **zaświadczenia** sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych **norm zapewniania jakości**, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? **Jeżeli nie**, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione:  *Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | [] Tak [] Nie     [……] [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić **zaświadczenia** sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych **systemów lub norm zarządzania środowiskowego**? **Jeżeli nie**, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące **systemów lub norm zarządzania środowiskowego** mogą zostać przedstawione:  *Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:* | [] Tak [] Nie    [……] [……]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

**Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów**

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego   
i partnerstwa innowacyjnego:

**Wykonawca oświadcza, że:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Ograniczanie liczby kandydatów** | **Odpowiedź:** |
| W następujący sposób **spełnia** obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla **każdego** z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:  **Zamawiający nie stawia wymogu w tym zakresie - nie wypełniać.**  *Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej[[44]](#footnote-44), proszę wskazać dla* ***każdego*** *z nich:* | [….]    [] Tak [] Nie[[45]](#footnote-45)      (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][ |

**Część VI: Oświadczenia końcowe**

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne   
i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia   
w błąd.*

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:*

*a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim*[[46]](#footnote-46)*, lub*

*b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.*[[47]](#footnote-47)*, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację*.

*Niżej podpisany(-a) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby* ***Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu*** *uzyskał dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby* [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrócony opis, adres publikacyjny w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*, numer referencyjny: ……………………………………………………………………………………………………………).

Data: ………………..……………

Miejscowość: …………………….

Podpis(-y) osób uprawnionych:

………………………………………………..………..

Załącznik nr 5 **do SWZ**

**Specjalistyczny Szpital Miejski im.M.Kopernika w w Toruniu**

**ul. Batorego 17/19  
87-100 Toruń**

**Wykonawca:**

………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………

(imię, nazwisko, stanowisko  
/podstawa do reprezentacji)

## Oświadczenie Wykonawcy/podmiotu udostępniającego zasoby\*

W przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

**nr SSM.DZP.200.181.2022: „Dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych””**

Oświadczam, że nie podlegam 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 (Dz.U. 2022 poz. 835)

…………………………………………

*kwalifikowany podpis elektroniczny osoby/ osób/ upoważnionej/ych*

**Załącznik nr 6 do SWZ**

**Specjalistyczny Szpital Miejski im.M.Kopernika w w Toruniu**

**ul. Batorego 17/19  
87-100 Toruń**

**Wykonawca:**

………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………

(imię, nazwisko, stanowisko  
/podstawa do reprezentacji)

## Oświadczenie Wykonawcy/podmiotu udostępniającego zasoby\*

W przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

**nr SSM.DZP.200.181.2022: „Dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych”**

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie z art.5k Rozporządzenia 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, tj. nie jestem:

|  |  |
| --- | --- |
|  | 1. obywatelem rosyjskim lub osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem z siedzibą w Rosji; |

|  |  |
| --- | --- |
| b) | osobą prawną, podmiotem lub organem, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub |

|  |  |
| --- | --- |
| c) | osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem działającym w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu, |

w tym podwykonawcom, dostawcom lub podmiotem, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

…………………………………………

*kwalifikowany podpis elektroniczny osoby/ osób/ upoważnionej/ych” ,*

\*niepotrzebne skreślić.

#### Załącznik nr 7 do SWZ

*Oświadczenie składane na wezwanie zamawiającego*

**Specjalistyczny Szpital Miejski im.M.Kopernika w w Toruniu**

**ul. Batorego 17/19  
87-100 Toruń**

**Wykonawca:**

………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………

(imię, nazwisko, stanowisko  
/podstawa do reprezentacji)

**Oświadczenie Wykonawcy**

składane w zakresie art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp), **dotyczące przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia **nr SSM.DZP.200.181.2022: „Dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych”**

oświadczam/(-my), co następuje:

* **nie należymy\*** do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t. j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 z późn. zm.)   
  w stosunku do Wykonawców, którzy złożyli odrębne oferty w niniejszym postępowaniu   
  o udzielenie zamówienia publicznego.
* **należymy\*** do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r.   
  o ochronie konkurencji i konsumentów (t. j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 z późn. zm.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego:

1)………………………………………………………………………………………………

2)………………………………………………………………………………………………

Jednocześnie przekładam następujące dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej:

1)………………………………………………………………………………………………

2)………………………………………………………………………………………………

***\* niepotrzebne skreślić***

*……………………………………….kwalifikowany podpis elektroniczny*

*osoby/ osób/ upoważnionej/ych*

**Załącznik Nr 8 do SWZ**

*Oświadczenie składane na wezwanie zamawiającego*

**Specjalistyczny Szpital Miejski im.M.Kopernika w w Toruniu**

**ul. Batorego 17/19  
87-100 Toruń**

**Wykonawca:**

………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………

(imię, nazwisko, stanowisko  
/podstawa do reprezentacji)

## Oświadczenie Wykonawcy/podmiotu udostępniającego zasoby\*

## dotyczące aktualności informacji zawartych w formularzu JEDZ

W przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

**nr SSM.DZP.200.181.2022: „Dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych ”**

oświadczamy, że: informacje zawarte w formularzu JEDZ w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

1. art. 108 ust. 1 pkt 3 UPZP,
2. art. 108 ust. 1 pkt 4 UPZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
3. art. 108 ust. 1 pkt 5 UPZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
4. art. 108 ust. 1 pkt 6 UPZP,
5. 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 - **są aktualne.**

………………………………………..

*kwalifikowany podpis elektroniczny osoby/ osób/ upoważnionej/ych*

\*niepotrzebne skreślić.

**Załącznik Nr 9 do SWZ**

*Oświadczenie składane na wezwanie zamawiającego*

**Specjalistyczny Szpital Miejski im.M.Kopernika w w Toruniu**

**ul. Batorego 17/19  
87-100 Toruń**

**Wykonawca:**

………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………

(imię, nazwisko, stanowisko  
/podstawa do reprezentacji)

## Oświadczenie Wykonawcy/podmiotu udostępniającego zasoby\*

## dotyczące aktualności informacji zawartych w oświadczeniu

W przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

**nr SSM.DZP.200.181.2022: „Dostawa implantów do zabiegów neurochirurgicznych”**

oświadczamy, że: informacje zawarte w oświadczeniu w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w art.5k Rozporządzenia 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,- są aktualne.

…………………………………………

*kwalifikowany podpis elektroniczny* *osoby/ osób/ upoważnionej/ych*

\*niepotrzebne skreślić.”.

1. 1 Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia. [↑](#footnote-ref-1)
2. W przypadku **instytucji zamawiających**: **wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

   W przypadku **podmiotów zamawiających**: **okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**. [↑](#footnote-ref-2)
3. Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia*.* W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających. [↑](#footnote-ref-3)
4. Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-4)
5. Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-5)
6. Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-6)
7. Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

   Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

   Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

   Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami   
   i które **zatrudniają mniej niż 250 osób** i których **roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR** ***lub*** **roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR**. [↑](#footnote-ref-7)
8. Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5. [↑](#footnote-ref-8)
9. Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych. [↑](#footnote-ref-9)
10. Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu. [↑](#footnote-ref-10)
11. Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu. [↑](#footnote-ref-11)
12. Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3. [↑](#footnote-ref-12)
13. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42). [↑](#footnote-ref-13)
14. Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW   
    z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy. [↑](#footnote-ref-14)
15. W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995,   
    s. 48). [↑](#footnote-ref-15)
16. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej. [↑](#footnote-ref-16)
17. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r.   
    w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15). [↑](#footnote-ref-17)
18. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r.   
    w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1). [↑](#footnote-ref-18)
19. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-19)
20. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-20)
21. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-21)
22. Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-22)
23. Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków. [↑](#footnote-ref-23)
24. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-24)
25. Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE. [↑](#footnote-ref-25)
26. O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-26)
27. Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia. [↑](#footnote-ref-27)
28. Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie. [↑](#footnote-ref-28)
29. W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-29)
30. Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-30)
31. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-31)
32. Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku. [↑](#footnote-ref-32)
33. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-33)
34. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-34)
35. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-35)
36. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-36)
37. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-37)
38. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat. [↑](#footnote-ref-38)
39. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat. [↑](#footnote-ref-39)
40. Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług. [↑](#footnote-ref-40)
41. W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. [↑](#footnote-ref-41)
42. Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę. [↑](#footnote-ref-42)
43. Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C). [↑](#footnote-ref-43)
44. Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź. [↑](#footnote-ref-44)
45. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-45)
46. Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu. [↑](#footnote-ref-46)
47. W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-47)