

ul. Szpitalna 2

44 – 120 Pyskowice

Numer sprawy: **Sp/AZP/382/9/poza/2023****ZAPROSZENIE DO ZŁOŻENIA OFERTY W POSTĘPOWANIU**

Dotyczy postępowania o wartości szacunkowej nie przekraczającej progu 130.000,00 zł netto określonego w art.2 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U 2021 r. poz.1129 p.zm.), numer sprawy: **Sp/AZP/382/9/poza/2023** nazwa zadania: **Dostawa rękawic do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.**

**I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:**

Zarząd Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o. prosi o przedstawienie oferty cenowej na dostawę rękawic w następującym zakresie:

<b>Lp.</b>	<b>Opis produktu</b>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>
1.	Rękawice diagnostyczne bezpudrowe nitrylowe niejałowe, AQL max. 1,0. Mankiet rękawiczek rolowany (z pogrubionym brzegiem zapobiegającym samozwijaniu się), uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń, wytrzymałe na rozciąganie, długość min. 240 mm, grubość na palcu min: 0,09 mm, grubość na dłoni min: 0,06 mm, grubość na mankiecie min: 0,05 mm. Siła zrywu przed starzeniem min: 6 N. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I ( zgodność z MDR wg. Rozporządzenia Medycznego (EU) 2017/745), jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B (zgodność z PPER wg. Rozporządzenia (EU) 2016/425). Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4/EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420/EN 420. Badanie na przenikanie wirusów wykonane zgodnie z ASTM F1671 i EN ISO 374-5 (ISO 16604). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Specyfikacją danych produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Rozmiary XS-XL. Opakowanie min 100 szt.	op.	8 000

2.	<p>Rękawice diagnostyczne bezpudrowe nitrylowe, niejałowe, AQL max 1,0. do procedur wysokiego ryzyka. Mankiet rękawiczek rolowany (z pogrubionym brzegiem zapobiegającym samo zwijaniu się), uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń, wytrzymałe na rozciąganie, długość min: 275 mm, grubość na palcu min: 0,17 mm, grubość na dłoni min: 0,12 mm, grubość na mankiecie min: 0,08 mm. Siła zrywu przed starzeniem min: 13,5 N. powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z teksturą na końcach palców. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I ( zgodność z MDR wg. Rozporządzenia Medycznego (EU) 2017/745), jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B (zgodność z PPER wg. Rozporządzenia (EU) 2016/425). Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420. Badanie na przenikanie wirusów wykonane zgodnie z ASTM F1671 i EN ISO 374-5 (ISO 16604). Badanie na przenikanie 15 leków do chemioterapii (cytostatyków) wykonane zgodnie z ASTM D6978. Badanie na przenikanie 12 substancji chemicznych, w tym min. 6 substancji na 6 poziomie odporności (&gt;480min) wykonane zgodnie z EN 16523-1. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Specyfikacją danych produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Rozmiary S-XL. Opakowanie min 100 szt.</p>	op.	10
3.	<p>Rękawice diagnostyczne, bezpudrowe nitrylowe, niejałowe, AQL max 1,0. Mankiet rękawiczek rolowany (z pogrubionym brzegiem zapobiegającym samo zwijaniu się), uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń, teksturowane tylko na palcach, długość min: 240 mm, grubość na palcach min: 0,09 mm, grubość na dłoni min: 0,06 mm, grubość na mankiecie min: 0,05 mm. Siła zrywu przed starzeniem min: 6 N. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I ( zgodność z MDR wg. Rozporządzenia Medycznego (EU) 2017/745), jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B (zgodność z PPER wg. Rozporządzenia (EU) 2016/425). Pozbawione substancji alergizujących. Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4 /EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420 / EN 420. Badanie na przenikanie wirusów wykonane zgodnie z ASTM F1671 i EN ISO 374-5 (ISO 16604). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Specyfikacją danych produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Dozowane z podajników ściennych z możliwością wyjmowania pojedynczej rękawicy od dołu za mankiety.</p>	op.	20



	co zapobiega kontaminacji powierzchni roboczych rękawicy. Rozmiar S-XL. Opakowanie min. 200 szt.		
4.	Rękawice chirurgiczne lateksowe, sterylne, bezpydrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową ułatwiającą nałożenie rękawicy. Długość min: 282 mm. Grubość na palcu min: 0,19 mm, grubość na dłoni min: 0,18 mm, grubość na mankiecie min: 0,14 mm. AQL max 0,65. Poziom protein lateksu poniżej 30 µg/g. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Zgodne ze standardami produktowymi: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11135-1, EN ISO 11138-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-7, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Kartą Techniczną produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Pakowane podwójnie, na opakowaniu wewnętrznym oznaczenie rozmiaru oraz rozróżnienie lewej i prawej dłoni. Rozmiary 6,0-9,0. Dyspenser a'50 par.	para	16 500
5.	Rękawice chirurgiczne neoprenowe, sterylne, z wewnętrzną warstwą ułatwiającą nałożenie rękawicy. AQL max 0,65. Długość min: 292 mm, grubość na palcu min: 0,18 mm, grubość na dłoni min: 0,17 mm, grubość na mankiecie min: 0,13 mm. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Zgodne ze standardami produktowymi: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11137-1, EN ISO 11137-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Kartą Techniczną produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Pakowane podwójnie, na opakowaniu wewnętrznym oznaczenie rozmiaru oraz rozróżnienie lewej i prawej dłoni. Opakowanie zewnętrzne foliowo-papierowe lub foliowe. Rozmiary 6,0-9,0.	para	1 500

## II. WSPÓLNY SŁOWNIK ZAMÓWIENIA

**Kod CPV:** 33141420-3 rękawice chirurgiczne.

### III. TERMIN REALIZACJI ZAMÓWIENIA:

Systematycznie w ciągu 12 miesięcy od daty podpisania umowy.

### IV. WARTOŚĆ ZAMÓWIENIA

Cenę za zrealizowanie niniejszego zamówienia należy podać w Załączniku nr 1 (Formularz ofertowy) oraz szczegółowo w Załączniku nr 3 (Formularz asortymentowo-cenowy) stanowiącym załącznik do niniejszego ogłoszenia. Ceny będą porównane z innymi ofertami. **Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na dowolną ilość pozycji od 1 do 5.** Zamawiający wybierze ofertę która będzie najkorzystniejsza i spełni warunki wymagane do wykonania zamówienia. Od decyzji Zamawiającego nie przysługują środki odwoławcze.

### V. OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW:

Warunki udziału w postępowaniu dotyczą złożenia następujących dokumentów:

- 1) formularz ofertowy - załącznik nr 1,
- 2) oświadczenie o braku podstaw wykluczenia – załącznik nr 2,
- 3) formularz cenowy – załącznik nr 3
- 4) aktualny odpis z właściwego rejestru albo wpis do Centralnej Ewidencji Działalności Gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert potwierdzający zakres prowadzenia działalności,
- 5) dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań oraz norm wskazanych w opisie ofertowanego zadania.
- 6) określone wyżej dokumenty powinny być przedstawione w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę – osobę upoważnioną do podpisania oferty.

Warunki oraz opis sposobu dokonania oceny ich spełnienia mają na celu weryfikowanie zdolności wykonawcy do należytego wykonania niniejszego zamówienia. Wykonawcy, którzy nie wykażą spełnienia warunków udziału w postępowaniu podlegać będą wykluczeniu z udziału w postępowaniu.

### VI. KRYTERIA OCENY I ICH ZNACZENIE:

Nazwa kryterium - Waga kryterium: **Cena – 100% matematycznie**

Punkty zostaną przyznane według wzoru:  $C = (C_{min}/C_o) \times 100 = pkt.$  - gdzie: C min to najniższa cena brutto z ocenianych ofert (zł), natomiast C o to cena brutto określona w ocenianej



ofercie (zł). Suma punktów z kryteriów zostanie porównana ze złożonymi ofertami dla wyłonienia najkorzystniejszego Wykonawcy.

## **VII. OPIS SPOSOBU SKŁADANIA OFERT:**

1. Oferta musi być złożona w formie elektronicznej na adres mailowy zamawiającego: [zp@szpitalpyskowice.com.pl](mailto:zp@szpitalpyskowice.com.pl) w języku polskim oraz winna być podpisana przez osobę uprawnioną do występowania w imieniu Wykonawcy (do oferty winny być dołączone pełnomocnictwa zgodnie z obowiązującymi wymaganiami kodeksu Cywilnego).
2. Oferty należy składać do dnia: **26.05.2023r. do godziny 10:00.**
3. Oferta powinna uwzględniać wszystkie koszty związane z prawidłową realizacją zamówienia – załącznik nr 1.

## **VIII. OGŁOSZENIE O WYNIKACH**

Wyniki zostaną podane na stronie internetowej [www.szpitalpyskowice.com.pl](http://www.szpitalpyskowice.com.pl) w zakładce BIP.

**Osobą do kontaktów w sprawie niniejszego zamówienia jest:** Magdalena Pudło tel. +48 32 233 24 24 wew. 281, e-mail: [zp@szpitalpyskowice.pl](mailto:zp@szpitalpyskowice.pl)

## **KLAUZULA INFORMACYJNA**

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 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 informuję, że:

- administratorem Pana/Pani danych osobowych jest Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o. 44 – 120 Pyskowice, ul. Szpitalna 2;
- osoba odpowiedzialna za ochronę danych osobowych w Szpitalu w Pyskowicach Sp. z o.o. jest Prezes Zarządu Leszek Kubiak, kontakt: adres e-mail: [szpital\\_pyskowice@poczta.onet.pl](mailto:szpital_pyskowice@poczta.onet.pl) telefon: 32 233 242 24
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w celu związanym z niniejszym postępowaniem.
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą wyłącznie podmioty uprawnione do uzyskania danych osobowych na podstawie przepisów prawa, w szczególności w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy Pzp,

- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dn. 18 stycznia 2011 r. w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji i zakresu działania archiwów zakładowych, a także przepisów szczególnych; 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;
- obowiązek podania przez Pani/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp; w odniesieniu do Pani/Pana danych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 ROD
- posiada Pani/Pan:
  - na podstawie art. 15 RODO prawo do dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
  - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych,
  - na podstawie art. 18 RO DO 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,
- nie przysługuje Pani/Panu:
  - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b), d) lub e) RODO prawo do usunięcia danych osobowych,
  - prawo do przenoszenia danych osobowych, o których 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.

**Załączniki :**

Formularz ofertowy – załącznik nr 1

Oświadczenie o braku podstaw wykluczenia – załącznik nr 2

Formularz asortymentowo-cenowy – załącznik nr 3

PREZES ZARZĄDU  
*Leszek Kubiak*

Prezes Zarządu Leszek Kubiak

.....  
nazwa i adres Wykonawcy

### FORMULARZ OFERTOWY

#### Dane Wykonawcy:

Nazwa:.....  
Siedziba:.....  
Adres poczty elektronicznej:.....  
Strona www:.....  
Nr telefonu:.....  
Numer REGON:.....  
Numer NIP:.....

#### Dane dotyczące Zamawiającego:

**Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o.**  
**ul. Szpitalna 2**  
**44-120 Pyskowice**

### Zobowiązania Wykonawcy

W odpowiedzi na zaproszenie do udziału w postępowaniu **Sp/AZP/382/9/poza/2023: Sprzedaż i dostawa rękawic do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.** na podstawie formularza cenowego wykonamy zamówienie w cenie:

#### Zadanie nr .....

cena netto.....zł  
(słownie: .....)  
podatek VAT.....zł  
cena brutto.....zł  
(słownie: .....)  
Termin płatności (minimum 30 dni) proponowany:.....

#### Zadanie nr .....

cena netto.....zł  
(słownie: .....)  
podatek VAT.....zł  
cena brutto.....zł  
(słownie: .....)  
Termin płatności (minimum 30 dni) proponowany:.....

**Oświadczam, że spełniam warunki wymienione szczegółowo w ogłoszeniu Zamawiającego.**

#### 1. Oświadczam, że

- wykonam zadanie siłami własnymi
- przewiduję wykonanie zadania przy pomocy podwykonawcy (ów)



Zakres zlecany Podwykonawcy	Nazwa Podwykonawcy

**2. Oświadczam(y), że:**

- jestem(śmy) \*\*\*
- mikro przedsiębiorcą,
- małym przedsiębiorcą
- średnim przedsiębiorcą

*(zaznaczyć, jeżeli wykonawca jest mikro-, małym lub średnim przedsiębiorcą w rozumieniu ustawy z dnia 6 marca 2018 r. Prawo przedsiębiorców Dz. U. z 2019 r., poz. 1292 z późn. zm)*

- zapoznałem(liśmy) się ogłoszeniem i załącznikami dotyczącymi niniejszego postępowania i nie wnoszę(simy) do nich żadnych zastrzeżeń oraz zdobyłem(liśmy) wszelkie informacje niezbędne do przygotowania oferty;
- oświadczam(y), że nie uczestniczę(ymy) w jakiegokolwiek innej ofercie dotyczącej tego samego zamówienia jako Wykonawca;
- Adres strony internetowej, pod którym możliwe jest pozyskanie informacji z ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych (dot. np. odpisu lub informacji z KRS, CEiDG lub innego właściwego rejestru):

.....

.....dnia, .....

.....  
imię i nazwisko oraz podpis osoby/-b  
uprawnionej/-ych  
do reprezentowania Wykonawcy

*\*Rozporządzenie 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).*

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

**\*\*\* Proszę zakreślić odpowiedni kwadrat**



Załącznik nr 2

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY  
DOTYCZĄCE BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

*składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.  
Prawo zamówień publicznych (dalej, jako: ustawa Pzp)*

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem zamówienia jest sprzedaż i dostawa rękawic do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.

działając w imieniu i na rzecz firmy:

---

---

(nazwa i adres Wykonawcy)

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1-6 ustawy Pzp.\*
2. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. \_\_\_\_\_ ustawy Pzp.\* (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia)

Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, podjąłem następujące środki naprawcze:

---

---

\* - niepotrzebne usunąć, skreślić

3. Mając na uwadze przesłanki wykluczenia zawarte w 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. poz. 835):

oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835).

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI**

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

data \_\_\_\_\_

*Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym,  
podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobęuprawnioną(e)*

LP.	Nazwa asortymentu	j.m	Ilość	cena jednostkowa netto	Vat %	Wartość netto	Wartość brutto	Numer katalogowy/ nazwa handlowa
1.	<p>Rękawice diagnostyczne bezpudrowe nitylowe niejałowe, AQL max. 1.0. Mankiet rękawiczek rolowany (z pogrubionym brzegiem zapobiegającym samorozwijaniu się), uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń, wytrzymałe na rozciąganie, długość min. 240 mm, grubość na palcu min: 0,09 mm, grubość na dłoni min: 0,06 mm, grubość na mankiecie min: 0,05 mm. Siła zrywu przed starzeniem min: 6 N. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I (zgodność z MDR wg. Rozporządzenia Medycznego (EU) 2017/745), jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B (zgodność z PPER wg. Rozporządzenia (EU) 2016/425). Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4/EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420/EN 420. Badanie na przenikanie wirusów wykonane zgodnie z ASTM F1671 i EN ISO 374-5 (ISO 16604). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Specyfikacją danych produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Rozmiary XS-XL. Opakowanie min 100</p>	op.	8 000					



<p><b>2.</b></p> <p>Rękawice diagnostyczne bezprudrowe nitylowe, niejałowe, AQL max 1.0. do procedur wysokiego ryzyka. Mankiet rękawiczek rolowany (z pogrubionym brzegiem zapobiegającym samo zwijaniu się), uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń, wytrzymałe na rozciąganie, długość min: 275 mm, grubość na palcu min: 0,17 mm, grubość na dłoni min: 0,12 mm, grubość na mankiecie min: 0,08 mm. Siła zrywu przed starzeniem min: 13,5 N. powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z teksturą na końcach palców. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I (zgodność z MDR wg. Rozporządzenia Medycznego (EU) 2017/745), jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B (zgodność z PPER wg. Rozporządzenia (EU) 2016/425). Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420. Badanie na przenikanie wirusów wykonane zgodnie z ASTM F1671 i EN ISO 374-5 (ISO 16604). Badanie na przenikanie 15 leków do chemioterapii (cytostatyków) wykonane zgodnie z ASTM D6978. Badanie na przenikanie 12 substancji chemicznych, w tym min. 6 substancji na 6 poziomie odporności (&gt;480min) wykonane zgodnie z EN 16523-1. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Specyfikacją danych produktu wystawioną przez producenta wyrobu.</p>	<p><b>op.</b></p>	<p><b>10</b></p>					
--	-------------------	------------------	--	--	--	--	--

<p>Rękawice diagnostyczne, bezpudrowe nitylowe, niejalowe, AQL max 1,0. Mankiet rękawiczek rolowany (z pogrubionym brzegiem zapobiegającym samo zwijaniu się), uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń, teksturowane tylko na palcach, długość min: 240 mm, grubość na palcach min: 0,09 mm, grubość na dłoni min: 0,06 mm, grubość na mankiecie min: 0,05 mm. Siła zrywu przed starzeniem min: 6 N. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I ( zgodność z MDR wg. Rozporządzenia Medycznego (EU) 2017/745), jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B (zgodność z PPER wg. Rozporządzenia (EU) 2016/425). Pozbawione substancji alergizujących. Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4 /EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420 / EN 420. Badanie na przenikanie wirusów wykonane zgodnie z ASTM F1671 i EN ISO 374-5 (ISO 16604). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Specyfikacją danych produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Dozowane z podajników ściennych z możliwością wyjmowania pojedynczej rękawicy od dołu za mankiet, co zapobiega kontaminacji powierzchni roboczych rękawicy. Rozmiar S-XL.</p>	<p>op.</p>	<p>20</p>												
--	------------	-----------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--



<p>4.</p> <p>Rękawice chirurgiczne lateksowe, sterylne, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową ułatwiającą nałożenie rękawicy. Długość min: 282 mm. Grubość na palcu min: 0,19 mm, grubość na dłoni min: 0,18 mm, grubość na mankiecie min: 0,14 mm. AQL max 0,65. Poziom protein lateksu poniżej 30 µg/g. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Zgodne ze standardami produktowymi: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11135-1, EN ISO 11138-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-7, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Kartą Techniczną produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001.</p> <p>Pakowane podwójnie, na opakowaniu wewnętrznym oznaczenie rozmiaru oraz rozróżnienie lewej i prawej dłoni. Rozmiary 6,0-9,0.</p>	<p><b>para</b></p>	<p><b>16500</b></p>					
--	--------------------	---------------------	--	--	--	--	--

<p>5. Rękawice chirurgiczne neoprenowe, sterylne, z wewnętrzną warstwą ułatwiającą założenie rękawicy. AQL max 0,65. Długość min: 292 mm, grubość na palcu min: 0,18 mm, grubość na dłoni min: 0,17 mm, grubość na mankiecie min: 0,13 mm. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrob medyczny klasy IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Zgodne ze standardami produktowymi: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 556-1, EN ISO 11737-1, EN ISO 11737-2, EN ISO 11137-1, EN ISO 11137-2, EN ISO 14971, EN ISO 10993-1, EN ISO 10993-5, EN ISO 10993-10, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Kartą Techniczną produktu wystawioną przez producenta wyrobu.</p> <p>Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Pakowane podwójnie, na opakowaniu wewnętrznym oznaczenie rozmiaru oraz rozróżnienie lewej i prawej dłoni. Opakowanie zewnętrzne foliowo-papierowe lub foliowe.</p>		<p><b>para</b></p> <p><b>1500</b></p>				<p>0,0</p>	
<p>suma</p> <p><b>0,0</b></p>						<p>0,0</p>	

Do pozycji nr 3 wykonawca zapewni opakowanie kompatybilne z potrójnym naściennym uchwytem, jakie wykonawca zapewni nieodpłatnie w ilości 6 szt..

Mocowanie uchwyty do powierzchni za pomocą taśmy mocującej dwustronnej i śrub w zestawie przy każdym uchwycie.

Do pozycji 1-2 wykonawca zapewni pojedyncze koszyczki z haczykami do zawieszania(10szt) i potrójne mocowane na ścianie(20szt). Mocowanie uchwyty do powierzchni ściany za pomocą śrub w zestawie przy każdym uchwycie.



## UMOWA NR .....

zawarta w dniu ..... w Pyskowicach pomiędzy:

**Szpitałem w Pyskowicach Sp. z o.o.**, 44-120 Pyskowice ul. Szpitalna 2 wpisanym do rejestru przedsiębiorców KRS prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Gliwicach wydział X Gospodarczy pod numerem KRS: 0000469643, NIP: 9691608096, REGON: 276247465, Wysokość kapitału zakładowego 39.700.000,00 zł,

reprezentowanym przez:

Leszek Kubiak – Prezes Zarządu

zwanym w dalszej części umowy „Kupującym”

a

reprezentowanym przez:.....

zwany w dalszej części umowy „Sprzedającym”

Zgodnie z wynikami postępowania o wartości szacunkowej nie przekraczającej progu 130.000,00 zł netto określonego w art.2 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U z 2019 r. poz.2019 z p.zm.), numer sprawy: **Sp/AZP/382/9/poza/2023** nazwa zadania: **Sprzedaż i dostawa rękawic do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.** zostaje zawarta Umowa o następującej treści:

### § 1

#### PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa przez Sprzedającego na rzecz Kupującego rękawic dla zadania nr....., zgodnie ze złożoną ofertą. Miejsce dostawy i rozładunku: Apteka szpitalna – parter.
2. Sprzedający dołączy ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie, niezbędne informacje dla Kupującego oraz instrukcję w języku polskim dotyczącą magazynowania oraz przechowywania.
3. Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami.

### § 2

## **WARTOŚĆ UMOWY**

1. Strony uzgadniają łączną wartość przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1 na kwotę brutto: ..... zł (słownie: .....); netto: ..... zł. Wartość jest szacunkowa – Kupujący zastrzega możliwość zmniejszenia zamówień w zależności od potrzeb, Sprzedający nie będzie miał z tego tytułu roszczeń.
2. Ceny jednostkowe określone są w złożonej ofercie stanowiącej integralną część umowy.
3. Wynagrodzenie brutto, o którym mowa w ust 1 ulega zmianie w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku Vat na towary stanowiące przedmiot niniejszej umowy, licząc od dnia wejścia przepisów podatkowych (cena netto pozostaje bez zmian) .

## **§ 3**

### **WARUNKI PŁATNOŚCI**

1. Płatność będzie dokonywana po dostarczeniu przez Sprzedającego rękawic oraz faktury za każdą należycie zrealizowaną dostawę w terminie do ..... dni od daty dostarczenia w/w dokumentów Kupującemu, na rachunek bankowy wskazany przez Sprzedającego prowadzony w banku ..... nr.....
2. Faktura winna być przekazana Kupującemu razem z dostawą.
3. Za termin zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
4. Ceny jednostkowe nie podlegają zmianie przez cały czas trwania umowy z zastrzeżeniem §2.ust3.

## **§ 4**

### **DOSTAWA**

1. Sprzedający zobowiązany jest do wykonania dostawy systematycznie w terminie 12 miesięcy od podpisania umowy. Dostawy będą odbywać się na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego.
2. Sprzedający zobowiązany jest do dokonania dostawy do Kupującego zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi w ważnym pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu na terenie RP tj. wydanym przez Ministra Zdrowia lub pozwoleniu wydanym przez Radę UE lub Komisję Europejską jeżeli dotyczy.
3. Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć rękawice w terminie ..... od złożenia zamówienia telefonicznego potwierdzonego mailem.
4. Za termin realizacji dostawy rozumie się datę dostawy do apteki zakładowej Kupującego –

parter.

5. Sprzedający zobowiązany jest uzgadniać z Kupującym szczegółowy termin dostaw z uwzględnieniem ust. 1.

## § 5

### **GWARANCJA**

1. Kupujący zastrzega, że dostarczone przez Sprzedającego rękawice muszą mieć określoną datę końca okresu ważności.
2. Okres ważności oznaczony datą końcową, o której mowa w ust. 1. nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy do Kupującego.
3. Sprzedający udziela Kupującemu gwarancji i zapewnia, że dostarczone rękawice są dobrej jakości, a w razie stwierdzenia w okresie gwarancji wady, zostaną one bezpłatnie wymienione przez Sprzedającego na wolne od wad, w terminie 5 dni od daty zatwierdzenia od daty uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji – 7 dni.
4. Okres gwarancji, o której mowa w ust. 3 jest równy okresowi ważności o którym mowa w ust. 2.
5. Od daty potwierdzenia przyjęcia rękawic przez Kupującego, Sprzedający nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Kupującego, tzw. postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.

## § 6

### **KARY UMOWNE I ODSZKODOWANIA**

1. Strony uzgadniają, że w przypadku opóźnienia dostawy (nie wynikającej z zaprzestania produkcji) do Kupującego ponad terminy określone w § 4 ust. 3, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 2% od wartości nie wykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia. W przypadku zwłoki Sprzedającego w dostawie Kupujący zastrzega sobie prawo dokonania zakupu takiej samej ilości rękawic u innego sprzedawcy (zakup interwencyjny). Sprzedający zobowiązany jest do zwrotu Kupującemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną wynikającą z niniejszej umowy.
2. W przypadku odstąpienia Sprzedającego od wykonania postanowień niniejszej umowy bądź odstąpienia Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 5% łącznej wartości niezrealizowanej części Umowy, o której mowa w § 2 ust. 1. Powyższe nie wyklucza obowiązku zapłaty kar umownych na podstawie ust. 1.



3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie przekroczy 20% wynagrodzenia umownego brutto.
4. Kary umowne zostaną naliczone na podstawie noty obciążeniowej i będą podlegały zapłacie w terminie 30 dni od dnia doręczenia wezwania.
5. W przypadku nie dokonania zapłaty kary umownej w terminie wskazanym w ust. 4 Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo do jej potrącenia z należnościami Wykonawcy przysługującymi mu na podstawie niniejszej umowy.
6. W przypadku, gdy kary umowne przewidziane w umowie nie pokrywają szkody, Zamawiającemu przysługuje prawo żądania odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

## § 7

### **CZAS TRWANIA UMOWY**

1. Strony zawierają umowę na okres 12 miesięcy od dnia ..... r do dnia ..... r.
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym momencie przed okresem określonym wyżej, w wypadku zrealizowania całej wartości umowy wynikającej z § 2. ust 1

## § 8

### **POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

1. Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z tytułu niniejszej Umowy, bez uprzedniej zgody Kupującego wyrażonej na piśmie.
2. Zmiana umowy dopuszczalna jest w przypadkach określonych w art. 455 ustawy Pzp i wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
4. Strony mają obowiązek wzajemnego informowania o wszelkich zmianach statusu prawnego swojej firmy, a także o wszczęciu postępowania upadłościowego, układowego i likwidacyjnego.
5. Wszelkie sprawy sporne związane z wykonaniem umowy rozstrzygać będzie Sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego. Przed podaniem sporu pod rozstrzygnięcie Sądu strony zobowiązują się wyczerpać możliwości polubownego jego rozwiązania i oddadzą spór do mediacji do mediatora lub ośrodka mediacji wskazanego przez Zamawiającego.

## §9

1. Umowę sporządzono w 2 jednakowych egzemplarzach; po 1 egzemplarzu dla Wykonawcy i 1 dla Zamawiającego.
2. Integralną część niniejszej umowy stanowi specyfikacja istotnych warunków Zamówienia oraz oferta Wykonawcy.

SPRZEDAJĄCY

KUPUJĄCY