



Wojewódzki Specjalistyczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
Chorób Płuc i Gruźlicy
w Woliczka/Kalisza

62-872 Godziesze Małe
NIP: 9680665587
REGON: 000314750
KRS: 0000001953

tel.: (+48) 62 761 25 02
(+48) 62 761 25 05
fax: (+48) 62 761 25 08
e-mail: dyrektor@szpital.wolica.pl

www.szpital.wolica.pl

Wolica, dnia 10.05.2022r.

ZAPYTANIE OFERTOWE

Wojewódzki Specjalistyczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej Chorób Płuc i Gruźlicy w Woliczka/Kalisza (Zamawiający) zaprasza do złożenia oferty **na dostawę materiałów ochronnych dla Personelu Projektu pt. „Opracowanie i weryfikacja skuteczności nowego narzędzia immunodiagnostycznego COVID-19”** spełniającego warunki przyznania dofinansowania w trybie określonym w art. 44 c ustawy o NCBR, w ramach naboru „Wsparcie szpitali jednoimiennych w walce z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2 oraz w leczeniu COVID-19” na warunkach zawartych w niniejszym zapytaniu ofertowym.

1. **Nazwa zamówienia:** Dostawa materiałów ochronnych dla Personelu Projektu pt. „Opracowanie i weryfikacja skuteczności nowego narzędzia immunodiagnostycznego COVID-19” realizowanego w Wojewódzkim Specjalistycznym Zespole Zakładów Opieki Zdrowotnej Chorób Płuc i Gruźlicy w Woliczka/Kalisza”.
2. **Tryb i rodzaj udzielanego zamówienia:**
 - 2.1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest z wyłączeniem stosowania ustawy Prawo zamówień publicznych - art. 2 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019 poz. 2019 z późn. zmian.).
 - 2.2. Niniejsze zamówienie zostaje przeprowadzone zgodnie z zachowaniem zasady jawności, uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.
 - 2.3. Rodzaj zamówienia: dostawa.
Przedmiot zamówienia dotyczy dostawy towaru sklasyfikowanego pod następującym kodem CPV:
33631600-8 – Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne
3. **Zamawiający:**
Wojewódzki Specjalistyczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej Chorób Płuc i Gruźlicy w Woliczka/Kalisza, Wolica 113, 62-872 Godziesze Małe, woj. wielkopolskie, Polska NIP: 968-06-65-587
Regon: 000314750
4. **Przedmiot zamówienia:**
Przedmiotem zamówienia jest dostawa **materiałów ochronnych dla Personelu Projektu pt. „Opracowanie i weryfikacja skuteczności nowego narzędzia immunodiagnostycznego COVID-19”** realizowanego wspólnie przez WSZZOZ Chorób Płuc i Gruźlicy w Woliczka/Kalisza, Centrum Zaawansowanych Technologii Uniwersytetu im. Adama Mickiewicza w Poznaniu i Narodowe Centrum Badań i Rozwoju z siedzibą w Warszawie tj.



| L.p | Asortyment | Ilość (szt.) | Wielkość oferow. opak. |
|-----|---|--------------|------------------------|
| 1 | 2 | 3 | 6 |
| 1 | 5-enzymatyczny preparat myjący do maszynowego jak i manualnego mycia narzędzi, oprzyrządowania anesteziologicznego i innych wyrobów medycznych, Preparat o szerokim zastosowaniu umożliwiający stosowanie jednego produktu w Centralnej Sterylizatorni. Posiadający w składzie enzymy (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza), jonowa substancja powierzchniowo-czynna, związki kompleksujące, stabilizator. Stężenie 0,1-0,5%. Maksymalna temperatura stosowania 60 °C. Opakowanie kanister 1 L z wbudowanym dozownikiem. Wyrób medyczny. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 70 | 1L |
| 2 | Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi w postaci koncentratu bez substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych, zawierający propionian didecylodimetyloamoniowy, kompleks trójenzymatyczny (amylaza, lipaza, proteaza). Posiadający neutralne pH roztworu. Skuteczność biobójcza: B, F, V (minimum HIV, HBV, HCV) przy stężeniu roztworu roboczego 0,5% w czasie do 15 minut. Działanie wirusobójcze zgodnie z normą EN 14476 wobec HCV, Herpes, HBV, Vaccina w stężeniu 0,5% w czasie 5 minut. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Opakowanie kanister 1 L z wbudowanym dozownikiem. Wyrób medyczny. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 5 | 1L |
| 3 | Płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu laboratoryjnego i powierzchni. Możliwość dezynfekcji narzędzi wykonanych ze stali nierdzewnej, szkła i ceramiki. Mycie i dezynfekcja w jednym procesie; zanieczyszczone narzędzia można zanurzyć bezpośrednio w gotowym do użytku roztworze roboczym z pominięciem etapu mycia wstępnego. 100g roztworu zawiera < 15-30 % oleje sulfochlorowane, parafinowe, zmydlone, 8,5% chlorokrezolu, 4,8% klorofenu, 4,0% bifenyli-2-ol, < 15% alkohol 2-propanol, < 1% wodorotlenek sodu. Nie zawiera aldehydów. Skuteczność bakterioobójcza, przeciw prątkom gruźlicy, wirusobójcza w tym wirusom HIV, HBV, HCV, Vaccina, grypa typ A, adenowirusom i wirusowi Polio, grzybobójcza. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Wyrób medyczny klasy IIb. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 20 | 1L |
| 4 | Preparat w płynie do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk personelu medycznego. Gotowy do użycia. Zawierający w składzie min. 2 alkohole alifatyczne, w tym etanol + inną substancję czynną. Bez związków amonowych i chlorheksydyny. Zawartość alkoholi min. 70 g w 100 g płynu. pH 6,0. Z dodatkiem substancji nawilżających i natłuszczających. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HSV, Rota, Adeno, Polio) potwierdzone przez Ministra Zdrowia lub Prezesa URPLWMIPB. Dezynfekcja higieniczna do 30 sekund, chirurgiczna do 3 minut. Produkt leczniczy. Butelka o pojemności 1L kompatybilna z dozownikami łokciowymi SM-2. Okres ważności min. 3 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 60 | 1L |
| 5 | Alkoholowy płynny preparat przeznaczony do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk. Zawierający w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych (w tym etanol min. 78g/100g produktu) oraz dodatkową substancję z innej grupy chemicznej (difenylol). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Higieniczna dezynfekcja rąk 30 sekund, chirurgiczna 1,5 minuty. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Herpes simplex, Noro, Adeno, Polio, Vaccinia, SARS). Pojemność 1L. Produkt biobójczy. Okres ważności min. 3 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 150 | 1L |



| | | | |
|---|--|-----|-------------------------------|
| 6 | Gotowa do użycia pianka do mycia i dezynfekcji powierzchni. 100 g preparatu zawiera jako substancje czynne: 20 g 2-propanol, 10 g etanol, 0,2 g chlorek benzyloalkiloamonowy, 0,01 g glukoprotamina. Środek pieniący. Testowany zgodnie z zaleceniem 01/2004 RKI (Instytut Roberta Kocha). Działający przeciw bakteriom (w tym prątki gruźlicy), drożdżom i wirusom HBV, HCV i HIV, Vaccinia, Adeno, Papova i Rota w czasie do 1 minuty. Bakteriobójczy i drożdżakobójczy w warunkach brudnych w czasie 1 minuty. Pianka do stosowania na zróżnicowanych powierzchniach, łącznie z obszarami wysokiego ryzyka. Możliwość stosowania na powierzchniach wrażliwych na alkohole. Preparat przeznaczony do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni takich jak: aparatura medyczna, fotele zabiegowe, stelaże łóżek, leżanki, płyty akrylowe i inne powierzchnie nieodporne na działanie alkoholi. Posiadający pozytywną opinie kliniczna iMiD. Przebadany z Normą PN 16615. Roztwór gotowy do użycia. Opakowanie wolne od freonu. Wydajność pianki min. 40 ml/m ² . Pojemność 750ml ze spryskiwaczem pianującym. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 100 | 750ml ze sprysk. pianowym |
| 7 | Preparat w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H ₂ O ₂ , bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV oraz poliaminy. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, Tbc, F, Cl. Difficile w czasie 5 minut, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) w czasie 30 sekund. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476 oraz Cl. Difficile (R 027) zgodnie z normą EN 16615. Preparat posiadający rejestracje dualna, i możliwość stosowania do powierzchni kontaktujących się z żywnością. Opakowanie 750ml ze spryskiwaczem spieniającym. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 30 | 750ml ze sprysk. Spieniającym |
| 8 | Preparat w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych (w tym np. sond USG). Preparat na bazie H ₂ O ₂ bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m ² . Wykonane z 60% PET Politereftalan etylenu, 40% wiskoza. Spektrum działania: zgodnie z EN 1665 (test czterech pól) B, Tbc, F, Cl. Difficile – 5 minut, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1 minuta. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Opakowanie: 100 chusteczek. Preparat posiadający rejestracje dualna i możliwość stosowania do powierzchni kontaktujących się z żywnością. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 70 | opakowanie 100 szt. |
| 9 | Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do szybkiej dezynfekcji urządzeń, małych powierzchni metodą przecierania; również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o 1-propanol i QAV; niezawierające aldehydów i alkiloamin; skuteczne w czasie do 1 minuta na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia, Adeno) oraz w czasie do 10 minut wirus Polio; w opakowaniach po 100 chusteczek z możliwością późniejszego uzupełnienia; wyrób medyczny klasy IIa. Pojemnik tuba. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 150 | opakowanie 100 szt. |



| | | | |
|----|---|-----|------------------------------------|
| 10 | Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do szybkiej dezynfekcji urządzeń, małych powierzchni metodą przecierania; również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o 1-propanol i QAV; niezawierające aldehydów i alkiloamin; skuteczne w czasie do 1 minuta na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia, Adeno) oraz w czasie do 10 minut wirus Polio; w opakowaniach po 100 chusteczek z możliwością późniejszego uzupełniania; wyrób medyczny klasy IIa. Opakowanie uzupełniające. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 300 | opakowanie 100 szt. |
| 11 | Gotowy do użycia preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych, oddziałach noworodkowych; oparty o 1-propanol i QAV; niezawierający aldehydów i alkiloamin; skuteczny na bakterie (MRSA), Tbc, grzyby, wirusy (HBV, HIV, HCV, Rota, Adeno, Vaccinia w czasie 1 minuta, polio w czasie do 10 minut). Pojemność butelka 1L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny klasy IIa. Okres ważności min. 3 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 50 | 1L ze spryskiwaczem |
| 12 | Preparat chlorowy oparty o dichloroizocjanouran sodu bez zawartości kasy adypinowego. W tabletkach, o obojętnym pH (7,0) roztworu roboczego. Przeznaczony do dezynfekcji powierzchni zmywalnych, powierzchni podłóg i ścian oraz powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B, Tbc (M. Avium i M.Terrae), F (Candida Albicans i Aspergillus Niger), V (Adeno, Polio, Noro) w czasie ekspozycji – do 15 minut w stężeniu 1000 ppm. Posiadający potwierdzone działanie na Clostridium difficile rybotyp 027 (w warunkach brudnych) w max. stężeniu 4000ppm zgodnie z normą EN 17126. Opakowanie max. 300 tabletek. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 20 | opakowanie max. 300 tabletek |
| 13 | Gazik do dezynfekcji skóry, także przed iniekcjami, nasączony alkoholem izopropylowym z chlorheksydyną, saszetka w rozmiarze 7cmx7cm, gazik złożony czterokrotnie, 9 warstw włókniny, wielkość gazika po rozłożeniu w przedziale 11x12-11x12,5cm, wykonany z wysokogatunkowej 70g włókniny, 100 sztuk w opakowaniu. Wyrób medyczny klasa I. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 200 | opakowanie 100 szt. |
| 14 | Gaziki do dezynfekcji skóry, także przed iniekcjami, nasączony izopropanolem i etanolem, saszetka w rozmiarze 7cmx7cm, gazik złożony czterokrotnie, 9 warstw włókniny, wielkość gazika po rozłożeniu w przedziale 11x12-11x12,5cm, wykonany z wysokogatunkowej 70g włókniny, 100 sztuk w opakowaniu. Wyrób medyczny klasa I. Okres ważności min. 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 200 | opakowanie 100 szt. |
| 15 | Preparat alkoholowy na bazie mieszaniny alkoholi: etanol 57g/100g i izopropanol maksymalnie 6g/100g. Środek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych ze spryskiwaczem o szerokim spektrum mikrobójczym : B (EN14531), F (EN14562), Tbc (M.Terrae i M.Avium) norma EN14653, wirusy HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro i Adeno - EN 14476 – do 30 sekund z możliwością poszerzenia o pleśń i wirusa Polio (EN14476) w czasie ekspozycji do 2 minut. Bez aldehydów. Preparat może być używany do dezynfekcji poprzez przetarcie potwierdzone badaniem zgodnie z EN 16615. Możliwy do stosowania w pionie żywieniowym. Opakowanie 1L ze spryskiwaczem. Preparat o podwójnej rejestracji jako produkt biobójczy i wyrób medyczny. Okres ważności min. 3 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r.) | 100 | 1L ze spryskiwaczem |



| | | | |
|----|--|----|------------|
| 16 | <p>70% roztwór alkoholu izopropylowego w wodzie do iniekcji (wg Farmakopei Europejskiej). Produkt gotowy do użycia z gwarantowanym poziomem endotoksyn poniżej 0,25 EU/ml. Pakowany w potrójne worki foliowe w celu łatwego transportu do pomieszczeń czystych o klasie A i B oraz sterylizowany radiacyjnie w celu zapewnienia sterylności, wolnego od form przetrwalnikowych produktu. Roztwór alkoholu filtrowany na filtrach 0,2 mikrona. Produkt poddawany procesowi zwalidowanej sterylizacji radiacyjnej dawką nie mniejszą niż 25 kGy. Sterylność gwarantowana również w trakcie stosowania. Produkt wytwarzany zgodnie z BS EN ISO 9001:2000, BS EN ISO 13485:2003 Deklaracją o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC w akredytowanym zakładzie produkcyjnym. Pozytywne wyniki badań wg norm CEN 1276:1997 – skuteczności bakteriobójczej i CEN 1650:1998 skuteczności grzybobójczej. Okres ważności min 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r). Opakowanie o pojemności 1L ze specjalnym spryskiwaczem redukującym ryzyko inhalacji alkoholu.</p> | 20 | 1L |
| 17 | <p>Sterylny, obojętny o pH 6,7-7,3, niejonowy detergent będący mieszaniną wody dejonizowanej i etoksylovanego alkoholu tłuszczowego, pozostawiający niewielkie pozostałości łatwe do usunięcia poprzez spłukanie jałową wodą lub sterylnym preparatem alkoholowym. Przeznaczony do mycia obszarów krytycznych. Wydajny przy usuwaniu tłustych i lepkich zanieczyszczeń, a także do rutynowego utrzymania czystości. Nadający się również do mycia powierzchni izolatorów gazowych. W normalnych warunkach zastosowania nietoksyczny, niedrażniący, nie powodujący korozji, możliwość stosowania w większości zastosowań w pomieszczeniach o wysokich klasach czystości. Preparat filtrowany na filtrze 0,2 mikrona, rozlewany i pakowany w podwójne worki foliowe w pomieszczeniu w klasie C (ISO Class 7), a następnie sterylizowany radiacyjnie dawką nie mniejszą niż 25 kGy. Produkt wytwarzany zgodnie z BS EN ISO 9001:2000, BS EN ISO 13485:2003 i Deklaracją o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC w akredytowanym zakładzie produkcyjnym. Sterylność badana zgodnie z metodyką USP – Farmakopei Amerykańskiej. Okres ważności min 2 lata od daty produkcji (produkcja nie wcześniej niż 2022r). Sterylność gwarantowana również w trakcie stosowania. Produkt gotowy do użycia. Opakowanie o pojemności 1L ze specjalnym spryskiwaczem mającym regulowaną głowicę dozowania</p> | 10 | 1L |
| 18 | <p>Zestaw do testowania poziomu stężenia chloru w wodzie. Test kolorymetryczny na chlor wolny i ogólny polegający na reakcji wolnego chloru, przy pH 6,2 do 6,5 w obecności buforu fosforanowego, z N,N-dietylo-1,4-fenylendiaminą (DPD) i powstaniu związku o czerwono-fioletowym zabarwieniu. W obecności jonów jodkowych można oznaczyć chlor ogólny (jako sumę chloru wolnego i związanego). Zakres fotometryczny 0,1-2,0 mg/l Cl₂. W składzie zawiera 25ml kwasu siarkowego 5-15% oraz 20ml etanolu 35-55%. Nie zawierający trucizn. Po przygotowaniu próbki i dodaniu czynnika reaktywnego, wynik po max. 5 minutach. Termin przydatności do użycia: min. 1 rok od daty produkcji (data produkcji nie wcześniej niż 2022r.) Metoda analogiczna do APHA 4500-Cl G; DIN EN ISO 7393-2:2019. Wymaga przechowywania w temperaturze +15/+25 stopni Celcjusza. W składzie zestawu wszystkie odczynniki i pozostałe akcesoria potrzebne do wykonania oznaczenia. Opakowaniem musi zawierać testy, odczynniki i akcesoria na min. 150 oznaczeń.</p> | 1 | opakowanie |



| | | | |
|----|--|----|-----------------|
| 19 | Zestaw do testowania poziomu stężenia manganu w wodzie. Test kolorymetryczny polegający na reakcji manganu z formaldoksymem, w wyniku której powstaje przebarwienie. Zakres fotometryczny 0,03-0,50 mg/l Mn. W składzie 30ml paraformaldehyd 1-10%, chlorek hydroksyloamoniowy 5-10%, 28ml amoniaku 10-25%, 22ml chlorek hydroksyloamoniowy 10-25% oraz metanol 3-10%. Po przygotowaniu próbki i dodaniu czynnika reaktywnego, wynik otrzymuje się po max. 5 minutach. Termin przydatności do użycia: min. 1 rok od daty produkcji (data produkcji nie wcześniej niż 2022r.). Metoda analogiczna do DIN 38406-E2. Wymaga przechowywania w temperaturze +15/+25 stopni Celjusza. W składzie zestawu znajdują się wszystkie odczynniki i pozostałe akcesoria potrzebne do wykonania oznaczenia. Opakowanie zawiera testy, odczynniki i akcesoria na min. 100 oznaczeń. | 1 | opakowanie |
| 20 | Roztwór wodny podchlorynu sodu o stężeniu minimum 15% NaClO. Produkt posiada właściwości bakteriobójcze oraz antyseptyczne (zabijające drobnoustroje, wirusy i grzyby). Data przydatności: 1 miesiąc od daty produkcji (data produkcji rok 2022) Produkt gotowy do użycia. Opakowanie 35kg kanister. | 80 | karnister 35 kg |

5 Termin, czas i miejsce wykonania zamówienia:

- 5.1. Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia przedmiotu zamówienia na podstawie zamówienia w terminie max. 14 dni kalendarzowych od dnia zamówienia do siedziby WSZZOZ Chorób Płuc i Gruźlicy w Wolicy k/Kalisza lub krótszym (termin dostawy podlega ocenie)
- 5.2. Wraz z dostawą materiałów, Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć karty charakterystyki dla każdego preparatu.
- 5.3. Koszt dostawy przedmiotu zamówienia do ww. miejsca winien być uwzględniony w koszcie realizacji przedmiotu zamówienia określonym w „Formularzu oferty”.

6 Warunki płatności:

- 6.1. Podstawę do rozliczenia stanowić będzie protokół odbioru przedmiotu zamówienia podpisany przez obie strony.
- 6.2. Płatność za wykonanie przedmiotu zamówienia nastąpi na podstawie faktury, w terminie 30 dni od daty jej otrzymania, z uwzględnieniem pkt 6.1.

7 Warunki udziału w postępowaniu:

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

8 Kryteria oceny ofert.

- 8.1. Zamawiający dokona porównania ofert na podstawie poniższych kryteriów o następującej wadze w łącznej ocenie:

| L.p. | KRYTERIUM | WAGA |
|------|--------------------|------|
| 1. | Cena - C | 70 % |
| 2. | Termin dostawy - T | 30 % |

Obliczenie całkowitej ilości punktów dla danej oferty (R) nastąpi zgodnie z poniższym wzorem:

$R = C + T$ gdzie: C, T - wartości punktowe poszczególnych kryteriów: C – cena, T – termin dostawy

Kryterium - cena (C).

W powyższym kryterium oceniana będzie wartość oferty brutto podana przez Wykonawcę w „Formularzu oferty”. Maksymalną liczbę punktów tj. 70 otrzyma Wykonawca, który zaproponuje



najniższą wartość oferty brutto. Liczba punktów w tym kryterium wyliczona będzie zgodnie z poniższym wzorem, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, według zasady matematycznej, iż wartości 1-4 zaokrągla się w dół, 5-9 zaokrągla się w górę:

cena oferty najtańszej
----- x 70 pkt
cena oferty badanej

Kryterium – Termin dostawy

W powyższym kryterium oceniany będzie termin dostawy materiałów podany przez Wykonawcę w „Formularzu oferty”. Ofercie zostaną przyznane punkty w zależności od długości podanego przez Wykonawcę terminu dostawy według następujących zasad:

- termin dostawy max. do 24 godzin od dnia zamówienia - 30 pkt,
- termin dostawy max. do 5 dni od dnia zamówienia - 20 pkt,
- termin dostawy max. do 10 dni od dnia zamówienia - 10 pkt,
- termin dostawy max. do 14 dni od dnia zamówienia - 0 pkt,

Punkty zostaną przyznane tylko wtedy gdy Wykonawca w sposób jednoznaczny wskaże w „Formularzu oferty” jeden z wyżej wymienionych terminów, w innym przypadku oferta otrzyma zero punktów w tym kryterium*. Pozostawienie pustego miejsca w „Formularzu oferty” uważa się za zaoferowanie 14 dniowego terminu dostawy, co skutkuje brakiem punktów w powyższym kryterium.

* w przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje termin dostawy powyżej 14 dni, oferta zostanie odrzucona.

- 8.2. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
- 8.3. O wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców, którzy złożyli oferty, poprzez przesłanie w/w informacji na adres mailowy Wykonawcy podany w „Formularzu oferty”.
- 8.4. W przypadku gdy Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od realizacji zamówienia na warunkach określonych w ofercie Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny.
- 8.5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia lub unieważnienia niniejszego postępowania na każdym jego etapie, bez podania przyczyn, bez wyboru którejkolwiek ze złożonych ofert bądź prawo do ograniczenia przedmiotu zamówienia.
- 8.6. Zaproponowana przez Wykonawcę w formularzu ofertowym cena brutto powinna zawierać wszelkie koszty wykonania przedmiotu zamówienia. Ryzyko błędnej kalkulacji ceny w ofercie obciąża Wykonawcę.
- 8.7. Zamawiający nie będzie rozpatrywał ofert złożonych po terminie, o którym mowa w pkt 10.1 zapytania ofertowego.



9 Opis sposobu przygotowania ofert.

- 9.1. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę na „Formularzu oferty”, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do niniejszego zapytania wraz z załącznikiem, tj. „Formularzem cenowo - asortymentowym” (załącznik nr 2 do zapytania).
- 9.2. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie przez tego samego Wykonawcę więcej niż jednej oferty lub oferty zawierającej alternatywę realizacji przedmiotu zamówienia spowoduje odrzucenie wszystkich złożonych przez niego ofert.
- 9.3. Oferta musi być sporządzona w języku polskim w sposób czytelny i trwały.
- 9.4. Oferta musi być podpisana przez osobę uprawnioną do reprezentacji Wykonawcy (ujawnioną w odpowiednim rejestrze) lub posiadającą stosowne pełnomocnictwo (które w takim przypadku należy dołączyć do oferty). Złożony podpis musi być czytelny i umożliwiający identyfikację podpisującego (dopuszczalny podpis z pieczętką imienną).
- 9.5. Wszelkie poprawki w ofercie muszą być naniesione czytelnie oraz opatrzone datą i podpisem osoby/osób upoważnionej/ych do reprezentacji Wykonawcy.
- 9.6. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem oraz złożeniem oferty ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania.
- 9.7. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

10 Termin składania ofert - dotyczy każdej części zamówienia.

10.1. Ofertę można przesłać:

10.1.1. drogą elektroniczną (profilem zaufanym ePUAP) na elektroniczną skrzynkę podawczą Szpitala: /WSZZOZChPiG/SkrytkaESP . Oferta (skan podpisanego dokumentu sporządzonego w formie papierowej lub dokument elektroniczny podpisany ważnym podpisem kwalifikowanym) należy przesłać jako załącznik do pisma ogólnego kierowanego do podmiotu przez profil zaufany ePUAP

lub

10.1.2. drogą elektroniczną (za pomocą poczty elektronicznej) jako skan podpisanego dokumentu sporządzonego w formie papierowej lub dokument elektroniczny podpisany ważnym podpisem kwalifikowanym na adres e.fikus@szpital.wolica.pl (w tytule należy wpisać „Oferta na materiały ochronne”)

lub

10.1.3. w formie pisemnej w zamkniętej, opieczetowanej kopercie zaadresowanej na adres Zamawiającego opatrzonej podpisem „Oferta na materiały ochronne” za pośrednictwem poczty bądź kuriera lub w ww. formie dostarczyć osobiście na adres: Wojewódzki Specjalistyczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej Chorób Płuc i Gruźlicy w Wolicy k/Kalisza, Wolica 113, 62-872 Godziesze Małe

w nieprzekraczalnym terminie do dnia 13.05.2022r. do godz. 10:00.

10.2. Oferta złożona po terminie zostanie odrzucona.

10.3. W przypadku składania oferty pocztą elektroniczną, decyduje data wpływu na serwer poczty przychodzącej Zamawiającego.

11 **Informacje o sposobie porozumiewania się:** pracownikiem uprawnionym do kontaktowania się z Wykonawcami jest: Emilia Fikus-Kuźnicka, e-mail: e.fikus@szpital.wolica.pl tel. 728 947 899



Wojewódzki Specjalistyczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
Chorób Płuc i Gruźlicy
w Woliczka/Kalisza

62-872 Godziesze Małe
NIP: 9680665587
REGON: 000314750
KRS: 0000001953

tel.: (+48) 62 761 25 02
(+48) 62 761 25 05
fax: (+48) 62 761 25 08
e-mail: dyrektor@szpital.wolica.pl

www.szpital.wolica.pl

12 Informacje dodatkowe

- 12.1. Zamawiający przewiduje możliwości udzielania zamówień dodatkowych do wysokości 20% zamówienia podstawowego.
- 12.2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany zapisów niniejszego zapytania przed upływem terminu składania ofert.
- 12.3. Niniejsze zapytanie nie stanowi zobowiązania Zamawiającego do zlecenia realizacji zamówienia.
- 12.4. Nie prowadzi się indywidualnych negocjacji na temat cen, terminów wykonania zamówienia i terminów składania ofert, za wyjątkiem sytuacji, w której zostały złożone oferty o takiej samej cenie. Wówczas Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych.

Dyrektor
Wojewódzkiego Specjalistycznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
Chorób Płuc i Gruźlicy w Woliczka/Kalisza
/./
lek. med. Sławomir Wysocki

Załączniki:

Załącznik nr 1 – Formularz oferty – **do wypełnienia**

Załącznik nr 2 – Formularz cenowo - asortymentowy – **do wypełnienia**



Wojewódzki Specjalistyczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
Chorób Płuc i Gruźlicy
w Wolicy k/Kalisza

62-872 Godziesze Małe
NIP: 9680665587
REGON: 000314750
KRS: 0000001953

tel.: (+48) 62 761 25 02
(+48) 62 761 25 05
fax: (+48) 62 761 25 08
e-mail: dyrektor@szpital.wolica.pl

www.szpital.wolica.pl

Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego

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

**Wojewódzki Specjalistyczny Zespół
Zakładów Zdrowotnych Chorób Płuc i Gruźlicy
w Wolicy k/Kalisza**

FORMULARZ OFERTY

Składając ofertę na dostawę **materiałów ochronnych dla Personelu Projektu pt. „Opracowanie i weryfikacja skuteczności nowego narzędzia immunodiagnostycznego COVID-19”**, w imieniu reprezentowanego Wykonawcy tj.

.....
(należy podać nazwę, NIP i adres Wykonawcy np. w formie pieczęci)

oświadczam, iż:

1. oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem i warunkami zawartymi w Zapytaniu ofertowym i Formularzu cenowo- asortymentowym

za cenę łączną w wysokości PLN (łączna wartość brutto)

słownie

w tym wartość netto: PLN

w terminie dni kalendarzowych licząc od dnia zamówienia (max. 14 dni kalendarzowych licząc od dnia zamówienia)

2. oferowana przeze mnie cena uwzględnia wszystkie zobowiązania oraz wszystkie koszty, w tym koszty dostawy, związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego w zapytaniu ofertowym,
3. posiadam uprawnienia do wykonywania działalności objętej przedmiotem zamówienia oraz dysponuję doświadczeniem, potencjałem technicznym i osobowym umożliwiającym realizację zamówienia,



Wojewódzki Specjalistyczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
Chorób Płuc i Gruzlicy
w Wolicy k/Kalisza

62-872 Godziesze Małe
NIP: 9680665587
REGON: 000314750
KRS: 0000001953

tel.: (+48) 62 761 25 02
(+48) 62 761 25 05
fax: (+48) 62 761 25 08
e-mail: dyrektor@szpital.wolica.pl

www.szpital.wolica.pl

4. znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej umożliwiającej wykonanie zamówienia,
5. zapoznałem się z treścią zapytania ofertowego i akceptuję jego treść, w tym warunki płatności, oraz zdobyłem wszelkie niezbędne informacje do opracowania oferty,
6. wszystkie dane zawarte w mojej ofercie są zgodne z prawdą i aktualne w chwili składania oferty.
7. podane przeze mnie dane osobowe są prawdziwe i aktualne.

Dane teleadresowe do prowadzenia korespondencji:

Nazwa firmy:

Adres:

tel., e-mail.....

Osoba wyznaczona do kontaktów w sprawie:

.....
(podpis, pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

(podpisy, pieczęć osoby/osób upoważnionych)