

Nr sprawy: CLO/ZP/31/2021

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**  
**(dalej również - SWZ)**  
**ZMIANA**

Specyfikację Warunków Zamówienia zatwierdził dnia **23.09.2021 r.**

.....

Dane do SWZ przygotowali: Wojciech Smętek, Małgorzata Kraut

SWZ sporządziła: Magdalena Hyla

CLO/ZP/31/2021

## Rozdział 1

### Nazwa oraz adres zamawiającego:

Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich  
ul. Jana Pawła II 2  
41-100 Siemianowice Śląskie (dalej także –Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela)

NIP 643-10-05-873  
REGON 272165010  
tel.: (32) 735-76-31  
faks: (32) 735-76-03

E-mail: [przetargi@clo.com.pl](mailto:przetargi@clo.com.pl)  
Godziny urzędowania - 8<sup>00</sup> - 15<sup>00</sup>

Strona internetowa prowadzonego postępowania: [www.clo.com.pl](http://www.clo.com.pl)

## Rozdział 2

### Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

adres strony internetowej: [www.clo.com.pl](http://www.clo.com.pl)

## Rozdział 3

### Tryb udzielenia zamówienia:

Postępowanie prowadzone jest w trybie podstawowym, na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), dalej „ustawa Pzp”.

## Rozdział 4

### Informacja, czy zamawiający przewiduje wybór najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji:

Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.

## Rozdział 5

### Opis przedmiotu zamówienia:

#### 5.1. Oznaczenie przedmiotu zamówienia wg CPV:

- 33 69 65 00-0 odczynniki laboratoryjne
- 38 43 70 00-7 pipety i akcesoria laboratoryjne
- 33 14 00 00-3 materiały medyczne

#### 5.2. Przedmiot zamówienia:

Dostawy odczynników i akcesoriów laboratoryjnych

Przedmiot zamówienia został podzielony na 20 Pakiety.

Dostawy realizowane będą częściowo, na podstawie Zamówień składanych przez Zamawiającego, określających każdorazowo ilość i asortyment zgodnie z § 3 projektu umowy, stanowiącym załącznik nr 3 do SWZ.

#### 5.3. Opis części zamówienia:

##### Pakiet 1: Odczynniki laboratoryjne

1. **Medium do hodowli keratynocytów chemicznie zdefiniowane (objętość 500 ml) – Kompletne zdefiniowane chemicznie medium bez komponentów pochodzenia zwierzęcego, przeznaczone do hodowli ludzkich keratynocytów bez konieczności użycia wyciągu z przysadek lub warstwy fibroblastów.** Medium musi zawierać między innymi: aminokwasy, minerały, witaminy, czynniki wzrostu umożliwiające wydajną proliferację i wysoką żywotność komórek. Medium gotowe do użycia i nie wymagające dodatkowej suplementacji, długoterminowe przechowywanie w zamrożeniu w temperaturze -15°C do -25°C przez co najmniej 6 miesięcy liczone od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego. Skład pożywki musi umożliwiać hamowanie proliferacji fibroblastów. Medium testowane pod kątem sterylności, mykoplazmy i funkcjonalności. Opakowanie 500 ml. Ilość: 60 opakowań.

##### Pakiet 2: Odczynniki laboratoryjne

1. **Płyn do przechowywania tkanek** (objętość 1000 ml), roztwór dedykowany do przechowywania tkanek i organów ludzkich, chroniący komórki przed apoptozą. Płyn powinien nadawać się zarówno do przewożenia, jak i przechowywania tkanek w temperaturze od 2°C do 8°C. Testowany pod względem sterylności. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Ilość: 4 sztuki.

### **Pakiet 3: Odczynniki laboratoryjne**

1. **Sterylnie, jednorazowe podłoża do badania jałowości produktów.** (Objętość minimalnie 30 ml) Sterylnie, jednorazowe butelki hodowlane zawierające kompletne podłoże hodowlane oraz czynnik neutralizujący antybiotyki. Podłoże hodowlane musi umożliwiać wzrost mikroorganizmów tlenowych, beztlenowych i fakultatywnych. Butelki z podłożem wzrostowym muszą być kompatybilne z systemem do wykrywania drobnoustrojów BACT/ALERT®, metodą kolorymetryczną. Butelki hodowlane muszą umożliwiać sterylnie wprowadzenie maksymalnie 10 ml próbki produktu badanego. Do każdej serii podłoży musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający wykonanie badań: pH, sterylności, kontroli wydajności wzrostu drobnoustrojów zgodnie z Farmakopeą europejską i polską. Ilość: 1000 szt.

*Zamawiający dopuszcza opakowania zbiorcze. W takim przypadku w formularzu ofertowym w kolumnie j.m. należy dokonać zmiany, tj. należy wykreślić szt. i wpisać opakowanie. W kolumnie ilość należy wskazać ilość oferowanych opakowań. W kolumnie cena jedn. netto należy wpisać cenę jed. netto opakowania. Wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (sztuk).*

### **Pakiet 4: Szczepy mikroorganizmów**

1. Zestaw szczepów wzorcowych mikroorganizmów wykorzystywanych zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Zestaw składający się z minimum sześciu szczepów drobnoustrojów rekomendowanych przez Farmakopeę (*Aspergillus brasiliensis*, *Bacillus subtilis*, *Candida albicans*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Clostridium sporogenes*). Każda próba musi zawierać 500-600 CFU danego drobnoustroju. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych. Ilość: 4 zestawy.
2. Szczep wzorcowy *Propionibacterium acnes* wykorzystywany zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Każda próba musi zawierać 500-600 CFU danego drobnoustroju. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych. Ilość: 4 zestawy.
3. Szczep wzorcowy *Streptococcus pyogenes* wykorzystywany zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Każda próba musi zawierać 25-35 CFU danego drobnoustroju, w opakowaniu powinno znajdować się przynajmniej 20 fiolek z drobnoustrojem. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych. Ilość: 4 zestawy.
4. Płyn re-hydracyjny - sterylny płyn do zawieszenia, ponownego uwodnienia mikroorganizmów. Płyn do uwodnienia szczepów wzorcowych, do przechowywania w temperaturze pokojowej, umożliwiający przechowywanie uwodnionego drobnoustroju do 14 dni po zamrożeniu w -18°C. Opakowania po 20 szt. po 1,1 ml w fiolkach z nakrętką. Ilość: 8 opakowań.

### **Pakiet 5: Szczepy mikroorganizmów**

1. Szczep wzorcowy *Micrococcus sp.* wykorzystywany zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych. Ilość: 4 zestawy.

### **Pakiet 6: Akcesoria laboratoryjne**

1. Probówki wirówkowe, sterylnie, nietoksyczne, niepyrogenne, z nadrukowaną skalą i miejscem na opis, zakręcane, pakowane w opakowaniach zbiorczych nie większych niż 25 szt., probówki umieszczone w rakach, pojemność 50 ml. Ilość: 1000 sztuk.
2. Butelka do hodowli komórek adherentnych o powierzchni 75 cm<sup>2</sup>, ze skośną szyjką, zakrętka z filtrem. Certyfikowane jako niepirogenne, sterylnie w opakowaniach po maksymalnie 5 sztuk. Ilość: 50 sztuk.
3. Butelka do hodowli komórek adherentnych o powierzchni 225 cm<sup>2</sup>, ze skośną szyjką, zakrętka z filtrem. Certyfikowane jako niepirogenne, sterylnie w opakowaniach po maksymalnie 5 sztuk. Ilość: 600 sztuk.
4. Szalki z powierzchnią, zapewniającą optymalne przyleganie i wzrost komórek, o powierzchni 58-60 cm<sup>2</sup> z polistyrenu, sterylnie pakowane w opakowaniu zbiorczym nie większym niż 20 szt., nietoksyczne, niepyrogenne. Ilość: 100 sztuk.
5. Pipety serologiczne z nadrukowaną skalą, sterylnie, pakowane pojedynczo w opakowaniu bezpośrednim wykonanym z folii, w opakowaniach zbiorczych, pojemność 5 ml. Ilość: 100 sztuk.

### **Pakiet 7: Akcesoria laboratoryjne**

1. Pojemniki na próbki o pojemności 250 ml, zakręcane, sterylne, z podziałką. Ilość: 50 sztuk.
2. Pojemniki na próbki o pojemności 500 ml, zakręcane, sterylne, z podziałką. Ilość: 200 sztuk

### **Pakiet 8: Akcesoria laboratoryjne**

1. Cienka folia ze specjalnie preparowanej, czystej parafiny umieszczonej na rolce cienkiej bibuły woskowanej, bezbarwna, bezwonna i termoplastyczna, po zmięknięciu można ją łatwo rozciągać, tworząc nieprzepuszczalną dla gazów i cieczy błonę, o szerokości 10 cm +/- 1 cm, 75 m na rolce. Ilość: 2 sztuki.

### **Pakiet 9: Akcesoria laboratoryjne**

1. Niezmywalny marker do opisywania probówek i próbek. Sterylny, pakowany pojedynczo. Ilość: 10 sztuk.

### **Pakiet 10: Odczynniki laboratoryjne**

1. **Zestaw do separacji autologicznego koncentratu bogataleukocytno-płytkowego z czynnikami wzrostu oraz trombiny.** Zestaw musi umożliwić przygotowanie autologicznego koncentratu bogataleukocytno-płytkowego z czynnikami wzrostu z krwi obwodowej pacjenta oraz autologicznej trombiny. Pozwalając na uzyskanie minimum 90% trombocytów z próbki krwi. Zestaw musi umożliwiać pobranie maksimum 50 ml krwi pacjenta, a uzyskanie minimum 8 ml koncentratu z pobranej ilości krwi pacjenta. Koncentrat bogatopłytkowy musi być uzyskiwany za pomocą specjalistycznego urządzenia wirującego, który należy dostarczyć zamawiającemu na czas trwania umowy (szczegółowe zasady użyczenia zostały określone w projekcie umowy użyczenia, stanowiącej załącznik nr 3a). Składowe zestawu mające bezpośredni kontakt z uzyskanymi preparatami i pacjentem muszą być sterylne, gotowe do użycia, oddzielnie pakowane. Zestaw musi zawierać specjalne pojemniki do koncentracji płytek krwi oraz aplikator umożliwiający przeszczepienie w postaci sprayu uzyskanych preparatów. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Ilość: 40 zestawów.

### **Pakiet 11: Akcesoria laboratoryjne**

1. Pojemniki na próbki histopatologiczne z 10% formaliną uwalnianą do próbki wewnątrz zamkniętego pojemnika bez konieczności kontaktu jej z personelem zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej (np. uwolnienie formaliny z zakrętki po jej naciśnięciu), ilość 10% formaliny w każdym pojemniku: 20 ml. Ilość: 800 sztuk.

### **Pakiet 12: Akcesoria laboratoryjne**

1. Probówki do mrożenia, pojemność w zakresie 1,8 ml do 2 ml, sterylne pakowane w opakowaniu zbiorczym nie większym niż 50 sztuk. Ilość: 100 sztuk.
2. **Pipety transferowe**, sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie foliowe (folia/folia), pojemność 3-3,5 mm. Ilość: 2000 sztuk.

### **Pakiet 13: Akcesoria laboratoryjne**

1. Sterylne probówki o pojemności 1,5 ml wykonane z przezroczystego polipropylenu. Charakteryzujące się stożkowym dnem oraz płaskim korkiem zapobiegającym niekontrolowanemu odparowaniu. Probówki wyposażone w podziałkę pomagającą ocenić objętość preparatu oraz matowe pole opisowe, umożliwiające wygodne opisanie lub oznaczenie próbek podczas badań. Wolne od RNAz i DNAz. Ilość: 1000 sztuk.

### **Pakiet 14: Odczynniki laboratoryjne, akcesoria laboratoryjne**

1. Zestaw do szybkiego i znormalizowanego charakteryzowania i ilościowego oznaczania hodowanych ludzkich MSC za pomocą cytometrii przepływowej zawierający 5-kolorowy koktajl przeciwciał zawierający markery dodatnie (CD73, CD90, CD105) i markery ujemne (CD34, CD45, CD14, CD19 i anti-HLA-DR). Zestaw musi być kompletny i pozwalać na wykonanie min. 50 testów. Ilość: 1 zestaw.
2. Zestaw do jednoczesnego wykrywania w jednej próbce metodą cytometrii przepływowej min. 35 miRNA, o których wiadomo, że ulegają deregulacji w różnych typach raka. Musi pozwalać na przeprowadzenie min. 90 testów. Ilość: 1 zestaw.

### **Pakiet 15: Odczynniki laboratoryjne**

1. Test ilościowy do kolorymetrycznej oceny transformacji nowotworowej adherentnych komórek. Test musi pozwalać na przeprowadzenie 100 eksperymentów. Ilość: 1 sztuka.

### **Pakiet 16:**

1. Linia komórek adherentnych fibroblastopodobnych L929 w fiolce, komórki mrożone. Ilość: 1 sztuka.
2. Linia komórek BALB/3T3 w fiolce, komórki mrożone. Ilość: 1 sztuka.

### **Pakiet 17: Odczynniki laboratoryjne, akcesoria laboratoryjne**

1. Zestaw odczynników do izolacji komórek MSC z tkanek płodu kompatybilny z gentle MACS Dissociator wystarczający na 100 izolacji. Ilość: 2 opakowania.
2. Tuby kompatybilne z urządzeniem gentle MACS Dissociator do izolacji komórek z tkanek płodu pozwalające na wykonanie 100 izolacji. Ilość: 4 opakowania.

- Filtry do preseparacji, 30 um, kompatybilne z zestawem do izolacji tkanek popłodu kompatybilnym z gentle MACS Dissociator. Wystarczające na minimum 50 izolacji. Ilość: 1 opakowanie.

#### **Pakiet 18: Odczynniki laboratoryjne, akcesoria laboratoryjne**

- Końcówki do pipet 20-100 ul. Ilość: 1000 sztuk.
- Końcówki do pipet 1000 ul. Ilość: 1000 sztuk.
- Końcówki do pipet z filtrem 0,2-10ul, wolne od DNaz i RNaz. Ilość: 1000 sztuk.
- Płytki do hodowli komórkowych adherentnych 96-dołkowa, wolna od DNaz i RNaz, sterylna, pakowana pojedynczo, przezroczysta, wykonana z polistyrenu. Ilość: 25 sztuk.
- Płytki do hodowli komórkowych adherentnych 96-dołkowa, wolna od DNaz i RNaz, sterylna, pakowana pojedynczo, czarna, wykonana z polistyrenu. Ilość: 25 sztuk.

#### **Pakiet 19:**

- Komplet płytek 96-dołkowych kompatybilnych z urządzeniem CFX-96 Real Time System, służąca do detekcji panelu genów ludzkich (nie mniej niż 85 na jedną płytkę plus kontrole pozytywne). Komplet musi zawierać po 3 płytki na jednego pacjenta: jedna związana z procesem gojenia ran u ludzi, druga z depresją, a trzecia z uszkodzeniem płuc. W skład zestawu wchodzi 25 płytek dedykowanych do wykrywania ekspresji genów związanej z gojeniem ran (CXCL2, FGF2, IL1B, ITGA4, MAPK3, PLA2, SERPINE1, VEGFA), 25 dedykowanych do wykrywania ekspresji genów związanych z depresją (w tym geny takie jak ADRB2, CALM2, DNMT3A, FGF9, GNB3, HSPA1A, IL4, MAPK1, PLSCR1, SIRT3, SRSF2, TBP) i 25 dedykowanych do wykrywania ekspresji genów w chorobach związanych z uszkodzeniem płuc (m.in. ACTB, CCL2, CD14). Łącznie 75 pojedynczych płytek.

#### **Zamawiający dopuszcza opakowania zbiorcze.**

Ilość: 75 sztuk.

#### **Pakiet 20:**

- Zestaw do manualnej izolacji całkowitego RNA z określonej objętości krwi. Metoda umożliwia wysokowydajną izolację materiału genetycznego dla potrzeb RT-PCR. Zestaw pozwala na min. 50 izolacji materiału genetycznego z krwi. Ilość: 2 sztuki.
- Zestaw do manualnej izolacji całkowitego RNA z określonej ilości tkanek takich jak np. skóra, nabłonek, zeskrobiny oraz z materiału takiego jak np. płwocina itp. Metoda umożliwia wysokowydajną izolację materiału genetycznego dla potrzeb RT-PCR. Zestaw pozwala na min. 50 izolacji materiału genetycznego z określonych tkanek. Ilość: 2 sztuki.

**5.3.1 Dotyczy wszystkich pakietów:** Realizacja przedmiotu umowy następować będzie według rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, a Wykonawca nie będzie wnosił żadnych roszczeń z tego tytułu, z zastrzeżeniem, iż co najmniej 80% wartości zamówienia zostanie zrealizowana.

Zamawiającemu przysługuje prawo nie zrealizowania pozostałych 20% wartości zamówienia bez podawania przyczyny, a Wykonawca nie będzie wnosił żadnych roszczeń z tego tytułu.

Za zgodą Wykonawcy Zamawiający może nie zrealizować więcej niż 20% wartości zamówienia, a Wykonawca nie będzie wnosił żadnych roszczeń z tego tytułu.

#### **5.4. Informacje dotyczące ofert częściowych**

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na każdy z pakietów.

#### **5.5. Przedmiotowe środki dowodowe:**

Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

#### **Rozdział 6**

##### **Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp:**

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art.214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.

#### **Rozdział 7**

##### **Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95 ustawy Pzp:**

Nie dotyczy.

#### **Rozdział 8**

##### **Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 ustawy Pzp:**

Zamawiający nie przewiduje takich wymagań.

#### **Rozdział 9**

##### **Informacja o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Pzp:**

Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Pzp.

## **Rozdział 10**

**Informacje dotyczące przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2 ustawy Pzp:**

Nie dotyczy.

## **Rozdział 11**

**Termin wykonania zamówienia:**

12 miesięcy od daty zawarcia umowy.

## **Rozdział 12**

**Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy:**

Projektowane postanowienia umowy zawarto w załączniku nr 3 i 3a do SWZ.

## **Rozdział 13**

**Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej:**

**13.1.** W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu miniPortalu, który dostępny jest pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu, dostępnego pod adresem: <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.

**13.2.** Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w *Regulaminie korzystania z systemu miniPortal* oraz *Warunkach korzystania z elektronicznej platformy usług administracji publicznej (ePUAP)*.

**13.3. Sposób komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami (nie dotyczy składania ofert)**

**13.3.1.** W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza: „*Formularz do komunikacji*” dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem sprawy.

**13.3.2.** Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email [przetargi@clo.com.pl](mailto:przetargi@clo.com.pl)

**13.3.3.** Dokumenty elektroniczne, składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem „*Formularza do komunikacji*” jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 13.3.2 adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych musi być zgodny 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. z 2020 r. poz. 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. z 2020 r. poz. 2415).

**13.4.** Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa powyżej, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.

W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w niniejszym punkcie w zdaniu drugim, zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.

Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia, bez ujawniania źródła zapytania, na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

## **Rozdział 14**

**Informacje o sposobie komunikowania się zamawiającego z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 ustawy Pzp:**

Nie dotyczy.

## **Rozdział 15**

## **Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami:**

Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami:

Pani Magdalena Hylaemail [przetargi@clo.com.pl](mailto:przetargi@clo.com.pl)

## **Rozdział 16**

### **Termin związania ofertą:**

- 16.1.** Wykonawca jest związany ofertą **do dnia 23.10.2021 r.**, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
- 16.2.** W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w dokumentach zamówienia, zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
- 16.3.** Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 16.2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

## **Rozdział 17**

### **Opis sposobu przygotowania oferty:**

#### **17.1. Przygotowanie oferty:**

- 17.1.1.** Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 17.1.2.** Ofertę należy sporządzić w języku polskim.
- 17.1.3.** Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami zamawiającego określonymi w dokumentach zamówienia.
- 17.1.4.** Ofertę składa się na Formularzu ofertowym zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
- 17.1.5.** Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają podpisu osoby/osób uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy.
- 17.1.6.** W przypadku podpisywania oferty przez osobę/y niewskazane w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo.
- 17.1.7.** Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do następujących formularzy: „*Formularz do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku*” oraz do „*Formularza do komunikacji*”.
- 17.1.8.** Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy: „*Formularz do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku*” oraz „*Formularza do komunikacji*” wynosi 150 MB.
- 17.1.9.** Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 17.1.10.** Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. 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.
- 17.1.11.** Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, w zakresie wskazanym w Rozdziale 20 SWZ (**załącznik nr 2 do SWZ**), w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, a następnie zaszyfrować wraz z plikami stanowiącymi ofertę.
- 17.1.12.** W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w pkt. 17.1.11, składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia.
- 17.2 Informacje dotyczące ofert wariantowych, w tym informacje o sposobie przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

- 17.3. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań, jeżeli zamawiający dokonuje takiego zastrzeżenia zgodnie z art. 60 i art. 121 ustawy Pzp:**

Nie dotyczy.

#### **17.4. Postanowienia dotyczące powierzenia wykonania zamówienia podwykonawcom:**

Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę, w ofercie, części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania nazw ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani.

W przypadku braku takiego oświadczenia, Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału podwykonawców.

#### **17.5. Postanowienia dotyczące wnoszenia oferty wspólnej:**

- 17.5.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 17.5.2. W przypadku, o którym mowa w pkt 17.5.1, wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, załączając jednocześnie do oferty udzielone pełnomocnictwo.
- 17.5.3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

#### **17.6. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93 ustawy Pzp:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych ani dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.

### **Rozdział 18**

#### **Sposób oraz termin składania ofert:**

##### **18.1. Sposób składania ofert:**

- 18.1.1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem „*Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku*” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Funkcjonalność do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępna dla wykonawców na miniPortalu, w szczegółach danego postępowania. W formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
- 18.1.2. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Instrukcji użytkownika”, dostępnej na stronie: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>
- 18.1.3. Dane postępowania można wyszukać na Liście wszystkich postępowań w miniPortalu klikając wcześniej opcję „Dla Wykonawców” lub ze strony głównej z zakładki Postępowania.
- 18.1.4. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
- 18.1.5. 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.
- 18.1.6. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę za pośrednictwem „*Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku*” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób wycofania oferty został opisany w „Instrukcji użytkownika” dostępnej na miniPortalu.
- 18.1.7. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

##### **18.2. Termin składania ofert:**

Ofertę należy złożyć **do dnia 28.09.2021r. do godz. 9<sup>00</sup>**.

### **Rozdział 19**

#### **Termin otwarcia ofert:**

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 28.09.2021 r., o godzinie 10<sup>00</sup>**.
- 19.2. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
- 19.3. Zamawiający informuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- 19.4. Otwarcie ofert następuje poprzez użycie mechanizmu do odszyfrowania ofert dostępnego po zalogowaniu w zakładce Deszyfrowanie na miniPortalu i następuje poprzez wskazanie pliku do odszyfrowania.
- 19.5. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
  - 1. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
  - 2. cenach zawartych w ofertach.

### **Rozdział 20**

#### **Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ust. 1 i art. 109 ust. 1 ustawy Pzp:**

- 20.1. Oudzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
- 20.2. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia wykonawcy na podstawie art. 109 ust. 1 ustawy Pzp.

### **Rozdział 21**

#### **Informacja o warunkach udziału w postępowaniu:**

Zamawiający nie przewiduje warunków udziału w postępowaniu.

### **Rozdział 22**

#### **Informacja o podmiotowych środkach dowodowych:**



Zamawiający nie będzie wymagał złożenia podmiotowych środków dowodowych.

### **Rozdział 23**

#### **Wymagania dotyczące wadium, w tym jego kwota:**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

### **Rozdział 24**

#### **Sposób obliczenia ceny:**

Cena oferty uwzględnia wszystkie wymogi i zobowiązania, o których mowa w niniejszej SWZ i projekcie umowy.

Cena musi być podana w PLN cyfrowo i słownie, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT.

Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.

Ceny w ofercie należy określać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Wartość oferty brutto dla każdego Pakietu należy obliczyć w następujący sposób:

W każdym wierszu cenę jednostkową netto należy przemnożyć przez ilość co da wartość netto, następnie do wartości netto należy doliczyć należny podatek VAT uzyskując wartość brutto. Wartości brutto poszczególnych wierszy należy zsumować. Suma wierszy daje wartość Pakietu.

### **Rozdział 25**

#### **Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą:**

Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych.

### **Rozdział 26**

#### **Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu:**

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

### **Rozdział 27**

#### **Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów, i sposobu oceny ofert:**

	<b>Kryterium</b>	<b>Waga</b>	<b>Sposób obliczenia</b>
1.	A - cena	100 pkt	$A = \frac{\text{najniższa zaoferowana cena}}{\text{cena oferty badanej}} \times 100 \text{ pkt}$

### Wynik

Oferta z najwyższą liczbą punktów zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów. Realizacja zamówienia zostanie powierzona wykonawcy, który uzyska najwyższą ilość punktów.

### **Rozdział 28**

#### **Informacja o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacjami, o których mowa w art. 230 ustawy Pzp:**

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

### **Rozdział 29**

#### **Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego:**

Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 ustawy Pzp, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa powyżej, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.

Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.

Jeżeli zostanie wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego zamawiający zażąda złożenia kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców, podpisanej przez wszystkich partnerów, przy czym termin, na jaki została zawarta, nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.

### **Rozdział 30**

#### **Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:**

Zamawiający nie przewiduje wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

### **Rozdział 31**

#### **Maksymalna liczba wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramową:**

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

### **Rozdział 32**

#### **Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy:**

- 32.1.** Środki ochrony prawnej określone w niniejszym rozdziale przysługują wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
- 32.2.** Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
- 32.3.** Odwołanie przysługuje na:
  - 32.3.1.** niezgodną z przepisami ustawy Pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
  - 32.3.2.** zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy Pzp;
  - 32.3.3.** zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy Pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
- 32.4.** Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
- 32.5.** Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
- 32.6.** Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 32.7.** Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 32.8.** Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
- 32.9.** Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 32.7 i 32.8 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
- 32.10.** 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.
- 32.11.** Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych.
- 32.12.** 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.

Pozostałe informacje na ten temat znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX „Środki ochrony prawnej”.

#### **Załączniki do SWZ:**

1. Formularz ofertowy (załącznik nr 1 do SWZ)
2. Oświadczenie wykonawcy dot. przesłanek wykluczenia z postępowania (załącznik nr 2 do SWZ)
3. Projekt umowy (załącznik nr 3 i 3a do SWZ)

### **Kluczula informacyjna z art. 13 RODO**

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, z późn. zm.), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest:  
**Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich**  
**ul. Jana Pawła II 2**  
**41-100 Siemianowice Śląskie**  
**NIP 643-10-05-873**  
**REGON 272165010**  
**tel.: (32) 735-76-00**  
**faks: (32) 735-76-03**  
**adres strony internetowej: [www.clo.com.pl](http://www.clo.com.pl)**  
**E-mail: [clo@clo.com.pl](mailto:clo@clo.com.pl)**
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich** jest **Jakub Kozioł** kontakt:**iodo@clo.com.pl,telefon:32 73 57 610**
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **CLO/ZP/31/2021** prowadzonym w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1i 2 ustawy z dnia 11września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmując cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO;
- **w przypadku wykonywania obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO, zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;**
- **wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;**
- 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;
- nie przysługuje Pani/Panu:
  - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
  - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
  - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

---

\*\* **Wyjaśnienie:** skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

\*\*\* **Wyjaśnienie:** prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

.....  
pieczęćka firmowa

..... 2021 r.

## FORMULARZ OFERTOWY

### Dane Wykonawcy:

Pełna nazwa .....

Adres .....

REGON..... NIP .....

Telefon ..... e-mail .....

adres skrzynki ePUAP .....

### Dane dla Urzędu Zamówień Publicznych:

Rodzaj wykonawcy (zaznaczyć jedno z poniższych):

- mikroprzedsiębiorstwo,  
 małe przedsiębiorstwo,  
 średnie przedsiębiorstwo,  
 jednoosobowa działalność gospodarcza,  
 osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej,  
 inny rodzaj.

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

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO<sup>1)</sup> wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

.....  
podpis Wykonawcy

<sup>1)</sup>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, z późn. zm.).

\* 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).

### Niniejszym składam ofertę w

ogłoszonym przez

**Dyrektora Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich przy ul. Jana Pawła II 2**  
**postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr CLO/ZP/31/2021**

l.p.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 1: Odczynniki laboratoryjne</i>	j.m.	Ilość	Cena jed. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa / nr katalogowy
1.	<b>Medium do hodowli keratynocytów chemicznie zdefiniowane (objętość 500 ml) – Kompletne zdefiniowane chemicznie medium bez komponentów pochodzenia zwierzęcego, przeznaczone do hodowli ludzkich keratynocytów bez konieczności użycia wyciągu z przysadek lub warstwy fibroblastów.</b> Medium musi zawierać między innymi: aminokwasy, minerały, witaminy, czynniki wzrostu umożliwiające wydajną proliferację i wysoką żywotność komórek. Medium gotowe do użycia i nie wymagające dodatkowej suplementacji, długoterminowe przechowywanie w zamrożeniu w temperaturze -15°C do -25°C przez co najmniej 6 miesięcy liczone od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego. Składpożywki musi umożliwiać hamowanie proliferacji fibroblastów. Medium testowane pod kątem sterylności, mykoplazmy i funkcjonalności. Opakowanie 500 ml.	opak.	60			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 1 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 2: Odczynniki laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Płyn do przechowywania tkanek (objętość 1000 ml), roztwór dedykowany do przechowywania tkanek i organów ludzkich, chroniący komórki przed apoptozą. Płyn powinien nadawać się zarówno do przewożenia, jak i przechowywania tkanek w temperaturze od 2°C do 8°C. Testowany pod względem sterylności. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.	szt.	4			8%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 2 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

l.p.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 3: Odczynniki laboratoryjne</i>	j.m.	Ilość	Cena jed. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa / nr katalogowy
1.	<p><b>Sterylnie, jednorazowe podłoża do badania jałowości produktów.</b> (Objętość minimalnie 30 ml) Sterylnie, jednorazowe butelki hodowlane zawierające kompletne podłoże hodowlane oraz czynnik neutralizujący antybiotyki. Podłoże hodowlane musi umożliwiać wzrost mikroorganizmów tlenowych, beztlenowych i fakultatywnych. Butelki z podłożem wzrostowym muszą być kompatybilne z systemem do wykrywania drobnoustrojów BACT/ALERT®, metodą kolorymetryczną. Butelki hodowlane muszą umożliwiać sterylne wprowadzenie maksymalnie 10 ml próbki produktu badanego. Do każdej serii podłoży musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający wykonanie badań: pH, sterylności, kontroli wydajności wzrostu drobnoustrojów zgodnie z Farmakopeą europejską i polską. Ilość: 1000 szt.</p> <p><i>Zamawiający dopuszcza opakowania zbiorcze. W takim przypadku w kolumnie j.m. należy dokonać zmiany, tj. należy wykreślić szt. i wpisać opakowanie. W kolumnie ilość należy wskazać ilość oferowanych opakowań. W kolumnie cena jedn. netto należy wpisać cenę jedn. netto opakowania. <b>Wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (sztuk).</b></i></p>	szt.	1000			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 3 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

l.p.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 4: Szczepy mikroorganizmów</i>	j.m.	Ilość	Cena jed. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa / nr katalogowy
1.	Zestaw szczepów wzorcowych mikroorganizmów wykorzystywanych zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Zestaw składający się z minimum sześciu szczepów drobnoustrojów rekomendowanych przez Farmakopeę ( <i>Aspergillus brasiliensis</i> , <i>Bacillus subtilis</i> , <i>Candida albicans</i> , <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Clostridium sporogenes</i> ). Każda próba musi zawierać 500-600 CFU danego drobnoustroju. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych	zestaw	4			23%		
2.	Szczep wzorcowy <i>Propionibacterium acnes</i> wykorzystywany zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Każda próba musi zawierać 500-600 CFU danego drobnoustroju. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych.	zestaw	4			23%		
3.	Szczep wzorcowy <i>Streptococcus pyogenes</i> wykorzystywany zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Każda próba musi zawierać 25-35 CFU danego drobnoustroju, w opakowaniu powinno znajdować się przynajmniej 20 fiolek z drobnoustrojem. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych.	zestaw	4			23%		



4.	Płyn re-hydracyjny - sterylny płyn do zawieszenia, ponownego uwodnienia mikroorganizmów. Płyn do uwodnienia szczepów wzorcowych, do przechowywania w temperaturze pokojowej, umożliwiający przechowywanie uwodnionego drobnoustroju do 14 dni po zamrożeniu w -18°C. Opakowania po 20 szt. po 1,1 ml w fiolkach z nakrętką.	opak.	8			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 4 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

l.p.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 5: Szczepy mikroorganizmów</i>	j.m.	Ilość	Cena jed. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa / nr katalogowy
1.	Szczep wzorcowy <i>Micrococcus sp.</i> wykorzystywany zgodnie z Farmakopeą (Wydanie XII Warszawa 2020 r.) do badania przydatności metody - badań jałowości sterylnego produktu leczniczego. Produkt występujący w formie liofilizowanej. Do każdej serii musi być dołączany lub udostępniony elektronicznie certyfikat badań kontroli jakości potwierdzający obecność występowania dokładnej ilości mikroorganizmów i ich żywotności. Szczepy wzorcowe muszą być zgodne z ujednoliconymi w ramach Unii Europejskiej standardami badań jakości (w tym jałowości) dla produktów leczniczych.	zestaw	4			23%		
<b>Razem</b>								

Wartość brutto Pakietu 5 ..... zł słownie .....

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 6: Akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Probówki wirówkowe, sterylne, nietoksyczne, niepyrogenne, z nadrukowaną skalą i miejscem na opis, zakręcane, pakowane w opakowaniach zbiorczych nie większych niż 25 szt., probówki umieszczone w rakach, pojemność 50 ml.	szt.	1 000			23%		
2.	Butelka do hodowli komórek adherentnych o powierzchni 75 cm <sup>2</sup> , ze skośną szyjką, zakrętka z filtrem. Certyfikowane jako niepirogenne, sterylne w opakowaniach po maksymalnie 5 sztuk.	szt.	50			23%		
3.	Butelka do hodowli komórek adherentnych o powierzchni 225 cm <sup>2</sup> , ze skośną szyjką, zakrętka z filtrem. Certyfikowane jako niepirogenne, sterylne w opakowaniach po maksymalnie 5 sztuk.	szt.	600			23%		
4.	Szalki z powierzchnią, zapewniającą optymalne przyleganie i wzrost komórek, o powierzchni 58-60 cm <sup>2</sup> z polistyrenu, sterylne pakowane w opakowaniu zbiorczym nie większym niż 20 szt., nietoksyczne, niepyrogenne.	szt.	100			23%		
5.	Pipety serologiczne z nadrukowaną skalą, sterylne, pakowane pojedynczo w opakowaniu bezpośrednim wykonanym z folii, w opakowaniach zbiorczych, pojemność 5 ml.	szt.	100			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 6 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 7: Akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Pojemniki na próbki o pojemności 250 ml, zakręcane, sterylne, z podziałką.	szt.	50			23%		
2.	Pojemniki na próbki o pojemności 500 ml, zakręcane, sterylne, z podziałką.	szt.	200			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 7 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

l.p.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 8: Akcesoria laboratoryjne</i>	j.m.	Ilość	Cena jed. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa / nr katalogowy
1.	Cienka folia ze specjalnie preparowanej, czystej parafiny umieszczonej na rolce cienkiej bibuły woskowanej, bezbarwna, bezwonna termoplastyczna, po zmięknieniu można ją łatwo rozciągać, tworząc nieprzepuszczalną dla gazów i cieczy błonę, o szerokości 10 cm +/- 1 cm, 75 m na rolce.	szt.	2			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 8 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 9: Akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Niezmywalny marker do opisywania probówek i próbek. Sterylny, pakowany pojedynczo.	szt.	10			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 9 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

l.p.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 10: Odczynniki laboratoryjne</i>	j.m.	Ilość	Cena jed. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa / nr katalogowy
1.	Zestaw do separacji autologicznego koncentratu bogataoleukocyтарно-пłytkowego z czynnikami wzrostu oraz trombiny. Zestaw musi umożliwić przygotowanie autologicznego koncentratu bogataoleukocyтарно-пłytkowego z czynnikami wzrostu z krwi obwodowej pacjenta oraz autologicznej trombiny. Pozwalając na uzyskanie minimum 90% trombocytów z próbki krwi. Zestaw musi umożliwiać pobranie maksimum 50 ml krwi pacjenta, a uzyskanie minimum 8 ml koncentratu z pobranej ilości krwi pacjenta. Koncentrat bogatopłytkowy musi być uzyskiwany za pomocą specjalistycznego urządzenia wirującego, który należy dostarczyć zamawiającemu na czas trwania umowy (szczegółowe zasady użyczenia zostały określone w projekcie umowy użyczenia, stanowiącej załącznik nr 3a). Składowe zestawu mające bezpośredni kontakt z uzyskanymi preparatami i pacjentem muszą być sterylne, gotowe do użycia, oddzielnie pakowane. Zestaw musi zawierać specjalne pojemniki do koncentracji płytek krwi oraz aplikator umożliwiający przeszczepienie w postaci sprayu uzyskanych preparatów. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.	zestaw	40			8%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 10 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 11: Akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Pojemniki na próbki histopatologiczne z 10% formaliną uwalnianą do próbki wewnątrz zamkniętego pojemnika bez konieczności kontaktu jej z personelem zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej (np. uwolnienie formaliny z zakrętki po jej naciśnięciu), ilość 10% formaliny w każdym pojemniku: 20 ml	szt.	800					
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 11 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy



<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 12: Akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	<b>Probówki do mrożenia</b> , pojemność w zakresie 1,8 ml do 2 ml, sterylne pakowane w opakowaniu zbiorczym nie większym niż 50 sztuk.	szt.	100			23%		
2.	<b>Pipety transferowe</b> , sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie foliowe (folia/folia), pojemność 3-3,5 mm.	szt.	2000			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 12 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 13: Akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Sterylny probówki o pojemności 1,5 ml wykonane z przezroczystego polipropylenu. Charakteryzujące się stożkowym dnem oraz płaskim korkiem zapobiegającym niekontrolowanemu odparowaniu. Probówki wyposażone w podziałkę pomagającą ocenić objętość preparatu oraz matowe pole opisowe, umożliwiające wygodne opisanie lub oznaczenie próbek podczas badań. Wolne od RNAz i DNAz.	szt.	1000			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 13 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 14: Odczynniki laboratoryjne, akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Zestaw do szybkiego i znormalizowanego charakteryzowania i ilościowego oznaczania hodowanych ludzkich MSC za pomocą cytometrii przepływowej zawierający 5-kolorowy koktajl przeciwciał zawierający markery dodatnie (CD73, CD90, CD105) i markery ujemne (CD34, CD45, CD14, CD19 i anty-HLA-DR). Zestaw musi być kompletny i pozwalać na wykonanie min. 50 testów.	zestaw	1			23%		
2.	Zestaw do jednoczesnego wykrywania w jednej próbce metodą cytometrii przepływowej min. 35 miRNA, o których wiadomo, że ulegają deregulacji w różnych typach raka. Musi pozwalać na przeprowadzenie min. 90 testów	zestaw	1			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 14 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 15: Odczynniki laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwahandlowa / nr katalogowy</b>
1.	Test ilościowy do kolorymetrycznej oceny transformacji nowotworowej adherentnych komórek. Test musi pozwalać na przeprowadzenie 100 eksperymentów.	szt.	1			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 15 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 16: Odczynniki laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Linia komórek adherentnych fibroblastopodobnych L929 w fiolce, komórki mrożone.	szt.	1			23%		
2.	Linia komórek BALB/3T3 w fiolce, komórki mrożone.	szt.	1			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 16 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 17: Odczynniki laboratoryjne, akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Zestaw odczynników do izolacji komórek MSC z tkanek płodu kompatybilny z gentle MACS Dissociator wystarczający na 100 izolacji	opak.	2			23%		
2.	Tuby kompatybilne z urządzeniem gentle MACS Dissociator do izolacji komórek z tkanek płodu pozwalające na wykonanie 100 izolacji.	opak.	4			23%		
3.	Filtry do preseparacji, 30 um, kompatybilne z zestawem do izolacji tkanek płodu kompatybilnym z gentle MACS Dissociator. Wystarczające na minimum 50 izolacji.	opak.	1			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 17 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 18: Odczynniki laboratoryjne, akcesoria laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Końcówki do pipet 20-100 ul	szt.	1000			23%		
2.	Końcówki do pipet 1000 ul	szt.	1000			23%		
3.	Końcówki do pipet z filtrem 0,2-10ul, wolne od DNAz i RNAz	szt.	1000			23%		
4.	Płytko do hodowli komórkowych adherentnych 96-dołkowa, wolna od DNAz i RNAz, sterylna, pakowana pojedynczo, przezroczysta, wykonana z polistyrenu	szt.	25			23%		
5.	Płytko do hodowli komórkowych adherentnych 96-dołkowa, wolna od DNAz i RNAz, sterylna, pakowana pojedynczo, czarna, wykonana z polistyrenu.	szt.	25			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 18 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

l.p.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 19: Odczynniki laboratoryjne</i>	j.m.	Ilość	Cena jed. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa / nr katalogowy
1.	<p>Komplet płytek 96-dołkowych kompatybilnych z urządzeniem CFX-96 Realt Time System, służąca do detekcji panelu genów ludzkich (nie mniej niż 85 na jedną płytkę plus kontrole pozytywne). Komplet musi zawierać po 3 płytki na jednego pacjenta: jedna związana z procesem gojenia ran u ludzi, druga z depresją, a trzecia z uszkodzeniem płuc.</p> <p>W skład zestawu wchodzi 25 płytek dedykowanych do wykrywania ekspresji genów związanej z gojeniem ran (CXCL2, FGF2, IL1B, ITGA4, MAPK3, PLAU, SERPINE1, VEGFA), 25 dedykowanych do wykrywania ekspresji genów związanych z depresją (w tym geny takie jak ADRB2, CALM2, DNMT3A, FGF9, GNB3, HSPA1A, IL4, MAPK1, PLSCR1, SIRT3, SRSF2, TBP) i 25 dedykowanych do wykrywania ekspresji genów w chorobach związanych z uszkodzeniem płuc (m.in. ACTB, CCL2, CD14). Łącznie 75 pojedynczych płytek.</p> <p><b>Zamawiający dopuszcza opakowania zbiorcze.</b></p>	szt.	75			23%		
<b>Razem</b>								

Wartość brutto Pakietu 19 ..... zł słownie .....

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy



<b>l.p.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b> <i>Pakiet 20: Odczynniki laboratoryjne</i>	<b>j.m.</b>	<b>Ilość</b>	<b>Cena jed. netto</b>	<b>Wartość netto</b>	<b>Stawka VAT</b>	<b>Wartość brutto</b>	<b>Nazwa handlowa / nr katalogowy</b>
1.	Zestaw do manualnej izolacji całkowitego RNA z określonej objętości krwi. Metoda umożliwia wysokowydajną izolację materiału genetycznego dla potrzeb RT-PCR. Zestaw pozwala na min. 50 izolacji materiału genetycznego z krwi.	szt.	2			23%		
2.	Zestaw do manualnej izolacji całkowitego RNA z określonej ilości tkanek takich jak np. skóra, nabłonek, zeszkrobiny oraz z materiału takiego jak np. płwocina itp. Metoda umożliwia wysokowydajną izolację materiału genetycznego dla potrzeb RT-PCR. Zestaw pozwala na min. 50 izolacji materiału genetycznego z określonych tkanek.	szt.	2			23%		
<b>Razem</b>								

**Wartość brutto Pakietu 20 ..... zł słownie .....**

w tym:

wartość netto - ..... zł

podatek VAT - ..... zł

.....  
podpis Wykonawcy

**Zamawiający:**

Centrum Leczenia Oparzeń  
im. dr. Stanisława Sakiela  
ul. Jana Pawła II 2  
41-100 Siemianowice Śląskie

**Wykonawca:**

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres)

**Oświadczenie wykonawcy**

składane na podstawie art. 273ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych  
**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr sprawy CLO/ZP/31/2021 prowadzonego przez Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. .... ustawy Pzp(*podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 5*).  
Oświadczam, że spełniam łącznie wszystkie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, które stanowią podstawę do uznania za rzetelnie podjęte przeze mnie działania w procesie sanacyjnym przez Zamawiającego.

Na potwierdzenie mojego oświadczenia przedstawiam następujące dokumenty:

- 1) .....
- 2) .....
- 3) .....
- 4) .....

**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.

....., dnia ..... r.

.....  
(podpis)

## Projekt umowy

Zawarta w dniu..... w Siemianowicach Śląskich pomiędzy:

**Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich**, ul. Jana Pawła II 2, 41-100 Siemianowice Śląskie, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym Katowice-Wschód w Katowicach, Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000182167, REGON: 272165010, NIP: 643-10-05-873

zwanym w umowie **Zamawiającym**, reprezentowanym przez:

.....

a

.....

zwanym w umowie **Wykonawcą**, reprezentowanym przez:

.....

Powyżej wskazany Zamawiający oraz Wykonawca zwani również odpowiednio Stroną, a jeżeli łącznie to Stronami, na podstawie **Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych** zawierają umowę o następującej treści:

### Przedmiot umowy

#### § 1

1. Zamawiający zleca, a Wykonawca przyjmuje do realizacji zamówienie polegające na sprzedaży i dostawie odczynników i akcesoriów zgodnie z pakietem nr....., zwane dalej przedmiotem umowy.
2. Szczegółowy zakres przedmiotu umowy określa załącznik nr 1 do niniejszej umowy, stanowiący jej integralną część.

#### § 2

1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania przedmiotu umowy zgodnie z wymogami zawartymi w specyfikacji warunków zamówienia (SWZ) i ofertą złożoną w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.
2. Wraz z przedmiotem umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 Wykonawca dostarczy **lub udostępni stronę internetową** Zamawiającemu na wezwanie:
  - 1) instrukcję użytkowania;
  - 2) foldery, katalogi bądź inną dokumentację, potwierdzającą parametry dostarczanych odczynników i akcesoriów laboratoryjnych.

### Warunki i termin realizacji

#### § 3

1. Umowa zostaje zawarta na czas oznaczony, tj. **od .... do ....**
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówiony towar zgodnie z zamówieniem w terminie do **21 dni** od daty zgłoszenia zamówienia (pisemnie, mailowo) do Banku Tkanek Centrum Leczenia Oparzeń w Siemianowicach Śląskich przy ul. Jana Pawła II 2.
3. Wykonawca zobowiązany jest do sprzedaży i dostarczenia na własny koszt i ryzyko przedmiotu umowy.
4. Zamawiający zastrzega, że dostawa przedmiotu umowy może nastąpić jedynie w dni robocze – od poniedziałku do piątku w godzinach od 8:00 do 14:00.
5. W sytuacji, gdy Wykonawca nie jest w stanie dostarczyć produktów zgodnych z ofertą w terminie **5 dni** od terminu realizacji określonego w ust. 2 tego paragrafu, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów u innego dostawcy oraz obciążenia Wykonawcy różnicą w cenie zakupionych produktów.
6. Zamawiający przyjmuje, że zmiana nazwy jak i numeru katalogowego przedmiotu umowy (tego samego produktu) nie stanowi jego zmiany, jeżeli produkt spełnia parametry określone w SWZ.
7. Zamawiający dopuszcza równoważne wykonanie przedmiotu umowy w przypadku wykazania przez Wykonawcę, że producent zaprzestał w sposób stały lub czasowy jego produkcji, a Wykonawca udokumentuje tą okoliczność oświadczeniem producenta oraz własnym, że składając ofertę nie wiedział o zaprzestawianiu produkcji wraz z analizą

dostępności przedmiotu umowy u innych producentów. Zamawiający wskazuje, że parametrami określającymi równoważność **zamiennego przedmiotu umowy** będą parametry określone w SWZ.

### Wynagrodzenie, warunki i termin płatności

#### § 4

1. Wartość przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 Strony ustalają na kwotę brutto **...,00 zł** (słownie: ..... zł ..... groszy)  
Na kwotę tą składa się:  
kwota netto: ... zł  
kwota podatku VAT: ... zł
2. Realizacja przedmiotu umowy następować będzie według rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, a Wykonawca nie będzie wnosił żadnych roszczeń z tego tytułu, z zastrzeżeniem, iż co najmniej 80% wartości zamówienia zostanie zrealizowane.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo nie zrealizowania pozostałych 20% wartości zamówienia bez podawania przyczyny, a Wykonawca nie będzie wnosił żadnych roszczeń z tego tytułu.
4. Za zgodą Wykonawcy Zamawiający może nie zrealizować więcej niż 20% wartości zamówienia, a Wykonawca nie będzie wnosił żadnych roszczeń z tego tytułu.
5. Wynagrodzenie Wykonawcy będzie obliczane, fakturowane i płatne w złotych polskich.
6. Faktura zostanie wystawiona zgodnie z następującymi danymi Zamawiającego:  
*Centrum Leczenia Oparzeń  
ul. Jana Pawła II 2  
41-100 Siemianowice Śląskie  
NIP 643-10-05-873*
7. Wynagrodzenie będzie płatne przelewem w terminie do **30 dni** od daty wpływu prawidłowo wystawionej faktury do siedziby Zamawiającego. Strony zgodnie przyjmują, że za datę wpływu prawidłowo wystawionej faktury uznaje się dzień, w którym Zamawiający mógł zapoznać się z treścią faktury, tj. w dni robocze od poniedziałku do piątku w godz. 8:00 – 14:30.  
Za dzień zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
8. Płatność za przedmiot umowy będzie realizowana z zastosowaniem mechanizmu podzielonej płatności, o którym mowa w art. 108a-108f ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług.
9. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że wskazany w fakturze rachunek bankowy-jeżeli Wykonawca jest zarejestrowany, jako czynny podatnik VAT - nie jest ujawniony w Wykazie podmiotów zarejestrowanych, jako podatnicy VAT, Zamawiający jest upoważniony do wstrzymania wypłaty wynagrodzenia do czasu wskazania prawidłowego numeru rachunku bankowego.
10. W przypadku skorzystania przez Wykonawcę z możliwości wysłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do Zamawiającego za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania, obowiązuje wyłącznie następujący adres doręczenia faktury VAT: faktury@clo.com.pl.
11. Wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki).
12. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenosić praw i obowiązków, wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, ani rozporządzać nimi.  
W szczególności wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki).
13. Wykonawca nie może również zawrzeć umowy z osobą trzecią o wstąpienie w prawa wierzyciela (art. 518 Kodeksu Cywilnego), ani dokonywać żadnej innej czynności prawnej rodzącej taki skutek oraz zawierać umów poręczenia lub innych umów o podobnym skutku, a dotyczących wierzytelności wynikających z niniejszej umowy.
14. Zamawiający jest uprawniony do potrącenia z zapłaty za wykonanie przedmiotu umowy kwot stanowiących zobowiązania Wykonawcy wobec Zamawiającego, a w tym kar umownych, o których mowa w § 6 umowy.
15. Postanowienie zawarte w ust. 14 nie obowiązują w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19 i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał, jako ostatni.
16. Dopuszcza się możliwość wprowadzenia odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy wyłącznie w przypadku zmiany stawki podatku od towaru i usług. Zmiana taka powoduje zmianę kwoty brutto, bez zmiany kwoty netto.
17. Zmiany wymienione w ust. 16 następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.

## Prawa i obowiązki Stron umowy

### § 5

- Wykonawca oświadcza, że posiada odpowiednie doświadczenie, wiedzę i strukturę organizacyjną oraz inne środki, potrzebne do rzetelnej i pełnej realizacji przedmiotu umowy.
- Wykonawca zobowiązuje się do:
  - realizacji przedmiotu umowy w sposób staranny, odpowiadający powszechnie przyjętym standardom i normom technicznym, zgodnie z postanowieniami złożonej oferty;
  - informowania Zamawiającego o wszelkich czynnikach mogących negatywnie wpłynąć na realizację przedmiotu umowy, w szczególności na terminową bądź prawidłową realizację przedmiotu umowy, niezwłocznie po ich wystąpieniu;
  - udzielenia każdorazowo, na żądanie Zamawiającego, pełnej informacji na temat stanu realizacji przedmiotu umowy. Zamawiający ma prawo do oceny i kontroli realizacji przedmiotu umowy na każdym etapie. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego zastrzeżeń związanych z wykonywaniem przedmiotu umowy, Wykonawca ma obowiązek skorygowania sposobu realizacji przedmiotu umowy bądź odniesienia się do wniesionych zastrzeżeń w terminie **4 dni roboczych** od ich zgłoszenia;
  - zachowania w tajemnicy treści przekazanych mu dokumentów oraz informacji uzyskanych w związku z realizacją przedmiotu umowy, zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa, w tym przepisami szczególnymi w zakresie działalności gospodarczej.
- Wykonawca ponosi odpowiedzialność za przedmiot umowy do czasu ostatecznego odbioru przez Zamawiającego.
- Osobą upoważnioną do współpracy przy realizacji umowy jest:
  - ze strony Zamawiającego – Małgorzata Kraut, Wojciech Smętek  
mail: [gosia.kraut@clo.com.pl](mailto:gosia.kraut@clo.com.pl), [fundusze@clo.com.pl](mailto:fundusze@clo.com.pl) Tel: (32) 7357543
  - ze strony Wykonawcy – .....  
mail:....., Tel:.....
- Zmiana osób odpowiedzialnych za realizację umowy, o których mowa w ust. 4, będzie odbywać się poprzez pisemne powiadomienie drugiej Strony i nie wymaga zawarcia aneksu do umowy.
- Sposób komunikowania się i przekazywania dokumentów odbywa się osobiście, za pośrednictwem poczty tradycyjnej lub poczty elektronicznej z wykorzystaniem adresów wskazanych w ust. 4 niniejszego paragrafu.

## Zabezpieczenie interesów Zamawiającego/kary umowne

### § 6

- Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0,3%** (słownie: trzy dziesiąte procenta) niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu realizacji określonego w § 3 ust. 2 do dnia dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia lub nabycie go przez Zamawiającego zgodnie z § 3 ust. 5.
- Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kary umownej w wysokości **10%** (słownie: dziesięć procent) całkowitego wynagrodzenia umownego brutto w przypadku niewykonania przedmiotu umowy.
- Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kary umownej w wysokości **5%** (słownie: pięć procent) całkowitego wynagrodzenia umownego brutto, w przypadku niewykonania przedmiotu zgodnie z treścią złożonej oferty.
- W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po jednej ze Stron, Strona uprawniona może żądać od Strony zobowiązanej zapłaty kary umownej w wysokości **15%** (słownie: piętnaście procent) **niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto.
- Strony uzgadniają, że naliczane przez Zamawiającego kary umowne, mogą wg wyboru Zamawiającego zostać potrącone z wynagrodzenia. W takim przypadku Wykonawca zostanie poinformowany pisemnie, a Zamawiający wystawi notę księgową obciążeniową płatną do **14 dni** od daty jej otrzymania przez Wykonawcę lub potrąconych w terminie wymagalności wynagrodzenia Wykonawcy.
- W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych w ust. 5 Zamawiający wystawi notę księgową obciążeniową płatną do **14 dni** od daty jej otrzymania przez Wykonawcę.
- Postanowienie zawarte w ust. 5 nie obowiązują w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19 i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał, jako ostatni.
- Naliczone w czasie obowiązywania umowy, jak i w związku z odstąpieniem od tej umowy kary umowne są wymagalne pomimo odstąpienia od umowy, a zapłacone nie podlegają zwrotowi.
- Jednorazowa wysokość kary umownej, obliczona zgodnie z ust. 1-4 w przypadku wartości poniżej 10,00 zł, nie może być niższa niż **10,00 zł** (słownie: dziesięć złotych zero groszy).
- Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony nie może przewyższać **20%** (słownie: dwadzieścia procent) wartości brutto przedmiotu umowy.

11. Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych w przypadku, gdy kwota kary umownej nie pokryje jego szkód, w tym utraconych korzyści.

### **Odstąpienie od umowy**

#### **§ 7**

1. Zamawiający jest uprawniony do odstąpienia od umowy bez prawa Wykonawcy do naliczania kary umownej w przypadku uzyskania wiedzy przez Zamawianego o okoliczności uzasadniającej odstąpienie od umowy, a w tym, jeżeli Wykonawca nie dotrzymuje terminów umownych lub nie realizuje umowy i pomimo pisemnego wezwania Wykonawcy do podjęcia wykonywania lub należytego wykonywania umowy w wyznaczonym terminie, nie zadośćuczyni żądaniu Zamawiającego, jak i w razie zaistnienia okoliczności powodujących, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym.  
Odstąpienie od umowy będzie realizowane w formie pisemnej w terminie do **30 dni** od dnia zaistnienia zdarzenia powodującego odstąpienie od umowy.
2. Wykonawca jest uprawniony do odstąpienia od umowy w przypadku uzyskania wiedzy przez Wykonawcę o okoliczności uzasadniającej odstąpienie od umowy, a w tym, jeżeli Zamawiający nie dotrzymuje terminów umownych lub nie realizuje umowy i pomimo pisemnego wezwania Wykonawcy w wyznaczonym terminie, nie wykona swojego obowiązku. Odstąpienie od umowy będzie realizowane w formie pisemnej w terminie do **30 dni** od dnia zaistnienia zdarzenia powodującego odstąpienie od umowy.
3. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie **30 dni** od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W tym przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

### **Siła Wyższa**

#### **§ 8**

1. Żadna ze Stron umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane, jako Siła Wyższa.
2. Dla celów umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres **30 dni lub dłużej**, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych dostaw.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji umowy chyba, że Strony postanowią inaczej.
6. Zmiana warunków umowy z powodu Siły Wyższej nie może pogorszyć ani polepszyć sytuacji żadnej ze stron poza okolicznościami bezpośrednio wynikającymi z jej powstania.

### **Postanowienia końcowe**

#### **§ 9**

Wszelkie zmiany postanowień umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie Strony.

#### **§ 10**

W sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają odpowiednie przepisy prawa polskiego, w tym Ustawy Prawo zamówień publicznych i Kodeksu cywilnego.

## **§ 11**

W przypadku zaistnienia sporu będzie on rozstrzygany wg prawa polskiego przez Sąd Powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.

## **§ 12**

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego i jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

**Wykonawca**

**Zamawiający**

## Umowa użyczenia-projekt

W dniu .....**2021 r.** w Siemianowicach Śląskich pomiędzy:

.....

zwanym w umowie **Użyczającym**, reprezentowanym przez:

.....

a

**Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich**, ul. Jana Pawła II 2, 41-100 Siemianowice Śląskie, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym Katowice-Wschód w Katowicach, Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod Nr KRS 0000182167, REGON: 272165010, NIP: 643-10-05-873  
zwanym w umowie **Biorącym w użyczenie**, reprezentowanym przez:

**Mariusza Nowaka** - Dyrektora

została zawarta umowa następującej treści:

### § 1

1. Użyczający oświadcza, że jest właścicielem urządzenia ..... / posiada tytuł prawny do dysponowania sprzętem i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich, zwanym w dalszej części umowy przedmiotem użyczenia.
2. Wartość rynkowa przedmiotu użyczenia wynosi .....zł brutto (słownie: ..... złotych).
3. Udostępnienie sprzętu przez Użyczającego na rzecz Biorącego w użyczenie nastąpi bez dodatkowego wynagrodzenia.

### § 2

1. Użyczający oddaje do nieodpłatnego korzystania Biorącemu w użyczenie w pełni sprawne urządzenie: ..... nr seryjny .....  
wraz z akcesoriami:
  - 1) .....
  - 2) .....
  - 3) .....
  - 4) .....
  - 5) .....
2. Przekazanie przedmiotu użyczenia nastąpi na podstawie protokołu przekazania, który stanowi załącznik nr 1.
3. Użyczający oświadcza, że przedmiot użyczenia jest zdatny do użytku zgodnie z jego przeznaczeniem i spełnia wszelkie wymagane prawem normy gwarantujące bezpieczeństwo użytkowania w zakresie swojego przeznaczenia.
4. Użyczający zobowiązuje się do bezpłatnego przeszkolenia pracowników Biorącego w użyczenie w zakresie stosowania przedmiotu użyczenia. Przeszkolenie pracowników potwierdza karta odbycia szkolenia podpisana przez pracowników Biorącego w użyczenie. Wzór karty odbycia szkolenia stanowi załącznik nr 2.

### § 3

1. Biorący w użyczenie zobowiązany jest używać przedmiot użyczenia zgodnie z jego przeznaczeniem i utrzymywać go w dobrym stanie technicznym, odpowiadającym normalnemu użytkowaniu.
2. Biorący w użyczenie zobowiązuje się pokryć wszelkie koszty usterek wynikłych z jego winy, powstałych w trakcie okresu użyczenia urządzenia.
3. Użyczający ponosi koszty ubezpieczenia przedmiotu użyczenia.
4. Użyczający zobowiązuje się do przeprowadzania nieodpłatnych przeglądów technicznych urządzenia zgodnie z zaleceniami producenta.



#### § 4

Biorący w użyczenie zobowiązany jest do:

- 1) ponoszenia kosztów bieżącej eksploatacji sprzętu,
- 2) zgłoszenia faktu uszkodzenia, zniszczenia, utraty, kradzieży,

#### § 5

Biorącemu w użyczenie nie przysługuje prawo do oddawania przedmiotu użyczenia do odpłatnego bądź nieodpłatnego używania osobom trzecim. Zakaz ten nie obejmuje oddania do korzystania z przedmiotu użyczenia przez personel medyczny współpracujący z Biorącym w użyczenie na podstawie umów cywilnych.

#### § 6

Jeżeli Biorący w użyczenie używa przedmiot użyczenia w sposób sprzeczny z umową lub oddaje go innej osobie Użyczający może żądać zwrotu sprzętu.

#### § 7

1. Umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy nr .....
2. Rozwiązanie niniejszej umowy w jakimkolwiek trybie stanowi jednocześnie rozwiązanie Umowy nr ..... w takim samym trybie i w tym samym czasie.

#### § 8

1. Po zakończeniu okresu użyczenia Biorący w użyczenie zobowiązany jest niezwłocznie zwrócić Użyczającemu przedmiot użyczenia w stanie niepogorszonym po normalnej eksploatacji.
2. W przypadku zawinionej utraty lub celowego i zawinionego uszkodzenia sprzętu, Biorący w użyczenie jest zobowiązany do zwrócenia kosztu zakupu lub naprawy.
3. Osobami odpowiedzialnymi za realizację umowy są:
  - 1) ze strony Użyczającego – **Wojciech Smętek, tel. 32 73 57 543, [fundusze@clo.com.pl](mailto:fundusze@clo.com.pl)**
  - 2) ze strony Biorącego w użyczenie – .....

#### § 9

Wszelkie zmiany postanowień umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.

#### § 10

W sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego.

#### § 11

W przypadku zaistnienia sporu będzie on rozstrzygany przez Sąd Powszechny właściwy dla siedziby Użyczającego.

#### § 12

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego i jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

**Użyczający**

**Biorący w użyczenie**

Dotyczy umowy nr: \_\_\_\_\_

Siemianowice Śląskie, dnia \_\_\_\_\_ 2021 r.

**PROTOKÓŁ PRZEKAZANIA SPRZĘTU  
Przedmiot użyczenia**

Spisany w dniu: .....  
Przedmiot użyczenia: .....  
Nazwa sprzętu: .....  
Nr seryjny: .....  
Opis stanu technicznego:.....  
Uwagi: .....

Załączniki: 1) dokumentacja fotograficzna

Przekazujący :

Przyjmujący:

Data i podpis.....

Data i podpis .....

Dotyczy umowy nr: \_\_\_\_\_

Siemianowice Śląskie, dnia \_\_\_\_\_ 2021 r.

**PROTOKÓŁ PRZEKAZANIA SPRZĘTU  
Zwrot przedmiotu użyczenia**

Spisany w dniu: .....  
Przedmiot użyczenia: .....  
Nazwa sprzętu: .....  
Nr seryjny: .....  
Opis: .....  
Uwagi: .....

Załączniki: 1) dokumentacja fotograficzna

Przekazujący :

Przyjmujący:

Data i podpis.....

Data i podpis .....

Dotyczy umowy nr: \_\_\_\_\_

Siemianowice Śląskie, dnia \_\_\_\_\_ 2021 r.

**KARTA ODBYCIA SZKOLENIA**

Sporządzona w dniu: .....  
Przedmiot użyczenia: .....  
Nazwa sprzętu: .....  
Nr seryjny: .....  
Zakres szkolenia: .....  
Opis: .....  
Uwagi: .....  
W dniu ..... odbyło się szkolenie z zasad użytkowania sprzętu.

Lista uczestników szkolenia:

<b>Lp.</b>	<b>Imię i nazwisko</b>	<b>Stanowisko</b>	<b>Wykonawca/Zamawiający</b>	<b>Podpis</b>

Przekazujący :

Przyjmujący:

Data i podpis.....

Data i podpis .....