

Znak : 11/zp/2026

ZAPYTANIE OFERTOWE

1. Zamawiający: **Szpital w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o.o.**, 74-400 Dębno, ul. Kościuszki 58, NIP 5971730353, REGON 000306704, wpisana do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000436693 prowadzonego przez Sąd Rejonowy Szczecin-Centrum w Szczecinie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, kapitał zakładowy 18 335 900 zł. w całości wniesiony (pokryty).

Zaprasza do złożenia oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn.:

Dostawa nici chirurgicznych dla Szpitala im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty w Dębnie - 2026

2. **Opis przedmiotu zamówienia:** szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 3. Wykonawca zobowiązany jest wypełnić załącznik i dołączyć do formularza oferty. **Brak wypełnionego załącznika skutkować będzie odrzuceniem oferty. Niedopuszczalne jest dzielenie zamówienia pod rygorem odrzucenia oferty**
3. **Termin realizacji zamówienia:** 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.
4. **Sposób uzyskania informacji oraz dodatkowej dokumentacji określającej szczegółowe warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia:** Zamawiający dopuszcza składanie zapytań do siedziby Zamawiającego tylko w formie pisemnej, pocztą lub pocztą elektroniczną i jednocześnie informuje, że nie będzie udzielał ustnych odpowiedzi.
5. **Kryteria wyboru oferty:** zostanie wybrana oferta o najniższej cenie.
6. **Wymagania, jakie powinien spełniać Wykonawca w zakresie dokumentów i oświadczeń:**
O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 6.1 Nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ustawy prawo zamówień publicznych oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
 - 6.2 Spełniają warunki poniższe warunki:
 - a) posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek w tym zakresie.
 - b) posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonywania zamówienia,
 - c) dysponują odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
 - posiadają dokumenty zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z póź. zm.).
 - posiadają w języku polskim katalogi, broszury lub ulotki producentów opisujące szczegółowo oferowany towar.
 - d) znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.
 - 6.3 Ocena spełniania warunków zostanie dokonana na podstawie oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu i przedłożonych dokumentów.
 - 6.4 Zamawiający oceni jako spełniony warunek nie podlegania wykluczeniu z postępowania na podstawie oświadczenia Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia.
Na potwierdzenie spełnienia powyższych warunków wykonawca złoży oświadczenie wg załącznika nr 2.
7. **Wzór umowy:** stanowi załącznik nr 4
8. **Wymagania dotyczące wadium oraz zabezpieczenia należytego wykonania umowy, sposób oraz formę jego wniesienia (jeżeli jest wymagane):** zamawiający nie wymaga wpłaty zabezpieczenia ani wadium.
9. **Termin ważności oferty:** 30 dni.
10. **Sposób przygotowania oferty:** ofertę należy sporządzić w języku polskim, w formie pisemnej, wg Formularza oferty stanowiącego załącznik nr 1, dołączyć podpisane załączniki nr 2 i 3 umieścić w zabezpieczonej kopercie, opisanej w następujący sposób: nazwa i adres Zamawiającego, nazwa i adres Wykonawcy, z adnotacją „Zapytanie ofertowe do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa nici chirurgicznych dla Szpitala im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty w Dębnie - 2026”.
W przypadku składania ofert pocztą elektroniczną, należy w wiadomości umieścić jako załączniki ww. dokumenty w formie plików podpisanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym, w temacie z zapisem „Zapytanie ofertowe do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa nici chirurgicznych dla Szpitala im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty w Dębnie - 2026”.
11. **Miejsce i termin złożenia oferty:** ofertę należy złożyć do **dnia 22.07.2026 roku, do godziny 11⁰⁰** w siedzibie Zamawiającego w sekretariacie (budynek D pokój nr 10) lub pocztą elektroniczną pod adres e-mail: sekretariat@szpital-debno.pl.

12 Unieważnienie postępowania:

12.1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia postępowania w przypadku gdy oferta o najniższej cenie przekroczy wartość środków finansowych jakie Zamawiający może przeznaczyć na wykonanie przedmiotu zamówienia.

12.2. Postępowanie może być także unieważnione przez Zamawiającego bez podania przyczyny (bez podania uzasadnienia) w każdym momencie i nie stanowi podstawy do roszczenia sobie prawa ze strony Wykonawcy do realizacji zamówienia.

12.3. Wykonawcy uczestniczą w postępowaniu na własny koszt i ryzyko, nie przysługują im żadne roszczenia z tytułu unieważnienia postępowania przez Zamawiającego.

13 Niniejsze postępowanie nie podlega Ustawie z dn.11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2024.1320 ze zm).

14 Ochrona danych osobowych:

14.1 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 danych) (Dz. U. UE L119 z dnia 4 maja 2016 r., str. 1; zwanym dalej „RODO”) informujemy, że:

- 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o. o., 74-400 Dębno, ul. Kościuszki 58, tel. +48 95 760 2733; e-mail: sekretariat@szpital-debno.pl
- 2) dane kontaktowe Inspektora Ochrony Danych : tel. +48 508242606; e-mail: ido@szpital-debno.pl
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, jak też - jeżeli do tego dojdzie - zawarcia czy wykonania umowy w sprawie realizacji zamówienia stanowiącego przedmiot postępowania,
- 4) odbiorcami danych osobowych mogą być instytucje administracji publicznej, ze środków których finansowane jest zamówienie stanowiące przedmiot zamówienia, powołani biegli zewnętrznymi - a w granicach celów ustalonych powyżej - również zewnętrzne kancelarie lub osoby świadczące usługi prawne, a także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o przepisy obowiązującego prawa, w szczególności przepisy ustawy z 26 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej,
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- 6) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.
- 7) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących (w przypadku, gdy skorzystanie z tego prawa wymagałoby po stronie administratora niewspółmiernie dużego wysiłku może zostać Pani/Pan zobowiązana do wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu albo sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia);
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych (skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników);
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem okresu trwania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu oraz przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (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);
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

14.2 nie przysługuje Pani/Panu:

- a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- c) 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;

14.3 przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego na niezgodne z RODO przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez administratora. Organem właściwym dla przedmiotowej skargi jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stanisława Moniuszki 1A, 00-014 Warszawa, tel. 22 531 03 00, e-mail: kancelaria@uodo.gov.pl.).

PREZES ZARZĄDU

Mariusz Szymbkiewicz

(podpis Prezesa lub osoby upoważnionej)

Pakiet naci chirurgicznych

L.p.	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Opis przedmiotu zamówienia tel./fax 95 760 27 33, 95 760 20 61; e-mail: biuro@polskafarmacja.pl, Regon 141369694	Jedn. miary	Ilość szaszetek	Rodzaj igły	Krzywiżna koła	Długość igły(mm)	Grubość nici(USP)	Długość nici(cm)	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	Wartość netto	% Stawka VAT	Wartość brutto
1	PGLA LACTIC	RS55PL	Szwy wchłanialne, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	120	okrągła	1/2	30	3 - 0	75					
2	PGLA LACTIC	RS56PL	Szwy wchłanialne, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	120	okrągła	1/2	30	2 - 0	75					
3	PGLA LACTIC	RS57PL	Szwy wchłanialne, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	120	okrągła	1/2	30	0	75					
4	PGLA LACTIC	DK0235PL	Szwy wchłanialne, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	96	odwrotnie tnąca wzmocniona	1/2	37	0	90					
5	PGLA LACTIC	DK0112PL	Szwy wchłanialne, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	24	odwrotnie tnąca wzmocniona	1/2	37	1	75					

6	PGLA LACTIC	RS73PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	24	okrągła	1/2	37	0	75					
7	PGLA LACTIC	RS212PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	120	okrągła	1/2	48	3 - 0	75					
8	PGLA LACTIC	RS217PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	84	okrągła wzmocniona	1/2	40	0	90					
9	PGLA LACTIC	RS150PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	72	okrągła wzmocniona	1/2	40	1	90					
10	PGLA LACTIC	RS123PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	24	okrągła	1/2	48	0	90					

11	PGLA LACTIC	RS124PL	Szwy wchłanianie, plectone, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	24	okrągła	1/2	48	1	90					
12	PGLA LACTIC	DKO222PL	Szwy wchłanianie, plectone, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	60	odwrotnie tnąca wzmocniona	1/2	40	1	90					
13	PGLA LACTIC	RS39PL	Szwy wchłanianie, plectone, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	24	okrągła	1/2	26	2 - 0	75					
14	PGLA LACTIC	RS40PL	Szwy wchłanianie, plectone, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	96	okrągła	1/2	26	0	75					
15	PGLA LACTIC	RS144PL	Szwy wchłanianie, plectone, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	120	okrągła	1/2	65	2	90					

16	PGLA LACTIC	RS373PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	60	okrągła	1/2	30	4/0	75				
17	PGLA LACTIC	RS406PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	24	okrągła	1/2	76	2	75				
18	PGLA LACTIC	P30PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	36	-	-	-	4 - 0	150				
19	PGLA LACTIC	P31PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	156	-	-	-	3 - 0	150				
20	PGLA LACTIC	P32PL	Szwy wchłanianie, plecione, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co- L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	96	-	-	-	2 - 0	150				

21	PGLA LACTIC	P33PL	Szwy wchłaniające, plectone, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	96	-	-	0	150					
22	PGLA LACTIC	P34PL	Szwy wchłaniające, plectone, syntetyczne, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną poli(glikolidu-co-L-laktydu)(30/70) oraz stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 60-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni, 50% - 21 dni po zaimplantowaniu, 25% początkowej zdolności podtrzymywania - 28 dni op. 12 sasz.	sasz.	24	-	-	1	150					
23	NYLON	DK043PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	156	odwrotnie tnąca	3/8	19	5 - 0	75				
24	NYLON	DK059PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	24	odwrotnie tnąca	3/8	24	5 - 0	45				
25	NYLON	DK090PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	356	odwrotnie tnąca	3/8	30	4 - 0	75				
26	NYLON	DK091PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	1080	odwrotnie tnąca	3/8	30	3 - 0	75				
27	NYLON	DK092PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	204	odwrotnie tnąca	3/8	30	2 - 0	75				
28	NYLON	DK093PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	60	odwrotnie tnąca	3/8	30	0	75				
29	NYLON	DK0215PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	24	odwrotnie tnąca	3/8	30	2	75				
30	NYLON	DK0596PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	12	odwrotnie tnąca	3/8	2x90	5	150				
31	NYLON	DK094PA	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, niepowlekane, syntetyczne, poliamidowe, jednowłóknowe op. 12 sasz.	sasz.	36	odwrotnie tnąca	3/8	30	1	75				
32	MONOFAST	RS17PC	Szwy chirurgiczne, wchłaniające (90-120 dni), syntetyczne, niepowlekane, monofilamentowe, składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktanu, podtrzymywanie tkankowe 70% - po 7 dniach po zaimplantowaniu, 40% po 14 dniach, kolor nici fioletoowy op. 12 sasz.	sasz.	72	okrągła	1/2	26	3 - 0	75				
33	MONOFAST	RS18PC	Szwy chirurgiczne, wchłaniające (90-120 dni), syntetyczne, niepowlekane, monofilamentowe, składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktanu, podtrzymywanie tkankowe 70% - po 7 dniach po zaimplantowaniu, 40% po 14 dniach, kolor nici fioletoowy op. 12 sasz.	sasz.	72	okrągła	1/2	26	2 - 0	75				

34	MONOSORB	RS141PD	Szwy wchłaniające, syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, z polidoksanonu, o czasie wchłaniania 180 - 210 dni, podtrzymywanie tkankowe: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni od zaimplantowania, 65%-70% początkowej zdolności podtrzymywania po 28,55%-60% po 43 dniach od zaimplantowania op. 12 sasz.	sasz.	60	okrągła wzmocniona	1/2	40	1	150 pętla				
35	MONOSORB	RS223PD	Szwy wchłaniające, syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, z polidoksanonu, o czasie wchłaniania 180 - 210 dni, podtrzymywanie tkankowe: 75% początkowej zdolności podtrzymywania - 14 dni od zaimplantowania, 65%-70% początkowej zdolności podtrzymywania po 28,55%-60% po 43 dniach od zaimplantowania op. 12 sasz.	sasz.	24	okrągła	1/2	48	2	150 pętla				
36	POLIPROPYLEN	RS330PP	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z polipropylenu op.12 sasz.	sasz.	24	okrągła wzmocniona	1/2	40	1	75				
37	POLIPROPYLEN	RS395PP	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z polipropylenu op.12 sasz.	sasz.	24	okrągła wzmocniona	1/2	40	2	100				
38	POLIPROPYLEN	LZ83PP/2	Szwy chirurgiczne, syntetyczne, monofilamentowe, polamidowe	sasz.	36	szpatuła	3/8	62	8	30				
39	NYLON	LZ57PA/2	Szwy chirurgiczne, syntetyczne, monofilamentowe, polamidowe	sasz.	36	szpatuła	3/8	60	8	40				
40	NYLON	LZ41PA/2	Szwy chirurgiczne, syntetyczne, monofilamentowe, polamidowe	sasz.	36	szpatuła	3/8	64	8	23				
41	POLIFLUOREK WINYLIDENU	RS14PV/RS162PP	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z POLIPROPYLENU op.12 sasz.	sasz.	96	okrągła	1/2	30	2-0	75				
42	POLIFLUOREK WINYLIDENU	RS140PV/RS161PP	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z polifluorku winylidenu op.12 sasz.	sasz.	24	okrągła	1/2	30	3-0	75				
43	POLIFLUOREK WINYLIDENU	RS48PV/PP	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z polifluorku winylidenu op.12 sasz.	sasz.	24	okrągła, kłująca, podwójna	3/8	13	6/0	75				
44	POLIFLUOREK WINYLIDENU	RS137PV/RS95PP	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z polifluorku winylidenu op.12 sasz.	sasz.	24	okrągła, kłująca, podwójna	1/2	17	5/0	90				
45	POLIFLUOREK WINYLIDENU	RS80PP	Szwy chirurgiczne, niewchłaniające, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z polifluorku winylidenu op.12 sasz.	sasz.	24	okrągła, kłująca, podwójna	1/2	16	4/0	75				

FORMULARZ OFERTY

Wykonawcy (Wykonawców):

Adres:

Nr telef./faksu/ :

e-mail:

NIP, REGON:

Nawiązując do Zapytania Ofertowego na „Dostawę nici chirurgicznych dla Szpitala im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty w Dębnie - 2026”

składam niniejszą ofertę:

1. Łączna cena brutto..... zł (brutto słownie: zł.), cena netto..... zł, vat%
- zgodnie z zapisami w Zapytaniu Ofertowym i załączniku nr 3.
2. Oświadczam, że zapoznałem się z zapisami i wymaganiami zapytania ofertowego zamówienia i uznaję się za związanego określonymi w niej zasadami postępowania – w terminach i pod warunkami w niej określonymi.
3. Oświadczam, iż uzyskałem wszystkie niezbędne informacje do przygotowania oferty i wykonania umowy.
4. Oświadczam, że zapoznałem się z postanowieniami umowy. Zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy na warunkach w niej określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
5. Uważam się za związanego niniejszą ofertą przez okres 30 dni wraz z dniem upływu terminu składania ofert.
6. Oświadczam, iż nie uczestniczę w jakiegokolwiek innej ofercie dotyczącej tego samego postępowania.
7. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO * wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.**

Miejscowość

Data

.....
(podpisy osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do występowania w obrocie
prawnym lub posiadających pełnomocnictwo)

* 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. zmianami).

** 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).

OŚWIADCZENIE

1. Posiadam odpowiednie uprawnienia do wykonywania działalności umożliwiające wykonanie zamówienia pn.:
 „Dostawę nici chirurgicznych dla Szpitala im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty w Dębnie - 2026 „
2. Posiadam wiedzę i doświadczenie niezbędne do prawidłowego wykonania przedmiotu zamówienia.
3. Dysponuję odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia
4. Znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej pozwalającej na wykonanie przedmiotu zamówienia.
5. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu na podstawie art. 109 ustawy prawo zamówień publicznych.
6. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

Prawdziwość powyższych danych potwierdzam własnoręcznym podpisem świadom odpowiedzialności karnej z art.233 Kodeksu Karnego.

* - niepotrzebne skreślić

Miejscowość

Data

.....
(podpisy osób wskazanych w dokumencie
uprawniającym do występowania w obrocie
prawnym lub posiadających pełnomocnictwo)

UMOWA nr /zp/2026

Zawarta w dniu r. pomiędzy: **Szpitałem w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o. o.** 74-400 Dębno, ul. Kościuszki 58, NIP 5971730353, REGON 000306704, KRS 0000436693 Sąd Rejonowy Szczecin Centrum XIII Wydział Gospodarczy w Szczecinie, kapitał zakładowy 18 335 900,00 zł. w całości wniesiony (pokryty), zwaną dalej **Zamawiającym**, reprezentowaną przez:

..... -
z jednej strony,

a

....., NIP:, REGON :, KRS :, zwanym dalej **Wykonawcą**, reprezentowaną przez:

..... -
z drugiej strony, zwaną dalej **Wykonawcą**, została
zawarta umowa o następujące treści:

§ 1

1. Umowa niniejsza została zawarta w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie zapytania ofertowego o wartości niższej niż 170 000,00 zł netto – zamówienie nie podlega ustawie z dnia 11 września 2019 r. prawo zamówień publicznych (Dz.U.2026.793)
2. Umowa zostaje zawarta z chwilą jej podpisania przez obie strony.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest **dostawa nici chirurgicznych** określonych w **Zapytaniu ofertowym** w okresie 12 miesięcy **od** r. **do** r.
2. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu umowy, o którym mowa w §2 ust. 1, w zakresie i ilościach zgodnych z zestawieniem wyspecyfikowanym w ofercie z dnia r. Formularz cenowy wraz z pozostałymi załącznikami, stanowią integralną część niniejszej umowy.
3. Wykonawca oświadcza, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania przedmiotem umowy, który jest wolny od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia, zgody i zezwolenia odpowiednich organów, urzędów itp. konieczne lub wymagane do realizacji przedmiotu umowy.
4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu umowy określonego w §2 ust. 1:
 - a) sukcesywnie w terminie 7 dni roboczych od złożenia zamówienia pocztą elektroniczną,
 - b) w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku w godz. od **8⁰⁰** do **11⁰⁰**, jeżeli planowana dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości przedmiotu zamówienia oraz częstotliwości dostaw.
6. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy na własny koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego **wraz z rozładunkiem**. W przypadku powierzenia usługi transportowej podwykonawcom Wykonawca odpowiada za działania i zaniechania tychże podmiotów, jak za działania lub zaniechania własne.
7. Dostawa, o której mowa w § 2 ust. 6, odbywać się będzie z zachowaniem zasad określonych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U.2022.1287).
8. Wykonawca zabezpieczy warunki terminowej dostawy, nie obciążając przy tym Zamawiającego żadnymi dodatkowymi kosztami. Dostarczany przez Wykonawcę przedmiot umowy oznaczony będzie zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

9. Wykonawca zobowiązany jest zabezpieczyć dostawy w przypadku braku przedmiotu umowy w magazynie Wykonawcy, za wyjątkiem sytuacji zaprzestania przez producenta produkcji oferowanego produktu – przedmiotu umowy lub w przypadku gdy oferowany produkt – przedmiot umowy jest wycofany z obrotu.
10. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy w wymaganym terminie (7 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia faxem lub pocztą elektroniczną) określonej partii przedmiotu umowy, zobowiązany jest pokryć Zamawiającemu różnicę w cenie zakupu u innego dostawcy – zakup interwencyjny. Wykonawca ma obowiązek uregulować różnicę w cenie zakupu w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego.
11. Parametry techniczne (medyczne) i jakościowe zamawianego przedmiotu umowy nie mogą, w okresie na jaki została zawarta niniejsza umowa, być gorsze niż określone w ofercie Wykonawcy.
12. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał przedmiot umowy o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – minimum 12 miesięcy od dnia dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych nici chirurgicznych – przedmiotu umowy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu umowy z terminem ważności krótszym, niż 12 miesięcy, jednakże tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody od Zamawiającego.
13. Okres gwarancji/ ważności przedmiotu umowy jest równy jego okresowi przydatności do stosowania.
14. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do przedmiotu umowy. Wykonawca rozpatrzy reklamację bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w przeciągu 5 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faxem lub pocztą elektroniczną. Reklamacje mogą być zgłaszane w okresie ważności przedmiotu umowy.
15. W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad – w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnej reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego pocztą elektroniczną.
16. Nieuzasadnione odrzucenie reklamacji, o której mowa w § 2 ust. 14 może zostać potraktowane, jako zerwanie umowy w winy Wykonawcy i wywołać skutek w postaci konsekwencji określonych w § 5.
17. W przypadku odrzucenia reklamacji Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości przedmiotu umowy dostarczanego przez Wykonawcę. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosi Wykonawca.
18. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia przedmiotu umowy lub żądania wymiany na wolny od wad w przypadku:
 - a) dostarczenia przedmiotu umowy niewłaściwej jakości,
 - b) dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnego z zapotrzebowaniem.
19. Po dostarczeniu określonej partii przedmiotu umowy, następuje jego przyjęcie przez Zamawiającego. Przyjęcie, o którym mowa w zd. 1, może być poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym i jakościowym dostarczonego przedmiotu zamówienia (części przedmiotu umowy). Po przyjęciu przedmiotu zamówienia, Zamawiający w miarę możliwości rozpakowuje dostarczoną partię przedmiotu umowy. W trakcie czynności rozpakowywania Zamawiający dokonuje badania ilościowo – asortymentowego, jak również sprawdzenia, czy dostarczona partia przedmiotu umowy jest wolna od widocznych wad fizycznych lub jakościowych. Przedstawiciel Wykonawcy upoważniony jest do obecności podczas tych czynności.
20. Dostarczana partia przedmiotu umowy, powinna mieć na opakowaniu oznaczenia fabryczne tzn. rodzaj, nazwę wyrobu, ilość, datę produkcji, nazwę i adres producenta, datę ważności oraz inne oznakowania zgodne z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa.
21. Wykonawca wraz z przedmiotem zamówienia dostarczy ulotki w języku polskim zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika.
22. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji. Do odpowiedzialności z tytułu rękojmi stosuje się przepisy ustawy – kodeks cywilny.

§3

1. Całkowita wartość przedmiotu zamówienia (cena), zgodnie z ofertą, będącą integralną częścią niniejszej umowy, wynosi razem brutto: zł (brutto słownie: złotych).
2. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany wartości przedmiotu zamówienia (umowy) w zakresie ustalonym w § 3 ust. 1 wyłącznie w przypadku:

- a) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian,
 - b) zmian cen urzędowych nici chirurgicznych, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen, jak również dodania nowych rodzajów nici chirurgicznych, a także skreślenia nici chirurgicznych z wykazu objętego cenami urzędowymi,
 - c) zmian stawek opłat celnych wynikających z przepisów prawa,
 - d) uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów nici chirurgicznych, pod warunkiem, iż zostanie ona poprzedzona pisemnym oświadczeniem woli, które Producent złoży Zamawiającemu, a zmiana ta nie będzie przewyższać 5 % pierwotnej ceny nici chirurgicznych – przedmiotu umowy.
 - e) zmian kursu waluty powyżej 5%, w przypadku nici chirurgicznych importowanych, zgodnie z tabelą NBP.
3. Zmiany, o których mowa w § 3 ust. 2 lit. a), b), c) następują z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Wykonawca informuje Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych w formie pisemnej, przynajmniej z siedmiodniowym wyprzedzeniem.
 4. Zmiany, o których mowa w § 3 ust. 2 lit. d) i e) mogą być dokonane na pisemny wniosek Wykonawcy lub Zamawiającego, przynajmniej z czternastodniowym wyprzedzeniem i każdorazowo wymagają pisemnej zgody Zamawiającego. Zmiany wynikające z okoliczności, o których mowa w § 3 ust. 2 lit. d) i e) obowiązują od dnia podpisania przez obie strony aneksu do umowy, pod rygorem nieważności. Maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia z tego tytułu (§ 3 ust. 2 lit. d) i e)) nie może przekroczyć 10 % wynagrodzenia o jakim mowa w § 3 ust. 1. Wykonawcy lub Zamawiającemu przysługuje prawo złożenia wniosku o waloryzację nie częściej niż raz na 6 miesięcy.
 5. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników przedmiotu umowy. Ewentualna zmiana ceny w tym zakresie może odbywać się na zasadach określonych w § 3 ust. 4 niniejszej umowy.
 6. Strony dopuszczają także zmianę cen jednostkowych produktów - przedmiotu umowy w przypadku zmiany wielkości opakowania, wprowadzonego przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do wartości (ceny) ustalonej niniejszą umową.
 7. W przypadku kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian cen przedmiotu umowy dopuszcza się możliwość rozwiązania umowy w całości lub w spornej części. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.

§4

Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania całej ilości asortymentu – przedmiotu umowy. W takiej sytuacji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia odszkodowawcze.

§5

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych według następujących zasad, tj. w przypadku:
 - a) pierwszej zwłoki w dostawie, wysokość kar umownych stanowić będzie 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki,
 - b) drugiej zwłoki w dostawie oraz każdej kolejnej zwłoki, wysokość kar umownych stanowić będzie 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki,
 - c) odstąpienia lub rozwiązania umowy, wysokość kar umownych stanowić będzie:
 - 5 % wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy, jeżeli odstąpienie lub rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy nastąpi w terminie 8 miesięcy od dnia podpisania umowy.
 - 2 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, jeżeli odstąpienie lub rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy nastąpi po upływie 8 miesięcy od dnia podpisania umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne w przypadku, gdy nie pokryją one wartości poniesionych szkód.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych z wynagrodzenia

należnego Wykonawcy.

4. Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadku niewykonywania lub nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę, a w szczególności gdy zwłoka w dostawie będzie przekraczać 15 dni roboczych. Odstąpienie może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia przez Zamawiającego wiadomości o zdarzeniu uzasadniającym odstąpienie. Odstąpienie nie może nastąpić po wykonaniu umowy.
5. Postanowienia § 5 ust. 4 w zakresie w jakim odnoszą się do zwłoki w dostawie, nie mają zastosowania w przypadku, gdy Zamawiający nie będzie w terminie regulował płatności z tytułu zrealizowanych dostaw.
6. Łączna wysokość naliczonych kar umownych, których można dochodzić na podstawie niniejszej umowy nie może przekroczyć 30% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 3 ust. 1.

§ 6

1. Zapłata za zrealizowany przedmiot umowy nastąpi na podstawie faktury VAT, po spełnieniu warunków, o których mowa w § 2 umowy, w terminie 30 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury przez Zamawiającego, w formie przelewu na konto bankowe Wykonawcy wskazane na fakturze.
2. W związku z wejściem w życie obowiązku korzystania z KSeF, wszystkie faktury ustrukturyzowane, dokumentujące transakcje objęte tym systemem, będą wystawiane i przesyłane przez Wykonawcę oraz odbierane przez Zamawiającego wyłącznie za pośrednictwem KSeF. W przypadku wystąpienia awarii Krajowego Systemu e-Faktur po stronie systemu, potwierdzonej komunikatem udostępnionym przez ministra właściwego do spraw finansów publicznych, uniemożliwiającej wystawienie faktury ustrukturyzowanej w KSeF, na czas trwania przeszkody faktury będą wystawiane w formie elektronicznej jako pliki PDF i przesyłane z adresu e-mail _____ na adres e-mail: _____.]
3. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenieść wierzytelności należności wynikającej z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

§ 7

Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy są:

ze strony Wykonawcy – _____,
e-mail: _____

oraz

ze strony Zamawiającego - _____, tel. _____
e-mail: _____

§ 8

1. Wykonawca jest odpowiedzialny i ponosi wszelkie koszty z tytułu szkód powstałych po stronie Zamawiającego w związku z zaistnieniem zdarzeń losowych związanych z przedmiotem niniejszej umowy.
2. Na Wykonawcy ciąży odpowiedzialność cywilna za szkody oraz następstwa nieszczęśliwych wypadków dotyczące pracowników i osób trzecich powstałe w związku z realizacją umowy.

§ 9

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.
2. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej.
4. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy kierowane będą do Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.
5. Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach- po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.
6. Klauzula informacyjna RODO stanowi załącznik do niniejszej umowy.

Zamawiający:

Wykonawca:

Klauzula informacyjna RODO

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27.04.2016 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), zwanego dalej RODO, Zamawiający informuje oferentów ~~dotyczących~~ osobami fizycznymi, że:

- 1) Administratorem danych osobowych jest Szpitala w Debnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o.o., reprezentowany przez Prezesa Zarządu,
- 2) W sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych można kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych za pośrednictwem poczty elektronicznej: **iod@szpital-debno.pl**
- 3) Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane ~~będą~~ w celu zawarcia i realizacji umowy, zgodnie z przepisami art. 27 ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej, oraz w celach związanych z dochodzeniem ewentualnych roszczeń
- 4) Podstawą ~~praw~~ przetwarzania danych osobowych jest:
 - realizacja praw i obowiązków związanych z czynnościami przed zawarciem umowy oraz wynikających z zawartej umowy - art. 6 ust. 1 pkt b) RODO;
 - wywiązanie się z obowiązków prawnych ciążących na Administratorze lub w zakresie danych osobowych zawartych w dokumentach podlegających archiwizacji na podstawie przepisów prawa - art. 6 ust. 1 lit. c) RODO;
 - niezgodność do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora - art. 6 ust. 1 lit. f) RODO.
- 5) Źródłem pochodzenia danych osobowych jest Wykonawca.
- 6) Przetwarzane mogą być następujące kategorie danych osobowych: imię i nazwisko, firma, adres prowadzenia działalności gospodarczej oraz adresy korespondencyjne, posiadane we właściwych rejestrach numery (np. numer NIP, REGON, KRS, numer PESEL), dane kontaktowe, takie jak adres e-mail lub numer telefonu lub faxu, stanowisko lub pełniona funkcja, posiadane doświadczenie lub uprawnienia, inne dane zawarte w oświadczeniach Wykonawcy lub referencjach przedstawianych w danym postępowaniu, w tym w szczególności specyficzne numery identyfikacyjne niebędące numerami nadawanymi powszechnie (np. numer legitymacji służbowej lub zawodowej, numer rachunku bankowego, tytuł zawodowy, wykształcenie, orzeczenie lekarskie stanowiące o zdolności do pracy).
- 7) W trakcie przetwarzania dane osobowe mogą być ujawnione przez Administratora pracownikom upoważnionym do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji obowiązków służbowych oraz podmiotom lub organom upoważnionym na podstawie przepisów prawa, które wykazują prawnie uzasadnione interesy. Dane osobowe mogą być przekazywane także na podstawie umów powierzenia przetwarzania danych osobowych podmiotom współpracującym z Administratorem.
- 8) Okres przetwarzania danych osobowych:
Dane osobowe pozyskane od Wykonawcy ~~będą~~ przetwarzane przez okres wymagany przepisami prawa w zakresie finansów publicznych oraz przechowywania dokumentacji księgowej i podatkowej lub przez okres przedawnienia roszczeń z umowy, licząc od końca roku, w którym nastąpiło wygaśnięcie umowy lub w którym upłył termin zobowiązania podatkowego lecz nie dłużej niż 10 lat.
- 9) W odniesieniu do danych osobowych nie ~~będą~~ podejmowane decyzje w sposób zautomatyzowany w myśl art. 22 RODO oraz nie ~~będą~~ profilowane.
- 10) Dane osobowe nie ~~będą~~ przekazywane do państw trzecich czyli poza obszar Europejskiego Obszaru Gospodarczego.
- 11) Wykonawca, którego dane osobowe dotyczą przysługuje, (jeśli przepisy odrębne nie wyłączają możliwości skorzystania z wymienionych praw): prawo do żądania dostępu do swoich danych osobowych; ich sprostowania; wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych (ze względu na szczególną sytuację osoby, której dane dotyczą, w przypadkach, kiedy przetwarzane są dane osobowe na podstawie prawnie usprawiedliwionego interesu lub realizacji zadania publicznego); prawo do ich przeniesienia; prawo do ich usunięcia (wyłącznie gdy zachodzą przesłanki zawarte w treści art. 17 ust. 1 RODO), prawo do żądania ograniczenia przetwarzania danych osobowych (z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO).
- 12) Przysługuje prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Państwo, że przetwarzanie przez Administratora danych osobowych narusza przepisy prawa o ochronie danych osobowych: ul. Stanisława Moniuszki 1A, 00-014 Warszawa, tel. 22 531 03 00, e-mail: kancelaria@uodo.gov.pl. Informacja o wymogu/dobrowolności podania danych:
Podanie danych osobowych zawartych w dokumentach jest dobrowolne lecz niezbędne w celach związanych z zawarciem i realizacją umowy na wykonanie świadczeń zdrowotnych.

.....
(data i czytelny podpis)

