
FORMULARZ OFERTOWY nr 96/D/PRZ/24

1. Dane Wykonawcy:

Nazwa	Dutchmed PL Sp. z o.o.
Siedziba	ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz
Województwo	kujawsko-pomorskie
Nr NIP	554-023-08-29
Nr KRS	0000088016
Adres e-mail	magda@dutchmed.pl
Adres do wysyłki umowy w sprawie zamówienia publicznego	j.w. lub do podpisu elektronicznego na adres: magda@dutchmed.pl

Odpowiadając na ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego pn. Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – postępowanie nr 70/PN/2024, oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami specyfikacji warunków zamówienia za wartość:

Część nr 12*

Wartość netto: 1 950,00 PLN

VAT w %: 8%

Cena (wartość brutto): 2 106,00 PLN

Część nr 33

Wartość netto: 15 480,00 PLN

VAT w %: 8%

Cena (wartość brutto): 16 718,40 PLN

2. Ponadto oświadczam, że:

- a. Zamówiony towar dostarczę do Zamawiającego w terminie zgodnym z pkt. 6 IDW.
- b. Wyrażam zgodę na 30 dniowy termin płatności,
- c. Oferowany przedmiot zamówienia posiada minimum 12 miesięczny okres przydatności do użycia od dnia dostawy.
- d. Oferowany przedmiot zamówienia posiada dokumenty dopuszczające go do obrotu, jako wyrób medyczny, zgodnie z **ustawą** z dnia 7 kwietnia 2022r. **o wyrobach medycznych** (Dz. U. z 2022 r., poz. 974), którymi są:
 - certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności w zależności od klasy wyrobu;
 - dowód zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, albo dowód wpisu do bazy danych o wytwórcach i wyrobach medycznych, prowadzonej przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. (nie dotyczy wyrobów medycznych pierwszy raz wprowadzanych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej)

* Należy wpisać nr części, na którą składana jest oferta, a w przypadku składania oferty na więcej niż jedną część należy powtórzyć dany akapit tyle razy na ile części składana jest oferta.

Ponadto zobowiązuję się okazać w/w dokumenty na każde żądanie Zamawiającego w terminie nie dłuższym niż 3 dni od wezwania przez Zamawiającego. (dotyczy wyrobów medycznych)

- e. Zapoznałem się z treścią SWZ dla niniejszego zamówienia,
- f. Gwarantuję wykonanie całości niniejszego zamówienia zgodnie z treścią: SWZ, wyjaśnień do SWZ oraz jej modyfikacji,
- g. Akceptuję bez zastrzeżeń *Wzór Umowy* przedstawiony w Części II SWZ i w przypadku uznania mojej oferty za najkorzystniejszą, zobowiązuję się zawrzeć umowę w miejscu i terminie, jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego,
- h. Składam niniejszą ofertę [we własnym imieniu], / [jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia]*,
- i. Nie uczestniczę, jako Wykonawca w jakiegokolwiek innej ofercie złożonej w celu udzielenie niniejszego zamówienia,
- j. W przypadku uznania mojej oferty za najkorzystniejszą zapoznam się Procedurą PO-02/PQ-07 07 Instrukcja bezpiecznego wykonywania prac przez wykonawców zewnętrznych **(procedura dostępna na stronie internetowej www.szpital.slupsk.pl/bip zakładka przetargi)** i zobowiązuję się do:
 - Przestrzegania ogólnie obowiązujących przepisów i zasad w zakresie bezpieczeństwa i higieny pracy, ochrony przeciwpożarowej oraz ochrony środowiska, ochrony danych osobowych, jakich dotyczy zakres świadczonych prac i usług
 - Zapoznania swoich pracowników oraz pracowników podwykonawcy delegowanych do prac z treścią ww. procedury nie później niż w dniu ich rozpoczęcia
 - Poinformowania swoich pracowników oraz pracowników podwykonawcy o zagrożeniach wynikających z działalności Szpitala nie później niż w dniu ich rozpoczęcia
 - Zachowania w ścisłej tajemnicy wszelkich informacji pozyskanych w związku z realizacją umowy w szczególności informacji związanych z danymi osobowymi pacjentów i pracowników, ochroną mienia Szpitala, systemu zabezpieczeń, przedmiotów znajdujących się w pomieszczeniach, dokumentacji medycznej, księgowej, sprawozdawczej, przetargowej, personalne, rozkładu pomieszczeń itd. oraz wszelkich informacji do których będę miał dostęp w czasie realizacji umowy.
- k. 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. Powyższe nie dotyczy 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.
- l. Następujące części niniejszego zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcom: nie dotyczy
Nazwa części zamówienia
Firma podwykonawcy
- m. OŚWIADCZAMY, iż informacje i dokumenty zawarte w odrębnym, stosownie oznaczonym i nazwanym załączniku ____ (należy podać nazwę załącznika) stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co wykazaliśmy w załączniku do Oferty ____ (należy podać nazwę załącznika) i zastrzegamy, że nie mogą być one udostępniane – nie dotyczy
- n. Wykonawca jest:
 - mikroprzedsiębiorstwem
 - małym przedsiębiorstwem
 - średnim przedsiębiorstwem
 - prowadzi jednoosobową działalność gospodarczą
 - osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej
 - Inny rodzaj (właściwą odpowiedź zaznaczyć),

* Niepotrzebne skreślić

3. Osoba uprawniona do kontaktów z Zamawiającym:
Imię i nazwisko: Magdalena Guzik
Nr telefonu: 605 567 239, e-mail: magda@dutchmed.pl

4. Osoba odpowiedzialna za realizację umowy:
Imię i nazwisko: Ewa Dróżdż
Nr tel.: 52 345 31 15, e-mail: dutchmed@dutchmed.pl

W załączeniu:

1. Opis przedmiotu zamówienia
2. Oświadczenie sankcyjne
3. Formularz cenowy
4. JEDZ
5. Pełnomocnictwo

Bydgoszcz, 07.08.2024.

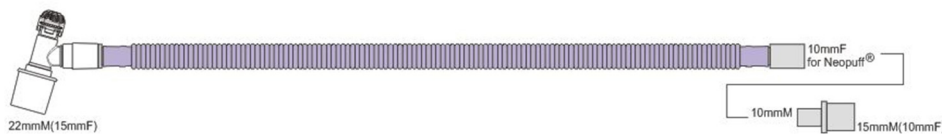
Opis przedmiotu zamówienia

Część nr 12

Układ oddechowy jednorazowy do resuscytacji

Układ oddechowy do resuscytacji noworodka przeznaczony do aparatów: Neopuff, Babypuff, Resuscitare, Panda, Giraffe Star, Atom posiadający zabezpieczenie przeciwdrobnoustrojowe oparte na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, biologicznie czysty. W skład zestawu wchodzi:

- ramię wdechowe niepodgrzewane dł. 1,5 m
- zastawka PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętła regulatora ciśnienia końcowo-wydechowego oraz z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce, wejście do zastawki I.D. 15mm, O.D.19 mm
- złączka T do zapewnienia odpowiednich wartości ciśnienia PEP i PIP podczas resuscytacji niemowląt przy prędkości przepływu 5-15 L/min.
- zatyczka uszczelniająca
- maska twarzowa, silikonowa, przezroczysta, okrągła, rozmiar: 00, 0, 1, pozbawiona DEHP
- łącznik umożliwiający dopasowanie do aparatu Resuscitare, Panda, Giraffe Star



Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMVC1871/165

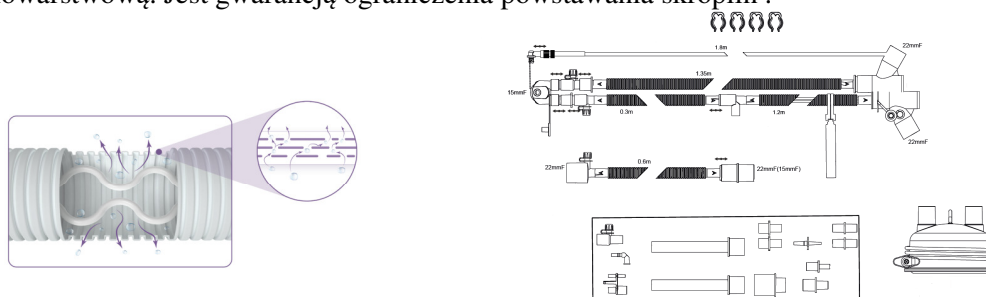
Część nr 33

Akcesoria dla noworodków do respiratora SLE6000

Poz. 1 Wielofunkcyjny układ oddechowy, przeznaczony do wszystkich rodzajów terapii nieinwazyjnych, wentylacji mechanicznej i oscylacji z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym opartym na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, dla noworodków

Dzięki technologii BioCote® układy oddechowe posiadają ochronę przeciwko niewidocznym mikroorganizmom chorobotwórczym w tym bakteriom, włączając szczepy odporne na leczenie, grzybom, wirusom i pleśniam. Ich stosowanie wpisuje się w strategię ograniczania i zapobiegania zakażeniom szpitalnym, gdyż jest to rozwiązanie o udowodnionej skuteczności w szerokim spektrum działania, które redukuje liczbę drobnoustrojów nawet o 99,99% i działa nieprzerwanie przez cały przewidywany okres użytkowania produktu. Technologia przeciwdrobnoustrojowa BioCote®, w postaci jonów srebra w polimerowych nośnikach, dodawana jest do układu oddechowego podczas formowania i wyłaczania jego komponentów na etapie produkcji. Jony srebra łączą się z organizmami chorobotwórczymi i niszczą ich komórki na różne sposoby m. in. zakłócając ich funkcje oddechowe lub powstrzymując replikację, czyniąc je w ten sposób nieszkodliwymi.

Układ oddechowy noworodkowy AquaVent Neo VT jest układem podwójnie ogrzewanym, a ramię wydechowe jest wykonane z materiału odprowadzającego wilgoć na zewnątrz poprzez przepuszczalną strukturę wielowarstwową. Jest gwarancją ograniczenia powstawania skroplin .

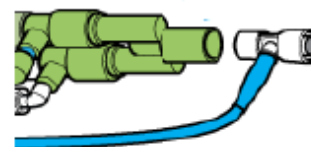


Nr kat.	Opis
AMVC1775/196	<p>Wielofunkcyjny układ oddechowy noworodkowy AquaVent Neo VT podwójnie ogrzewany, z odprowadzeniem wilgoci na zewnątrz, przekrój rur – 10 mm, z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym opartym na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności</p> <ul style="list-style-type: none"> • odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m • odcinek wydechowy podgrzewany dł. 1,35 m, wykonany z materiału odprowadzającego wilgoć na zewnątrz poprzez przepuszczalną strukturę wielowarstwową • odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m • dren ciśnieniowy dł. 1,8 m, rozłączny z połączeniem typu Luer • zestaw adapterów, w tym złączka do nCPAP • porty do podaży i pomiaru NO • restryktor przepływu • komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym z drenem zasilającym w wodę dł. 1,2 m • 4 klipsy <p>Producent: Armstrong Medical Ltd.</p>

Poz. 2 Pediatriczny układ oddechowy

Dla pacjentów wymagających objętości oddechowych przekraczających 50 ml zaleca się stosowanie układu pacjenta nr kat. BC6198/10. Jest to układ z podgrzewanym ramieniem wdechowym, o przekroju rur 15 mm przeznaczony do wentylacji konwencjonalnej. W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdechowy podgrzewany
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną
- odcinek przedłużający do inkubatora dł. 0,3 m
- dren ciśnieniowy
- zestaw adapterów
- przekroju rur 15 mm



Producent: Intersurgical Ltd.

Nieinwazyjne wsparcie oddechu

Poz. 3 nCPAP metodą Infant Flow prowadzony na układzie 1-ramiennym

Akcesoria



Nr kat.

Opis



Zestaw generatora IF, w komplecie znajdują się:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym,
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),

Producent: Armstrong Medical Ltd.

Terapia wysokim przepływem

Poz. 4 Kaniula nosowa NeoFlow do terapii tlenowej wysokimi przepływami:

- wykonana z delikatnego dla skóry tworzywa niezaginającego i nieskręcającego się,
- ultra miękkie ramiona donosowe wykonane z silikonu,
- w części przynosowej dodatkowa wypustka pozwalająca na aseptyczne dopasowanie do nozdrzy,
- dwie niezależnie zakładane pod nosem regulowane podkładki mocujące przyklejane do skóry za pomocą hipoalergicznej, silikonowej taśmy medycznej umożliwiają korektę położenia kaniuli oraz wyjęcie kaniuli z samej podkładki,
- pozbawiona lateksu,
- rozmiar kodowany kolorem.



Przyklejana na skórę podkładka mocująca umożliwiającą wymianę lub czyszczenie kaniuli bez konieczności zmiany podkładki, z klejem nie powodującym podrażnień



Dodatkowa wypustka w części przynosowej pozwala na dopasowanie kaniuli do nozdrzy pacjenta z zachowaniem najwyższej higieny



Alternatywną metodą zamocowania kaniuli jest zastosowanie czepca do terapii wymiennych

Dostępne rozmiary:

- wcześniacza, przepływ 1-8 L, nr kat. AMNC3001
- noworodkowa, przepływ 1-8 L, nr kat. AMNC3002
- niemowlęca, przepływ 1-10 L, nr kat. AMNC3003
- niemowlęca duża, przepływ 1-20 L, nr kat. AMNC3004
- pediatryczna, przepływ 1-25 L, nr kat. AMNC3005

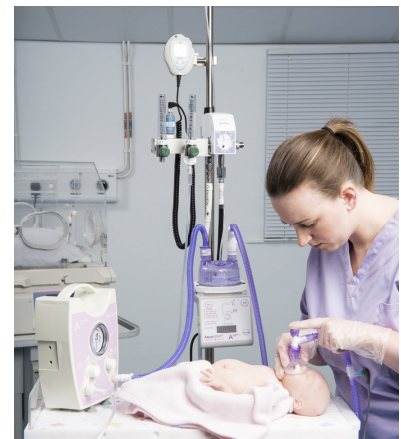
Producent: Armstrong Medical Ltd.

Poz. 5 Układ do resuscytacji dł. 1,2 m, podgrzewany

Układ oddechowy do resuscytacji noworodka przeznaczony do aparatów: Neopuff, Babypuff, Resuscitare, Panda, Giraffe Star, Atom posiadający zabezpieczenie przeciwdrobnoustrojowe oparte na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności

W skład zestawu wchodzi:

- ramię wdechowe podgrzewane dł. 1,2 m,
- zastawka PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętki regulatora ciśnienia końcowo-wydechowego oraz z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce i niepodgrzewanym odcinkiem przedłużającym o dł. 15 cm,
- zatyczka uszczelniająca*
- łącznik umożliwiający dopasowanie do aparatu Resuscitare, Panda, Giraffe Star
- odcinek do nawilżacza o dł. 60 cm



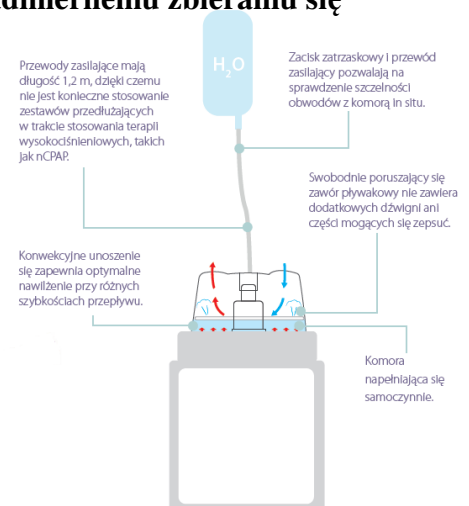
Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMHO1509/011

Poz. 6 Komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym

Cechy charakterystyczne:

- automatyczna regulacja poziomu wody,
- pływak konwekcyjny,
- dren do wody dł. 1,2 m,
- zacisk na drenie do wody,
- uniwersalna,
- mikrobiologicznie czysta,
- jednorazowego użytku.

Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMHC1142



Sprawa Nr 70/PN/2024

Nazwa postępowania:

Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk

Wykonawca:

Dutchmed PL Sp. z o.o.

ul. Szajnochy 14

85-738 Bydgoszcz

NIP: 554-023-08-29, KRS: 0000088016

reprezentowany przez: Magdalenę Guzik, koordynatora sprzedaży, pełnomocnika

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

W związku z zapisami **art. 5k rozp. Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31.07.2014** dotyczącego **środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie w brzmieniu nadanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r., zwane dalej Rozporządzeniem (UE)**, zgodnie z którym, w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający zakazuje udziału:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a); lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b).

(powyższy zakaz dotyczy również podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia).

1. Oświadczam, że w stosunku do wyżej wymienionego Wykonawcy[†]:

X nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k ust. 1

Rozporządzenia (UE),

zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k ust.
1 Rozporządzenia (UE),

W imieniu Wykonawcy wskazanego powyżej (w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, poniższe oświadczenie składa tylko lider):

2. Oświadczam, że w stosunku do[‡]: nie dotyczy

a) **Podwykonawców:**

(Nazwa i adres, NIP)

nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k
ust. 1 Rozporządzenia (UE),

zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k ust.
1 Rozporządzenia (UE),

b) **Dostawców:** (Nazwa

i adres, NIP)

nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k
ust. 1 Rozporządzenia (UE),

zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k ust.
1 Rozporządzenia (UE).

Wykluczenie następuje na okres trwania okoliczności określonych w pkt 1-2 powyżej.

Bydgoszcz, 07.08.2024.

[†] Zaznaczyć właściwe

[‡] Wypełnić, jeśli dotyczy podwykonawców, dostawców lub podmiotów, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia. W przypadku wypełnienia, zaznaczyć właściwe.