

**OFERTA W POSTĘPOWANIU W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO:
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku.
Numer postępowania: 70/PN/2024.**

NAZWA I SIEDZIBA OFERENTA:

PROMED Spółka Akcyjna
ul. Działkowa 56
02-234 Warszawa
tel. 22 839-99-01
fax. 22 839-64-57

NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.
ul. Hubalczyków 1
76-200 Słupsk

PRZEDMIOT OFERTY:

Część nr 8, 12

DATA SPORZĄDZENIA OFERTY:

14.08.2024 r.



FORMULARZ OFERTOWY

1. Dane Wykonawcy:

Nazwa	PROMED S.A.
Siedziba	ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa
Województwo	mazowieckie
Nr NIP	118-00-62-976
Nr KRS	0000185723
Adres e-mail	przetargi@promed.com.pl
Adres do wysyłki umowy w sprawie zamówienia publicznego	PROMED S.A., ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa przetargi@promed.com.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 8*

Wartość netto: 244 898,00 PLN

VAT w %: 8%

Cena (wartość brutto): 264 489,84 PLN

Część nr 12

Wartość netto: 1 815,90 PLN

VAT w %: 8%

Cena (wartość brutto): 1 961,17 PLN

2. Ponadto oświadczam, że:

- Zamówiony towar dostarczę do Zamawiającego w terminie zgodnym z pkt. 6 IDW.
- Wyrażam zgodę na 30 dniowy termin płatności*.
- Oferowany przedmiot zamówienia posiada minimum 12 miesięczny okres przydatności do użycia od dnia dostawy.
- 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; oraz
 - 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

* 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.

Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. (nie dotyczy wyrobów medycznych pierwszy raz wprowadzanych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej)

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 udzielenia 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:
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.
- n. Wykonawca jest:
 mikroprzedsiębiorstwem
 małym przedsiębiorstwem

* Niepotrzebne skreślić

- średnim przedsiębiorstwem
- prowadzi jednoosobową działalność gospodarczą
- osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej
- Inny rodzaj (właściwą odpowiedź zaznaczyć),

3. Osoba uprawniona do kontaktów z Zamawiającym:

Imię i nazwisko: Magdalena Wysokińska

Nr telefonu: 22 22 22 621, e-mail: przetargi@promed.com.pl

4. Osoba odpowiedzialna za realizację umowy:

Imię i nazwisko: Katarzyna Chracewicz-Pełka

Nr tel.: 22 22 22 605, e-mail: dok@promed.com.pl

Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z zapisami Instrukcji dla Wykonawców.

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-ILOŚCIOWY - CZĘŚĆ NR 8

Lp.	Przedmiot Zamówienia	Jednostka	Liczba jednostek	Wartość netto za jednostkę	Wartość netto razem	VAT w %	Cena (wartość brutto) razem	Producent Nazwa handlowa	Nr katalogowy*
1.	Obwód oddechowy jednorazowego użytku do respiratora dla dorosłych z powłoką antybakteryjną składający się z dwóch rur karbowanych, 2 portami oraz kolankiem	zestaw	550	29,75 zł	16 362,50 zł	8	17 671,50 zł	Intersurgical / obwód oddechowy SilverKnight	2000103
2.	Jednorazowy układ oddechowy o średnicy 22mm, wykonany z rur rozciągalnych, z pamięcią kształtu, po rozciągnięciu dł. 1,5m. Skład: dwie rury 2,0m (po rozciągnięciu) z łącznikami sztywnymi 22F od strony aparatu oraz zintegrowanym łącznikiem Y od strony pacjenta + łącznik typu kolanko+ 1 rura 22mm o długości 1,5m z bezłatekсовym workiem oddechowym 2,0l	zestaw	1 050	36,44 zł	38 262,00 zł	8	41 322,96 zł	Intersurgical / układ anestetyczny Compact II	2154000
3.	Dziecięcy układ anestetyczny o długości 1,6 m, z pediatryczną zastawką nadciśnieniową, gałęzią 0,4m i workiem oddechowym o pojemności 0,5 l.	zestaw	40	93,50 zł	3 740,00 zł	8	4 039,20 zł	Intersurgical / układ anestetyczny Jackson Rees	2122000
4.	Kapturek do zamykania układu oddechowego	szt.	270	3,50 zł	945,00 zł	8	1 020,60 zł	Intersurgical / kapturek zabezpieczający	1978000
5.	Łącznik z podwójnym zamknięciem z nakrętką- kolanko z portem kapno	szt.	5	11,50 zł	57,50 zł	8	62,10 zł	Intersurgical / łącznik kolankowy	1898000
6.	Maska anestetyczna profilowana z litego silikonu, z wtopionym szkieletem z polisulfonu. Szkielet kodowany kolorami. Rozmiar nr 1 -5. Do wyboru zamawiającego	szt.	50	189,00 zł	9 450,00 zł	8	10 206,00 zł	VBM Medezintechnik GmbH / Maska twarzoowa silikonowa ze szkieletem z polisulfonu kodowana kolorystycznie w rozmiarach 1-5	35-65-222 do 226
7.	Resuscytator ręczny dla noworodków wielorazowego użytku (worek +łącznik typu kolanko z portem kapno +zastawki bezpieczeństwa +rezerwuuar tlenowy +maska)	szt.	2	900,00 zł	1 800,00 zł	8	1 944,00 zł	VBM Medezintechnik GmbH / resuscytator wielorazowy dla noworodków	88-10-390 i 60-12-001
8.	Maska do podawania tlenu dla dzieci z drenem (dren min 2,1m)	szt.	800	6,30 zł	5 040,00 zł	8	5 443,20 zł	Intersurgical / maska dla dzieci do średnich stężeń tlenu z drenem	1196015
9.	Maska do podawania tlenu dla dorosłych z drenem (dren min 2,1m)	szt.	12 400	5,80 zł	71 920,00 zł	8	77 673,60 zł	Intersurgical / maska dla dorosłych do średnich stężeń tlenu z drenem	1135015
10.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych dł. drenu 2,1m, jednorazowego użytku, z miękką końcówką pasującą do każdego źródła światła	szt.	10 000	2,99 zł	29 900,00 zł	8	32 292,00 zł	Intersurgical / wąsy tlenowe	1161004
11.	Standardowy przewód tlenowy o dł. min. 2,1m ze złączem żeńskim	szt.	1 300	3,99 zł	5 187,00 zł	8	5 601,96 zł	Intersurgical / dren tlenowy	1174003
12.	Jednorazowy anestetyczny układ oddechowy dla dzieci o długości 1,6m z łącznikiem kątowym posiadającym port luer+ dodatkowa gałąź 0,8m + worek oddechowy 11, rura karbowana 15mm 2142014	szt.	120	41,40 zł	4 968,00 zł	8	5 365,44 zł	Intersurgical / anestetyczny układ pediatryczny	2142014
13.	Przeźreń martwa z nieruchomym łącznikiem kątowym, portem 7,6mm	szt.	600	8,50 zł	5 100,00 zł	8	5 508,00 zł	Intersurgical / przestrzeń martwa	3508000
14.	Układ oddechowy jednorazowy, jednorurowy do respiratora domowego, rury o ściankach gładkich wewnątrznie o dł. 160cm, z 2 drenami: drenem sterującym zastawką i drenem ciśnieniowym	szt.	100	65,60 zł	6 560,00 zł	8	7 084,80 zł	Intersurgical / układ oddechowy jednorurowy do respiratora	5183000
15.	Układ oddechowy jednorazowy o stałej długości 1,6mm, średnicy 15mm. W komplecie 2 rury, twarde zakończenia 22F od strony aparatu, łącznik Y zintegrowany z rurami, łącznik kolankowy od strony pacjenta wyposażony w port luer lock oraz kapturek zabezpieczający, zakończony 22M/15F	szt.	20	69,99 zł	1 399,80 zł	8	1 511,78 zł	Intersurgical / układ oddechowy pediatryczny do respiratora	2142000
16.	Maska tlenowa z rezerwuarem dla dorosłych wykonana polietylenu, z mankietem uszczelniającym. Maska o średniej koncentracji tlenu. Przewód o dł.min. 2,0m, odporny na przetarcia, zakończony uniwersalnym łącznikiem.	szt.	1 000	10,64 zł	10 640,00 zł	8	11 491,20 zł	Intersurgical / maska z rezerwuarem dla dorosłych ECO	1181015
17.	Maska tlenowa z rezerwuarem dla dzieci wykonana polietylenu, z mankietem uszczelniającym. Maska o średniej koncentracji tlenu. Przewód o dł. min. 1,8m, odporny na przetarcia, zakończony uniwersalnym łącznikiem.	szt.	100	13,40 zł	1 340,00 zł	8	1 447,20 zł	Intersurgical / maska z rezerwuarem dla dzieci	1192000

18.	Maska nadkrtaniowa jednorazowego użytku do znieczuleń, kompatybilna z MRI w rozmiarach 2; 2,5; 3; 4; 5; Do wyboru zamawiającego.	szt.	290	61,78 zł	17 916,20 zł	8	19 349,50 zł	Intersurgical / i-gel	8202000 8225000 8203000 8204000 8205000
19.	Układy oddechowe do MRI dla dorosłych, długość 4,8m	szt.	15	69,00 zł	1 035,00 zł	8	1 117,80 zł	Intersurgical / układ do MRI dla dorosłych	2010071
20.	Układy oddechowe do MRI dla dzieci, długość 4,8m	szt.	15	85,00 zł	1 275,00 zł	8	1 377,00 zł	Intersurgical / układ do MRI dla dzieci	2142050
21.	Mankiet do szybkiego przetaczania, z manometrem 500ml, rekomendowane dla 1 pacjenta	szt.	200	60,00 zł	12 000,00 zł	8	12 960,00 zł	ICU Medical / Mankiet do szybkiego przetaczania, z manometrem, 500 ml, rekomendowane dla 1 pacjenta	42355-01H
Ogółem					244 898,00 zł	X	264 489,84 zł	X	

*Numer katalogowy lub inna cecha oferowanego produktu pozwalająca na jego identyfikację. W przypadku braku nr katalogowego wpisać taką informację.

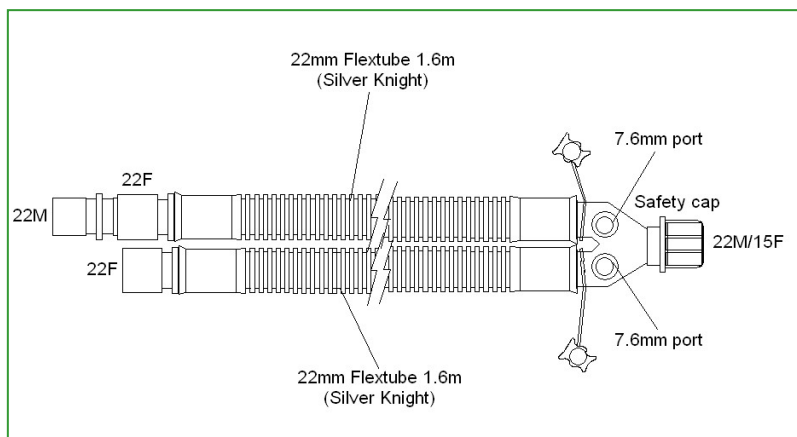
FORMULARZ ASORTYMENTOWO-ILOŚCIOWY - CZĘŚĆ NR 12

Lp.	Przedmiot Zamówienia	Liczba sztuk	Wartość netto za sztukę	Wartość netto razem	Vat w %	Cena (wartość brutto) razem	Producent, nazwa handlowa	Nr katalogowy*
1	<p>Układ oddechowy jednorazowego użytku do aparatu do resuscytacji RD 900 NEOPUFF Ramię wdechowe niepodgrzewane, długość linii wdechowej min.145cm, na końcu układu musi znajdować się zastawka PEEP. Wejście do zastawki o parametrach: 15 mm średnica wewnętrzna,19mm średnica zewnętrzna.</p> <p>Układ ze złączką T przeznaczony jest do zapewnienia odpowiednich wartości ciśnienia PEEP i PIP podczas resuscytacji niemowląt przy prędkości przepływu w zakresie 5-15 L/min.Układ przeznaczony jest o podłączenia do resuscytatora dla niemowląt F&P Neopuff</p> <p>Maska do resuscytacji noworodków</p> <p>maski neonatologiczne do resuscytacji zapewniające komfortowe dopasowanie do twarzy noworodka przy równoczesnym umożliwieniu uzyskania stopnia szczelności wymaganej przy resuscytacji. Materiał z jakiego wytwarzane są maski, powinien być miękki, przezroczysty i nie powinien zawierać plastyfikatorów DEHP Odpowiedziami z dnia 8.08.2024 na pytanie 124 wyraził zgodę na dopuszczenie układu o długości 120 cm, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.</p>	30	60,53 zł	1 815,90 zł	8,00%	1 961,17 zł	układ do neopuff i maski donuts	6433000 + maski donat (do wyboru: 8100000; 8110000; 8111000; 8112000)

*Numer katalogowy lub inna cecha oferowanego produktu pozwalająca na jego identyfikację. W przypadku braku nr katalogowego wpisać taką informację.

Nr katalogowy: 2000103

Nazwa produktu: Układ oddechowy 22mm Silver Knight



Układ oddechowy dla dorosłych składa się z:

- 2 rur średnicy 22mm i długości 1,6m, karbowanych w środku i na zewnątrz;
- 2 końcówek 22F służących do podłączenia układu do respiratora i uniemożliwiających samoczynne rozłączenie;
- łącznika typu „Y” z dwoma portami 7,6mm;
- Kapturka zabezpieczającego w kolorze czerwonym z zaczepem służącym do podwieszenia układu;
- Dodatkowo w zestawie znajduje się łącznik 22M/22M
- Układ wykonany z polietylenu z dodatkiem antybakteryjnym Silver Knight opartym na jonach Ag⁺, które zakłócają prawidłowe funkcjonowanie bakterii oraz hamują ich namnażanie.

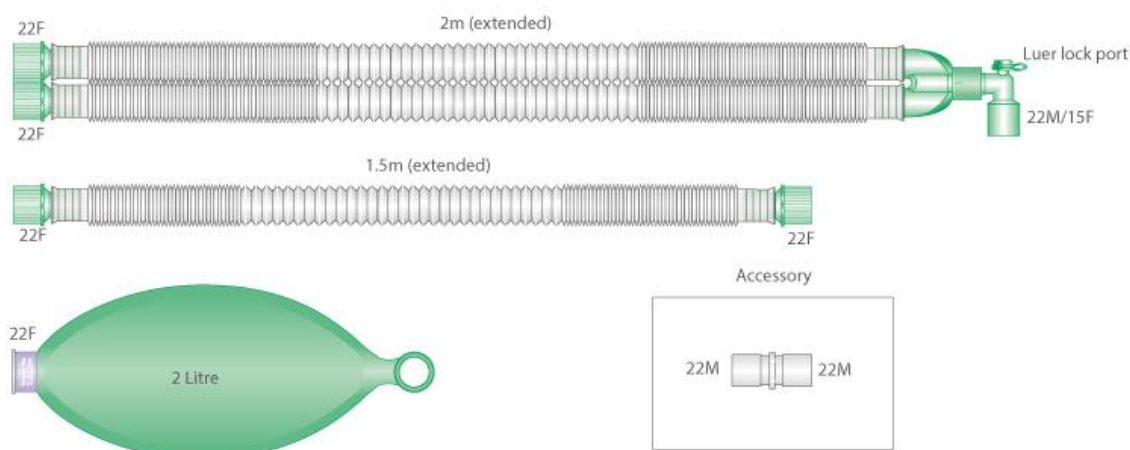
Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 2154000

Nazwa produktu: układ oddechowy dla dorosłych Compact



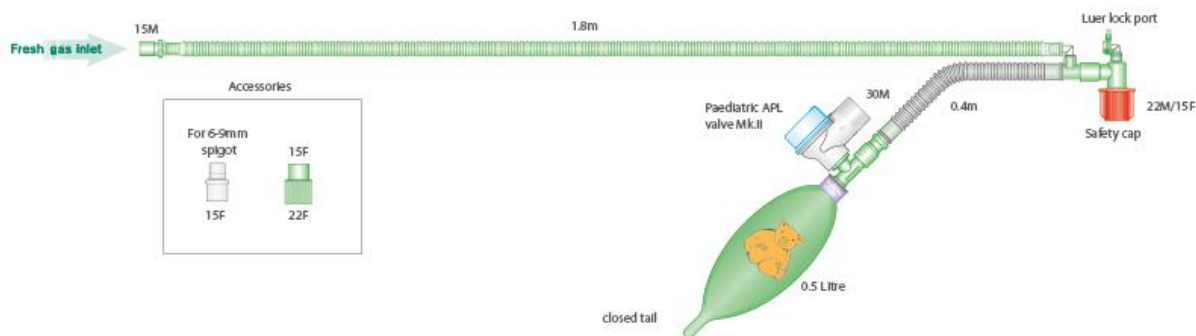
Obwód anestetyczny jednorazowego użytku mikrobiologicznie czysty, składający się z trzech rur:

1. dwóch rur 42 cm (wdech i wydech) o długości 2m po rozciągnięciu
2. dodatkowej jednej rury do worka oddechowego o długości do 1,5 m po rozciągnięciu
3. łącznika typu Y i łącznika kąтового z portem kapno oraz krótkiego łącznika 22M/22M
4. bezlateksowego worka oddechowego o pojemności 2l

System Twist Lock gwarantuje szczelne połączenie układu z aparatem do znieczuleń.

Wszystkie elementy wchodzące w skład układu są kompatybilne, Y połączony na stałe z rurami wdechową i wydechową. Rury są szczelne i elastyczne; możliwe jest ich wielokrotne rozciąganie i skracanie w dowolnym miejscu. Produkt jednorazowego użytku. Mikrobiologicznie czysty. Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 2122000
Nazwa produktu: Układ oddechowy dla niemowląt



Układ oddechowy dł 1,8 m modyfikacja Jackson Reesa
wyposażony w **pediatryczną zastawkę APL** z:

- gałęzią dodatkową 0,4 m
- workiem 0,5L
- kapturkiem zabezpieczającym
- łącznikiem 6-9 mm
- łącznikiem 15 F-22 F

Produkt jednorazowego użytku.
Mikrobiologicznie czysty.
Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 1978000

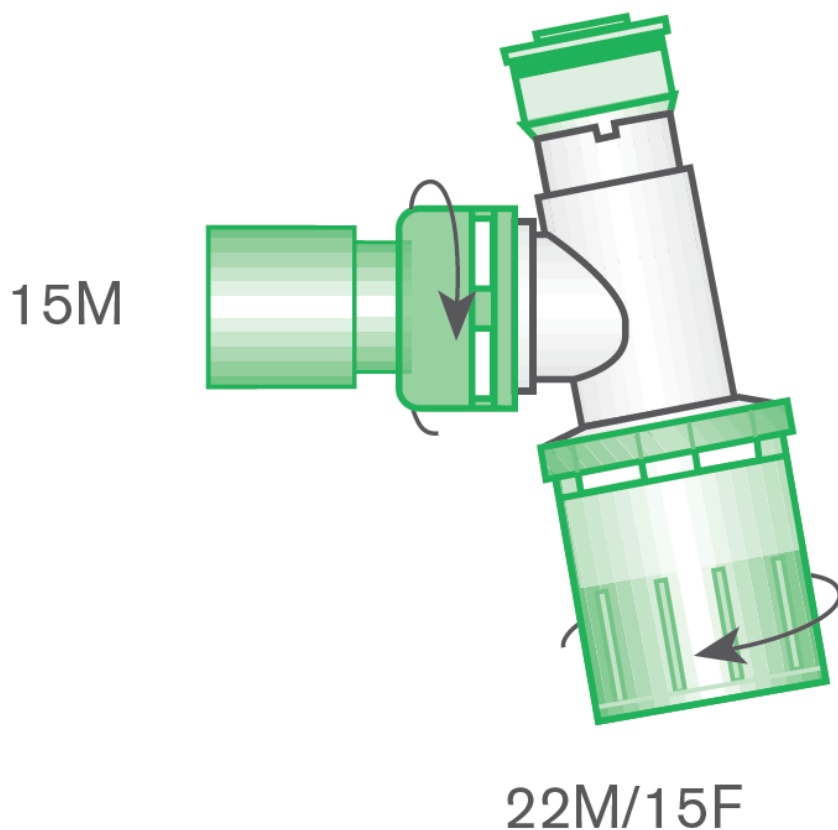
Nazwa produktu: Kapturek zabezpieczający układ oddechowy



Kapturek zabezpieczający układ oddechowy, dla dorosłych, końcówka 22F.
Służy do zamknięcia rur układu oddechowego w respiratorze i aparacie do znieczulenia.
Kompatybilny z łącznikiem typu „Y” łączącym ramię wdechowe i wydechowe układu.
Kapturek posiada zaczep służący do podwieszania rur.
Kolor czerwony.

Produkt jednorazowego użytku.
Mikrobiologicznie czysty.
Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 45 szt.

Nr katalogowy: 1898000
Nazwa produktu: łącznik kolankowy



łącznik kolankowy, podwójnie obrotowy, do bronchoskopii, z portem 7,6 mm, z samozamykającym portem zatrzaskowym, biologicznie czysty.

Produkt jednorazowego użytku.
Mikrobiologicznie czysty.
Pakowany pojedynczo folia – folia.

Wielorazowe

Miękkie i wygodne

Bez lateksu



Maski twarzowe /Bi-maski - wielorazowe

Maska anestezjologiczna o anatomicznym kształcie

/ Maski twarzowe /Bi-maski - wielorazowe

Maska twarzowa/ Bi-Maska wykonana jest z silikonu ze zintegrowaną plastikowanym szkieletem. Zapewnia to wygodny chwyt, ale jest też plastyczny, a jednocześnie zapewnia stabilność bez zapadania się. Ze względu na anatomiczny kształt Bi-Maska zapewnia hermetyczne uszczelnienie przy minimalnym nacisku, a ergonomiczna konstrukcja umożliwia optymalny chwyt dzięki uchwytowi C. Bi-Maska jest dostępna w 5 rozmiarach i autoklawowalna w temperaturze 134°C.

Właściwości



Zamawianie

Maska twarzowa Bi maska / wielorazowa

Rozmiar	Pacjent	Łącznik	Kolor	REF	Box
2	Dziecko / S	22 mm I.D.	■	35-65-222	1
3	Dziecko / J	22 mm I.D.	■	35-65-223	1
4	Dorośły / S	22 mm I.D.	■	35-65-224	1
5	Dorośły / M	22 mm I.D.	■	35-65-225	1
6	Dorośły / L	22 mm I.D.	■	35-65-226	1



Pierścień mocujący / wielorazowy, materiał : PSU

REF	Box
88-60-266	10

Taśma mocująca /jednorazowa, materiał Isoprene

Pacjent	REF	Box
Dorośły	35-30-255	10

Taśma mocująca / wielorazowa, materiał : silikon

Pacjent	REF	Box
Dziecko	35-70-155	10
Dorośły	35-70-255	10

Ten produkt jest wytwarzany bez użycia naturalnego lateksu kauczukowego, chyba że określono inaczej.
Ten produkt nie zawiera ftalanów, które wymagają oznakowania zgodnie z rozporządzeniem CLP (WE) 1272/2008.

Silikonowe zestawy do resuscytacji

wielorazowe



Informacje
o zamawianiu

Zestaw dla noworodka /

w sztywnym, przezroczystym pudełku
 silikonowy worek resuscytacyjny poj. 280 ml
 silikonowa maska rozmiar 1
 worek rezerwy poj. 600 ml
 dren O₂ dł. 200 cm

REF	Ilość w opakowaniu
88-10-390	1

Zestaw dla dziecka /

w sztywnym, przezroczystym pudełku
 silikonowy worek resuscytacyjny poj. 450 ml
 silikonowa maska rozmiar 3
 worek rezerwy poj. 2500 ml
 dren O₂ dł. 200 cm

REF	Ilość w opakowaniu
88-10-290	1

Zestaw dla dorosłego /

w sztywnym, przezroczystym pudełku
 silikonowy worek resuscytacyjny poj. 1500 ml
 silikonowa maska rozmiar 5
 worek rezerwy poj. 2500 ml.
 dren O₂ dł. 200 cm

REF	Ilość w opakowaniu
88-10-190	1



Silikonowe worki resuscytacyjne

Informacje
o zamawianiu

Silikonowy worek resuscytacyjny /

Niemowlę 280 ml

REF 88-10-300

Dziecko 450 ml

REF 88-10-200

Dorosły 1500 ml

REF 88-10-100



/ Zestawy do resuscytacji PVC

jednorazowe



Informacje
o zamawianiu

Zestaw dla niemowlęcia /
w przezroczystej foliowej torbie
PVC worek resuscytacyjny 280 ml
PVC maska rozmiar 1
worek rezerwy 600 ml
dren O₂ dł. 200 cm

REF	Ilość w opakowaniu
84-10-399	1
84-10-395	6

Zestaw dla dziecka /
w przezroczystej foliowej torbie
PVC worek resuscytacyjny 450 ml
PVC maska rozmiar 3
worek rezerwy 2500 ml
dren O₂ dł. 200 cm

REF	Ilość w opakowaniu
84-10-299	1
84-10-295	6

Zestaw dla dorosłego /
w przezroczystej foliowej torbie
PVC worek resuscytacyjny 1500 ml
PVC maska rozmiar 5
worek rezerwy 2500 ml
dren O₂ dł. 200 cm

REF	Ilość w opakowaniu
84-10-199	1
84-10-195	6



Łączniki proste

Wielorazowe, materiał: PSU

Informacje
o zamawianiu

REF	Ilość w opakowaniu
60-30-002	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-30-003	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-30-005	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-40-002	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-40-003	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-40-005	10



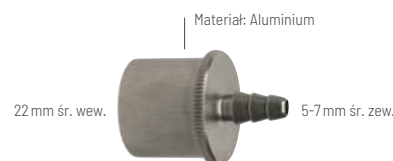
REF	Ilość w opakowaniu
60-12-110	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-12-400	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-71-002	10



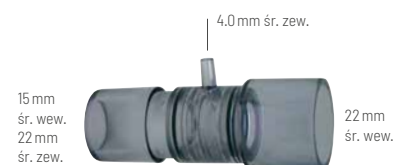
REF	Ilość w opakowaniu
60-12-200	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-12-201	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-12-202	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-12-300	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-50-002	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-50-005	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-50-003	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-12-601	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-12-602	10



Łączniki kątowe

Wielorazowe, materiał: PSU

Informacje o zamawianiu

REF	Ilość w opakowaniu
60-65-002	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-65-004	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-002	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-004	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-010	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-005	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-205	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-305	10



Łączniki kątowe, obrotowe

Jednorazowe, sterylne, materiał: PC

Informacje o zamawianiu

REF	Ilość w opakowaniu
60-60-222-1	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-555-1	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-111-1	10



/ BROSU łącznik z portem do bronchoskopu

Jednorazowy, sterylny, materiał: PC

Informacje o zamawianiu

Łącznik z membraną i zatyczką do bezpiecznej bronchoskopii i odsysania bez przecieków. Po otwarciu zatyczki, membrana zabezpieczająca gwarantuje nadal szczelność układu.

- brak efektu utraty gazów anestetycznych
- brak strat ciśnienia (PEEP)
- minimalne ryzyko kontaminacji podczas odsysania (alternatywa dla zamkniętych systemów odsysania)
- idealne uszczelnienie w trakcie i po bronchoskopii

Rozmiar (port)	Kolor	pasuje do cewników do odsysania	pasuje do bronchoskopu	REF	Ilość w opakowaniu
2.0 mm	Żółty	6, 8 Fr	≥ 2.0 mm śr.zew.	60-60-361-1	10
3.0 mm	Niebieski	10, 12, 14, 16 Fr	≥ 3.0 mm śr.zew.	60-60-261-1	10
5.0 mm	Transparentny	18 Fr	≥ 5.0 mm śr.zew.	60-60-061-1	10



/ Łączniki z portem do aplikacji areozolu

Wielorazowe, materiał: PSU

Do aplikacji areozoli w pojemnikach MDI u pacjentów zaintubowanych

Informacje o zamawianiu

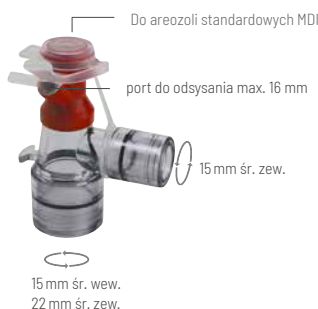
REF	Ilość w opakowaniu
60-60-009	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-65-009	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-60-209	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-67-009	10



/ Fajki

Wielorazowe, materiał: PSU

Informacje o zamawianiu

Wielorazowa	Jednorazowa	Ilość w opak.
REF 60-12-000	REF 60-13-000	10

REF	Ilość w opakowaniu
60-12-001	10

REF	Ilość w opakowaniu
60-12-006	10



Łączniki Y

Wielorazowy, materiał: PSU

Informacje o zamawianiu

REF	Ilość w opakowaniu
60-10-100	10



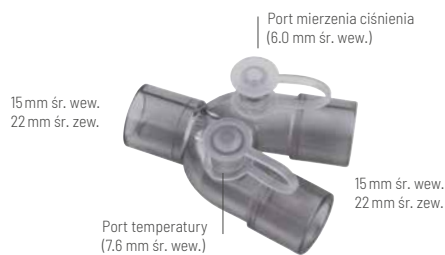
REF	Ilość w opakowaniu
60-11-200	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-203	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-204	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-400	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-420	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-300	10



Łączniki T

Wielorazowe, materiał: PSU

Informacje o zamawianiu

REF	Ilość w opakowaniu
60-11-500	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-503	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-506	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-11-510	10



Łączniki Y pediatryczne

Wielorazowy, materiał: PSU

Do rur respiratorowych karbowanych z mankietem 10 mm

Informacje o zamawianiu

REF	Ilość w opakowaniu
60-20-500	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-20-501	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-20-101	10



REF	Ilość w opakowaniu
60-20-100	10



Łączniki karbowane pediatryczne

Wielorazowe, materiał: silikon

Informacje o zamawianiu

Długość: 9.0 cm	Ilość w opakowaniu
REF 65-00-090	10



Długość: 10.5 cm	Ilość w opakowaniu
REF 65-00-105	10



Aspirator smółki

Jednorazowy, materiał: PC

- 15 mm łącznik pozwala na bezp. połączenie z rurką dotchawiczą i odessanie smółki z tchawicy
- lejkowe złącze pozwala na połączenie ze standardowym cewnikiem do odsysania (odessanie smółki z ust i gardła noworodka)
- do rurek 7-9 mm śr. wew.

Informacje o zamawianiu

REF	Ilość w opakowaniu
49-30-000	10



Akcesoria do łączników

Informacje o zamawianiu

Klin rozłączający / Wielorazowy, materiał: PA

REF	Ilość w opakowaniu
60-60-999	10



Łącznik pomiarowy do gazów i ciśnienia (1,5 mm śr.wew. / 3,0 mm śr.zew. / z dwoma męskimi Luer Lock / Jednorazowy, niesterylny, materiał: PVC, EVA, PE technologia trójwarstwowa

Długość	REF	Ilość w opakowaniu
150 cm	61-99-150	10
200 cm	61-99-200	10
300 cm	61-99-300	10



Nr katalogowy: 1196015

Nazwa produktu: Maska tlenowa pediatryczna EcoLite™ z drenem



Maska pediatryczna do podawania tlenu o średniej koncentracji.

Wykonana z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, dzięki czemu jest lżejsza o 50% od klasycznych masek z PCV.

Całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów). Posiada elastomerowy, bezcisnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą.

Dodatkowe cechy:

- rozmiar uniwersalny dla dzieci,
- dwa podłużne otwory boczne,
- mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji,
- wyprofilowany zachyłek nosowy, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI),
- w zestawie odłączalny, przezroczysty wielokanalikowy dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym (niezałamujący się) i długości 2,1m, końcówka standardowa.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 40 szt.

Nr katalogowy: 1135015

Nazwa produktu: Maska tlenowa EcoLite™ z drenem



Maska przeznaczona dla osób dorosłych do podawania tlenu o średniej koncentracji. Wykonana z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów). Posiada elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą.

Dodatkowe cechy:

- rozmiar uniwersalny dla dorosłych,
- sześć podłużnych otworów bocznych,
- mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji,
- wyprofilowany zachyłek nosowy, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI),
- w zestawie odłączalny, przezroczysty wielokanalikowy dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym (niezałamujący się) i długości 2,1m, końcówka standardowa.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 40 szt.

Nr katalogowy: 1161004

Nazwa produktu: Cewnik tlenowy donosowy z prostymi końcówkami



Cewnik do podawania tlenu przez nos (tzw. wąsy tlenowe), dwudrożny, przeznaczony dla osób dorosłych.

Wykonany z PCV.

Dren tlenowym wielokanałowy, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, długość 2,1m.

Wypustki donosowe proste wykonane z miękkiego, niedrażniącego materiału.

Mocowanie na uszach.

Końcówka uniwersalna, pasująca do każdego źródła tlenu.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 50 szt.

Nr katalogowy: 1174003

Nazwa produktu: Dren tlenowy



Dren tlenowym wielokanałowy, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, długość 2,1 m.

Końcówka uniwersalna, pasująca do każdego źródła tlenu.

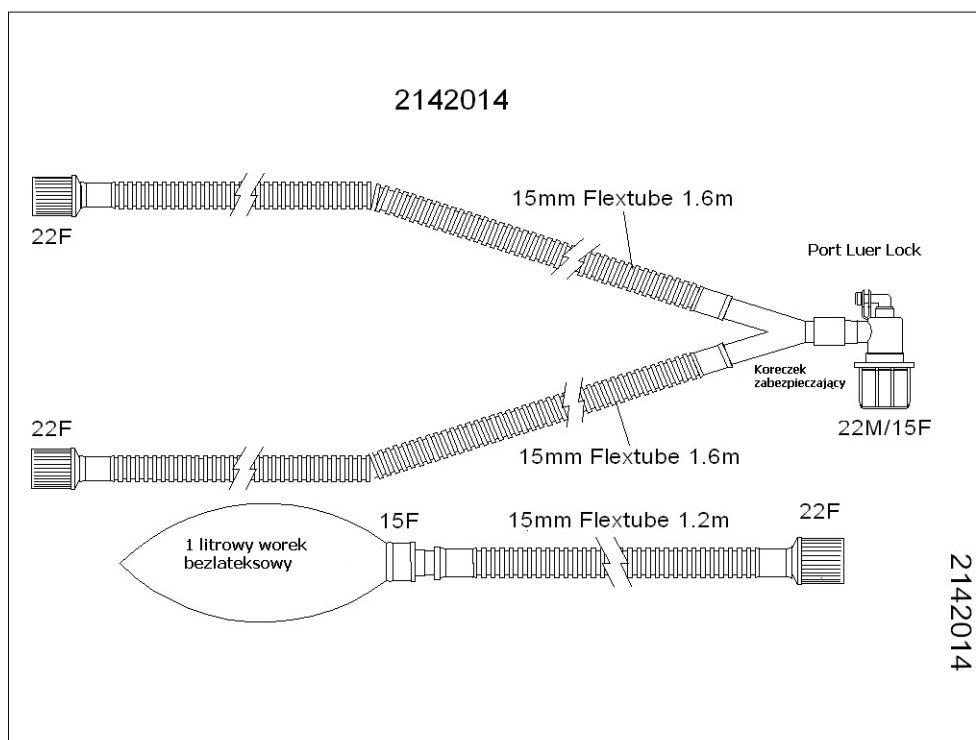
Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 100 szt.

Nr katalogowy: 2142014

Nazwa produktu: Układ oddechowy z łącznikiem kątowym luer


UKŁAD ODDECHOWY Z ŁĄCZNIKIEM KĄTOWYM LUER (RURY O ŚREDNICY 15MM)

- jednorazowy pediatryczny układ oddechowy
- z rur karbowanych o średnicy 15mm,
- 2 rury o długości 1,6m,
- dwie rury ze złączkami 22F od strony respiratora, zintegrowane ze złączem Y pacjenta, odłączalny łącznik L z portem 7,6 mm wyposażony w kapturek na linie
- gałąź do worka o długości 1,2 m
- worek oddechowy o pojemności 1 l
- złącza od strony respiratora ożebrowane
- kapturek zabezpieczający układ oddechowy od strony pacjenta

Produkt jednorazowego użytku.
 Mikrobiologicznie czysty.
 Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 3508000

Nazwa produktu: Przestrzeń martwa z łącznikiem kątowym i portem
do odsysania 7,6 mm



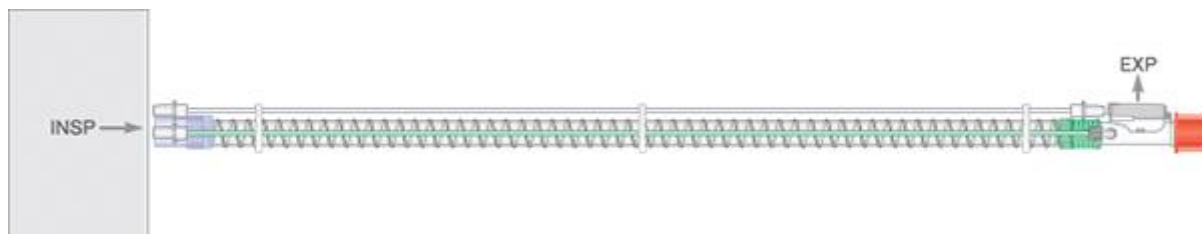
Przestrzeń martwa z rury elastycznej z łącznikiem kątowym i portem:

- Długość 170mm (bez łączników)
- Złącza 22F-22M/15 F
- Ryflowane złącze Twist
- Port do odsysania 7,6 mm zatrzaskowy
- Opakowanie 50 sztuk

Produkt jednorazowego użytku.
Mikrobiologicznie czysty lub sterylny.
Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 5183000

Nazwa produktu: Układ oddechowy jednorurowy do respiratora



Układ oddechowy jednorurowy do respiratora dla dorosłych:

- układ z rury karbowanej na zewnątrz i gładkiej w środku o średnicy 22m, długość 1,6m
- od strony respiratora miękka końcówka 22F
- zastawka wydechowa i dwa odłączalne dreny
- od strony pacjenta końcówka 22M/15F zabezpieczona kapturkiem

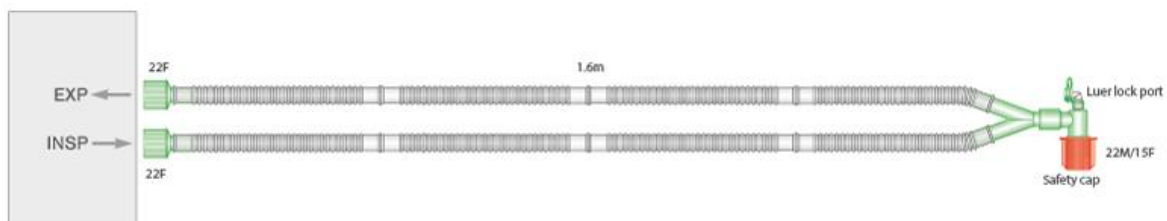
Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 10 szt.

Nr katalogowy: 2142000

Nazwa produktu: Układ oddechowy pediatryczny z kolankiem



Jednorazowy układ oddechowy dla dzieci długość 1,6m, zakończenia 22 F

W skład układu wchodzi :

- ramię wdechowe
- ramię wydechowe
- Y pediatryczny
- Kolanko z portem Luer lock
- Kapturek zabezpieczający

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 1181015

Nazwa produktu: Maska EcoLite™ z drenem do podawania wysokich stężeń tlenu



Maska przeznaczona dla osób dorosłych do podawania tlenu o wysokim stężeniu. Wykonana z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów). Posiada elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą.

Dodatkowe cechy:

- rozmiar uniwersalny dla dorosłych,
- rezerwuar tlenowy,
- otwory boczne z zastawkami,
- mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji,
- wyprofilowany zachyłek nosowy, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI),
- w zestawie odłączalny, przezroczysty wielokanalikowy dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym (niezałamujący się) i długości 2,1m, końcówka standardowa.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 24 szt.

Nr katalogowy: 1192000

Nazwa produktu: Maska pediatria z drenem do podawania
wysokich stężeń tlenu



Maska przeznaczona dla dzieci do podawania tlenu o wysokim stężeniu.
Wykonana z miękkiego, plastycznego, przezroczystego PCV. Posiada metalową blaszkę mocującą na nos,
która pozwala na szczelne dopasowanie maski do twarzy pacjenta.

Dodatkowe cechy:

- rozmiar uniwersalny dla dzieci,
- rezerwuuar tlenowy,
- otwory boczne z zastawkami,
- mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji,
- w zestawie odłączalny, przezroczysty wielokanalikowy dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym (niezależny się) i długości 2,1m, końcówka standardowa.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 40 szt.

Nr katalogowe:

8201000,8215000,8202000,8225000,8203000,8204000,8205000

Nazwa produktu: I-GEL maska nadkrtaniowa

1.2. Główne części i ich przeznaczenie



Urządzenie **i-gel** do zabezpieczenia drożności dróg oddechowych jest maską krtaniową II generacji zapewniającą utrzymanie drożności dróg oddechowych, przeznaczoną do stosowania w przestrzeni nadgłośniowej, wykonaną z medycznej jakości termoplastycznego, miękkiego, przezroczystego elastomeru przypominającego żel. Konstrukcja **i-gel** zapewnia anatomiczne, beciśnieniowe uszczelnienie struktur gardła i krtani oraz struktur przykrtaniowych, co pozwala na uniknięcie urazów okolicznych tkanek w następstwie ucisku.

I-gel wyposażony jest w kanał do odsysania treści żołądkowej (wyjątek-rozmiar 1)

Identyfikacja rozmiaru maski na podstawie koloru.

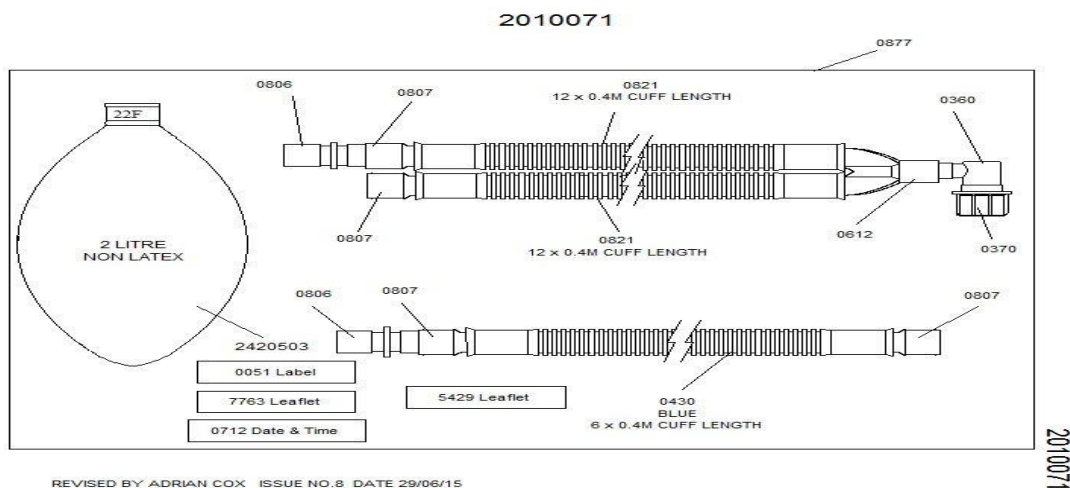
	Nr katalogowy	
Rozmiar 5	8205000	Przeznaczona dla dużych dorosłych o wadze > 90 kg
Rozmiar 4	8204000	Przeznaczona dla średnich dorosłych o wadze 50-90 kg
Rozmiar 3	8203000	Przeznaczona dla małych dorosłych o wadze 30-60 kg
Rozmiar 2,5	8225000	Przeznaczona dla dużych dzieci o wadze 25-35 kg
Rozmiar 2	8202000	Przeznaczona dla dzieci o wadze 10-25 kg
Rozmiar 1,5	8215000	Przeznaczona dla niemowlę 5-12 kg
Rozmiar 1	8201000	Przeznaczona dla noworodków 2-5 kg

Produkt jednorazowego użytku.

Sterylny.

Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 2010071
 Nazwa produktu: Obwód anestetyczny do MRI



Obwód anestetyczny jednorazowego użytku mikrobiologicznie czysty, składający się z trzech rur:

1. dwóch rur o długości 4,8 m (wdech i wydech)
2. dodatkowej jednej rury do worka oddechowego o długości do 2,4 m
3. łącznika typu Y z kapturkiem zabezpieczającym
4. bezlateksowego worka oddechowego o pojemności 2l
5. mikrobiologicznie czyste

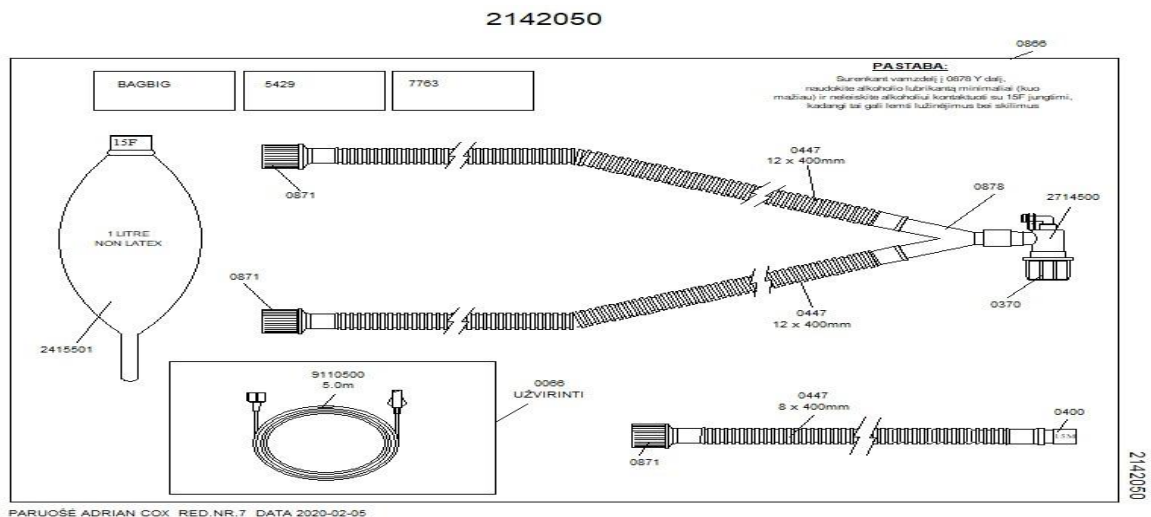
System Twist Lock gwarantuje szczelne połączenie układu z aparatem do znieczuleń.

Wszystkie elementy wchodzące w skład układu są kompatybilne, Y połączony na stałe z rurami wdechową i wydechową.

Produkt jednorazowego użytku.
 Mikrobiologicznie czysty.
 Pakowany pojedynczo folia – folia.

Nr katalogowy: 2142050

Układ oddechowy pediatryczny do MRI : 4,8 m z gałęzią 3,2m,
z workiem 1l oraz kolankiem z portem luer lock i linią 5m



Produkt jednorazowego użytku.
Mikrobiologicznie czysty.

InfuseOne™

Pressure Infusion Bag

Bezpieczeństwo i niezawodność, których potrzebujesz przy kontroli ciśnienia infuzji



Niezawodna technologia pomagająca Ci efektywniej wykonywać dożylnie i dotętnicze zabiegi infuzyjne

icumedical
human connections

Aby zapobiec przenoszeniu zakażeń, InfuseOne jest przeznaczony dla jednego pacjenta. Ciśnieniowy worek infuzyjny, zakłada się szybko i łatwo co konsekwentnie utrzymuje wymagane ciśnienie infuzji.



Duża i owalna gruszka pozwala na szybką i łatwą inflację



Kolorowe wskaźniki czynią monitoring ciśnienia prostym a zawór bezpieczeństwa chroni worek przed nadmiernym ciśnieniem



Trójdrożny zawór zamykający zapewnia precyzyjną kontrolę ciśnienia

Prostota

- > Duża i owalna gruszka pozwala na szybką i łatwą inflację
- > Jednoręczna inflacja i deflacja
- > Łatwy i szybki montaż
- > Całkowicie jednorazowe co eliminuje konieczność czyszczenia lub naprawy

Bezpieczeństwo

- > Kolorowe wskaźniki czynią monitoring ciśnienia prostym a zawór bezpieczeństwa chroni worek przed nadmiernym ciśnieniem
- > Przeznaczony dla jednego pacjenta
- > Nie zawiera składników naturalnej gumy lateksowej

Niezawodność

- > Trójdrożny zawór zamykający zapewnia precyzyjną kontrolę ciśnienia
- > Przezroczysty panel przedni umożliwia obserwację
- > Testowany w 100%

InfusionOne: Wiarygodne wyniki, jakość wykonania

Numer katalogowy	Opis	Liczba opak.
42355-01	500 cc model	25 (5 paczek po 5 szt.)
42355-01H	500 cc model z zaczepem	25 (5 paczek po 5 szt.)
42356-01	1000 cc model	25 (5 paczek po 5 szt.)
42356-01H	1000 cc model z	25 (5 paczek po 5 szt.)

icumedical
human connections

800.824.7890 | www.icumed.com

Nr katalogowy: 6433000

Nazwa produktu: Noworodkowy układ do resuscytacji z zastawką
PEEP



Zestaw składa się z:

- rury typu Flextube o średnicy 10mm i długości 120cm, doprowadzającej gazy do pacjenta,
- zastawki PEEP,
- łącznika podwójnie obrotowego 22M/15F,
- kapturka zabezpieczającego.

W zestawie znajdują się 3 uniwersalne łączniki.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 15 szt.

Nr katalogowy: 8112000, 8111000, 8110000, 8100000

Nazwa produktu: Maska do resuscytacji neonatologiczna
dedykowana do aparatu Neopuff



Neonatologiczna, okrągła maska do resuscytacji,
Wykonana z silikonu.
Kompatybilna z aparatem Neopuff.

Rozmiary:

- 2 – nr katalogowy 8112000, zakończenie 22F
- 1 – nr katalogowy 8111000, zakończenie 15M
- 0 – nr katalogowy 8110000, zakończenie 15M
- 00 – nr katalogowy 8100000, zakończenie 15M

Produkt jednorazowego użytku.
Mikrobiologicznie czysty.
Pakowany pojedynczo.

Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

Informacje na temat publikacji

Numer ogłoszenia w Dz.U. S:

2024/S 139-431663

Krajowy dziennik urzędowy

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

Tożsamość zamawiającego

Oficjalna nazwa:

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

Państwo:

Polska

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Rodzaj procedury

Procedura otwarta

Tytuł:

Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku - 70/PN/2024

Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa wraz z wniesieniem do Apteki Szpitalnej sprzętu medycznego jednorazowego użytku w asortymencie i ilościach wyszczególnionych w Załączniku nr 2 do IDW - Formularz asortymentowo - ilościowy.

Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):

70/PN/2024

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

Nazwa:

PROMED S.A.

Ulica i numer:

ul. Działkowa 56

Kod pocztowy:

02-234

Miejscowość:

Warszawa

Państwo:

Polska

Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):

www.promed.com.pl

E-mail:

przetargi@promed.com.pl

Telefon:

22 839-99-01

Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:

Magdalena Wysokińska

Numer VAT (jeżeli dotyczy):

118-00-62-976

Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.

-

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?

Tak

Nie

Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub

czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?

Tak

Nie

W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?

Tak

Nie

- Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku, WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w danym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia

e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?

Tak

Nie

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

-

Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?

Tak

Nie

W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:

Pakiet 8, 12

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1

- W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Imię

Tomasz

Nazwisko

Jankowski

Data urodzenia

30-08-1979

Miejsce urodzenia

Warszawa

Ulica i numer:

ul. Działkowa 56

Kod pocztowy:

02-234

Miejscowość:

Warszawa

Państwo:

Polska

E-mail:

przetargi@promed.com.pl

Telefon:

22 839-99-01

Stanowisko/Działający(-a) jako:

Prokurent

W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):

Prokura samoistna

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?

Tak

Nie

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

- (Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku, gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

Tak

Nie

- Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji, dodatkowo oprócz informacji wymaganych w części I, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

udział w organizacji przestępczej

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

korupcja

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

nadużycie finansowe

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r.

w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne

W art. 57 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

płatność podatków

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności podatków, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

płatność składek na ubezpieczenie społeczne

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi

W art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa pracy? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

porozumienia z innymi wykonawcami mające na celu zakłócenie konkurencji

Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

bezpośrednie lub pośrednie zaangażowanie w przygotowanie przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia

Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

D: Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego.

Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

Część IV: Kryteria kwalifikacji

a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Zakończ

Część VI: Oświadczenia końcowe

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II-V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim (pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność; w razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu), lub
- b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y):

data

14-08-2024

Miejsce

Warszawa

Podpis



Oświadczenie wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia dotyczącym przepisów sankcyjnych związanych z wojną w Ukrainie

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:

PROMED S.A., ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa

NIP: 118-00-62-976, KRS: 0000185723

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

Tomasz Jankowski, Prokurent / prokura samoistna

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY (składane razem z ofertą)

- I. 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 Wykonawcy¹:

- 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 do²:

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)

¹ Zaznaczyć właściwe

² Wypełnić, jeśli dotyczy podwykonawców, dostawców lub podmiotów, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia. W przypadku wypełnienia, zaznaczyć właściwe.

- 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.

Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z zapisami Instrukcji dla Wykonawców.