

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

Postępowanie nr 05/PN/2024

Uwaga!!! Przed przygotowaniem oferty oraz zadaniem zapytań do postępowania należy dokładnie zapoznać się ze SWZ

z dnia: **10-05-2024r.**

I. Nazwa i adres Zamawiającego, oraz dane kontaktowe jednostki

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
 UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW.
 TEL./FAX 58.777.66.73
 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl
 Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl
 KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

II. Adres strony internetowej na której prowadzone jest postępowanie i na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz wszystkie inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpitaletczewskiesa>

(także: Strona internetową Zamawiającego – www.szpitaletczewskiesa.pl, zakładka “Przetargi” – “Link do Platformy Zakupowej Zamawiającego”)

III. Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO,
 zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm), zwanej dalej „pzp”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy i niniejszą SWZ

III.A. Informacja o uprzedniej ocenie ofert, zgodnie z art. 139 pzp, jeśli Zamawiający przewiduje odwróconą kolejność oceny

W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE ZASTOSOWANIE PROCEDURY O KTÓREJ MOWA W ART. 139 pzp, tj. Zamawiający przy zastosowaniu wymienionej procedury najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw do wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

IV. Opis przedmiotu zamówienia

IV.A. Jeśli dotyczy – powody nie podzielenia zamówienia na części (art. 91, ust. 2 pzp)

DOSTAWA ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

Kod główny CPV: 33.00.00.00-0

(Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała)

1. Zamawiający dopuszcza podzielenie zamówienia na części, zwane „Pakietami”.
2. Ofertę można składać w odniesieniu do wszystkich części zamówienia (jeden lub więcej pakietów).
3. Każda część zamówienia (pakiet) stanowi całość i jest niepodzielny.
– zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w **załączniku nr 3 do SWZ**.
4. Zamawiający do przedmiotowego zamówienia przewidział 72 pakiety, wyszczególnione poniżej:

(numer pakietu):

(przedmiot zamówienia i kod CPV):

1. *Przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych i krwi*
CPV331940006
2. *Strzykawki*
CPV331413106
3. *Igły jednorazowe*
CPV331413209
4. *Kaniule dotętnicze, pediatryczne i bezpieczne*
CPV331412208
5. *Kaniule do żył obwodowych*
CPV331412208

6. *Cewniki do odsysania*
CPV331412002
7. *Drobny sprzęt medyczny*
CPV331900008
8. *Cewniki, zgłębniki*
CPV 331412002
9. *Worki do zbiórki moczu, pojemniki, butelki, zaciskacze do pepowiny, przedłużacze do pomp infuzyjnych*
CPV331416006
10. *Elektrody do EKG, żele, papiery do urządzeń medycznych*
CPV331900008
11. *Przyrządy i akcesoria do anestezji i resuscytacji*
CPV331710009
12. *Obwody oddechowe i akcesoria do zestawu nieinwazyjnej wentylacji noworodków kompatybilne z aparatem typ nCPAP typ CNO*
CPV331572007
13. *Obwody oddechowe i akcesoria do zestawu nieinwazyjnej wentylacji noworodków, dzieci i dorosłych kompatybilne z aparatem typ AIRVO II*
CPV331572007
14. *Obwody oddechowe i akcesoria do zestawu nieinwazyjnej wentylacji noworodków - kompatybilne z aparatem Precision Flow*
CPV331572007
15. *Przyrządy i akcesoria do anestezji i resuscytacji*
CPV331710009
16. *Przyrządy i akcesoria do anestezji i resuscytacji*
CPV331710009
17. *Akcesoria jednorazowego użytku do neuromonitoringu śródoperacyjnego kompatybilne z urządzeniem NerveMonitor C2*
CPV331680005
18. *Laryngoskopy i akcesoria do anestezji jednorazowego użytku*
CPV331710009
19. *Zamknięty system pomiaru ciśnienia śródbrzusznego*
CPV331416006
20. *Igły do biopsji mammotomicznej*
CPV331413230
21. *Zestawy do przeszskórnej gastrostomii endoskopowej*
CPV331416415
22. *Narzędzia laparoskopowe, końcówki robocze kompatybilne z generatorem typ GE GEN11TV*
CPV331680005
23. *Narzędzia laparoskopowe i chirurgiczne do zamykania i przecinania naczyń kompatybilne z diaternią typ Maxium i Maxium ME 402*
CPV331680005
24. *Akcesoria do zabiegów laparoskopowych*
CPV331622005
25. *Akcesoria do zabiegów histeroskopowych*
CPV331622005
26. *Akcesoria do zabiegów histeroskopowych*
CPV331622005
27. *Zestawy cewników do hemodializy*
CPV331815007

28. *Zestawy cewników do hemodializy*
CPV331815007
29. *Jednorazowy zestaw do ekstyrpacji żył*
CPV331410000
30. *Akcesoria do usuwania i filtrowania dymu kompatybilne z systemem typ VC220*
CPV331622005
31. *Wzierniki i lusterka*
CPV331410000
32. *Akcesoria do endoskopii I*
CPV331680005
33. *Akcesoria do endoskopii II*
CPV331680005
34. *Akcesoria do endoskopii III*
CPV331680005
35. *Bronchoskop jednorazowy kompatybilny z monitorem*
typ Ambu aView 2 Advance
CPV331680005
36. *Test urazowy*
CPV331241312
37. *Kaniula do artroskopii kompatybilna z pompą typ FMS DUO+*
CPV331622005
38. *Dreny i implanty do artroskopii*
CPV331831007
39. *Akcesoria do drenażu*
CPV331416422
40. *Koce jednorazowego użytku kompatybilne z urządzeniem ogrzewającym*
Mistral Air Plus
CPV331622005
41. *Elektrody jednorazowe do koagulacji*
CPV331680005
42. *Obłożenia do zabiegów operacyjnych*
CPV331400003
43. *Obłożenia do zabiegów operacyjnych*
CPV331400003
44. *Obłożenia do zabiegów ginekologicznych*
CPV331400003
45. *Fartuch medyczny ochronny jednorazowy*
CPV331990001
46. *Fartuchy chirurgiczne jednorazowe*
CPV331990001
47. *Maski medyczne jednorazowe*
CPV331990001
48. *Odzież medyczna jednorazowa*
CPV331990001
49. *Jednorazowy komplet chirurgiczny*
CPV331990001
50. *Obłożenia medyczne jednorazowe*
CPV331400003
51. *Zestawy do zabezpieczenia noworodka*
CPV331400003

| | |
|---|--|
| | <p>52. <i>Zestawy zabiegowe do wkłucia i cewnikowania</i> CPV331400003</p> <p>53. <i>Ostrza chirurgiczne jednorazowego użytku</i> CPV331414114</p> <p>54. <i>Ostrza i strzygarki chirurgiczne</i> CPV331690002</p> <p>55. <i>Materiały do sterylizacji</i> CPV331400003</p> <p>56. <i>Pojemniki na odpady medyczne</i> CPV331400003</p> <p>57. <i>Dreny brzuszne i dreny do odsysania ran</i> CPV331416408</p> <p>58. <i>Obwody oddechowe</i> CPV331572007</p> <p>59. <i>Obwody oddechowe</i> CPV331572007</p> <p>60. <i>Igły do znieczuleń</i> CPV331413216</p> <p>61. <i>Zestaw do znieczulenia, kaniulacji i introduktory</i> CPV331713002</p> <p>62. <i>Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną</i> CPV331230008</p> <p>63. <i>Zestawy pomiarowe kompatybilne z platformą monitorowania hemodynamicznego PulsioFlex typ PC 400 z modulem PiCCO typ PC 4510</i> CPV331230008</p> <p>64. <i>Artykuły do infuzji</i> CPV331941203</p> <p>65. <i>Artykuły do zabiegów operacyjnych</i> CPV331400003</p> <p>66. <i>Butelki dla noworodka</i> CPV336810007</p> <p>67. <i>Maska nadkrtaniowa</i> CPV331712104</p> <p>68. <i>Myjka do mycia ciała pacjenta</i> CPV337000007</p> <p>69. <i>Zestaw do higieny jamy ustnej</i> CPV331410000</p> <p>70. <i>Ręcznik papierowy do automatycznego zasobnika, zasobniki do artykułów higienicznych</i> CPV 337600005</p> <p>71. <i>Ręczniki papierowe i papier toaletowy</i> CPV337600005</p> <p>72. <i>Czyściwo</i> CPV337720002</p> <p>Przedmiot zamówienia i jego zakres oraz główne parametry zostały szczegółowo opisane w załączniku nr 3 (Opis Przedmiotu Zamówienia) do SWZ – dla każdego pakietu, jak również w projekcie umowy (kwestie formalne) stanowiącym załącznik nr 4 do SWZ</p> |
| V. Termin wykonania zamówienia | Do 12 miesięcy od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy. Dostawy sukcesywne wg. zamówień częściowych składanych przez Zamawiającego, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem. |
| VI. Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia | 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: |

| | |
|--|---|
| | <p>a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym: Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie.</p> <p>b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie.</p> <p>c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej: Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie.</p> <p>d) zdolności technicznej lub zawodowej: Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie.</p> <p>2. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu nastąpi na podstawie złożonych przez Wykonawcę oświadczeń i dokumentów, zgodnie z cz. IX SWZ.</p> |
| <p>VII. Podstawy wykluczenia o których mowa w art. 108 pzp.</p> <p>VII.A. Inne przesłanki wykluczenia.</p> | <p>1. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się obligatoryjnie Wykonawcę w stosunku do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności, o których mowa w art. 108, ust. 1 pzp tj.:</p> <p>1) Będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:</p> <p>a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,</p> <p>b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,</p> <p>c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz.U. z 2023r., poz. 2048 z późn. zm.) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. z 2023r. poz. 826 z późn. zm.),</p> <p>d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,</p> <p>e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,</p> <p>f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. 2021 poz. 1745 z późn. zm.),</p> <p>g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,</p> <p>h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej</p> <p>– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;</p> <p>2) Jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1);</p> <p>3) Wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;</p> <p>4) Wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;</p> <p>5) Jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;</p> <p>6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z Wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.</p> <p>1.1. Zgodnie z treścią 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 (tj. Dz.U. z 2024r. poz. 507 z późn. zm.), dalej „ustawa sankcyjna”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:</p> <p>1) wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy sankcyjnej;</p> <p>2) wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2023 r. poz. 1124 z późn. zm.) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy sankcyjnej;</p> <p>3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r. poz. 120 z późn. zm., i Dz. U. z 2021r. poz. 2105 i 2106 z późn. zm.), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką</p> |

| | |
|--|---|
| | <p>dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy sankcyjnej.</p> <p>2. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.</p> <p>3. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 i 6 pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne; b) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanym przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub Zamawiającym; c) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności: <ul style="list-style-type: none"> - zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie Wykonawcy, - zreorganizował personel, - wdrożył system sprawozdawczości i kontroli, - utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów, - wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów. <p>4. Zamawiający ocenia czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 3, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy.</p> <p>5. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 3, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.</p> |
| VIII. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 109 ust. 1 pzp, jeśli Zamawiający je przewiduje | ZAMAWIAJĄCY NIE PRZEWIDUJE |
| IX. Wykaz podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów niezbędnych dla przeprowadzenia postępowania | <p>I.</p> <p>1.1. Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp, że nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu opisane przez Zamawiającego. Przedmiotowe oświadczenie Wykonawca składa w formie:</p> <p>- Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (zwanego ESPD lub JEDZ), stanowiącego Załącznik nr 2 do Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (EU) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. Informacje zawarte w ESPD stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.</p> <p>Uwaga: Zamawiający informuje, iż instrukcję wypełnienia ESPD oraz edytowalną wersję formularza ESPD można znaleźć pod adresem: https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/prawo-zamowien-publicznych/regulacje/prawo-krajowe/jednolity-europejski-dokument-zamowienia. Zamawiający zaleca wypełnienie ESPD za pomocą serwisu dostępnego pod adresem: https://espd.uzp.gov.pl/. W tym celu przygotowany przez Zamawiającego Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD/JEDZ) w formacie *.xml, stanowiący Załącznik nr 2 do SWZ, należy zaimportować do wyżej wymienionego serwisu oraz postępując zgodnie z zamieszczoną tam instrukcją wypełnić wzór elektronicznego formularza ESPD, z zastrzeżeniem poniższych uwag:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) w Części II Sekcji D ESPD (Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności Wykonawca nie polega) Wykonawca oświadcza czy zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia (w przypadku twierdzącej odpowiedzi podaje ponadto, o ile jest to wiadome, wykaz proponowanych podwykonawców), natomiast Wykonawca nie jest zobowiązany do przedstawienia w odniesieniu do tych podwykonawców odrębnych ESPD, zawierających informacje wymagane w Części II Sekcja A i B oraz w Części III; 2) w Części III Sekcji D Zamawiający żąda oświadczenia dotyczącego przesłanek wykluczenia o których mowa w 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, tzw. „ustawy sankcyjnej”; 3) w Części IV Zamawiający żąda jedynie ogólnego oświadczenia dotyczącego wszystkich kryteriów kwalifikacji (sekcja a), bez wypełniania poszczególnych Sekcji A, B, C i D; 4) Część V (Ograniczenie liczby kwalifikujących się kandydatów) należy pozostawić niewypełnioną. <p>1.2. Dokumenty niezbędne do przeprowadzenia postępowania, składane przez Wykonawców <u>wraz z ofertą</u>:</p> <p>a) Wypełniony i odpowiednio podpisany formularz ofertowy, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do SWZ,</p> <p>b) Pełnomocnictwo (pełnomocnictwo powinno zostać przedłożone jako oryginał w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez notariusza, przy czym potwierdzenie za zgodność z oryginałem odbywa się wówczas za pomocą kwalifikowanego podpisu elektronicznego notariusza) do reprezentowania Wykonawcy - w tym do podpisania oferty, jeśli upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy nie wynika bezpośrednio z innych dokumentów załączonych do oferty. Jeśli pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy wynika z innych dokumentów, Wykonawca załącza je do oferty (np. odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru), chyba, że Zamawiający może te dokumenty uzyskać w szczególności za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz.U. z 2024 poz. 307 z późn. zm.), o ile Wykonawca w złożonej ofercie wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.</p> |

c) Wypełniony i odpowiednio podpisany Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ), stanowiący **załącznik nr 3 do SWZ** (UWAGA: Wykonawca wypełnia, podpisuje i załącza do oferty tylko te formularze asortymentow – cenowe na które składa ofertę. Wykonawca może także wypełnić formularze asortymentowo – cenowe na które składa swoją ofertę, a następnie podpisać i załączyć cały plik udostępniony przez Zamawiającego, bez konieczności usuwania niewypełnionych tabel asortymentowo - cenowych. Zamawiający weźmie pod uwagę tylko wypełnione i podsumowane tabele, porównując zakres zaoferowanego przedmiotu zamówienia w **zał. 3 do SWZ** z tym, co Wykonawca zawarł w **załączniku nr 1 do SWZ, w pkt. 1**). Zamawiający udostępni także wersje excel tego załącznika, w celu sprawnego przygotowania oferty przez Wykonawcę (wersja do wyboru Wykonawcy).

1.3. Przedmiotowe środki dowodowe składane wraz z ofertą:

a) Oświadczenie Wykonawcy ws. zaoferowanego przedmiotu zamówienia, stanowiące **załącznik nr 7 do SWZ**.

b) Odpowiednie aktualne katalogi producenta lub inne materiały informacyjne producenta, zawierające numery katalogowe oferowanych produktów lub nazwy własne w przypadku braku numerów katalogowych – odpowiednio do wymagań Zamawiającego zawartych w **załączniku nr 3 do SWZ (OPZ)** dla danego przedmiotu zamówienia, w celu zidentyfikowania oferowanego przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego, potwierdzające **główne** parametry przedmiotu zamówienia. Wykonawca może załączyć do oferty dotatkowo dowolne foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie tych parametrów, w zależności, na który pakiet zostanie złożona oferta. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek itp. nie wynika potwierdzenie powyższych parametrów wymaganych przez Zamawiającego, Wykonawca może załączyć do oferty karty techniczne producenta oferowanego asortymentu.

UWAGA: Każdy dokument powinien być opisany tak, aby Zamawiający nie miał wątpliwości jakiego pakietu dotyczy (zał. 3 do SWZ) – konsekwencje nie opisania materiałów w ten sposób działają na niekorzyść Wykonawcy. Wszystkie dokumenty należy złożyć w języku polskim lub z odpowiednim tłumaczeniem jeśli oryginalne materiały sporządzone zostały w języku obcym. Zamawiający dopuszcza brak tłumaczenia jedynie w sytuacji, w której istotne parametry techniczne jakich wymaga Zamawiający i inne informacje są prezentowane w sposób umożliwiających ich identyfikację bez względu na język, w którym dokumenty zostały sporządzone (można je prawidłowo odczytać). Powyższe dokumenty, w przypadku, gdy Wykonawca oferuje produkty równoważne, na potwierdzenie równoważności załącza on wraz z ofertą i nie podlegają one uzupełnieniu.

1.4. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwnie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym czasie, **nie krótszym niż 10 dni**, aktualnych na dzień złożenia następujących podmiotowych środków dowodowych,

potwierdzających brak podstaw do wykluczenia:

a) Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie **art. 108 ust. 1 pkt 5 pzp**, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (**t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 594 z późn. zm.**), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej (należy podać także listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej) wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – informacje potwierdzające, że powiązania z innym podmiotem zaangażowanym w przygotowanie postępowania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.

Wykonawca może złożyć ww. oświadczenie na wzorze stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

b) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w

- **art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 ustawy pzp**, sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed terminem jej złożenia.

- **art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy pzp**, dotycząca orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed terminem jej złożenia.

c) Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniach, o którym mowa w **sek.I, pkt 1.1 niniejszej części SWZ** (art. 125 ust. 1 ustawy pzp), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w **art. 108 ust. 1 pkt 3 - 6 ustawy pzp**, oraz o których mowa w **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**

Wykonawca może złożyć ww. oświadczenie na wzorze stanowiącym załącznik nr 9 do SWZ.

II. (jeśli dotyczy)

2.1. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w **§ 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 30 grudnia 2020 r. (t.j. Dz.U. z 2020r. poz. 2415 z późn. zm.) dalej Rozporządzenie** – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w **§ 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia**. Dokument, o którym mowa powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

2.2. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się takich dokumentów lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w **art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 pzp**, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce

zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy. Dokumenty, o których mowa powinny być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem.

III.

3.1. Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę w wyznaczonym przez siebie terminie do ich złożenia lub uzupełnienia (dotyczy wszystkich wymaganych przez Zamawiającego przedmiotowych środków dowodowych, za wyjątkiem przedmiotowych środków dowodowych składanych wraz z ofertą na potwierdzenie równoważności oraz jeśli są to przedmiotowe środki dowodowe służące potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

Zamawiający ponadto może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści **złożonych** wszystkich przedmiotowych środków dowodowych.

3.2. Jeżeli Wykonawca nie złożył oświadczeń o których mowa w **sek. I, pkt 1.1 niniejszej części SWZ**, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub są one niekompletne lub zawierają błędy, Zamawiający wzywa Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że:

- a) oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu bez względu na jej złożenie, uzupełnienie lub poprawienie lub
- b) zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

3.3. Wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe, o którym mowa w **pkt. 3.2** powyżej, na wezwanie, aktualne na dzień ich złożenia.

3.4. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:

- a) może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (**t.j. Dz.U. z 2024 poz. 307 z późn. zm.**), o ile Wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;
- b) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczeń, o których mowa w **sek. I, pkt 1.1 niniejszej części SWZ** (art. 125 ust. 1 ustawy pzp).

3.5. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność. W tym celu Wykonawca może złożyć stosowne oświadczenie na wzorze stanowiącym **załącznik nr 10 do SWZ – Oświadczenie Wykonawcy ws. podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada**.

3.6. Wykonawca, który wraz z ofertą złożył dokumenty, o których mowa **sek. I niniejszej części SWZ, składane na wezwanie przez Zamawiającego**, po otrzymaniu wezwania do złożenia tych dokumentów może wnosić o zaliczenie samodzielnie wcześniej złożonych dokumentów, jako dotyczących przedmiotowego wezwania.

IV. WYKONAWCY POLEGAJĄCY NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na **zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej** podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
2. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonują roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia, zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 8 do SWZ - Zobowiązanie innego podmiotu do udostępnienia niezbędnych zasobów Wykonawcy, składane zgodnie z art. 118 pzp**, lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.
4. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w **pkt. 3**, potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa, w szczególności:
 - 1) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
 - 2) sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
 - 3) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
5. Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w **art. 112 ust. 2 pkt 3 i 4 pzp**, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem Wykonawcy.

| | |
|---|--|
| | <ol style="list-style-type: none"> 6. Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z Wykonawcą, który polega na jego sytuacji finansowej lub ekonomicznej, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów podmiot ten nie ponosi winy. 7. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu. 8. Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby. 9. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z własnym oświadczeniem, o którym mowa w cz. IX, sek. I, pkt 1.1. SWZ - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, także oświadczenia, o których mowa w cz. IX, sek. I, pkt 1.1. SWZ tj.: Jednolity Europejski Dokument Zamówienia podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby. 10. Zasady w zakresie pełnomocnictwa dla osoby działającej w imieniu podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 pzp zostały opisane w cz. IX, sek. I, pkt 1.2. ppkt b) niniejszej SWZ – należy załączyć odpowiednie pełnomocnictwo do oferty, jeśli dotyczy. |
| <p>X. Informacja o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami, oraz informacja o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej.</p> <p>X.A. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami</p> | <ol style="list-style-type: none"> 1) Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami jest: Robert Dombrowski – Pełnomocnik Zarządu ds. Zamówień Publicznych i Jakości, e-mail: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl 2) Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/szpitaletczewskiesa 3) Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w zakresie: <ul style="list-style-type: none"> - przesyłania Zamawiającemu pytań do treści SWZ; - przysyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia podmiotowych środków dowodowych; - przysyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia/poprawienia/uzupełnienia oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu; - przysyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu; - przysyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dot. treści przedmiotowych środków dowodowych; - przesyłania odpowiedzi na inne wezwania Zamawiającego wynikające z ustawy pzp; - przysyłania wniosków, informacji, oświadczeń Wykonawcy; - przysyłania odwołań/inne <p>odbywa się za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego” – dla odpowiedniego postępowania.</p> <p>Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.</p> <p>UWAGA! Z uwagi na godziny pracy Zamawiającego, korespondencja przesłana do Zamawiającego w danym dniu roboczym po godzinie 15.00 zostanie przez niego zarejestrowana w następnym dniu roboczym. Korespondencja wysłana do Zamawiającego w sobotę, niedzielę, święta i inne dni ustawowo wolne, zostanie przez Zamawiającego zarejestrowana w pierwszym dniu roboczym po dniach wolnych, o których mowa.</p> <ol style="list-style-type: none"> 4) Zamawiający będzie przekazywał Wykonawcom informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego wykonawcy. 5) Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez Zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM. 6) Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020r. poz. 2452), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformazakupowa.pl, tj.: <ol style="list-style-type: none"> a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s, b) komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje, c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa. UWAGA! Od dnia 17 sierpnia 2021r. ze względu na zakończenie wspierania przeglądarki Internet Explorer przez firmę Microsoft, stosowanie przeglądarki Internet Explorer nie będzie dopuszczalne, |

| | |
|--|---|
| | <p>d) włączona obsługa JavaScript,</p> <p>e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,</p> <p>f) Szyfrowanie na platformazakupowa.pl odbywa się za pomocą protokołu TLS 1.3.</p> <p>g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.</p> <p>7) Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:</p> <p>a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,</p> <p>b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosek dostępnej na platformazakupowa.pl</p> <p>8) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy Zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 ustawy pzp.</p> <p>9) Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje</p> <p>Zalecenia</p> <p>a) Formaty plików wykorzystywanych przez wykonawców powinny być zgodne z “OBWIESZCZENIEM PREZESA RADY MINISTRÓW z dnia 9 listopada 2017 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych”.</p> <p>b) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .xls .jpg (jpeg) ze szczególnym wskazaniem na .pdf</p> <p>c) W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów:</p> <p>a. .zip</p> <p>b. .7Z</p> <p>d) Wśród formatów powszechnych a NIE występujących w rozporządzeniu występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.</p> <p>e) Zamawiający zwraca uwagę na ograniczenia wielkości plików podpisywanych profilem zaufanym, który wynosi max 10MB, oraz na ograniczenie wielkości plików podpisywanych w aplikacji eDoApp służącej do składania podpisu osobistego, który wynosi max 5MB.</p> <p>f) Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu, Zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na format .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym PAdES.</p> <p>g) Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.</p> <p>h) Zamawiający zaleca aby w przypadku podpisywania pliku przez kilka osób, stosować podpisy tego samego rodzaju. Podpisywanie różnymi rodzajami podpisów np. osobistym i kwalifikowanym może doprowadzić do problemów w weryfikacji plików.</p> <p>i) Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.</p> <p>j) Komunikacja z wykonawcami odbywa się tylko na Platformie za pośrednictwem formularza “Wyślij wiadomość do zamawiającego”, nie za pośrednictwem adresu email.</p> <p>k) Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.</p> <p>l) Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosek. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosek.</p> <p>m) Podczas podpisywania plików zaleca się stosowanie algorytmu skrótu SHA2 zamiast SHA1.</p> <p>n) Jeśli Wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.</p> <p>o) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.</p> <p>p) Zamawiający zaleca aby nie wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować naruszeniem integralności plików co równoważne będzie z koniecznością odrzucenia oferty w postępowaniu.</p> |
| <p>XI. Informacja o sposobie komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w tym, w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 pzp.</p> | <p>NIE MA ZASTOSOWANIA W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU</p> |
| <p>XII. Wymagania dotyczące wadium, jeśli Zamawiający przewiduje obowiązek wniesienia wadium.</p> | <p>NIE PRZEWIDUJE SIĘ</p> |

| | |
|---|--|
| <p>XIII. Informacja dotycząca zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli Zamawiający przewiduje obowiązek jego wniesienia.</p> | <p>NIE PRZEWIDUJE SIĘ</p> |
| <p>XIV. Termin związania ofertą</p> | <ol style="list-style-type: none"> 1. Wykonawca składający ofertę pozostaje nią związany do dnia 10-09-2024r., co stanowi okres nie dłuższy niż 90 dni. Jest to okres w którym Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę. 2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert. 3. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni. 4. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 1, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą. 5. Jeżeli termin związania ofertą upłynął przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wzywa Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty. 6. W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt. 5, Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania. |
| <p>XV. Opis sposobu przygotowywania oferty.</p> | <ol style="list-style-type: none"> 1) Oferta oraz przedmiotowe środki dowodowe (jeżeli były wymagane) składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem. W procesie składania oferty, wniosku, w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformazakupowa.pl, kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu. Wszelkie oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich, w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 57 pzp. Szczegółowe zasady j.w. zawarte są w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkurencie (Dz. U. z 2020, poz. 2452 z późn. zm.) 2) Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Szczegółowe zasady j.w. zawarte są w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkurencie (t.j. Dz. U. z 2020, poz. 2452 z późn. zm.) 3) Oferta powinna być: <ol style="list-style-type: none"> a) sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ i zgodnie z wymogami SWZ, w języku polskim. Treść oferty stanowią: załącznik nr 1 i 3 do SWZ, oświadczenia podmiotów wspólnie ubiegających się o zamówienie publiczne oraz wszelkie inne dokumenty stanowiące oświadczenia woli. Treści oferty nie stanowią np. przedmiotowe środki dowodowe ani JEDZ. b) złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem platformazakupowa.pl, c) podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione 4) Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać "Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku". 5) W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES. 6) Zgodnie z art. 18 ust. 3 pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa, ponadto w formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ należy także zaznaczyć taką okoliczność, w miejscu do tego wyznaczonym przez Zamawiającego. |

SZCZEGÓŁOWE WYJAŚNIENIE:

Zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (t.j. **Dz. U. 2020 poz. 2452 z późn. zm.**) w przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. **Dz. U. z 2022 r. poz. 1233 z późn. zm.**), **Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.**

Wykonawca składa dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, opatrzone napisem – **TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA** i zabezpieczone przed nieuprawnionym ujawnieniem. Wykonawca w takim wypadku jest zobowiązany w trybie **art. 18 pzp** wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa tzn. winien złożyć stosowne wyjaśnienia do utajnionych dokumentów potwierdzających spełnianie łącznie wszystkich okoliczności wynikających z **art. 11 ust. 4** ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. **Dz.U. z 2022 r. poz. 1233 z późn. zm.**) tj.:

- czy ww. informacje mają charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny przedsiębiorstwa lub są to inne informacje posiadające wartość gospodarczą dla przedsiębiorcy (np. spełniają przesłanki autorskiego produktu lub produktu o charakterze „know-how”) i jakie są te przesłanki, które pozwalają uznać, iż są to informacje o takim charakterze,

- czy są to informacje nieujawnione dotychczas do wiadomości publicznej,

- czy przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności i jakie są to czynności (np. wprowadzone zostały wewnętrzne udokumentowane procedury w przedsiębiorstwie, pozwalające przypuszczać, że informacje te nie mogą zostać upublicznione).

7) Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem:

<https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

8) Każdy z Wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę, o czym także mowa w **cz. XVI, pkt 9** niniejszej SWZ. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe podlegać będzie odrzuceniu.

9) Ceny oferty powinna zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść Wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty – szczegółowo kwestia ceny oferty została opisana w **cz. XVII SWZ – „Sposób obliczenia ceny”**. W cenę oferty należy bezwzględnie wliczyć ryzyko gospodarcze, które Wykonawca jako podmiot profesjonalny jest zobligowany przewidywać.

10) Dokumenty i oświadczenia składane przez Wykonawcę powinny być w języku polskim, chyba że w SWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski, pod rygorem uznania takiego dokumentu za niezłożony. Oferta musi zostać sporządzona w sposób czytelny i zrozumiały.

11) Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ ze wskazaniem numeru postępowania określonego w SWZ. Zapytania winny być składane za pośrednictwem platformazakupowa.pl WSKAZANE JEST TAKŻE ZAŁĄCZENIE PRZEZ WYKONAWCĘ DODATKOWO ZAPYTAŃ W FORMACIE UMOŻLIWIAJĄCYM EDYTOWANIE TEKSTU PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO. Wykonawca powinien sformułować pytanie do SWZ, bez załączania dodatkowych plików w formie katalogów producenta itd., bowiem w takim przypadku Zamawiający nie załączy tych dokumentów przy udzieleniu odpowiedzi.

Uwaga 1: Zamawiający nie przewiduje zwolnienia zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SWZ.

Uwaga 2: Zamawiający zastrzega sobie prawo do nie udzielenia odpowiedzi w przypadku, gdy zadane pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ.

12) Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert albo nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert w przypadku, o którym mowa w **art. 138 ust. 2 pkt 2 pzp**, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na odpowiednio 14 albo 7 dni przed upływem terminu składania ofert.

13) Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminach, o których mowa w **pkt. 12**, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.

14) Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w **pkt. 12**.

15) W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w **pkt. 12**, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.

16) Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, a w przypadkach, o których mowa w **art. 133 ust. 2 i 3 pzp**, przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SWZ, bez ujawniania źródła zapytania.

17) W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ.

18) Dokonaną zmianę treści SWZ, Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

19) W przypadku gdy zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przekazuje Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie, o którym mowa w **art. 90 ust. 1 pzp**.

20) W przypadku, o którym mowa w **pkt 19**, udostępnienie zmiany treści SWZ na stronie internetowej

prowadzonego postępowania nie może nastąpić przed publikacją ogłoszenia, o którym mowa w **art. 90 ust. 1 pzp**, z wyjątkiem przypadku gdy Zamawiający nie został powiadomiony o publikacji w terminie 48 godzin od potwierdzenia przez Urząd Publikacji Unii Europejskiej otrzymania tego ogłoszenia.

- 21) W przypadku gdy zmiany treści SWZ są istotne dla sporządzenia oferty lub wymagają od Wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie ofert, Zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty. Zapis **pkt. 19 i 20** stosuje się.
- 22) W przypadku gdy zmiany treści SWZ prowadziłyby do istotnej zmiany charakteru zamówienia w porównaniu z pierwotnie określonym, w szczególności prowadziłyby do znacznej zmiany zakresu zamówienia, Zamawiający unieważnia postępowanie na podstawie **art. 256 pzp**.
- 23) Wszelkie wyjaśnienia i modyfikacje, w tym zmiany terminów stają się integralną częścią SWZ i są wiążące dla Zamawiającego i Wykonawców.
- 24) Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z **art. 3 ust. 2** Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.
- 25) Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.
- 26) Zamawiający informuje, iż zgodnie z **art. 74 ust. 2, pkt 1 pzp**, oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają niezwłocznie udostępnieniu wraz z załącznikami po ich otwarciu, nie później jednak niż w terminie 3 dni od dnia otwarcia ofert, z zastrzeżeniem przypadków określonych w pzp.
- 27) Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgody z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (**t.j. Dz.U. z 2020 poz. 2452 z późn. zm.**) oraz Rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 30 grudnia 2020 r. (**t.j. Dz.U. 2020 poz. 2415 z późn. zm.**) w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od Wykonawcy.
- 28) Koszty opracowania i złożenia oferty oraz ewentualnego uczestnictwa w przetargu obciążają wyłącznie Wykonawcę, za wyjątkiem sytuacji opisanych w niniejszej SWZ, w tym zakresie.
- 29) **UWAGA:** Wykonawcy z wymaganą reprezentacją łączną powinni przyjąć, że w każdym przypadku, gdy w SWZ jest mowa o osobie uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy, chodzi o **osoby** uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.
- 30) Jeżeli Zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób, może opisać go przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co w takim wypadku oznacza, że dopuszcza się rozwiązania równoważne. Ilekroć w SWZ wystąpią powyższe okoliczności oznacza to, że Zamawiający dopisuje pojęcie „lub równoważne”. Kryteria stosowane w celu oceny równoważności Zamawiający określa następująco:

a) oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wszelkie wymagania Zamawiającego o wszystkich parametrach nie gorszych niż te określone w SWZ, tzn. takich, które gwarantują zachowanie wytycznych opisanych we wskazanych normach, parametrów i standardów.

b) jeżeli wskazano nazwy towarów pochodzących od konkretnych producentów to określają one minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe, jakim muszą odpowiadać towary oferowane przez Wykonawcę, aby zostały spełnione wymagania stawiane przez Zamawiającego. Towary pochodzące od konkretnych producentów stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy przedmiotu zamówienia. Pod pojęciem minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe Zamawiający rozumie wymagania dotyczące towaru zawarte w ogólnie dostępnych źródłach, katalogach, stronach internetowych producentów. Operowanie przykładowymi nazwami producenta ma jedynie na celu doprecyzowanie poziomu oczekiwań Zamawiającego w stosunku do określonego rozwiązania. Posługiwanie się nazwami producentów/produktów ma wyłącznie charakter przykładowy. Zamawiający, wskazując oznaczenie konkretnego producenta (dostawcy) lub konkretny produkt przy opisie przedmiotu zamówienia, dopuszcza jednocześnie produkty równoważne o parametrach jakościowych i cechach użytkowych co najmniej na poziomie parametrów wskazanego produktu, uznając tym samym każdy produkt o wskazanych lub lepszych parametrach,

c) w przypadku nie wskazania w ofercie rozwiązania równoważnego Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował przedmiot zamówienia zgodnie z rozwiązaniami wskazanymi w SWZ,

d) Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest zobowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia posiada wszystkie wymagane aktualnie obowiązującymi przepisami prawa pozwolenia / dopuszczenia do obrotu itp. (jeśli dotyczy danego przedmiotu zamówienia) i spełnia wymogi/parametry Zamawiającego,

e) Wykonawca powołujący się na rozwiązania równoważne jest zobligowany w sposób nie budzący wątpliwości **dołączyć do oferty pisemne informacje** o tym fakcie i zakresie równoważności.

| | |
|--|--|
| | <p>31) Ilekroć na którymkolwiek etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego i w jakimkolwiek dokumencie pojawi się nazwa „SWZ” lub jej rozszerzenie tj.: „Specyfikacja Warunków Zamówienia” należy przyjąć, że chodzi także o wszystkie załączniki wskazane w SWZ, niezbędne do sporządzenia oferty przez Wykonawcę.</p> <p>32) Załączniki do SWZ, które wymagane są jako wypełnione wzory dokumentów należy sporządzić wg załączonych do SWZ wzorów z podaniem co najmniej wszystkich wymienionych w nich danych.</p> |
| <p>XVI. Składanie i otwarcie ofert – sposób oraz termin składania ofert i termin otwarcia ofert.</p> | <p>SKŁADANIE OFERT:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/szpitaletczewskiesa w myśl pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 13-06-2024r., do godz. 11:00 2) Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty. 3) Po wypełnieniu Formularza składania oferty i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”. 4) Oferta składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, Wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zaleca się stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust. 1 oraz ust. 2 pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym – w przypadku niniejszego postępowania tylko kwalifikowanym podpisem elektronicznym. 5) Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “Złóż ofertę” i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona. Nie dopuszcza się składania ofert z wykorzystaniem opcji „Wyślij wiadomość”. 6) Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert. Do tego czasu Wykonawca może także wycofać swoją ofertę. 7) Zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt 1 pzp oferty złożone po terminie podlegają odrzuceniu. 8) Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje 9) Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na każdy z pakietów występujących w postępowaniu, lub w przypadku zamówienia, które nie zostało podzielone na części (pakiety) – jedną ofertę. <p>UWAGA: W sytuacjach awaryjnych, określonych przez Zamawiającego, w szczególności w przypadku braku działania platformazakupowa.pl Zamawiający również dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej (z zastrzeżeniem składania oferty, dla której jedynym dopuszczalnym sposobem złożenia jest przesłanie jej za pośrednictwem platformazakupowa.pl, zgodnie z opisem zawartym w niniejszej części SWZ – pkt. 1). W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przesłać dokumenty na adres e-mail dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl</p> <p>OTWARCIE OFERT:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert, tj. dnia 13-06-2024r., o godz. 11:15 2. Jeżeli otwarcie ofert następuje przy użyciu systemu teleinformatycznego, w przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii. 3. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania. 4. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. 5. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o: <ol style="list-style-type: none"> 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte; 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach. Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”/”Wiadomości” . 6. W przypadku ofert, które podlegają negocjacjom, Zamawiający udostępnia informację, o których mowa w art. 222 ust. 5 pkt 2 pzp, niezwłocznie po otwarciu ofert ostatecznych albo unieważnieniu postępowania. 7. Sesja otwarcia ofert w niniejszym postępowaniu jest niejawną. Zgodnie z pzp Zamawiający nie ma obowiązku przeprowadzania sesji otwarcia ofert w sposób jawny z udziałem wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line a ma jedynie takie uprawnienie. |
| <p>XVII. Sposób obliczenia ceny.</p> | <ol style="list-style-type: none"> 1. Cena oferty (za całość zamówienia) musi zostać określona z uwzględnieniem wszystkich kosztów, które poniesie Wykonawca w związku z należyta oraz zgodną z obowiązującymi przepisami realizacją zamówienia. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia, który określa SWZ i dokumenty postępowania. Cena musi być jednoznaczna i ostateczna skalkulowana bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia i musi zawierać wszystkie marże, upusty, rabaty, koszty załadunku, transportu, rozładunku, wniesienia, koszty opakowań, ubezpieczenia itd. W cenie oferty należy uwzględnić wszystkie wymagania określone |

w niniejszej SWZ. Wykonawca jako podmiot profesjonalny jest zobligowany określić i wliczyć w cenę swojej oferty ryzyko gospodarcze własnej działalności.

2. Cena oferty musi być podana w złotych polskich (PLN) brutto, w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku. Wszystkie zaokrąglenia należy wykonywać do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem reguł matematycznych, a zatem jeśli pierwszą cyfrą odrzuconą jest ta mieszcząca się w przedziale od 5 do 9 zaokrągła się z nadmiarem, zaś cyfry od 0 do 4 z niedomiarem, co oznacza pozostawienie wartości dziesiętnych bez zmian. Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia formularza ofertowego stanowiącego **załącznik nr 1 do SWZ** i określenia w nim ceny brutto w zaferowanym zakresie zamówienia, a następnie do zsumowania cen ofert za wszystkie części zamówienia na które składa swoją ofertę. Podstawą do obliczenia ceny brutto oferty jest **załącznik nr 3 do SWZ** – Opis przedmiotu zamówienia, zawierający tabele asortymentowo – cenowe, w których opisano min. przedmiot zamówienia i przewidziano miejsce (wiersze) do skalkulowania jednostkowych wycen danych pozycji asortymentowych.

3. Cenę oferty wyliczyć należy w następujący sposób:

a) W załączniku nr 3 do SWZ, w danej tabeli asortymentowo - cenowej - ilość asortymentu należy przemnożyć przez cenę jednostkową netto, ustalając w konsekwencji wartość netto. Następnie przy użyciu właściwej stawki podatku VAT (Wykonawca jest zobowiązany zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług) wskazać wartość brutto dla danej pozycji, dodając wartość podatku vat do wartości netto pozycji,

b) należy następnie zsumować wszystkie wiersze zawierające wartości netto oraz wartości brutto,

c) uzyskaną w ten sposób cenę oferty należy przenieść do formularza ofertowego, stanowiącego **załącznik nr 1 do SWZ**, zgodnie z konstrukcją tego dokumentu i tak ostatecznie zsumować ceny brutto ofert zaferowanych w zakresie danych pakietów przez Wykonawcę.

UWAGA: Zamawiający biorąc pod uwagę poprawę czytelności, o których mowa w art. 223, ust. 2 pzp w złożonych ofertach, będzie uwzględniał jedynie powyższy sposób wyliczenia ceny oferty.

4. Skutki finansowe jakichkolwiek błędów w przeprowadzonej przez Wykonawcę kalkulacji cenowej obciążają wyłącznie tego Wykonawcę.

5. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny kwotę podatku od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając swoją ofertę, informuje Zamawiającego (w **załączniku nr 1 do niniejszej SWZ**), czy wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku VAT, a także stawkę podatku VAT, jaka ma zastosowanie.

6. Cena oferty stanowi wartość umowy i będzie niezmienna w toku realizacji całej umowy, z zastrzeżeniem sytuacji, o których mowa w aktualnie obowiązujących ustawie pzp i opisanych w niniejszej SWZ. Wynagrodzenie Wykonawcy będzie podlegało waloryzacji, zgodnie z zasadami opisanymi w projekcie umowy (dotyczy umów zawieranych na okres dłuższy niż 6 miesięcy).

UWAGA:

Cenę należy rozumieć zgodnie z art. 3 ust. 1, pkt 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 roku o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2023 r. poz. 168 z późn. zm.).

XVIII. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.

Kryterium: Cena oferty Waga - 100 %

przy czym każdej ofercie (nie odrzuconej) przyznana będzie liczba punktów obliczona według następującego wzoru:

$$P_{of} = \frac{C_{min}}{C_{of}} \times 100$$

gdzie:

- P_{of} - liczba punktów przyznanych ofercie,
 C_{min} - najniższa z oferowanych cen,
 C_{of} - cena rozpatrywanej oferty.

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

- nie podlega odrzuceniu i spełnia opisane w SWZ warunki udziału w postępowaniu,
- odpowiada wymaganiom określonym w aktualnie obowiązującej ustawie pzp,
- odpowiada wszystkim wymaganiom zawartym w niniejszej SWZ,
- spośród wszystkich ofert nieodrzuconych zawiera najniższą cenę – uzyskała największą liczbę punktów

2. Oferty będą oceniane w odniesieniu do kryterium najniższej ceny, a oferta wypełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryterium, otrzyma maksymalną ilość punktów, czyli 100.

| | |
|--|---|
| | <p>3. Pozostałym Wykonawcom, spełniającym wymagania kryterialne przypisana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów.</p> <p>4. Oferta zostanie odrzucona w przypadkach określonych w art. 226 pzp.</p> |
| <p>XIX. Informacja o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.</p> | <p>1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta została wybrana w niniejszym postępowaniu jako najkorzystniejsza.</p> <p>2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty o wyborze najkorzystniejszej oferty oraz udostępni niezwłocznie na stronie prowadzonego postępowania stosowane informacje - o czym mowa w art. 253 pzp.</p> <p>3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni – jeżeli zostało przesłane w inny sposób.</p> <p>4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w pkt. 3, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta.</p> <p>5. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców (w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę), o czym mowa w cz. XXXIV, pkt 9 SWZ.</p> <p>6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy jeśli było wymagane, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.</p> <p>7. Zamawiający poinformuje Wykonawców, z którymi zamierza zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego o sposobie, terminie i miejscu podpisania umowy. Termin wyznaczony przez Zamawiającego jest terminem obligatoryjnym dla Wykonawcy, którego nie dochowanie może skutkować uznaniem przez Zamawiającego, że nastąpiło uchylene się od zawarcia umowy przez Wykonawcę. W przypadku usprawiedliwionej nieobecności Wykonawcy w wyznaczonym terminie, Zamawiający wyznaczy kolejny – ostateczny – termin. Wykonawca w ciągu 3 dni kalendarzowych od pierwszego wyznaczonego terminu podpisania umowy, na który się nie stawił, informuje Zamawiającego o przyczynach nieobecności. W przypadku braku reakcji ze strony Wykonawcy w powyższym terminie Zamawiający może zawiadomić tego Wykonawcę, iż w związku z uchyleniem się jego od zawarcia umowy, dokona dalszych czynności przewidzianych w npzp dla tego typu sytuacji.</p> <p>8. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.</p> <p>Uwaga: Realizacja umowy (jej zawarcie lub kontynuacja) nie będzie możliwa w przypadku, gdy na jakimkolwiek jej etapie będzie zaangażowany podmiot/podmioty naruszający zakazy, o których mowa w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), oraz o których mowa w 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.</p> |
| <p>XX. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia publicznego.</p> | <p>1. Wybrany Wykonawca jest zobowiązany do zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego na warunkach określonych w Projekcie Umowy, stanowiącym załącznik nr 4 do SWZ.</p> <p>2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.</p> <p>3. Zmiana umowy podlega unieważnieniu, jeżeli została dokonana z naruszeniem art. 454 i art. 455 pzp.</p> <p>4. Zamawiający przewiduje możliwość zamiany zawartej umowy w stosunku do treści wybranej oferty w zakresie wskazanym z Projekcie Umowy stanowiącym załącznik nr 4 do SWZ.</p> <p>5. Zmiana umowy wymaga dla swej ważności, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.</p> |
| <p>XXI. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia</p> | <p>1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeśli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp.</p> <p>2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na liście, o której mowa w art. 469 pkt 15 pzp oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.</p> <p>3. Środki ochrony prawnej, zostały szczegółowo określone w DZIALE IX – „Środki ochrony prawnej”, aktualnie obowiązującej ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych</p> |

| | |
|---|---|
| XXII. Informacja dotycząca ofert wariantowych, w tym informacja o sposobie przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe, jeśli Zamawiający wymaga lub dopuszcza ich składanie. | NIE PRZEWIDUJE SIĘ |
| XXIII. Maksymalna liczba Wykonawców, z którymi Zamawiający zawrze umowę ramową, jeśli Zamawiający przewiduje zawarcie umowy ramowej. | NIE PRZEWIDUJE SIĘ |
| XXIV. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 pzp, jeśli Zamawiający przewiduje udzielenie takich zamówień. | NIE PRZEWIDUJE SIĘ UDZIELENIA TAKICH ZAMÓWIEŃ |
| XXV. Informacja dotycząca przeprowadzenia przez Wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2 pzp, jeśli Zamawiający przewiduje możliwość albo wymaga złożenia oferty po odbyciu wizji lokalnej lub sprawdzeniu tych dokumentów. | NIE DOTYCZY |
| XXVI. Informacja dotycząca walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą, jeśli Zamawiający przewiduje rozliczenia w walutach obcych. | ZAMAWIAJĄCY NIE PRZEWIDUJE ŻADNYCH ROZLICZEŃ W WALUTACH OBCYCH. Wszelkie rozliczenia będą dokonywane w walucie polskiej (PLN) |
| XXVII. Informacja o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacją, o której mowa w art. 230 pzp, jeśli Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną. | NIE DOTYCZY |
| XXVIII. Informacja dotycząca zwrotu kosztów udziału w postępowaniu, jeśli Zamawiający przewiduje ich zwrot. | NIE PRZEWIDUJE SIĘ , za wyjątkiem przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia (art. 261 pzp) z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego. W takiej sytuacji Wykonawcom, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, przysługuje roszczenie o zwrot uzasadnionych kosztów uczestnictwa w postępowaniu, w szczególności kosztów przygotowania oferty. |
| XXIX. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95 pzp, jeżeli Zamawiający przewiduje takie wymagania. <i>(dotyczy usług /robót budowlanych)</i> <i>(nie dotyczy samozatrudnionych)</i> | ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA WYMAGAŃ W TYM ZAKRESIE |
| XXX. Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 pzp, jeśli Zamawiający przewiduje takie wymagania. | ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA WYMAGAŃ W TYM ZAKRESIE |
| XXXI. Informacja o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 pzp, jeśli Zamawiający przewiduje takie wymagania. | ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA WYMAGAŃ W TYM ZAKRESIE |
| XXXII. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych zadań, jeśli Zamawiający dokonuje takiego zastrzeżenia zgodnie z art. 60 i art. 121 pzp. | ZAMAWIAJĄCY NIE DOKONUJE TAKIEGO ZASTRZEŻENIA W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU 1. Na podstawie art. 60 pzp Zamawiający może zastrzec obowiązek osobistego wykonania przez poszczególnych wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia kluczowych zadań dotyczących: a) zamówień na roboty budowlane lub usługi; b) prac związanych z rozmieszczeniem i instalacją, w ramach zamówienia na dostawy. W niniejszym postępowaniu nie zachodzą przesłanki do takiego zastrzeżenia, zatem warunek ten nie dotyczy Wykonawców składających w nim swoje oferty. 2. Na podstawie art. 121 pzp Zamawiający może zastrzec obowiązek osobistego wykonania przez wykonawców kluczowych zadań dotyczących: |

| | |
|---|--|
| | <p>a) zamówień na roboty budowlane lub usługi lub:</p> <p>b) prac związanych z rozmieszczeniem i instalacją, w ramach zamówienia na dostawy.</p> <p>W niniejszym postępowaniu nie zachodzą przesłanki do takiego zastrzeżenia, zatem warunek ten nie dotyczy Wykonawców składających w nim swoje oferty.</p> |
| XXXIII. Wymóg lub możliwość złożenia oferty w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93 pzp | ZAMAWIAJACY NIE PRZEWIDUJE |
| XXXIV. Przystąpienie do przetargu podmiotów występujących wspólnie | <p>1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (art. 58, ust. 1 pzp).</p> <p>2. W przypadku, o którym mowa powyżej Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Z pełnomocnictwa / upoważnienia musi jednoznacznie wynikać umocowanie do reprezentowania wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia w przedmiotowym postępowaniu. Stosowne Pełnomocnictwo / Upoważnienie w formie elektronicznej należy załączyć do oferty.</p> <p>2.1. Zasady w zakresie pełnomocnictwa dla osoby działającej w imieniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia zostały opisane w cz. IX, sek. I, pkt 1.2. ppkt b) niniejszej SWZ – należy załączyć odpowiednie pełnomocnictwo do oferty, jeśli dotyczy.</p> <p>3. Zamawiający wszelką korespondencję (oświadczenia, dokumenty itp.) będzie kierował do wyznaczonego zgodnie z zasadami, w pkt. 2, powyżej, pełnomocnika/ lidera.</p> <p>4. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy / usługi / roboty budowlane (jeśli dotyczy) wykonają poszczególni Wykonawcy – zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 6 do SWZ (Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia).</p> <p>5. Do Wykonawców występujących wspólnie stosuje się przepisy dotyczące Wykonawcy.</p> <p>6. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, o którym mowa w cz. IX, sek. I, pkt 1.1. SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie wraz z ofertą. Oświadczenie to wstępnie potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia.</p> <p>7. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania, w tym Oświadczenie Wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej według wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do niniejszej SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.</p> <p>8. Jeżeli została wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.</p> <p>9. Przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej, na gruncie pzp są traktowani jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia.</p> |
| XXXV. Informacja na temat możliwości powierzenia przez Wykonawcę wykonania części lub całości zamówienia podwykonawcom | <p>1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom, na zasadach opisanych w art. 462 - 465 pzp.</p> <p>2. Zamawiający wymaga, aby w przypadku powierzenia części zamówienia Podwykonawcom, Wykonawca wskazał w ofercie części zamówienia (zakres prac), których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom i podał nazwy (firmy) Podwykonawców (o ile są już znani) - w załączniku nr 1 do SWZ.</p> <p>3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom, których dane są znane w chwili składania oferty, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w przedmiotowym postępowaniu, składa także wraz z ofertą Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, o którym mowa w cz. IX, sek. I, pkt 1.1. SWZ tych Podwykonawców. W przypadku, gdy dane tych podwykonawców znane będą dopiero na etapie realizacji umowy, Wykonawca przed przystąpieniem takiego podwykonawcy do wykonywania części zamówienia przedstawi powyższe dokumenty Zamawiającemu. Zamawiający zbada, czy wobec wskazanych podwykonawców niebędących podmiotem udostępniającym zasoby zachodzą podstawy wykluczenia, wskazane w niniejszej SWZ. Zamawiający może żądać także podmiotowych środków dowodowych danego podwykonawcy, w sytuacji, o której mowa w art. 462, ust. 5 pzp, a następnie jeśli zachodzą wobec danego Podwykonawcy podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił tego Podwykonawcę pod rygorem niedopuszczenia podwykonawcy do realizacji części zamówienia.</p> <p>4. Powierzenie wykonania części zamówienia Podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia (art. 462, ust. 8 pzp).</p> <p>5. Zasady w zakresie pełnomocnictwa dla osoby działającej w imieniu Podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby zostały opisane w cz. IX, sek. I, pkt 1.2. ppkt b) niniejszej SWZ – należy załączyć odpowiednie pełnomocnictwo do oferty, jeśli dotyczy.</p> |
| XXXVI. Ochrona Danych Osobowych | <p>Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.U.UE.L.2016.119.1) (zwanego dalej „RODO”) informuję, iż:</p> <p>1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest SZPITAL TCZEWSKIE S.A. (zwany dalej „Szpitalem”), adres: ul. 30-go Stycznia 57/58, 83-110 Tczew;</p> <p>2. Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym może się Pani/Pan skontaktować w przypadku jakichkolwiek pytań lub uwag dotyczących przetwarzania Pani/Pana danych osobowych i praw przysługujących Pani/Panu na mocy przepisów o ochronie danych osobowych. Dane kontaktowe: p. Adriana Głuchowska, tel. 696 011 969, e-mail: iod@szpitaletczewskies.pl;</p> |

| | |
|---|---|
| | <p>3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu prowadzenia przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz zawarcia umowy, a podstawą prawną ich przetwarzania jest obowiązek prawny stosowania sformalizowanych procedur udzielania zamówień publicznych spoczywający na Zamawiającym;</p> <p>4. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 pzp;</p> <p>5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 pzp, 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;</p> <p>6. Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach npzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy npzp;</p> <p>7. W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;</p> <p>8. Posiada Pan/Pani:</p> <ul style="list-style-type: none"> - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących, - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania lub uzupełnienia Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z npzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników, - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym 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, a także nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO; <p>9. Nie przysługuje Pani/Panu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych, - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO, - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO. <p>10. Jednocześnie Zamawiający przypomina o ciąży na Pani/Panu obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną Zamawiającemu w związku z prowadzonym postępowaniem i które Zamawiający pośrednio pozyska od wykonawcy biorącego udział w postępowaniu, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.</p> <p>11. 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 Urząd Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa</p> |
| XXXVII. Budżet – kwota(y) przeznaczona na realizację zamówienia (Art. 222 ust. 4 pzp) | Zamawiający najpóźniej przed otwarciem ofert udostępni na stronie prowadzonego postępowania informacje o kwocie jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie przedmiotowego zamówienia. |
| XXXVIII. Ogłoszenia. | <p>1. Ogłoszenie o zamówieniu zostało przekazane Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej w dniu: 08-05-2024r. Identyfikator ogłoszenia: a42f27d3-c935-4fa2-b5fb-516e5145f986-01</p> <p>2. Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu: 10-05-2024r. (ID PUBLIKACJI: 275627-2024) Nr ogłoszenia: 2024/S 091-275627</p> |
| XXXIX. Załączniki do SWZ | <ol style="list-style-type: none"> 1. Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy (wzór) 2. Załącznik nr 2 – ESPD/JEDZ 3. Załącznik nr 3 – Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ) 4. Załącznik nr 4 – Projekt umowy 5. Załącznik nr 5 – Oświadczenie Wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej (wzór) 6. Załącznik nr 6 – Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (wzór) 7. Załącznik nr 7 – Oświadczenie Wykonawcy w sprawie zaoferowanego przedmiotu zamówienia (wzór) 8. Załącznik nr 8 – Zobowiązanie innego podmiotu, składane zgodnie z art. 118 pzp (wzór) 9. Załącznik nr 9 – Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji (wzór) 10. Załącznik nr 10 – Oświadczenie Wykonawcy ws. podmiotowych środków dowodowych (wzór) |

Zatwierdził SWZ – Kierownik Zamawiającego – Prezes Zarządu Maciej Bieliński

FORMULARZ OFERTOWY

Dla

SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
UL. 30-GO STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW

W związku z przetargiem nieograniczonym prowadzonym przez Szpitala Tczewskie S.A. nr **05/PN/2024**, na:

**DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

MY NIŻEJ PODPISANI:

(Wykonawca)

PEŁNA NAZWA/FIRMA: _____

REPREZENTANT WYKONAWCY: _____

ADRES SIEDZIBY: _____

ADRES KORESPONDENCYJNY: _____

OSOBA(Y) DO KONTAKTU Z ZAMAWIAJĄCYM: _____

TEL: _____, E-MAIL: _____

NIP/PESEL: _____ (w zależności od podmiotu)

KRS/CEiDG: _____ (w zależności od podmiotu)

REGON: _____

ADRES POCZTY ELEKTRONICZNEJ NA KTÓRY ZAMAWIAJĄCY MA PRZESYŁAĆ KORESPONDENCJE: _____

STRONA INTERNETOWA: _____

NUMER TELEFONU: _____

ADRES SKRZYNKI ePUAP: _____

RODZAJ WYKONAWCY (obligatoryjnie zaznaczyć odpowiedź w sekcji A, poniżej):

A.

MIKROPRZEDSIĘBIORSTWO

MAŁE PRZEDSIĘBIORSTWO

ŚREDNIE PRZEDSIĘBIORSTWO

DUŻE PRZEDSIĘBIORSTWO

B.

JEDNOOSOBOWA DZIAŁALNOŚĆ GOSPODARCZA

OSOBA FIZYCZNA NIE PROWADZĄCA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ

INNY RODZAJ (podać jaki) _____ (opcjonalnie)

OFERTA WSPÓLNA (zaznaczyć właściwą odpowiedź):

TAK

NIE

W przypadku złożenia oferty wspólnej należy podać pełne nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich członków podmiotów występujących wspólnie – z zaznaczeniem lidera / pełnomocnika i określić zakres czynności lidera / pełnomocnika – np. do reprezentowania podmiotów w postępowaniu; do reprezentowania podmiotów w postępowaniu i zawarcia umowy; do zawarcia umowy (można dołączyć odrębny dokument regulujący kwestię reprezentacji w postępowaniu i innych funkcji):

składając niniejszą ofertę, oświadczamy, że:

- zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia, projektem umowy i wszystkimi innymi dokumentami zamówienia oraz warunkami spełnienia świadczenia (realizacji niniejszego zamówienia publicznego), uzyskując tym samym wszystkie niezbędne informacje do przygotowania naszej oferty. Do dokumentów powyższych i warunków nie wnosimy żadnych zastrzeżeń i uznajemy się za związanych określonymi w nich postanowieniami, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę zgodnie z treścią przedstawioną przez Zamawiającego, w miejscu i czasie wyznaczonym przez Zamawiającego,
- w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia jakie poniesie Zamawiający.

1. OFERUJEMY wykonanie przedmiotu zamówienia określonego w Specyfikacji Warunków Zamówienia i pozostałych dokumentach postępowania, zgodnie z warunkami określonymi przez Zamawiającego,

w części dotyczącej pakietu/ów nr: _____
(podać numery wszystkich pakietów, na które Wykonawca składa swoją ofertę)

za cenę łącznie:

BRUTTO: _____ PLN

(słownie: _____)

zgodnie ze opisem i wymogami dotyczącymi każdego pakietu na który składamy ofertę, w załączniku nr 3 do SWZ, zgodnie z poniższą tabelą cenową, zawierającą wycenę każdego z pakietów w niniejszym postępowaniu, na który składamy swoją ofertę, i potwierdzamy, że załącznik 3 do SWZ, o którym mowa, stanowi integralną część oferty razem z niniejszym załącznikiem nr 1 do SWZ – Formularzem Ofertowym i jest podstawą do skalkulowania ceny oferty.

Tabela Cenowa – **SZCZEGÓŁOWA WYCENA PAKIETÓW, NA KTÓRE WYKONAWCA SKŁADA SWOJĄ OFERTĘ**

| Lp. | Numer oferowanego przez Wykonawcę pakietu | Cena brutto pakietu [PLN] |
|-----|---|---------------------------|
| 1 | Pakiet nr: | |
| 2 | Pakiet nr: | |
| 3 | Pakiet nr: | |
| 4 | Pakiet nr: | |
| 5 | Pakiet nr: | |

| | | |
|----|------------|--|
| 6 | Pakiet nr: | |
| 7 | Pakiet nr: | |
| 8 | Pakiet nr: | |
| 9 | Pakiet nr: | |
| 10 | Pakiet nr: | |
| 11 | Pakiet nr: | |
| 12 | Pakiet nr: | |
| 13 | Pakiet nr: | |
| 14 | Pakiet nr: | |
| 15 | Pakiet nr: | |
| 16 | Pakiet nr: | |
| 17 | Pakiet nr: | |
| 18 | Pakiet nr: | |
| 19 | Pakiet nr: | |
| 20 | Pakiet nr: | |
| 21 | Pakiet nr: | |
| 22 | Pakiet nr: | |

| | | |
|----|------------|--|
| 23 | Pakiet nr: | |
| 24 | Pakiet nr: | |
| 25 | Pakiet nr: | |
| 26 | Pakiet nr: | |
| 27 | Pakiet nr: | |
| 28 | Pakiet nr: | |
| 29 | Pakiet nr: | |
| 30 | Pakiet nr: | |
| 31 | Pakiet nr: | |
| 32 | Pakiet nr: | |
| 33 | Pakiet nr: | |
| 34 | Pakiet nr: | |
| 35 | Pakiet nr: | |
| 36 | Pakiet nr: | |
| 37 | Pakiet nr: | |
| 38 | Pakiet nr: | |
| 39 | Pakiet nr: | |

| | | |
|----|------------|--|
| 40 | Pakiet nr: | |
| 41 | Pakiet nr: | |
| 42 | Pakiet nr: | |
| 43 | Pakiet nr: | |
| 44 | Pakiet nr: | |
| 45 | Pakiet nr: | |
| 46 | Pakiet nr: | |
| 47 | Pakiet nr: | |
| 48 | Pakiet nr: | |
| 49 | Pakiet nr: | |
| 50 | Pakiet nr: | |
| 51 | Pakiet nr: | |
| 52 | Pakiet nr: | |
| 53 | Pakiet nr: | |
| 54 | Pakiet nr: | |
| 55 | Pakiet nr: | |
| 56 | Pakiet nr: | |

| | | |
|----|------------|--|
| 57 | Pakiet nr: | |
| 58 | Pakiet nr: | |
| 59 | Pakiet nr: | |
| 60 | Pakiet nr: | |
| 61 | Pakiet nr: | |
| 62 | Pakiet nr: | |
| 63 | Pakiet nr: | |
| 64 | Pakiet nr: | |
| 65 | Pakiet nr: | |
| 66 | Pakiet nr: | |
| 67 | Pakiet nr: | |
| 68 | Pakiet nr: | |
| 69 | Pakiet nr: | |
| 70 | Pakiet nr: | |
| 71 | Pakiet nr: | |
| 72 | Pakiet nr: | |

UWAGA: Powyższą tabelę można samodzielnie skrócić i ograniczyć liczbę wierszy do ilości pakietów, na które Wykonawca składa swoją ofertę.

2. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ do wykonania zamówienia w terminach określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia i pozostałych dokumentach postępowania.

3. AKCEPTUJEMY warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia i pozostałych dokumentach postępowania (projekt umowy – zał. nr 4 do SWZ).

4. UWAŻAMY SIĘ za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Oświadczamy, że jeśli do upływu terminu związania ofertą nastąpią jakakolwiek zmiany sytuacji w zakresie dotyczącym podmiotu składającego ofertę w przedstawionych przez nas dokumentach wchodzących w skład oferty, natychmiast powiadomimy o nich Zamawiającego na piśmie.

5. ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY* sami / z udziałem następujących podwykonawców:

| Nazwa (Firma) Podwykonawcy** | Adres Podwykonawcy** | Zakres prac (części zamówienia), których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć Podwykonawcy** |
|------------------------------|----------------------|--|
| 1 | 2 | 3 |
| | | |
| | | |

* niepotrzebne skreślić

** tabelę należy uzupełnić w każdej kolumnie, zgodnie z ich nazwami jeśli zamówienie będzie realizowane przy udziale podwykonawców, z tym, że w przypadku kolumn 1 i 2 Wykonawca uzupełnia dane jeśli w chwili składania ofert zna nazwę i adres podwykonawcy, a kolumnę nr 3 Wykonawca wypełnia obligatoryjnie w każdym przypadku, w którym zamierza powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcy w określonym zakresie.

Nie wypełnienie tabeli przynajmniej w kolumnie nr 3 jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż zrealizuje zamówienie samodzielnie, bez udziału jakiegokolwiek podwykonawcy.

6. OŚWIADCZAMY, iż niniejsza oferta oraz wszelkie złożone do niej załączniki są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, z wyjątkiem (wpisać jakie dokumenty nie mogą być ogólnie udostępniane): _____

UWAGA: Nie wypełnienie pustego pola jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż oferta i wszystkie do niej załączniki są jawne.

Jednocześnie oświadczamy, że w przypadku złożenia Zamawiającemu dokumentów zawierających informację stanowiącą tajemnicę przedsiębiorstwa, o której mowa w niniejszym punkcie - po terminie składania ofert - poinformujemy pisemnie Zamawiającego o takim zastrzeżeniu równocześnie z chwilą dostarczenia zastrzeżonych informacji. Nie złożenie stosownej informacji skutkowało będzie uznaniem przez Zamawiającego, że otrzymane od Wykonawcy dokumenty są jawne, do czego nie wnosimy zastrzeżeń.

7. OŚWIADCZAMY***, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

***w przypadku, gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosowanie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO Wykonawca nie składa powyższego oświadczenia, wobec czego Wykonawca może usunąć treść tego oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

8. OFERUJEMY przedmiot zamówienia z terminem ważności równym okresowi trwania zamówienia z zastrzeżeniem wyjątków opisanych w niniejszej SWZ. Jednocześnie OŚWIADCZAMY, że zaoferowany przedmiot zamówienia posiada wszystkie niezbędne dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i używania w jednostkach ochrony zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

9. INFORMUJEMY na podstawie przepisu art. 225 ustawy z dnia 11 września 2019r. ustawy Prawo Zamówień Publicznych, że:

(proszę zaznaczyć właściwy kwadrat, pod rygorem uznania braku oświadczenia (informacji))

Wybór naszej oferty **NIE BĘDZIE** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami o podatku od towarów i usług

Wybór naszej oferty **BĘDZIE** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami o podatku od towarów i usług, w związku z tym podajemy nazwę/y (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego oraz ich wartość bez kwoty podatku VAT, a także wskazujemy stawkę podatku VAT, która zgodnie z naszą wiedzą będzie miała zastosowanie - w tabeli poniżej:

| Nazwa (rodzaj) towaru / usługi | Wartość towaru / usługi bez kwoty podatku VAT [PLN] | Stawka VAT mająca zastosowanie [%] |
|--------------------------------|---|------------------------------------|
| | | |
| | | |

Uwaga: W przypadku braku miejsca w tabeli, Wykonawca dołącza do oferty pozostałą część wykazu sporządzonego samodzielnie według zakresu danych z tabeli powyżej.

10. POD GROŻBĄ ODPOWIEDZIALNOŚCI KARNEJ oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, na dzień złożenia ofert (art. 233 k.k.).

11. INFORMUJEMY, że wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

- a) _____
- b) _____
- c) _____

_____ dnia __. __. ____ r.**
(miejsce i data)

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania

**OŚWIADCZENIA
DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA
ORAZ SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
składane na podstawie art. 125 ust. 1 pzp.**

w postępowaniu nr 05/PN/2024

**na
DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

**OŚWIADCZENIE SKŁADANE W FORMIE WYPEŁNIONEGO JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA
SPORZĄDZONEGO ZGODNIE ZE WZOREM STANDARDOWEGO FORMULARZA ZWANEGO DALEJ "ESPD LUB JEDZ" ZGODNIE Z
WYTYCZNYMI CZ. IX, SEK. I, PKT 1.1 SWZ – NALEŻY ZŁOŻYĆ W FORMIE ZAŁĄCZNIKA SPORZĄDZONEGO ZGODNIE Z
WYTYCZNYMI OPISANYMI W SWZ DO NINIEJSZEGO POSTĘPOWANIA.**

Zamawiający przygotował Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD/JEDZ) w formacie *.xml, gotowy do zaimportowania
(również załącznik ten został oznaczony nazwą – „Załącznik nr 2 do SWZ. ESPD/JEDZ W FORMACIE XML”.)

Załącznik jest także sporządzony w formacie *.pdf

**ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SWZ.
OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**05/PN/2024
DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

Pakiet 1. Przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych i krwi.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z medycznego PCV o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów, informacja na opakowaniu jednostkowym, igła biorecza ścięta dwupłaszczyznowo, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły bioreczej po użyciu, dren o dł. min. 150 cm, sterylny | szt. | 120000 | | | | | | |
| 2 | Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80 mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, informacja na opakowaniu jednostkowym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły bioreczej po użyciu, dren o dł. min. 150 cm, sterylny | szt. | 5200 | | | | | | |
| 3 | Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z workiem, pakowany fabrycznie przez producenta w jednym opakowaniu razem z workiem do osłony podawanego płynu przed światłem, worek w kolorze zielonym lub żółty o wymiarach co najmniej 210mmx310mm, komora kroplowa wykonana z medycznego PCV o długości min. 55 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów, informacja na opakowaniu jednostkowym, dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły bioreczej po użyciu, sterylny | szt. | 1500 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 2. Strzykawki.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Strzykawka insulinowa, trzyczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, czytelna i niezmywalna skala, tłok gumowy, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 1 ml, j.m 100 z igłą . Sterylizowana tlenkiem etylenu | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 2 | Strzykawka tuberkulinowa, trzyczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, podziałka 0,01 ml, czytelna i niezmywalna skala, tłok gumowy, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 1 ml, z igłą 0,45 x 13 mm. Sterylizowana tlenkiem etylenu | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 3 | Strzykawka do pompy infuzyjnej 20 ml, trzyczęściowa ze stożkiem Luer- Lock, usytuowanym centralnie, tłoczek gumowy z podwójnym uszczelnieniem. Kryza ograniczająca wysuwanie się tłoka. Czytelna i trwała skala, skala nominalna. Podziałka skali wycechowana w mililitrach. Opakowanie jednostkowe typu blister-pack. Sterylizowana tlenkiem etylenu | szt. | 5 000 | | | | | | |
| 4 | Strzykawka trzyczęściowa, kompatybilna z pompą infuzyjną typ S1, MC Agilia, SP-5, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer-Lock z czytelną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 50-60 ml. Sterylizowana tlenkiem etylenu | szt. | 14 000 | | | | | | |
| 5 | Strzykawka bursztynowa trzyczęściowa, kompatybilna z pompą infuzyjną typ S1 , MC Agilia, SP-5, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer-Lock z czytelną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 50-60 ml. Sterylizowana tlenkiem etylenu | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 6 | Strzykawka cewnikowa typ Jenetta z dołączonym łącznikiem Luer, pakowana jednostkowo, niepirogenna z czytelną i niezmywalną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem, pojemność 100 ml. Sterylizowana tlenkiem etylenu | szt. | 4 000 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|-----|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 7 | Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 2 ml do 2,5-3 ml, a-100 szt. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz nadrukowana informacja o braku ftalanów. Sterylizowana tlenkiem etylenu | op. | 800 | | | | | | |
| 8 | Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 5 ml do 6 ml, a-100 szt. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz nadrukowana informacja o braku ftalanów. Sterylizowana tlenkiem etylenu | op. | 800 | | | | | | |
| 9 | Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 10 ml do 11-12 ml, a-100 szt. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz nadrukowana informacja o braku ftalanów. Sterylizowana tlenkiem etylenu | op. | 700 | | | | | | |
| 10 | Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 20 ml do 23-24 ml, a-100 szt. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz nadrukowana informacja o braku ftalanów. Sterylizowana tlenkiem etylenu | op. | 700 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 3. Igły jednorazowe.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,45 x 12 a-100szt., sterylna | op. | 100 | | | | | | |
| 2 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,45 x 16 a-100szt., sterylna | op. | 100 | | | | | | |
| 3 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,5 x 25 a-100szt., sterylna | op. | 150 | | | | | | |
| 4 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,6 x 25 a-100szt., sterylna | op. | 100 | | | | | | |
| 5 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,7 x 30 a-100szt., sterylna | op. | 100 | | | | | | |
| 6 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,8 x 40 a-100szt., sterylna | op. | 800 | | | | | | |
| 7 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,9 x 40 a-100szt., sterylna | op. | 200 | | | | | | |
| 8 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 1,1 x 40 a-100szt., sterylna | op. | 50 | | | | | | |
| 9 | Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 1,2 x 40 a-100szt., sterylna | op. | 2 000 | | | | | | |
| 10 | Igła do rozpuszczania leków, rozmiar 18G x 30-40 mm, a- 100 szt. j.u. sterylna | op. | 800 | | | | | | |
| 11 | Igła do biopsji szpiku kostnego z mostka, uchwyt typu motylek z nadrukiem średnicy igły, łącznikiem Luer do podłączenia strzykawki, rozmiar 15 G, regulacja igły w zakresie (10-30/45mm) max. opakowanie typu folia /papier, sterylna | szt. | 50 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|---|------|-------|--|--|--|--|--|--|
| 12 | Igła do portu z drenem, igła zagięta pod kątem prostym z atraumatycznym szlifem, przezroczysty dren pozbawiony DEHP i lateksu. Pierścień wskazujący maksymalne tempo infuzji na igle, zamknięcie przepływu za pomocą kłamy typu C. Igła z mechanizmem zabezpieczającym przed ekspozycją, umożliwiającą łatwe, słyszalne przez kliknięcie, zabezpieczenie. Igły dostępne w rozmiarach 20G i 22G x 15mm, 17mm, 20 mm, 25mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 150 | | | | | | |
| 13 | Zestaw do nakłucia opłucnej: strzykawka 50-60ml Luer-Lock, pojemnik 2000ml, igły szt. 3 o rozmiarach G14, G16, G18 lub G19, długość 80 mm, sterylny | szt. | 150 | | | | | | |
| 14 | Igła do nakłuć lędźwiowych, końcówka Luer, ostra, drożna, dopasowana i szczelnie połączona z innego rodzaju sprzętem, listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 7 mm, rozmiar: 0,7; 0,9;1,2 dł 88 – 90 mm, sterylna | szt. | 200 | | | | | | |
| 15 | Igła do nakłuć lędźwiowych, końcówka Luer, ostra, drożna, dopasowana i szczelnie połączona z innego rodzaju sprzętem, listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 7 mm, rozmiar: 0,7, dł. 38 – 40 mm, sterylna | szt. | 100 | | | | | | |
| 16 | Aparat do pobierania i wstrzykiwania leków bez filtra cząstkowego, przystosowany do strzykawk z końcówką luer i luer lock, plastikowy kolec, filtr bakteryjny 0,45 µm, dołączona zastawka zabezpieczająca lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki, sterylny, pakowany pojedynczo | szt. | 5 000 | | | | | | |
| 17 | Aparat - kolec zakończony połączeniem bezigłowym typu Clearlink, długość przyrządu min. 6,3 cm z możliwością połączenia z opakowaniem typu Viaflo w porcie do infuzji. Przestrzeń między igłą biorczą a łącznikiem bezigłowym wykończona miękkim cewnikiem, elastyczny cewnik pozwalający na wygodny system pobierania leku z opakowania, sterylny, pakowany pojedynczo | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 18 | Przyrząd do wlewów dożylnych 25G - igła motylek 0,5x19mm, dł 30cm Luer-Lok, sterylny | szt. | 400 | | | | | | |
| 19 | Przyrząd do wlewów dożylnych 23G - igła motylek 0,6x19-20mm, dł 30cm Luer-Lok, sterylny | szt. | 500 | | | | | | |
| 20 | Przyrząd do wlewów dożylnych 22G - igła motylek 0,7x19-20mm, dł 30cm Luer-Lok, sterylny | szt. | 500 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 21 | Przyrząd do wlewów dożylnych 21G - igła motylek 0,8x19-20mm, dł. 30cm Luer-Lok, sterylny | szt. | 500 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 4. Kaniule dotętnicze, pediatryczne i bezpieczne.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Kaniula dotętnicza z zaworem suwakowo-kulowym typ Floswitch, suwak zaworu w kolorze czerwonym dla odróżnienia od kaniul innego przeznaczenia, wykonana z PTFE echodajne w USG, bez pasków radiocieniujących w RTG , rozmiar 20G długość 45 mm | szt. | 500 | | | | | | |
| 2 | Kaniula bez portu bocznego o elastycznych skrzydełkach zabezpieczonych fabrycznie zdejmowaną osłoną - uchwytem, wykonana z PTFE, echodajna w USG, bez pasków cieniujących w RTG, bez DEHP i PCV rozmiar 24G kodowane kolorem: żółta. Pakowana w sztywne opakowanie Tyvek lub równoważne, zabezpieczające przed uszkodzeniem mechanicznym | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 3 | Kaniule bezpieczne do żył obwodowych bez portu do dodatkowych wstrzyknięć o rozmiarach 0,8-1,7 (+/- 0,1mm), kaniule dożylnie wykonane z PUR, bezpieczne - posiadające automatyczne otwierane zabezpieczenie ostrego końca igły stalowej chroniące po usunięciu igły z kaniuli przed przypadkowym zakłuciem, do długotrwałego podawania leków i płynów infuzyjnych bez dodatkowego portu, na opakowaniu jednostkowym przepływ w ml/min, wymagane dla: 0,7 przepływ 20-22 ml/min; 0,9-przepływ 32-35 ml/min; 1,1 przepływ 60-65 ml/min; 1,3 przepływ 100-105 ml/min, technologia dwustopniowej identyfikacji wypływu krwi, bez wycieku krwi podczas kaniulacji. Opakowanie jednostkowe musi zawierać: informację o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, informację o braku zawartości lateksu, datę ważności, wszystkie parametry kaniuli: rozmiar i średnica zewnętrzna, długość, przepływ, sterylność | szt. | 2 000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 5. Kaniule do żył obwodowych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|--------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w min. 2 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 24 G rozmiar cewnika w mm 0,70 x 19 przepływ 23 ml/min | szt. | 3 000 | | | | | | |
| 2 | Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w min. 2 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 22 G rozmiar cewnika w mm 0,80 x 25 przepływ 38 ml/min | szt. | 18 000 | | | | | | |
| 3 | Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w min. 2 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 20 G rozmiar cewnika w mm 1,00 x 32 przepływ 64 ml/min | szt. | 28 000 | | | | | | |
| 4 | Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w min. 2 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 18 G rozmiar cewnika w mm 1,20 x 45 przepływ 100 ml/min | szt. | 15 000 | | | | | | |
| 5 | Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w 2 min. paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 17 G rozmiar cewnika w mm 1,50 x 45 przepływ 140 | szt. | 1 000 | | | | | | |
| 6 | Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w min. 2 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 16 G rozmiar cewnika w mm 1,70 x 45 przepływ 200 ml/min | szt. | 500 | | | | | | |
| 7 | Kaniula dożylna, której cewnik wykonany jest z teflonu (FEP) wyposażony w min. 2 paski widoczne w RTG. Skrzydełka oraz dodatkowy standardowy port, rozmiar: 14 G rozmiar cewnika w mm 2,20 x 45 przepływ 310 ml/min | szt. | 400 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 6. Cewniki do odsysania.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, wykonane z miękkiego i elastycznego PCV odporne na załamania i skręcanie z otworem centralnym i bocznym owalnym lub z dwoma otworami bocznymi, autratmatyczne zakończenie, rozmiar Ch6 długość min. 400 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 200 | | | | | | |
| 2 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, wykonane z miękkiego i elastycznego PCV odporne na załamania i skręcanie z otworem centralnym i bocznym owalnym lub z dwoma otworami bocznymi, autratmatyczne zakończenie, rozmiar Ch8 długość min. 400 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 200 | | | | | | |
| 3 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonane z miękkiego i elastycznego PCV odporne na załamania i skręcanie z otworem centralnym i bocznym owalnym lub z dwoma otworami bocznymi, autratmatyczne zakończenie, rozmiar Ch10 długość min. 400 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 1 000 | | | | | | |
| 4 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonane z miękkiego i elastycznego PCV odporne na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzemianlegle, autratmatyczne zakończenie, rozmiar Ch12 długość 600 mm nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 20 000 | | | | | | |
| 5 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonane z miękkiego i elastycznego PCV odporne na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzemianlegle, autratmatyczne zakończenie, rozmiar Ch14 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 50 000 | | | | | | |
| 6 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonane z miękkiego i elastycznego PCV odporne na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzemianlegle, autratmatyczne zakończenie, rozmiar Ch16 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 24 000 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|--------|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 7 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV, odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzemianlegle, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch18 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 10 000 | | | | | | | |
| 8 | Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzemianlegle, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch20 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne | szt. | 500 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 7. Drobnny sprzęt medyczny.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Szpatułka drewniana niesterylna, op. -100szt. | op. | 200 | | | | | | |
| 2 | Oślonka na sondy ultradźwiękowe USG nawilżane z naturalnego latexu o średnicy min. 34 mm | szt. | 5 184 | | | | | | |
| 3 | Pojemnik do badań histopatologicznych z nakrętką o pojemności 30 ml | szt. | 7 000 | | | | | | |
| 4 | Pojemnik do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności co najmniej 2000-3000 ml | szt. | 200 | | | | | | |
| 5 | Pojemnik do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności min. 5000 ml | szt. | 200 | | | | | | |
| 6 | Pojemniki do badania moczu niesterylne co najmniej 100-120 ml | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 7 | Pojemniki do badania moczu sterylne co najmniej 100-120 ml | szt. | 200 | | | | | | |
| 8 | Kieliszek do podawania leków z polipropylenu o pojemności min. 25-30ml, a - 80 szt. | op. | 3 000 | | | | | | |
| 9 | Wieszaki plastikowe na worki do moczu niejaulowy | szt. | 1 500 | | | | | | |
| 10 | Kaczka sanitarna plastikowa | szt. | 40 | | | | | | |
| 11 | Basen sanitarny plastikowy z pokrywką o zaokrąglonych powierzchniach zabezpieczających zranienie pacjenta | szt. | 40 | | | | | | |
| 12 | Miski nerkowata plastikowa dł. ok. 20 cm | szt. | 30 | | | | | | |
| 13 | Miski nerkowata plastikowa dł. ok. 30 cm | szt. | 30 | | | | | | |
| 14 | Kubek pojniki z ustnikiem o pojemności min. 200 ml ułatwiający pobieranie doustne płynów, wykonany z wysokiej jakości polipropylenu, posiadający szczelne zamknięcie, które zapobiega wylaniu się produktu w zestawie dwie wymienne końcówki przeznaczone do jedzenia z większym otworem lub do picia z mniejszą dziurką | szt. | 100 | | | | | | |
| 15 | Zatyczka do cewników niebieska, sterylna | szt. | 3 000 | | | | | | |
| 16 | Łącznik do cewników, sterylny | szt. | 4 000 | | | | | | |
| 17 | Łącznik do cewników z możliwością kontrolowanego odssysania, sterylny | szt. | 1 000 | | | | | | |
| 18 | Termometr bezdotykowy na podczerwień, gwarancja min. 24 miesiące | szt. | 20 | | | | | | |
| 19 | Termometr elektroniczny do pomiaru temperatury ciała pacjenta | szt. | 200 | | | | | | |
| 20 | Ciśnieniomierz naramienny, automatyczny (po założeniu mankieta szybki pomiar za pomocą jednego przycisku) do mierzenia ciśnienie krwi oraz tętno z wyświetlaczem cyfrowym i mankietem dla dorosłych o rozmiarze w zakresie min. 23-33 cm, zasilanie bateryjne, gwarancja min. 24 miesiące, instrukcja obsługi w języku polskim | szt. | 25 | | | | | | |
| 21 | Szczotka do chirurgicznego mycia rąk, plastikowa, spełniająca warunki sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu min. 300 cykli, wykonana z miękiego tworzywa zapewniająca skuteczność i komfort mycia | szt. | 200 | | | | | | |
| 22 | Ratownicza folia przeciwwstrząsowa srebrno-złota, wymiar min. 210x160 cm | szt. | 400 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-------|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 23 | Staza jednorazowa do pobierania krwi wykonana z rozciągliwego paska gumy bezlateksowej wytrzymałej na rozciąganie o rozmiarze min. 25mm x 450mm. Opakowanie umożliwiające wygodne dzielenie perforowanych opasek w opakowaniu co najmniej 25 szt. na rolce | op. | 1 500 | | | | | | | |
| 24 | Jednorazowe urządzenie do szybkiego i łatwego usuwania operacyjnych zszywek skórnych z ergonomiczną rączką umożliwiającą pewny i wygodny chwyt rozszywacza, uchwyt wykonany z tworzywa sztucznego ABS, część metalowa ze stali nierdzewnej, sterylizowane tlenkiem etylenu | szt. | 200 | | | | | | | |
| 25 | Cytofix-utrwalacz cytologiczny o pojemności min. 150 ml | szt. | 15 | | | | | | | |
| 26 | Szczoteczka do wymazów cytologicznych typ "spirala" oraz typ "miotłka", sterylna, do wyboru przez zamawiającego | szt. | 1 000 | | | | | | | |
| 27 | Szkiełka podstawowe cięte z matowym polem do opisu o wymiarach 76x25mm z tolerancją w rozmiarze +/- 0,5mm, grubość 1mm, op. - 50 szt. | op. | 40 | | | | | | | |
| 28 | Szyna na palec typu Zimmera min. 25x300mm. szyna palcowa składając się z szyny aluminiowej oraz wyściółki polietylenowej | szt. | 300 | | | | | | | |
| 29 | Szyna na palec typu Zimmera min. 25x500mm szyna palcowa składająca się z szyny aluminiowej oraz wyściółki polietylenowej | szt. | 300 | | | | | | | |
| 30 | Szyna Kramera min. 500x80mm, uniwersalny stabilizator kończyn górnych i dolnych, metalowy, dowolnie profilowany, unieruchamiający kończynę, bez powleczenia | szt. | 200 | | | | | | | |
| 31 | Szyna Kramera min. 1000x100mm, uniwersalny stabilizator kończyn górnych i dolnych, metalowy, dowolnie profilowany, unieruchamiający kończynę, bez powleczenia | szt. | 100 | | | | | | | |
| 32 | Szyna Kramera min. 1500x100mm, uniwersalny stabilizator kończyn górnych i dolnych, metalowy, dowolnie profilowany, unieruchamiający kończynę, bez powleczenia | szt. | 100 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 8. Cewniki, zgłębniki.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Cewnik urologiczny typu Foley 12F-24F balon przy rozmiarze 5-10ml, port do napełniania balonu z zastawką uniemożliwiającą przypadkowe opróżnianie balonu z końcówkami kodowanymi kolorami, pakowanie podwójne folia-folia, sterylne, sterylizowane radiacyjnie, opakowanie wewnętrzne posiadające drapowanie na długości i szerokości folii pozwalające na aseptyczne otwarcie i wyjęcie cewnika, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 5 000 | | | | | | |
| 2 | Cewnik Tiemann o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulacje ruchową, oraz dopasowany i umożliwiający szczelne połączenie z innego rodzaju sprzętem jednorazowego użytku. Listki do otwierania pojedynczego opakowania min 10 mm, rozmiary Ch8 – Ch22, dł. 400 mm, sterylne, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 300 | | | | | | |
| 3 | Cewnik Nelaton o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulacje ruchową oraz dopasowany i umożliwiający szczelne połączenie z innego rodzaju sprzętem jednorazowego użytku. Listki do otwierania pojedynczego opakowania min 10 mm, rozmiary Ch6 – Ch22, dł. 400 mm, sterylne, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 300 | | | | | | |
| 4 | Cewnik do karmienia z zatyczką, skalowany, dwa otwory boczne, atraumatyczny zamknięty koniec, cewnik o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulacje ruchową oraz dopasowany i umożliwiający szczelne połączenie z innego rodzaju sprzętem jednorazowego użytku nie zwijany pakowany prosto sterylne. Listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 10 mm, rozmiary Ch5 – Ch10, dł. 400 mm, sterylne, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 300 | | | | | | |
| 5 | Zgłębnik żołądkowy z zatyczką, atraumatyczne zakończenie, rozmiary Ch12 – Ch26, dł. min. 800 mm, sterylne, do wyboru przez Zamawiającego, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 1 400 | | | | | | |
| 6 | Zgłębnik Sengstakena-Blakemorea do doraźnego hamowania krwawienia z pękniętych żyłaków przełyku o rozmiarach Ch16 oraz Ch18, sterylne, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 20 | | | | | | |
| 7 | Kanka doodbytnicza rozmiar Ch16 x 200 mm atraumatycznie zakończona, sterylne | szt. | 300 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 8 | Elektroda do czasowej stymulacji serca, prosta, (średnica 1,7 mm) 5F, rostaw elektrod 10 mm, kolor kodu biały, długość całkowita 125cm, sterylna, jednorazowego użytku | szt. | 10 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 9. Worki do zbiórki moczu, pojemniki, butelki, zaciskacze do pępowiny, przedłużacze do pomp infuzyjnych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Worek do zbiórki moczu urologiczny jednorazowy o pojemności 2000 ml. z odpływem i drenem o długości min. 90 cm zakończonym łącznikiem schodowym i zaworem antyzwrotnym, sterylny lub mikrologicznie czysty | szt. | 32 000 | | | | | | |
| 2 | Worek do godzinowej zbiórki moczu - zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w dwa filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących, sterylny | szt. | 200 | | | | | | |
| 3 | Worki do moczu dla dzieci pakowane oddzielnie dla chłopców i dziewczynek, sterylne | szt. | 2 600 | | | | | | |
| 4 | Worek na wymiociny wykonany z wytrzymałej przezroczystej folii w kolorze niebieskim, umożliwiającej obserwację wydzieliny, pojemność całkowita worka min. 2000 ml z dokładną skalą pomiarową. Szeroki wlot worka zabezpieczony plastikowym kołnierzem, obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwiający manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią. Możliwość zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej. Worek jednorazowego użytku nie zawierający lateksu i ftalanów | szt. | 4 000 | | | | | | |
| 5 | Pojemnik do moczu plastikowy niesterylny typu TULIPAN z podziałką, o pojemności 2L | szt. | 30 | | | | | | |
| 6 | Butelka do długotrwałego odsysania ran o pojemności co najmniej 200 lub 250 ml, wykonana z polietylenu z możliwością połączenia z drenami o średnicach od 6 CH do 18 CH, sterylna | szt. | 4000 | | | | | | |
| 7 | Zestaw do lewatywy jednorazowy z atraumatyczną końcówką | szt. | 200 | | | | | | |
| 8 | Zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z kontrolą siły ssania z pojemnikiem o pojemności co najmniej 20-25 ml, w nakrętce pojemnika zintegrowane dwa dreny, jeden zakończony końcówką lejkowatą, drugi łącznikiem z kontrolą siły ssania, w zestawie dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika oraz naklejka umożliwiająca identyfikację pojemnika | szt. | 400 | | | | | | |

| | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-------|--|--------|--|--------|--------|
| 9 | Opaska identyfikacyjna dla noworodków dla chłpców kolor niebieski i dziewczynek kolor różowy, wykonana z delikatnego tworzywa nie powodującego uczuleń ani odparzeń, zapinana na zatrzask, posiadająca cztery pola do wypełnienia (nazwisko, łóżko, płeć, data), długość min. 17 cm | szt. | 2 000 | | | | | |
| 10 | Opaska identyfikacyjna dla dzieci i dorosłych wykonana z delikatnego tworzywa nie powodującego uczuleń ani odparzeń, zapinana na zatrzask, posiadająca cztery pola do wypełnienia (nazwisko, łóżko, płeć, data), długość min. 25 cm | szt. | 1 000 | | | | | |
| 11 | Zaciskacz do pępownicy dla noworodka z polipropylenu. Pępownina zaciska się między szczękami posiadającymi zębatkę i kanały zapewniające pewność zaciskania. Zaciśnięcie dokonuje się poprzez naciśnięcie palcami na powierzchnię z porzecznymi ząbkami, które powodują odchylenie sprężystego haczyka, przeskok przez jego próg z charakterystycznym trzaskiem i zablokowaniem w pozycji zaciśniętej. Przed przypadkowym przedostaniem się pępownicy do części otworowej zabezpieczeniem jest języczek. Zaciskacz musi działać prawidłowo w przypadku znacznego odgięcia szczęk przy grubej i twardej pępowninie, długość całkowita 53 mm szerokość 11mm, mikrobiologicznie czysty lub sterylny | szt. | 2 000 | | | | | |
| 12 | Przedłużacz do pompy infuzyjnej bez ftalanów, długość min.1500 mm, sterylny | szt. | 8 000 | | | | | |
| 13 | Przedłużacz do pompy infuzyjnej bursztynowy bez ftalanów, długość min. 1500 mm, sterylny | szt. | 1 000 | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 10. Elektrody do EKG, żele, papiery do urządzeń medycznych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Elektroda EKG dla dorosłych, wykonana na podłożu piankowym polietylenowym z żelem ciekłym, średnica 50-55 mm, op. 50 szt. | op. | 1 200 | | | | | | |
| 2 | Elektroda do badań holterowskich dla dorosłych wykonana na podłożu piankowym polietylenowym z żelem ciekłym zapewniającym dobrą przewodność podczas ruchu z nacięciem do umocowania przewodu w kształcie przedłużonego otworu bez przecięcia boków, op. 50 szt. | op. | 150 | | | | | | |
| 3 | Elektroda EKG dla dorosłych, zalecana do długotrwałego monitorowania na włókninie perforowanej z żelem stałym, średnica 50-55 mm, op. 50 szt. | op. | 150 | | | | | | |
| 4 | Elektroda EKG dla dzieci, wykonana na podłożu piankowym polietylenowym z żelem stałym, średnica 30 mm, op. 50 szt. | op. | 50 | | | | | | |
| 5 | Elektroda kończynowa dla dorosłych, komplet 4 szt. | kpl. | 12 | | | | | | |
| 6 | Elektroda kończynowa dla dzieci, komplet 4 szt. | kpl. | 4 | | | | | | |
| 7 | Elektroda EKG wielokrotnego użytku, przyssawkowa, średnica 24 mm, dla dzieci i dorosłych, w komplecie 6 szt. elektrod w różnych kolorach | kpl. | 15 | | | | | | |
| 8 | Żel do elektrod EKG 250ml, bierny chemicznie, neutralny odczyn pH, niedrażniący skóry pacjenta o przyjemnym zapachu lub bezwonny o jednolitej konsystencji żelu. Butelki z materiału umożliwiającego łatwe wyciskanie żelu, czysty biologicznie | szt. | 150 | | | | | | |
| 9 | Żel ścierny-abrazyjny do Holtera, min. 160g | szt. | 20 | | | | | | |
| 10 | Żel do USG 500 ml bierny chemicznie, neutralny odczyn pH, niedrażniący skóry pacjenta o przyjemnym zapachu lub bezwonny, czysty biologicznie | szt. | 450 | | | | | | |
| 11 | Papier do KTG Philips, rozmiar 150mm x100mm x 150 kartek | szt. | 200 | | | | | | |
| 12 | Papier do EKG z nadrukiem, rozmiar 112mm x 25m | szt. | 70 | | | | | | |
| 13 | Papier do EKG z nadrukiem, rozmiar 110mm x 40m | szt. | 20 | | | | | | |
| 14 | Papier do EKG z nadrukiem, rozmiar 104mm x 40m | szt. | 10 | | | | | | |
| 15 | Papier do EKG z nadrukiem, rozmiar 80mm x 25m | szt. | 50 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-----|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 16 | Papier do EKG z nadrukiem, rozmiar 60mm x 25m | szt. | 40 | | | | | | | |
| 17 | Papier do EKG typ Cardioline ECG 100L z nadrukiem, rozmiar 100mm x 20m | szt. | 600 | | | | | | | |
| 18 | Papier do EKG typ Schiller AT-101 z nadrukiem, rozmiar 80mm x 70mm x 315 kartek | szt. | 10 | | | | | | | |
| 19 | Papier do EKG typ Schiller z nadrukiem 114mm x 150mm x 64 kartek | szt. | 10 | | | | | | | |
| 20 | Papier do defibrylatora typ FUL MED D700 MEDIANA z nadrukiem, rozmiar 80mm x 80mm x 200 kartek | szt. | 10 | | | | | | | |
| 21 | Papier do defibrylatora typ LIFEPAK 15, rozmiar 106,5mm x 25m | szt. | 150 | | | | | | | |
| 22 | Papier do USG Sony UPP 110HG, rozmiar 110mm x 18m, oryginał | szt. | 100 | | | | | | | |
| 23 | Papier do USG Sony UPP 84S, rozmiar 84mm x 13,5m, oryginał | szt. | 10 | | | | | | | |
| 24 | Papier do USG Mitsubishi K61B, rozmiar 110mm x 20m, oryginał | szt. | 50 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 11. Przyrządy i akcesoria do anestezji i resuscytacji.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Filtr oddechowy mechaniczny z właściwościami nawilżania bez osobnej warstwy nawilżającej z portem kapno CO2, harmonijkowa membrama filtrująca, skuteczność nawilżania nie mniej niż 25 mg/l wody, dla dorosłych ,sterylny lub mikrobiologicznie czysty. Wydajność filtracji bakteryjno/wirusowej 99,9999%, przestrzeń martwa max. 60 ml | szt. | 12000 | | | | | | |
| 2 | Filtr oddechowy mechaniczny z oddzielną warstwą wymiennika ciepła i wilgoci z portem kapno CO2, harmonijkowa membrama filtrująca, nawilżanie nie mniej niż 34 mg/l wody przy VT=500 ml, dla dorosłych ,sterylny lub mikrobiologicznie czysty. Wydajność filtracji bakteryjno/wirusowej 99,999999%, przestrzeń martwa max. 60 ml | szt. | 3000 | | | | | | |
| 3 | Elektrostatyczny filtr oddechowy dla dorosłych z przestrzenią martwą max. 35ml, bez wymiennika ciepła , z portem kapno CO2, sterylny lub mikrobiologicznie czysty. Wydajność filtracji bakteriologicznej 99,999%, wydajność filtracji wirusowej 99,999%, waga max 25 g | szt. | 1000 | | | | | | |
| 4 | Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych wykonany z pianki z samodomykającym się portem do odsysania, port do dodatkowego tlenu, nawilżanie nie mniej niż 27mg/l wody przy VT=500ml, waga max. 5g przestrzeń martwa max.10ml, objętość oddechowa min. 25ml, pakowany pojedynczo, sterylny | szt. | 400 | | | | | | |
| 5 | Maska dla dorosłych wykonana z PCV nie zawierającego latexu, elastyczne paski, nastawny klips na nos i drenem do podawania tlenu, długość min. 2000mm, o przekroju gwiazdkowym umożliwiającym przepływ tlenu nawet podczas zgięcia drenu. Cewnik o odpowiedniej giędkości i miętkości , podatny na manipulację ruchową, mikrobiologicznie czysta lub sterylna w rozmiarach S,M,L,XL, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 3000 | | | | | | |
| 6 | Maska tlenowa dla dorosłych z workiem tlenowym, elastyczne paski z klipsem nastawnym na nos, wykonana z tworzywa antyalergicznego nie zawierającego lateksu i z drenem o przekroju gwiazdkowym umożliwiającym przepływ tlenu nawet podczas zgięcia o długości min 200cm, mikrobiologicznie czysta, rozmiary S, M, L, XL, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 400 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|--|------|------|--|--|--|--|--|--|
| 7 | Maska z nebulizatorem o pojemności 10ml, skalowanym co 2 ml, złącze nebulizatora o średnicy F22. Maska wykonana z PCV nie zawierającego latexu, elastyczne paski, nastawny klips na nos i drenem do podawania tlenu, długość min. 2000mm, o przekroju gwiazdkowym umożliwiającym przepływ tlenu nawet podczas zgięcia drenu. Cewnik o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulację ruchową, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, mikrobiologicznie czysta lub sterylna w rozmiarach S,M,L,XL, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 3000 | | | | | | |
| 8 | Nebulizator o pojemności 10ml, skalowanym co 2 ml, złącze nebulizatora o średnicy F22, z ustnikiem wykonany z PCV nie zawierającego latexu, wkręcany łatwość przymocowania, max kąt działania 45°, dren o długości min. 2 m o przekroju gwiazdkowym, wężyk (rura aerozowa) min.14 cm max. 16cm, mikrobiologicznie czysty lub sterylny | szt. | 1600 | | | | | | |
| 9 | Resuscytator dla dorosłych o masie od 30kg jednopacjentowy wykonany z PCV: worek o pojemności 1800ml, maska nr 5 z napompowanym mankietem bez możliwości regulacji, zawór bezpieczeństwa 60cm H2O, obrotowe złącze zaworu pacjenta, rezerwuuar tlenowy o poj.1700ml., dren tlenowy o długości min. 2m, pasek gwarantujący pewny i wygodny uchwyt, bezlateksowy, bez zawartości ftalanów DEHP, opakowanie foliowe, mikrobiologicznie czysty | szt. | 260 | | | | | | |
| 10 | Resuscytator dla dzieci o masie od 7-30kg jednopacjentowy wykonany z PCV: worek o pojemności 550ml, maska nr 2 z napompowanym mankietem bez możliwości regulacji, zawór bezpieczeństwa 40cm H2O, obrotowe złącze zaworu pacjenta, rezerwuuar tlenowy o poj.1700ml., dren tlenowy o długości min. 2m, pasek gwarantujący pewny i wygodny uchwyt, bezlateksowy, bez zawartości ftalanów DEHP, opakowanie foliowe, mikrobiologicznie czysty | szt. | 20 | | | | | | |
| 11 | Resuscytator dla niemowląt o masie do 7kg jednopacjentowy wykonany z PCV: worek o pojemności 320ml, maska nr 1 z napompowanym mankietem bez możliwości regulacji, zawór bezpieczeństwa 40cm H2O, obrotowe złącze zaworu pacjenta, rezerwuuar tlenowy o poj.900ml., dren tlenowy o długości min. 2m, pasek gwarantujący pewny i wygodny uchwyt, bezlateksowy, bez zawartości ftalanów DEHP, opakowanie foliowe, mikrobiologicznie czysty | szt. | 20 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|---|------|-------|--|--|--|--|--|--|
| 12 | Maska z nadmuchiwanym kołnierzem jednorazowego użytku do zastosowania w anestezji, terapii tlenowej i reanimacji z możliwością regulacji i dopompowania, szczelnie przylegająca do twarzy, różne rozmiary dla dzieci i dorosłych -oznaczony kolorem, mikrobiologicznie czysta lub sterylna, w rozmiarach od 0 do 6, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 2400 | | | | | | |
| 13 | Maska anestetyczna wykonana z PCV o kształcie anatomicznym nie dopuszcz się maski okrągłej, przezroczysta z napompownym miękkim mankietem bez możliwości regulacji i dopompowania, złącze 15 mmM, bez zawartości lateksu, w rozmiarze dla noworodków i niemowląt, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 400 | | | | | | |
| 14 | Cewnik do podawania tlenu przez nos, wykonany z PCV nie zawierającego lateksu z miękkimi końcówkami do nosa nie powodującymi podrażnień, długość min. 2000 mm, cewnik o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu nawed podczas zgięcia drenu. Cewnik o odpowiedniej giędkości i miętkości, podatny na manipulację ruchową, mikrobiologicznie czysty lub sterylny | szt. | 4200 | | | | | | |
| 15 | Rurka intubacyjna ustno-nosowa z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym z otworem Murphy wykonana z przezroczystego nietoksycznego PCV nie zawierającego ftalanów, balon pilotujący, zawór Luer-Look, nitka widoczna w promieniach RTG na całej długości rurki rozmiar 5,0-10,0, sterylna, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 500 | | | | | | |
| 16 | Rurka trochostomijna z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV nie zawierającego lateksu, wygięta pod kątem 90°, nitka widoczna w promieniach RTG na całej długości z łącznikiem kolankowym z możliwością odsysania oraz zastosowania dodatkowego wkładu w zestawie z prowadnicą, rozmiar 6-10,0 , sterylna, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 80 | | | | | | |
| 17 | Rurka tchawiczna metalowa z otworem oraz z bez otworu w rozmiarach 7,8 i 9 | szt. | 15 | | | | | | |
| 18 | Mocowanie do rurki tracheostomijnej - opaska szyjna z bardzo miękkiej szcztokowanej bawełno-pianki chroniąca przed podrażnieniami, dwuczęściowa konstrukcja zapewniająca bezpieczne dopasowanie do większości rozmiarów rurek, mocowanie na rzepy, bez zawartości lateksu, dostosowana do użytku ze wszystkimi typami rurek tracheotomijnych, mikrobiologicznie czysta | szt. | 3 000 | | | | | | |
| 19 | Podkład pod rurkę tracheotomijną wykonany z wysoko absorpcyjnej pianki o grubości co najmniej 2,5 mm, miękka i przepuszczalna dla powietrza, bez zawartości lateksu o wymiarach co najmniej 80x80mm, sterylna | szt. | 3 000 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-------|--|--|--------|--|--------|--------|
| 20 | Maski krtaniowe jednorazowego użytku, sterylne, bez zawartości DEHP, dostępne w min. 8 rozmiarach oznaczonych kolorystycznie (<2 kg - kolor fioletowy, 2-4 kg - kolor różowy, 4-7 kg - kolor niebieski, 7-17 kg - kolor zielony, 17-30 kg - kolor pomarańczowy, 30-60 kg - kolor żółty, 60-80 kg - kolor czerwony, >80 kg - kolor fioletowy), mankiet silikonowy przezroczysty, możliwość wprowadzenia standardowej rurki intubacyjnej, zintegrowana blokada zagryzania, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 200 | | | | | | |
| 21 | Rurka ustno-gardłowa typ Guedel wykonana z przezroczystego lub matowego PCV łatwa idetyfikacja rozmiar oznaczony kolorem, atraumatycznie zakończone rurki możliwość wprowadzenia cewnika do odsysania rozmiar 0, 00,1,2,3,4, sterylna, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 300 | | | | | | |
| 22 | Łącznik karbowany"martwa przestrzeń" zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, portem do odsysania, długość min. 13 cm + łącznik, średnica 22F-22M/15F, sterylny lub mikrobiologicznie czysty | szt. | 9000 | | | | | | |
| 23 | Mankiet do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia przeznaczony dla jednego pacjenta, wykonany z mocnego i chłonnego materiału, wolny od lateksu, zaopatrzony w konektor A05, spełniający normy AHA, AAMI/ANSI/SP9 oraz EN1060 dla dorosłego o rozmiarach min. 24x32 cm i min. 32x42 cm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 300 | | | | | | |
| 24 | Korek typu LUER-LOCK do kaniuli z trzpieniem zamykającym światło kaniuli poniżej krawędzi korka, pakowany pojedynczo, sterylny | szt. | 60000 | | | | | | |
| 25 | Kranik trójdrożny z poliwęglanu, obrót 360° bez ograniczenia, trójramienny wskaźnik zamknięcia i otwarcia, odporny na ciśnienie 4,5 bara, kolorowe znaczniki umożliwiające oznaczenie kranika od zastosowania, pakowany pojedynczo, sterylny | szt. | 4 000 | | | | | | |
| 26 | Opaska do fototerapii dla noworodka jednorazowego użytku w kształcie litery Y podwójna osłonka na oczy z regulowaną elastyczną gwarantująca szczelne przyleganie okularów, zapinana po bokach główki bez zawartości lateksu, rozmiar do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 200 | | | | | | |
| 27 | Zestaw: dren do odsysania pola operacyjnego Ch 24 dł. 2100mm wykonany z nietoksycznego PCV sterylny oraz końcówka Yankauera z otworem kontrolującym siłę odsysania, średnica 8 mm, odporna na załamania, sterylna, pakowana osobno | szt. | 2000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 12. Obwody oddechowe i akcesoria do zestawu nieinwazyjnej wentylacji noworodków, kompatybilne z aparatem nCPAP typ CNO.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Obwód oddechowy, podgrzewany odcinek wdechowy 1 x 120 cm, średnica 10 mm, z podłączeniem czujników temperatury oraz grzałki nawilżacza na luźnym przewodzie ułatwiającym podłączenie adaptera grzałki i zapewniający lepsze pozycjonowanie komory nawilżacza . Linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 60 cm (sucha), Odcinek łączący generator z układem 30 cm. Odcinek wdechowy podgrzewany wyposażony w zatopioną grzałkę w ściankach układu oddechowego eliminującą skropliny w układzie. Pomiarowy dren ciśnieniowy 180cm. Układ wyposażony w jednorazową komorę nawilżacza z automatycznym wprowadzeniem wody współpracującą z nawilżaczem typu F&P MR 850, sterylne lub mikrobiologicznie czyste | szt. | 20 | | | | | | |
| 2 | Przyłącze pacjenta/adapter jednorazowego użytku do układów oddechowych pacjenta do aparatu nCPAP typ MEDIN CNO/SINDI; konstrukcja komory przyłącza umożliwia precyzyjny pomiar ciśnienia spontanicznego oddechu pacjenta bezpośrednio w generatorze z możliwością regulacji kąta nachylenia w miejscu mocowania końcówek donosowych i maseczek. Rury doprowadzające gazy medyczne karbowane | szt. | 20 | | | | | | |
| 3 | Silikonowe końcówki donosowe do zamocowania przy adapterze/przyłączu przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g wagi ciała, strona końcówki skierowana do pacjenta wyprofilowana owalnie, wpustki donosowe, bardzo miękkie, taliowane min.7 rozmiarów | szt. | 30 | | | | | | |
| 4 | Silikonowe maseczki oddechowe do zamocowania przy adapterze/przyłączu przystosowane rozmiarami dla noworodków o wadze od 500g wagi ciała, min. cztery rozmiary | szt. | 30 | | | | | | |
| 5 | Czapeczki jednorazowego użytku wykonane z poliamidu, rozciągliwe, wyposażone w rzep umożliwiający umocowanie przyłącza oraz komplet tasemek do mocowania końcówek donosowych i maseczek. Czapeczki wykonane z materiału umożliwiającego przymocowywanie rzepów tasemek w dowolnym punkcie czapeczki, min. 7 rozmiarów | szt. | 30 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 13. Obwody oddechowe i akcesoria do zestawu nieinwazyjnej wentylacji noworodków, dzieci i dorosłych kompatybilne z aparatem typ AIRVO II

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | <p>Układ oddechowy jednorazowego użytku, do terapii tlenowej HFNC o długości min. 175 cm, posiadający spiralną grzałkę w drenie z wbudowanym czujnikiem temperatury oraz zintegrowany ruchomy klips do mocowania. Przepływ gazów w zakresie 2 – 60 L/min. Zakończenie układu w kształcie tulei, zapewniającej prawidłowe podłączenie do kaniuli nosowych. Wyprofilowana końcówka układu oddechowego powinna zapewniać pewne i bezpieczne połączenie kaniuli donosowych charakteryzujące się wyraźnym „kliknięciem” podczas montażu. Komplet zawierający adapter z komorą nawilżacza z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Układ oddechowy wraz z adapterem i komorą muszą tworzyć komplet tzn. znajdować się w jednym opakowaniu. Produkt zalecany do użytku przez min. 14 dni</p> | szt. | 40 | | | | | | |
| 2 | <p>Kaniuła nosowa do HFNC z przylepcem i rzepem do repozycji. Rzep, przylepiec oraz kaniuła stanowią komplet, kaniuła i rzep są zespolone i nierozzerwalne. Przylepiec będący w komplecie stanowi część wymienną i jest bezpieczny dermatologicznie. Kaniuła wyposażona w dwa odrębne dreny wzmocnione sprężynką, aby zminimalizować ryzyko zagniecenia. Dreny wykonane z oddychającego materiału odparowującego nadmiar wilgoci. Podstawa drenów wyprofilowana w kształcie fali co zapewnia dodatkową stabilizację i prawidłowe umiejscowienie nosków pomimo ruchów pacjenta. Dreny złączone kaniulą z rzepem, rozdzielone przegrodą zapewniającą odrębne przepływy oraz zabezpieczające przed wystąpieniem turbulencji mieszanki gazów medycznych wewnątrz kaniuli. Przyłącze kaniuli zapewniające bezpieczne mocowanie wewnątrz układu oddechowego, charakteryzujące się „kliknięciem” przy prawidłowym podłączeniu. Minimalny przepływ gazu 0,5 L/min, maksymalny przepływ gazu 23L/min, waga kaniuli 13,5g. Produkt zalecany do użytku przez min. 7 dni, co zapewnia optymalne odprowadzanie nadmiaru wilgoci oraz optymalną elastyczność nosków kaniuli</p> | szt. | 40 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 3 | <p>Kaniula nosowa do HFNC z przylepcem i rzepem do repozycji. Rzep, przylepiec oraz kaniula stanowią komplet, kaniula i rzep są zespolone i nierozdzielalne. Przylepiec będący w komplecie stanowi część wymienną i jest bezpieczny dermatologicznie. Kaniula wyposażona w dwa odrębne dreny wzmocnione sprężynką, aby zminimalizować ryzyko zagniecenia. Dreny wykonane z oddychającego materiału odparowującego nadmiar wilgoci. Podstawa drenów wyprofilowana w kształcie fali co zapewnia dodatkową stabilizację i prawidłowe umiejscowienie nosków pomimo ruchów pacjenta. Dreny złączone kaniulą z rzepem, rozdzielone przegrodą zapewniającą odrębne przepływy oraz zabezpieczające przed wystąpieniem turbulencji mieszanki gazów medycznych wewnątrz kaniuli. Przyłącze kaniuli zapewniające bezpieczne mocowanie wewnątrz układu oddechowego, charakteryzujące się „kliknięciem” przy prawidłowym podłączeniu. Minimalny przepływ gazu 0,5 L/min, maksymalny przepływ gazu 25L/min, waga kaniuli 13,8g. Produkt zalecany do użytku przez 7 dni, co zapewnia optymalne odprowadzanie nadmiaru wilgoci oraz optymalną elastyczność nosków kaniuli</p> | szt. | 40 | | | | | | |
| 4 | <p>Kaniula donosowa interfejsu pacjenta przeznaczona do dostarczania nawilżonych gazów oddechowych. Zakres przepływu 10-60 l/min. w zależności od rozmiaru kaniuli. Kompatybilna z systemem Airvo2. Unikatowa, wklęsła podstawa oraz wypustki o łagodnych krawędziach dla zapewnienia komfortu w okolicy przegrody i nozdrzy. Krawędzie dostosowane do kształtu górnej wargi nie blokują ust. Miękkie podkładki na policzki zapewniające stabilność przy jednoczesnym zminimalizowaniu nacisku na twarz. Podkładki oznaczone kolorami umożliwiające natychmiastowe rozpoznanie odpowiedniego rozmiaru. Zacisk na pasku na głowę podtrzymujący obwód i zapobiegający wypadaniu kaniuli. Regulowany pasek wykonany z miękkiego, bezszwowego materiału. Przewód kaniuli wykonany w technologii Evaqua, ograniczającej tworzenie się mobilnego kondensatu wykonany z materiału przepuszczalnego umożliwiające swobodne przenikanie pary wodnej przez ściany przewodu. Kaniula przeznaczona do stosowania przez min. 14 dni, każda kaniula w oddzielnym opakowaniu. Rozmiar S dla przepływu 10-50 l/min, rozmiar M dla przepływu 10-60 l/min, rozmiar L dla przepływu 10-60 l/min, do wyboru przez Zamawiającego</p> | szt. | 40 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 14. Obwody oddechowe i akcesoria do zestawu nieinwazyjnej wentylacji noworodków - kompatybilne z aparatem Precision Flow.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Obwód oddechowy przeznaczony do aparatu do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania metodą wysokich przepływów. Wbudowany w układ system nawilżania gazów oddechowych zabezpieczający przed transportem bakterii i grzybów, zawierający, kasetę nawilżającą z automatycznym pobieraniem wody, membranowy parownik medyczny z włóknami o średnicy 0,005 mikrona, przewód doprowadzającym gazy oddechowe do pacjenta o długości min. 210 cm, wyposażonym w płaszcz wodny (rura w rurze) zapewniający eliminację skraplania się pary wodnej w układzie pacjenta. Trójkanałowa konstrukcja przewodu pacjenta doprowadzającego gazy oddechowe, składająca się z wewnętrznego kanału (przez który przepływa ogrzany i nawilżony gaz oddechowy), dwa zewnętrzne kanały, przez które przepływa w układzie zamkniętym, ogrzana woda utrzymująca temperaturę gazów oddechowych i minimalizująca kondensację pary wodnej. Układ dedykowany dla przepływów w zakresie 1-8 L/min, współpracujący z aparatem wyposażonym w systemem automatycznego ograniczenia zakresu przepływów, uniemożliwiający nastawę powyżej opisanego progu przepływu. Czas użycia min. 30 dni u jednego pacjenta, sterylne lub mikrobiologicznie czyste | szt. | 30 | | | | | | |
| 2 | Kaniule nosowe przeznaczone do oferowanego obwodu oddechowego w min. 7 różnych rozmiarach z jedną końcówką donosową, umożliwią skuteczną terapię w przypadku zbyt wąskiej wewnętrznej średnicy nozdrzy pacjenta. Konstrukcja kaniul nie powodująca zmiany kształtu oraz średnicy końcówek donosowych. Kaniule nosowe nie wymagające specjalnego podłączenia do pacjenta, zapewniające pracę w systemie otwartym tj. dużej szczelności (wypełnienie ok. 50% średnicy wewnętrznej każdego z nozdrzy), zapobiegającym uszkodzeniom skóry oraz pełną swobodę podczas jedzenia, mówienia i snu | szt. | 40 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 15. Przyrządy i akcesoria do anestezji i resuscytacji.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Rurka tracheostomijna z podwójnym mankietem niskociśnieniowym, wykonana z mieszaniny silikonu i PCW - o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, półprzezroczysta, z niebieską linią widoczną w Rtg. Posiadająca elastyczny mandryn, kołnierz z opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej oraz balonik kontrolny (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki i rodzaju mankieta, posiadający zawór samouszczelniający z kapturkiem, łącznik 15 mm i tasiemkę do mocowania. Sterylna, w sztywnym opakowaniu typu blister, rozmiary od 7,0mm; 7,5mm; 8,0mm; 9,0mm; 10,0mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 10 | | | | | | |
| 2 | Rurka tracheostomijna z termoplastycznego PCW w całości widoczna w RTG z mankietem niskociśnieniowym, mankieta Soft-Seal z systemem ograniczającym wzrost ciśnienia wewnątrz mankieta, balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, sterylna pakowana w opakowaniu typ blister, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 280 | | | | | | |
| 3 | Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym zawierającym informacje o średnicy wewnętrznej rurki i mankieta. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem zawierającym oznaczenia dotyczące średnicy wewnętrznej i zewnętrznej rurki, długości rurki oraz nazwy producenta i numeru katalogowego. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. W zestawie 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, obturator do wprowadzania rurki z otworem na prowadnicę Seldingera oraz tasiemka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP). Całość w sterylnym opakowaniu. Rozmiary: - średnica wewnętrzna rurki: 7 mm, średnica zewnętrzna 9,8 mm, dł rurki 85 mm - średnica wewnętrzna rurki: 8 mm, średnica zewnętrzna 10,8 mm, dł. rurki 88 mm - średnica wewnętrzna rurki: 9 mm, średnica zewnętrzna 11,8 mm, dł. rurki 90 mm - średnica wewnętrzna rurki: 10 mm, średnica zewnętrzna 12,8 mm, dł. rurki 92 mm, Rozmiary do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 70 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|--|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| 4 | Rurka tracheostomijna z termoplastycznego PCW z mankietem niskociśnieniowym, w całości widoczna w RTG, balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, w zestawie z dwoma kaniulami, opaską i szczoteczką do czyszczenia kaniul, sterylna, pakowane w opakowanie typu blister, sterylna, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 240 | | | | | | |
| 5 | Rurka tracheostomijna BLUselect z wbudowanym przewodem do odsysania i mankietem niskociśnieniowym typu Soft Seal, w całości widoczna w RTG, dwie kaniule wymienne oraz ze szczoteczką i opaska mocującą. Pakowana jednostkowo, sterylna, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 80 | | | | | | |
| 6 | Rurka tracheostomijna fenestracyjna z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, w całości widoczna w RTG, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz sztywny mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki, sterylna, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 50 | | | | | | |
| 7 | Rurka tracheostomijna fenestracyjna z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, w całości widoczna w RTG, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz sztywny mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki, w zestawie z dwoma kaniulami (jedną zwykłą i jedną fenestracyjną), opaską i szczoteczką do czyszczenia, sterylna, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 30 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|--|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| 8 | Rurka tracheotomijna z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej, kąt wygięcia 105° z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, w całości widoczna w RTG posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki, w zestawie z kaniulami oraz dodatkowo szczoteczka do kaniul, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 140 | | | | | | |
| 9 | Rurka tracheotomijna z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej, kąt wygięcia 105° z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, w całości widoczna w RTG posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki, w zestawie z kaniulami oraz dodatkowo szczoteczka do kaniul, rozmiary 10,0mm | szt. | 10 | | | | | | |
| 10 | Rurka tracheostomijna z mankiem niskociśnieniowym i z regulowanym położeniem kołnierza., wykonana z niezawierającego DEHP medycznego PCW, regulowany kołnierz z mechanizmem blokującym umożliwiającym przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360°, kontrastowa linia widoczna w RTG, łącznik o średnicy 15 mm, skala informująca o stopniu wydłużenia rurki, elastyczne skrzydełka na kołnierzu rurki z możliwością przesuwania wokół osi rurki niezależnie od siebie, zapewniają możliwość dostosowania do indywidualnej anatomii pacjenta, informacje o zakresie zmiennej długości rurki, wraz ze średnicą wewnętrzną i zewnętrzną podane na kołnierzu rurki, przezroczysta, obturator ułatwiający założenie rurki, regulowana tasiemka do mocowania rurki, karta informacyjna produktu z dwiema odklejnymi etykietami, sterylna, jednorazowego użytku Rozmiary: - 6 mm, średnica zewnętrzna 8,2 mm, max. długość 62 mm - 7 mm, średnica zewnętrzna 9,7 mm, max. długość 69 mm - 8 mm, średnica zewnętrzna 11,2 mm, max. długość 85 mm - 9 mm, średnica zewnętrzna 12,3 mm, max. długość 91 mm - 10 mm, średnica zewnętrzna 13,7 mm, max. długość 103,5 mm - 11 mm, średnica zewnętrzna 14,8 mm, max. długość 103 mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 50 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|--|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| 11 | Rurka tracheostomijna z mankietem wysokoobjętościowym niskociśnieniowym Hi-Lo lub Profile, z linią RTG ze stałym, transparentnym szyldem, z oznaczeniem średnicy zewnętrznej i wewnętrznej rurki. Transparentny balonik kontrolny oraz dren łączący z rurką, transparentny łącznik 15 mm, w komplecie tasiemka oraz prowadnica, sterylna, rozmiary od 5,0mm do 10,0mm co 1,0 mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 30 | | | | | | |
| 12 | Rurka tracheostomijna bez mankieta, w zestawie z 2 kaniulami wymiennymi: Rurka tracheostomijna z termoplastycznego PCW, elastyczny, przezroczysty kołnier z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, w zestawie z dwoma kaniulami, opaską i szczoteczką do czyszczenia kaniul, sterylna, pakowane w opakowanie typu blister, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 40 | | | | | | |
| 13 | Rurka tracheostomijna podwójna, wykonana z termoplastycznego PVC lub polietylenu, w komplecie z kaniulami i mocowaniem, bez otworu, 8AS dł. 80 mm i kat zagięcia 100 °, w zestawie z miękką opaską mocującą, łącznik 15 mm, nasadka łącząca, korek dekanilacyjny oraz nasadka kosmetyczna, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 30 | | | | | | |
| 14 | Zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, do użytku 72godzin, rozmiary cewnika CH12, CH14, CH16, CH18 o długości 540 mm do rurek intubacyjnych system posiadający przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika, cewnik miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika, sterylny, rozmiary do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 350 | | | | | | |
| 15 | Zamknięty system do odsysania do rurek tracheostomijnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, do użytku 72 godzin, rozmiary cewnika Ch12, Ch14, Ch16, Ch18 o długości 360 mm do rurek intubacyjnych, system posiadający przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, blokadę dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo, wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika, cewnik miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika, sterylny, rozmiary do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 350 | | | | | | |
| 16 | Prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie z wygiętym końcem, rozmiar 5 mm, długość 600 mm, jednorazowa, sterylna | szt. | 40 | | | | | | |
| 17 | Prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie z wygiętym końcem, rozmiar 5 mm, długość 800 mm, jednorazowa, sterylna | szt. | 300 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|--|------|-------|--|--|--|--|--|--|
| 18 | Prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie z wygiętym końcem, rozmiar 3,3 mm, długość 600 mm, jednorazowa, sterylna | szt. | 30 | | | | | | |
| 19 | System bezigłowy do zabezpieczeń dostępu dożylnych i tętniczych z możliwością podawania płynów, leków, lipidów, pobierania krwi, zabezpieczający dojście przez wymagane 7 dni i nie mniej niż 360 wejść, system pakowany i zabezpieczony jałowo w przezroczystym sztywnym aplikatorze obejmujący cały system bezigłowy (całą długość systemu) dający możliwość jałowego podłączenia z końcówką luer-lock; aplikator, opakowanie (przezroczysta osłonka) ulegające usunięciu dopiero w wyniku połączenia z innym sprzętem medycznym np. kaniulą | szt. | 3 000 | | | | | | |
| 20 | Zamknięty system bezigłowy z potrójną poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda (zawór zwrotny na dwóch liniach) o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi). System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami, opakowanie folia papier, sterylny | szt. | 100 | | | | | | |
| 21 | Zamknięty system bezigłowy z poczwórną przedłużką o długości 6 cm, przepływ 73-78 ml/min, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia zwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. O przepływie max. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier, opakowanie folia-papier, sterylny | szt. | 300 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|-----|--|--------|--|--------|--------|--|--|
| 22 | <p>Rampa pięciokranikowa z sześcioma portami wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków, 5 kranikowa z sześcioma portami bezigłowymi, kompatybilny z połączeniem typu Luer lock i Luer slip, kraniki z kodowaniem barwnym z obrotem 360 stopni z naniesionymi kierunkami wypływu do wielokrotnej podaży krwi, krwiopochodnych, lipidów, rampa wraz z uchwytem mocującym na ramie łóżka lub stojaku. System bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), objętość wypełnienia 0,02 ml Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym 150 cm (pakowane razem), Sterylizowana tlenkiem etylenu</p> | szt. | 100 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx | | |

Pakiet 16. Przyrządy i akcesoria do anestezji i resuscytacji.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Uzupełniający zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą GRIGGSA (oparty na użyciu dedykowanego do metody Griggsa peana wielorazowego użytku) zawierający: skalpel, kaniulę z igłą i strzykawką do identyfikacji tchawicy, prowadnicę Seldingera, rozszerzadło oraz rurkę tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym, z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej, posiadającą sztywne, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera. Zestaw sterylny, zapakowany na jednej sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu. W zestawie: opaska i szczoteczka do rurki, rozmiary: 7,0 mm, 8,0 mm, 9,0 mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 40 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 17. Akcesoria jednorazowego użytku do neuromonitoringu śródoperacyjnego kompatybilne z urządzeniem NerveMonitor C2.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Elektroda 4 kanałowa, naklejane w całości na rurkę intubacyjną o rozmiarze 7-9 mm, do wyboru przez zamawiającego, powierzchnia elektrody nie mniej niż 37×37mm, aktywna część rozłożona równomiernie na całym obwodzie rurki w miejscu styku z fałdami głosowymi z dodatkową elektrodą referencyjną, jednorazowa, sterylna | szt. | 10 | | | | | | |
| 2 | Sonda bipolarna typ widelec prosta długość całkowita min. 15cm o długości roboczej min. 4,5 cm, przewód min. 3 m do bezpośredniej stymulacji nerwów, jednorazowa, sterylna | szt. | 10 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 18. Laryngoskopy i akcesoria do anestezji jednorazowego użytku.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | <p>Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ McIntosh. Rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 - wszystkie rozmiary łyżek muszą pochodzić od jednego producenta. Profil łyżki identyczny z profilem łyżki wielorazowego użytku. Łyżka wykonana z niemagnetycznego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione. Mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących. Stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu. Wyraźne oznakowanie na łyżce, po stronie wyprowadzenia światłowodu, następujących informacji: rozmiar łyżki, symbol CE, numer seryjny, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo i nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki min. 5 lat od daty produkcji - wymagane potwierdzenie producenta. Możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od producenta. Opakowanie podwójna folia. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: nr katalogowy, nazwa produktu w języku polskim, rozmiar, LOT, kod handlowy, nazwa producenta. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP, do wyboru przez Zamawiającego</p> | szt. | 1 200 | | | | | | |
| 2 | | szt. | 200 | | | | | | |

Cztery rodzaje rękojeści jednorazowych do laryngoskopu (dorośli, krótka, pediatryczna, dorośli), do wyboru Zamawiającego:

Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść wykonana z niemagnetycznego, stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED. Opakowanie gruba folia. Na opakowaniu etykieta zawierająca: nazwę w j. polskim, kod handlowy, datę ważności, nr serii, nazwę producenta. Produkt bez zawartości lateksu.

Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią o napięciu 6V oraz wbudowanym źródłem światła - LED, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, identyfikującą tzw. zielony standard ISO 7376. Rękojeść po użyciu umożliwiająca szybkie wyjęcie baterii w celu ich bezpiecznej utylizacji. Przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty). Na bocznych ściankach rękojeści oznaczenia tj: symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo i nazwa producenta. Rozmiar rękojeści - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x śr.:

Krótka - stalowy / dł. 110.0 mm x śr. 29.0 mm. Opakowanie - folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez otwierania opakowania. Łatwa do otwarcia saszetka. Opakowanie jednostkowe zawierające informacje tj.: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), nazwę i logo producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.

Pediatryczny - niebieski / dł. 138.0 mm x śr. 21.0 mm. Opakowanie folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez otwierania opakowania. Łatwa do otwarcia saszetka. Opakowanie jednostkowe zawierające informacje tj.: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), nazwę i logo producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.

Dorosły - różowy / dł. 138.0 mm x śr. 29.0 mm. Opakowanie folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez jej otwierania. Łatwe do otwarcia saszetki, oznaczone symbolem strzałki, wskazującym miejsce otwarcia opakowania. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), kod QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie

| | | | | | | | | |
|---|---|------|-----|--|--|--|--|--|
| 3 | <p>Jednorazowy zestaw laryngoskopowy, nierozłączalny (łyżka połączona z rękojeścią na stałe), gotowy do użytku po wyjęciu z opakowania, zgodny z normą ISO 7376. W skład zestawu wchodzi: łyżka typu Macintosh z chirurgicznej stali nierdzewnej oraz metalowa rękojeść z zainstalowaną baterią 6V. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa sztucznego. Możliwość szybkiego wyjęcia baterii po użyciu w celu ich bezpiecznej utylizacji. Łyżka z wbudowanym źródłem światła typu LED oraz antyrefleksyjną, satynową powierzchnią. Od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona (przekrój w formie walca), pogrubiona. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego połączona z łyżką wspawanym wewnątrz elementem ze stali nierdzewnej. Zestaw przetestowany pod kątem wytrzymałości połączenia siłą nacisku 20 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty). Na górnej krawędzi łyżki podane informacje tj.: rozmiar i typ łyżki, symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2). Na bocznej krawędzi łyżki logo i nazwa producenta.</p> <p>Rozmiar zestawu - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x szer. / typ rękojeści: #0 - czerwony / dł. 61.0 mm x szer. 8.5 mm / rękojeść pediatryczna #1 - biały / dł. 75.0 mm x szer. 11.5 mm / rękojeść pediatryczna #2 - niebieski / dł. 93.0 mm x szer. 12.5 mm / rękojeść pediatryczna #2 - niebieski / dł. 93.0 mm x szer. 12.5 mm / rękojeść dorosły #3 - żółty / dł. 110.0 mm x szer. 13.5 mm / rękojeść dorośli #3 - żółty / dł. 110.0 mm x szer. 13.5 mm / rękojeść krótka #3.5 - żółty / dł. 122.0 mm x szer. 13.5 mm / rękojeść dorośli #4 - różowy / dł. 135.0 mm x szer. 14.0 mm / rękojeść dorośli #4 - różowy / dł. 131.0 mm x szer. 14.0 mm / rękojeść krótka #5 - zielony / dł. 156.0 mm x szer. 14.0 mm / rękojeść dorośli</p> <p>Opakowanie jednostkowe folia. Możliwości sprawdzenia wszystkich elementów oraz poprawności działania zestawu w opakowaniu bez potrzeby jego otwierania. Łatwe do otwarcia saszetki. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar i typ łyżki, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), kod QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie, do wyboru przez Zamawiającego</p> | szt. | 100 | | | | | |
| 4 | <p>Sterylny adapter do zamkniętych systemów do odsysania z rurek intubacyjnych i tracheostomijnych, umożliwiający prowadzenie bronchoskopii bez konieczności rozłączenia układu. Adapter posiada: - obrotowy łącznik do podłączenia do rurek intubacyjnych/tracheostomijnych; - port do wprowadzania bronchofiberoskopu posiadający wewnętrzną, silikonową, samo-uszczelniającą się zastawkę dwupłatkową oraz nasadkę na zawieszce do zamknięcia i uszczelnienia portu; - złącza 15M-15F. Możliwość stosowania adaptera przez min. 72h potwierdzona oświadczeniem od producenta. Opakowanie: folia-papier . Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP</p> | szt. | 20 | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 5 | Dreny do zamkniętych systemów do odsysania. Sterylny zestaw drenów przeznaczony do stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz jednocześnie akcesoriami do higieny jamy ustnej lub standardowymi cewnikami. W skład zestawu wchodzi łącznik "Y" do podłączenia pojemnika na wydzielinę, 2 dreny z zaciskami umożliwiające niezależne połączenie z zamkniętym systemem do odsysania oraz standardowym cewnikiem do odsysania z jamy ustnej (końcówka drenu zaopatrzona w łącznik schodkowy kapkon z kontrolą siły ssania, zakończony zatyczką zabezpieczającą światło drenu). Dreny gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez dodatkowego montażu akcesoriów. Możliwość stosowania do 72 godz. - potwierdzone oświadczeniem producenta). Długość drenów min. 2 metry, średnica drenów 25CH. Podwójne opakowanie folia - folia/papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez zawartości lateksu | szt. | 200 | | | | | | |
| 6 | Prowadnica z wyginaną, sterowalną końcówką ułatwiająca wprowadzanie prowadnicy w warunkach trudnych dróg oddechowych. Wypustki do sterownia końcówką, usytuowane w miejscu, które nie przechodzi przez struny głosowe. Tępa silikonowa końcówka nie uszkodzająca dróg oddechowych. Końcówka pokryta fosforyzującym materiałem dobrze widoczna nawet w świetle ultrafioletowym używanym w niektórych laryngoskopach. Posiadająca znaczniki głębokości od 10 do 50 cm, całkowita długość min. 65 cm, nie zawierająca lateksu | szt. | 30 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 19. Zamknięty system pomiaru ciśnienia śródbrzusznego.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zamknięty system pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną, fabrycznie połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową, sterylny, w jednym opakowaniu co zapewnia utrzymanie systemu zamkniętego, 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni | op. | 50 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 20. Igły do biopsji mammotomicznej.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Sonda jednorazowego użytku z igłą do biopsji mammotomicznej piersi o długości max. 10 cm o rozmiarach 10G, 12G i 14G z przestrzenią martwą w zakresie: 0,4-07 cm, znacznik echogeniczny, rozmiary sondy do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 120 | | | | | | |
| 2 | Znacznik tkankowy do biopsji składający się z aplikatora igły do jednorazowego użytku o ściętej końcówce zawierającego splot w kształcie pierścienia z drutu nitinolowego widocznego w USG | szt. | 20 | | | | | | |
| 3 | Bezprzewodowy system do biopsji piersi pod kontrolą próżni, współpracujący z akcesoriami jednorazowymi opisanymi w poz.1. Wymagana dzierżawa - użyczenie systemu na okres trwania umowy | okr. | 12 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 21. Zestawy do przezskórnej gastrostomii endoskopowej.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii rozmiar Ch18, części składowe zestawu: poliuretanowy stożkowy łącznik kolor czerwony, przezroczysty poliuretanowy zgłębnik o długości 40 cm, z pasmem znacznika widocznym w badaniu RTG, z nadrukowanym rozmiarem Ch18, zacisk regulacji przepływu, zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, silikonowa płyta zewnętrzna do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zgięciem uniemożliwiającym przepływ diety, silikonowa płyta zewnętrzna, skalper jednorazowy, igła punkcyjna z trokarem, nić trakcyjna do przecięcia zgłębnika, zestaw sterylny | szt. | 90 | | | | | | |
| 2 | Zgłębnik z łącznikiem typu ENFit lub równoważny przeznaczony do żywienia bezpośrednio do jelita lub dwunastnicy. Zalecana wymiana zgłębnika co 6-8 tygodni. Wyposażony w zacisk do regulacji przepływu oraz uniwersalny łącznik umożliwiający połączenie z zestawem do podaży diet, rozmiar Ch10/145 cm, sterylny | szt. | 30 | | | | | | |
| 3 | Strzykawka do żywienia dojelitowego 60 ml umożliwiająca pracę z systemem ENFit, pakowana jednostkowo, sterylna | szt. | 2 400 | | | | | | |
| 4 | Łącznik umożliwiający szczelne podłączenie z przyrządami do żywienia dojelitowego, które posiadają końcówkę EnFit/ EnLock z sprzętem zakończonym łącznikiem typu konektor (lejek), produkt pakowany indywidualnie folia-papier, czysty mikrobiologicznie lub sterylny | szt. | 2 400 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 22. Narzędzia laparoskopowe, końcówki robocze kompatybilne z generatorem typ GE GEN11TV.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Nożyczki laparoskopowe o długości 360 mm z aktywacją ręczną, uchwyt pistoletowy, możliwość zamykania naczyń o średnicy do 5mm, średnica ramienia 5mm, dł. branszy zakrzywionej 15mm, powierzchnie umożliwiające cięcie nożycowe, cięcie do tyłu, jednorazowe, sterylne z kluczykiem dynamometrycznym w zestawie, kompatybilne z generatorem GE GEN11TV | szt. | 5 | | | | | | |
| 2 | Nożyczki klasyczne o długości 230 mm z aktywacją ręczną, uchwyt pistoletowy, możliwość zamykania naczyń o średnicy do 5mm, średnica ramienia 5mm, dł. branszy zakrzywionej 15mm, powierzchnie umożliwiające cięcie nożycowe, cięcie do tyłu, jednorazowe, sterylne z kluczykiem dynamometrycznym w zestawie, kompatybilne z generatorem GE GEN11TV | szt. | 10 | | | | | | |
| 3 | Nożyce zakrzywione do operacji narządów mięsistych, colorectalnych, ginekologicznych uchwyt nożycowy z wbudowaną aktywacją ręczną, bransze robocze zagięte w kształcie Peana, 20mm dł, zamykające naczynia 5mm, 17cm dł. ramienia, jednorazowe, sterylne, z kluczem dynamometrycznym w zestawie, kompatybilne z generatorem GE GEN11TV | szt. | 10 | | | | | | |
| 4 | Jednorazowe nożyczki do cięcia i koagulacji tkanek z wbudowaną aktywacją ręczną, zamykające naczynia do 7 mm włącznie, uchwyt pistoletowy, zakrzywione bransze robocze dł. 38 mm, długość ramienia 20 cm, rotacja pełna 360 stopni, końcówka robocza zaprojektowana do jednoręcznego użycia, kompatybilne z generatorem GE GEN11 TV | szt. | 3 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 23. Narzędzia laparoskopowe i chirurgiczne do zamykania i przecinania naczyń kompatybilne z diaternią typ Maxium ME 402.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Kleszcze do zamykania i przecinania naczyń do 7 mm, wielorazowe, rozbieralne, autoklawowalne, średnica 5 mm, długość 370 mm do laparoskopii z wymiennymi, jednorazowymi ostrzami, kompatybilne z diaternią typ Maxium firmy KLS Martin ME 402 na min. 50 sterylizacji | szt. | 7 | | | | | | |
| 2 | Kleszcze do zamykania i przecinania naczyń do 7 mm, wielorazowe, rozbieralne, autoklawowalne, średnica 10 mm, slim, długość 200 mm, końcówka robocza 22,5x3mm do otwartej chirurgii z wymiennymi, jednorazowymi ostrzami, kompatybilne z diaternią typ Maxium firmy KLS Martin na min. 50 sterylizacji | szt. | 4 | | | | | | |
| 3 | Ostrza wymienne o średnicy 5 mm, długości 370 mm, kompatybilne z kleszczami wielorazowymi do zamykania i przecinania naczyń do 7 mm stosowanymi w laparoskopii | szt. | 50 | | | | | | |
| 4 | Ostrza wymienne kompatybilne z kleszczami o średnicy 10 mm, wielorazowymi do zamykania i przecinania naczyń do 7 mm stosowanymi w chirurgii otwartej | szt. | 50 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 24. Akcesoria do zabiegów laparoskopowych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Dren wielorazowy silikonowy z podgrzewaniem do gazu CO2 kompatybilny z insuflatorem typ PneumoSure na min. 100 sterylizacji | szt. | 2 | | | | | | |
| 2 | Zestaw drenów jednorazowych z 1 szpilką kompatybilna z pompą laparoskopową ssąco-płuczającą typ AHTO, sterylne | szt. | 420 | | | | | | |
| 3 | Dren jednorazowy do gazu CO2 z funkcją usuwania dymu kompatybilny z insuflatorem typ Pneumo Clear, kolor kodu czarny | szt. | 30 | | | | | | |
| 4 | Dren jednorazowy do gazu CO2 z funkcją podgrzewania kompatybilny z insuflatorem typ Pneumo Clear, kolor kodu zielony | szt. | 30 | | | | | | |
| 5 | Dren jednorazowy do gazu CO2 kompatybilny z insuflatorem typ Pneumo Clear, kolor kodu niebieski | szt. | 500 | | | | | | |
| 6 | Elektroda monopolarna laparoskopowa wielorazowa w kształcie litery L o rozmiarach, średnica 5mm, długość 330mm, autoklawowalna na min. 20 sterylizacji | szt. | 24 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 25. Akcesoria do zabiegów histeroskopowych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw wielorazowy przewodów ze złączem Luer-Lock i kolcem do przekucia kompatybilny z posiadaną przez Zamawiającego pompą ssąco/płuczącą typ PG145 na min. 20 sterylizacji | szt. | 14 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 26. Akcesoria do zabiegów histeroskopowych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Dren płuczący PC, jednorazowy, sterylny kompatybilny z posiadaną przez Zamawiającego pompą ssąco/płuczącą typ Endomat Select | szt. | 150 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 27. Zestaw cewników do hemodializy.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Cewnik do dializy dwuświatłowy, wysokoprzepływowy, prosty, bez otworów bocznych, z końcówką asymetryczną/schodkową, o przesuniętym względem siebie wlocie i wylocie krwi, zmniejszającą ryzyko wykrzepienia i zapobiegającą mieszanemu się krwi napływowej z powrotną, nerkowate światło cewnika-światło napływu krwi większe od światła powrotu, o średnicy 11,5F o długości 15cm i 20 cm, do wyboru przez zamawiającego. Zestaw zawiera: rozszerzacz naczyniowy 12F, igłę wprowadzającą, korek iniekcyjny, opatrunek na ranę, prowadnicę kalibrowaną 700 mm typ „J”, materiał – poliuretan | szt. | 60 | | | | | | |
| 2 | Cewnik do dializy trójświatłowy, wysokoprzepływowy, prosty, bez otworów bocznych, z końcówką asymetryczną/schodkową, o przesuniętym względem siebie wlocie i wylocie krwi, zmniejszającą ryzyko wykrzepienia i zapobiegającą mieszanemu się krwi napływowej z powrotną, nerkowate światło cewnika-światło napływu krwi większe od światła powrotu, o średnicy 13F o długości 15cm i 20 cm, do wyboru przez zamawiającego. Zestaw zawiera: rozszerzacz naczyniowy 13F, igłę wprowadzającą, korek iniekcyjny, opatrunek na ranę, prowadnicę kalibrowaną 700 mm typ „J”, materiał – poliuretan | szt. | 80 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 28. Zestaw cewników do hemodializy.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanałowym (podwójne światło) o rozmiarze 14,5Fr, odległość od mułki do końcówki cewnika 150mm, 190mm, 230mm, 270mm, 310mm, 350mm i 420mm oraz rozmiar 16Fr odległość od mułki do końcówki cewnika 190mm, 230mm, 270mm, 310mm, 350mm i 420mm. Pierścień wrastania tkanki, pomagający w ograniczeniu migracji bakterii oraz zabezpiecza cewnik na swoim miejscu. Cewnik wykonany z materiału carbothane (elastyczność i miękkość dla większego komfortu pacjenta), przepływ max. 500 ml/min., światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm, końcówka cewnika rozdwojona, otwory wycięte w systemie 360° zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia, cewnik z ramionami prostymi i zakrzywionymi, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 80 | | | | | | |
| 2 | Zestaw naprawczy do cewników permanentnych skład zestawu: min. dwa zaciski czerwony - 1 szt., niebieski - 1 szt., złącze dwuczęściowe - min. 1 szt., zaślepka/złącze bezigłowe - min. 1 szt., nożyczki - min. 1 szt., zacisk tymczasowy przesuwany - min. 1 szt., instrukcje użycia - 2 szt., etykieta ostrzegawcza - 1 szt., owijka sterylizacyjna - 1 szt. | szt. | 3 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 29. Jednorazowy zestaw do ekstrytacji żył.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Jednorazowy sterylny zestaw do ekstrytacji żył, składający się: - stripper z drutu stalowego pokryty kopolimerem tetrafluoroetylenu i heksafluoropropylenu (FEP) - uchwyt z polioksymetylenu (POM) - trzy główce do ścinania wykonane z POM o średnicy: 9, 12, 15mm redukujące traumatyzację żył - nakładka do przykręcania główicy wykonana z POM - prosta niesprawiająca trudności obsługa i manewrowalność - wysoka elastyczność bez efektu zapamiętywania | szt. | 160 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 30. Akcesoria do usuwania i filtrowania dymu kompatybilne z systemem typ VC220.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Chirurgiczna elektroda z funkcją oddymiania, długość powierzchni pracującej min. 190 mm i kabel o długości min. 3000 mm, elektroda kompatybilna z posiadanym przez Zamawiającego systemem typ VC220, umożliwiającym filtrację 4-stopniową (filtr wstępny, ULPAA, filtr węglowy, filtr końcowy) | szt. | 220 | | | | | | |
| 2 | Dren o długości min. 3200 mm i średnicy 10 mm, do oddymiania przy zabiegach laparoskopowych zakończony końcówką typu LuerLock do troakara kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem typ VC220 | szt. | 300 | | | | | | |
| 3 | Filtr zapasowy do urządzenia umożliwiający filtrację 4-stopniową w jednej obudowie (filtr wstępny, ULPA, filtr węglowy, filtr końcowy), kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem typ VC220 | szt. | 4 | | | | | | |
| 4 | Pojemnik pułapka na płyny chroniący urządzenie przed płynem zasysanym z pola operacyjnego o długości 140 mm, szerokość 100 mm, kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem typ VC220 | szt. | 10 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 31. Wzierniki i lusterka.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Wziernik do rektoskopu jednorazowy o długości 25 cm i średnicy 20 mm, mikrologicznie czysty | szt. | 30 | | | | | | |
| 2 | Anoskop operacyjny skośny polimerowy o średnicy 23 mm, współpracujący z różnymi źródłami światła zimnego oraz ligatorami jednorazowymi, mikrologicznie czysty | szt. | 180 | | | | | | |
| 3 | Wziernik ginekologicznyb jednorazowy typ Cusco o rozmiarach - S, M, L , do wyboru przez zamawiającego, sterylny lub mikrologicznie czysty | szt. | 2 400 | | | | | | |
| 4 | Zestaw laryngologiczny dla dzieci i dorosłych w rozmiarze 2 mm i 4 mm jednorazowego użytku sterylny; wziernik nosowy roz. 2 mm lub 4 mm - 1 szt., wziernik uszny roz. 2 lub 4 mm - 1 szt., szpatułka laryngologiczna - 1 szt., do wyboru przez zamawiającego, sterylny | szt. | 1 400 | | | | | | |
| 5 | Wziernik uszny jednorazowego użytku dla dzieci i dorosłych kompatybilny z otoskopem typ Piccolight w rozmiarze 2,5 mm i 4 mm, do wyboru przez zamawiającego | szt. | 12 000 | | | | | | |
| 6 | Lusterko krtaniowe jednorazowe o zwierciadle płaskim 1:1, średnica lusterka Ø19- 20 mm, kąt nachylenia około 150°, długość rękojeści min. 138mm, kolor biały, nie zawierające lateksu, sterylne, pakowane pojedynczo - papier folia | szt. | 1 000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 32. Akcesoria do endoskopii I.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Prowadnik nitinolowy, jednorazowego użytku śr. 0,035 cala, dł. 450 cm, końcówka hydrofilna | szt. | 50 | | | | | | |
| 2 | Koszyk do ekstrakcji, jednorazowego użytku, 4-drutowy, z plecionego drutu, długość: 40 mm. średnica cewnika 2,3 mm do kanału roboczego min. 2,8mm., funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, skalowana rękojeść, sterylny | szt. | 40 | | | | | | |
| 3 | Koszyk do ekstrakcji, jednorazowego użytku, 6-drutowy spiralny, z plecionego drutu. długość: 50 mm. średnica cewnika 2,3 mm do kanału roboczego min. 2,8mm., funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, skalowana rękojeść, sterylny | szt. | 40 | | | | | | |
| 4 | Koszyk do ekstrakcji, jednorazowego użytku, 4-drutowy, z plecionego drutu, długość: 60 mm. średnica cewnika 2,3 mm do kanału roboczego min. 2,8mm., funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, skalowana rękojeść, sterylny | szt. | 40 | | | | | | |
| 5 | Balon do ekstrakcji złożeń w ECPW, trójstopniowy, nie zawierający lateksu, śr. 9-13-16 mm, trójkanałowy, śr. cewnika 7-8 Fr, trzy odpowiednio skalibrowane strzykawki | szt. | 2 | | | | | | |
| 6 | Stent samorozprężalny żółciowy: nitinolowy, niepokryty oraz całkowicie pokryty silikonem od wewnątrz i od zewnątrz. dł. stentów: 40mm; 60mm; 80mm, 100m. śr. 10mm., Możliwość wielokrotnego chowania do osłonki i ponownego wysuwania częściowo rozprężonego stentu podczas jego uwalniania. Posiadający markery na obu końcach markery RTG wykonane z tantalu. Cewnik aplikatora zbrojony wewnętrznie, część dystalna cewnika całkowicie przezierna w celu obserwacji uwalnianego stentu. Zestaw do aplikacji o dł. 180cm, śr. cewnika 8 Fr dla niepokrytego oraz 9 Fr dla pokrytego, współpracujący z przewodnikiem max. 0,035", sterylny | szt. | 6 | | | | | | |
| 7 | Zestaw do protezowania 8,5 Fr., dł. 220cm, jednorazowego użytku, łącznik typu Y trwale połączony z rękojeścią umożliwiającą podanie kontrastu bez usuwania przewodnika, kolor dedykowany danej średnicy zestawu dla łatwego rozróżniania, po jednym markerze RTG w dystalnej części cewnika oraz popychacza | szt. | 20 | | | | | | |
| 8 | Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/5cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna | szt. | 5 | | | | | | |
| 9 | Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/7cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna | szt. | 5 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|--|------|----|--|--|--|--|--|--|
| 10 | Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/9cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna | szt. | 5 | | | | | | |
| 11 | Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/12cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna | szt. | 5 | | | | | | |
| 12 | Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/15cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna | szt. | 5 | | | | | | |
| 13 | Zestaw do protezowania 10,0 Fr., dł. 220cm, jednorazowego użytku, łącznik typu Y trwale połączony z rękojeścią umożliwiającą podanie kontrastu bez usuwania przewodnika, po jednym markerze RTG w dystalnej części cewnika oraz popychacza | szt. | 30 | | | | | | |
| 14 | Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/5cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 20 | | | | | | |
| 15 | Protezy-stenty żółciowe-PE-10 Fr/7cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 20 | | | | | | |
| 16 | Protezy-stenty żółciowe-PE-10 Fr/9cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 20 | | | | | | |
| 17 | Protezy-stenty żółciowe-PE-10 Fr/12cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 15 | | | | | | |
| 18 | Protezy-stenty żółciowe-PE-10 Fr/15cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 15 | | | | | | |
| 19 | Protezy-stenty żółciowe- PE-10 Fr/5cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 15 | | | | | | |
| 20 | Protezy-steny żółciowe- PE-10 Fr/7cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 15 | | | | | | |
| 21 | Protezy-stenty żółciowe- PE-8,5 Fr/9cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna | szt. | 15 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|------|--|--|--|--------|--------|--------|
| 22 | Protezy-stenty żółciowe- PE-8,5 Fr/7cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylne | szt. | 10 | | | | | | |
| 23 | Protezy-stenty żółciowe- PE-8,5 Fr/5cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylne | szt. | 10 | | | | | | |
| 24 | Protezy-stenty żółciowe- PE-10 Fr/9cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylne | szt. | 15 | | | | | | |
| 25 | Protezy-stenty trzustkowe- PTFE-5 Fr/5cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylne | szt. | 3 | | | | | | |
| 26 | Protezy-stenty trzustkowe- PTFE-5 Fr/7cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylne | szt. | 3 | | | | | | |
| 27 | Protezy-stenty trzustkowe- PTFE-7 Fr/5cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylne | szt. | 3 | | | | | | |
| 28 | Protezy-stenty trzustkowe- PTFE-7 Fr/7cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylne | szt. | 3 | | | | | | |
| 29 | Popychacz do protez trzustkowych, jednorazowego użytku, śr. 5 Fr, długość 180 cm | szt. | 2 | | | | | | |
| 30 | Popychacz do protez trzustkowych, jednorazowego użytku, śr. 7 Fr, długość 180 cm | szt. | 2 | | | | | | |
| 31 | Ustnik jednorazowy z gumką, nie zawierający lateksu lub innych substancji zwiększających ryzyko wystąpienia reakcji alergicznej, sterylne | szt. | 3000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 33. Akcesoria do endoskopii II.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, śr. cewnika 2,3 mm, dł. 1600 mm, pokryte teflonem, łyżeczki owalne z igłą, koniec dystalny cewnika posiadający markery określające głębokość położenia kleszczy w kanale roboczym, sterylny | szt. | 2 400 | | | | | | |
| 2 | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, śr. cewnika 2,3 mm, dł. 2300 mm, pokryte teflonem, łyżeczki owalne z igłą, koniec dystalny cewnika posiadający markery określające głębokość położenia kleszczy w kanale roboczym, sterylny | szt. | 1 000 | | | | | | |
| 3 | Papilotom jednorazowego użytku, trójkanałowy z funkcją rotacji, dł. cięciwy 25 mm, śr. proksymalnej części cewnika 2,2 mm, śr. dystalnej części cewnika 1,8 mm, dł. noska 6-7 mm, akceptujący przewodnik 0,035, sterylny | szt. | 100 | | | | | | |
| 4 | Papilotom igłowy, jednorazowego użytku, jednokanałowy, igła o regulowanej długości o maksymalnym wysunięciu. 3 mm, śr. cewnika 1,8 mm, papilotom trwale połączony z uchwytem wyposażonym w standardowe przyłącze HF, sterylny | szt. | 40 | | | | | | |
| 5 | Klips endoskopowy do tamowania krwawień, jednorazowego użytku, załadowany do zestawu długości 2300 mm, rozwarcie klipsa 16 mm, funkcja płynnej rotacji w obu kierunkach, możliwość wielokrotnego otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego całkowitym uwolnieniem, średnica cewnika 2,5 mm | szt. | 50 | | | | | | |
| 6 | Klips endoskopowy do tamowania krwawień, jednorazowego użytku, załadowany do zestawu długości 2300 mm, rozwarcie klipsa 11 mm, funkcja płynnej rotacji w obu kierunkach, kąt rozwarcia klipsa 135° | szt. | 50 | | | | | | |
| 7 | Żel endoskopowy na bazie wody, do smarowania tuby wziernikowej endoskopu, tubka zamykana na klik, pojemność co najmniej 140-150 ml | szt. | 3 | | | | | | |
| 8 | Olejek silikonowy do uszczelek zaworów endoskopów, gęsty, pojemności co najmniej 10-15 ml | szt. | 10 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|---|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| 9 | Jednorazowa pętla owalna do polipektomii średnica korpusu 2,3 mm, kanał $\geq 2,8$ mm długość 2300 mm, średnica pętli 25 mm, z plecionego drutu, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, funkcja płynnej rotacji, sterylna | szt. | 30 | | | | | | |
| 10 | Jednorazowa pętla owalna do polipektomii średnica korpusu 2,3 mm, kanał $\geq 2,8$ mm długość 2300 mm, średnica pętli 35 mm, z plecionego drutu, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, funkcja płynnej rotacji, sterylna | szt. | 30 | | | | | | |
| 11 | Jednorazowa pętla owalna do polipektomii śr. cewnika 2,3 mm, kanał roboczy $\geq 2,8$ mm długość 2300 mm, śr. pętli 10 mm z plecionego drutu, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, funkcja płynnej rotacji, sterylna | szt. | 150 | | | | | | |
| 12 | Jednorazowa pętla owalna do polipektomii śr. cewnika 2,3 mm, kanał roboczy $\geq 2,8$ mm dł. 2300 mm, śr. pętli 15 mm z plecionego drutu, funkcja płynnej rotacji, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, sterylna | szt. | 150 | | | | | | |
| 13 | Jednorazowa igła do ostrzykiwania krwawień (endoskopowa) kanał roboczy $\geq 2,8$ mm śr. narzędzia 2,3mm, dł. igły 5 mm, dł. 230cm, wyjście ostrza igły z osłonki wzmocnione atraumatycznym metalowym kołnierzem, mechanizm długopisowy obsługiwany jednym kciukiem, sterylna | szt. | 50 | | | | | | |
| 14 | Zestaw do opaskowania żyłaków przetyku, 6-gumkowy, przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, zestaw wstępnie złożony, nić przeciągnięta przez teflonowy cewnik, nawleczona na rękojeść | szt. | 30 | | | | | | |
| 15 | Zestaw gumek do opaskowania żyłaków odbytu, kompatybilny z pistoletem wielorazowym, op. - 100 szt. | op. | 5 | | | | | | |
| 16 | Pułapka na polipy, 4-komorowa, plastikowa, posiadająca 4 sitka oraz możliwość przepuszczania zasysanej zawartości do pojemnika ssaka z pominięciem sitek, obrotowe wieczko z dwiema rurkami: jedna rurka podłączana do zaworu ssącego endoskopu, druga do przewodu ssaka | szt. | 3 | | | | | | |
| 17 | Zatyczka kanału biopsyjnego kompatybilna z endoskopami firmy Pentax, wielorazowego użytku | szt. | 10 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-----|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 18 | Zestaw zaworów jednorazowego użytku do endoskopów giętkich kompatybilny z endoskopami firmy Pentax w jednym sterylnym opakowaniu: zawór biopsyjny, zawór ssący, zawór woda/powietrze, łącznik z zastawką do kanału water jet | szt. | 10 | | | | | | | |
| 19 | Zestaw szczotek czyszczących jednorazowych: czyszczenia kanałów roboczych , dwustronna, dł. 230cm, śr. każdej zgłówek 7mm, śr. teflonowego cewnika 1,8mm gniazd zaworów, główki o śr. 5mm oraz 12mm | szt. | 400 | | | | | | | |
| 20 | Endoskopowy markier-tusz na bazie pierwiastka węgla do znakowania zmian śluzówki w obrębie układu pokarmowego, ampulka - strzykawka o poj. 5ml. | szt. | 20 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 34. Akcesoria do endoskopii III.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,86mm, rozwarciu 8mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz zielony dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 500 | | | | | | |
| 2 | Pętla do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz 0,41mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm i 32mm. Długość oczka pętli 38,5mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 30 | | | | | | |
| 3 | Pętla do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji dedykowana resekcjom płaskim, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,43 mm z technologią zwiększonego tarcia potwierdzoną przez producenta. Średnica otwarcia 15mm lub 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 30 | | | | | | |
| 4 | Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipssem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 9mm) i 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni i 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Możliwość rezykcjonowania już zaaplikowanego klipsa. Uwolniony klips ma postać jednego elementu i pozbawiony jest jakichkolwiek fragmentów mogących się od niego oddzielić po uwolnieniu i tym samym uszkodzić kanał endoskopu. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipssem, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 30 | | | | | | |
| 5 | Pętla nylonowa do podwiązania polipów z rękojeścią, służąca do zapobiegania lub opanowania krwawienia po usunięciu polipów, składająca się ze skalowanego uchwytu, osłonki, rurki osłonowej i odłączalnej pętli nylonowej, długość narzędzia 2300mm; średnica pętli 30mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,6mm, minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,8mm, pakowane w pojedyncze sterylne opakowanie | szt. | 10 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|-----|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 6 | Sfinkterotom trójkanałowy jednorazowego użytku, z mechanizmem płynnego obrotu o 360°. Cięciwa monofilament o długości 20mm lub 25mm, średnica narzędzia 2,0mm z końcówką dystalną zwięzaną do 1,75mm, nosek o długości 5mm. Długość narzędzia 1800mm. Kompatybilny z przewodnikiem 0,035". Posiadający znaczniki widoczne w obrazie RTG. Pakowany pojedynczo w sterylne pakiety, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 100 | | | | | | | |
| 7 | Kosz dwukanałowy do ekstrakcji kamieni, czteroramienny, jednorazowego użytku, o nitinolowym rdzeniu w rozmiarze 20mm x 40mm i 30mm x 60mm oraz o stalowym rdzeniu w rozmiarze 25mm x 50mm. Kosz w osłonce wykonanej z PE, chroniącej przed uszkodzeniami narzędzia w transporcie. Narzędzie kompatybilne z przewodnikiem 0,035" oraz awaryjnym litotryptorem, możliwość podania kontrastu. Długość robocza narzędzia 1950mm. Średnica narzędzia 3,2 mm. Pakowany pojedynczo, sterylnie, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 80 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 35. Bronchoskop jednorazowy kompatybilny z monitorem typ Ambu aView 2 Advance.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | <p>Bronchoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny, kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego monitorem Ambu aView 2 Advance</p> <ul style="list-style-type: none"> - technologia video składająca się z kamery, źródło światła LED - pole widzenia min. 85° - głębia ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm) - oświetlenie LED, min. 2 diody - długość części roboczej min. 600 mm - możliwość manipulacji w jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej - zakres regulacji co najmniej do góry 180°, do dołu 180° - kanał roboczy o średnicy 2,2 mm, wejście do kanału roboczego umieszczone od góry rękojeści bronchoskopu, średnica części roboczej 5,0 mm - możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy - port kanału wykonany z MABS (metakrylan metylu-akrylonitryl-butadien-styren) oraz silikonu - jednorazowy bronchoskop kompatybilny z pojemnikami do pobierania wydzielin w systemie zamkniętym nie zawierający lateksu - końcówka dystalna wykonana z żywicy epoksydowej mieszcząca kamerę, źródło światła min. dwie diody LED oraz wyjście kanału roboczego - łatwa identyfikacja w trakcie procedury oznaczenie w kolorze zielonym - rękojeść endoskopu wykonana z MABS (metakrylan metylu-akrylonitryl-butadien-styren) przystosowana do używania przez osoby zarówno prawo i leworęczne - chropowata powierzchnia rękojeści - bronchoskop nie posiadający limitu czasu użytkowania od momentu podłączenia do monitora - w komplecie jeden przewodnik wykonany z poliwęglanu - bronchoskop pakowany pojedynczo, opakowanie karton i tyvek | szt. | 10 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|----|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 2 | <p>Bronchoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny, kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego monitorem Ambu aView 2 Advance</p> <ul style="list-style-type: none"> - technologia video składająca się z kamery, źródło światła LED - pole widzenia min. 85° - głębia ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm) - oświetlenie LED, min. 2 diody - długość części roboczej min. 600 mm - możliwość manipulacji w jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej - zakres regulacji co najmniej do góry 180°, do dołu 160° - kanał roboczy o średnicy 2,8 mm, wejście do kanału roboczego umieszczone od góry rękojeści bronchoskopu, średnica części roboczej 5,8 mm - możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy - port kanału wykonany z MABS (metakrylan metylu-akrylonitryl-butadien-styren) oraz silikonu - jednorazowy bronchoskop kompatybilny z pojemnikami do pobierania wydzielin w systemie zamkniętym nie zawierający lateksu - końcówka dystalna wykonana z żywicy epoksydowej mieszcząca kamerę, źródło światła min. dwie diody LED oraz wyjście kanału roboczego - łatwa identyfikacja w trakcie procedury oznaczenie w kolorze pomarańczowym - rękojeść endoskopu wykonana z MABS (metakrylan metylu-akrylonitryl-butadien-styren) przystosowana do używania przez osoby zarówno prawo i leworęczne - chropowata powierzchnia rękojeści - bronchoskop nie posiadający limitu czasu użytkowania od momentu podłączenia do monitora - w komplecie jeden przewodnik wykonany z poliwęglanu - bronchoskop pakowany pojedynczo, opakowanie karton i tyvek | szt. | 10 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 36. Test ureazowy.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy | |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|--------|
| 1 | Gastroskopowy test ureazowy suchy helicobacter pylori, pozbawiony tzw Blushing effect czyli pozornego wstępnego zaczerwienienia, trwałe w przechowywaniu w temperaturze pokojowej, nie dający wyników fałszywie dodatnich z żółcią i krwią, wysoce czuły i wysoce specjalistyczny | szt. | 2 000 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 37. Kaniula do artroskopii kompatybilna z pompą typ FMS DUO+.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Kaniula ssąca giętka o średnicy 4,5 mm, nie zawiera silikonu, kompatybilna z posiadaną przez Zamawiającego pompą typ FMS DUO+, sterylna | szt. | 400 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 38. Dreny i implanty do artroskopii.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Dren do pacjenta - inflow do pompy artroskopowej dwuprzepływowej, jednorazowy, sterylny | szt. | 400 | | | | | | |
| 2 | Dren od pacjenta - out flow do pompy artroskopowej dwuprzepływowej, jednorazowy, sterylny | szt. | 400 | | | | | | |
| 3 | Ostrze do artroskopii kolana o śr. 4 i 5 mm o długości 13 cm, sterylne jednorazowe | szt. | 400 | | | | | | |
| 4 | Płytką z 2 otworami wykonaną ze stopu tytanu o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o dł. 12mm stale połączona z pętlą z nici niewchłaniającej dł. min 50mm pozwalającą na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź puszczelowym oraz z nici do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. Pętlą do podciągnięcia przeszczepu z możliwością zmniejszania długości pętli za pomocą lejców – fiksacja przeszczepu w kanale. Możliwość podciągnięcia przeszczepu w lini ciągniętego przeszczepu lub przeciwnie do ciągniętego przeszczepu, sterylna | szt. | 150 | | | | | | |
| 5 | Implant do mocowania udowego przeszczepu, pętla do zawieszenia przeszczepu wykonana z taśmy. Implant z 3 otworami, pakowany pojedynczo, sterylny | szt. | 30 | | | | | | |
| 6 | System do rekonstrukcji więzadła przedniego ACL i tylnego PCL oparty na śrubach Biokompozytowych. Implant zbudowany w 30 % z dwufosforanu wapnia i w 70% z PLDLA. Śruba o kronikalnym kształcie ułatwiającym wprowadzenie z miękkim gwintem na całej długości. Proces połączenia dwóch materiałów wzmacnia parametry implantu a mikro pory oraz otwory wzdłuż osi implantu ułatwia przebudowę i przerost kością. Implanty w rozmiarach średnicy 6-10mm i długości 20mm, średnicy 7-12mm i długości 30mm. W celu łatwiejszego i precyzyjniejszego wprowadzania gniazdo śruby stożkowe sześcioramienne Implant w wersji sterylnej pakowany pojedynczo | szt. | 150 | | | | | | |
| 7 | Drut wierzący o średnicy 3,5mm z łamanym końcem, pozwalającym na wiercenie kanałów w systemie retro. Druty do wiercenia kanałów retro o śr. co, 0,5mm od 6mm, do 12mm, sterylny | szt. | 10 | | | | | | |
| 8 | Drut wierzący z zamkniętym lub otwartym końcem i miarką co 5 mm, zakończony ostrym grotem i wiertłem pod płytkę udową, sterylny | szt. | 10 | | | | | | |
| 9 | Drut nitynowy do śruby interferencyjnej o średnicy 1,1mm. Wycechowane oznaczenia na drucie w długościach 25mm oraz 30mm, sterylny | szt. | 10 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 10 | Drut wierzący piszczelowy 2,4 mm x 311 mm, sterylny | szt. | 10 | | | | | | |
| 11 | Giętka kaniula dopływu, śr. wewn. 4,5 mm, dł. 7,5 cm | szt. | 50 | | | | | | |
| 12 | Wielorazowy adapter do kaniuli odpływowej | szt. | 2 | | | | | | |
| 13 | Orginalna elektroda bipolarna (RF) dwuprzyciskowa, sterylna, ablacyjno-koagulacyjna do procedur artroskopowych. Sterowana za pomocą przycisków umieszczonych na jej obudowie lub ze sterownika nożnego. Dostępna w wersji ze ssaniem | szt. | 400 | | | | | | |
| 14 | Jednorazowe kaniulowane narzędzie typu suture passer służące po przeciągania nici. Przy rekonstrukcji PCL. Narzędzie w wyposażone w stalowy drut zakończony pętlą, który po wyprowadzeniu z kaniuli zagina się o 180 stopni, sterylne | szt. | 3 | | | | | | |
| 15 | Zestaw do szycia łąkotki typu all inside. Prowadnica pistoletowa z dwiema igłami zakończonymi bloczkami z materiału niewchłanialanego PEEK, bloczki połączone specjalistyczną nicią do zabiegów ortopedycznych. Prowadnica z systemem do określania miary głębokości wklucia igieł, sterylny | szt. | 5 | | | | | | |
| 16 | System szycia łąkotek all – inside. System zbudowany z dwóch implantów wykonanych z nici Fiber Tape 2.0. Igła z implantami znajduje się w jednym ergonomiczne narzędziu z obrotowym spustem do wbijania poszczególnych implantów. Osadzenie implantu potwierdzone jest dźwiękiem – klik. Blokowanie implantu odbywa się poprzez zsuniecie go z podajnika i obrócenie o krawędź igły. Implant zaopatrzony w miernik, pozwalający ustawić odległości przebicia łąkotki również po wprowadzeniu narzędzia do stawu. System umożliwia założenie implantów bez wyciągania rękojeści z kolana. Rękojeść zagięta pod kątem 0, 12, 24 stopni lub w wersji rewers. Igła o średnicy 1.7 mm | szt. | 20 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

UWAGA: Zostanie utworzony depozyt na warunkach opisanych w projekcie umowy (Par. 1b)

Pakiet 39. Akcesoria do drenażu.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw do drenażu klatki piersiowej - jedno butlowy jednorazowego użycia, sterylne; - butla kolekcyjna o poj. 3000 ml - zestaw wyposażony w króciec regulacji siły ssania - dren w kierunku pacjenta wzmocniony nakładką spiralną zabezpieczającą przed załamaniem - dren w kierunku pacjenta zakończony przezroczystym łącznikiem schodkowym 13x6mm, łącznik posiadający zatyczkę - skala pojemnościowa co 25 ml - skala centymetrowa w zakresie od 2 do 23 cm - zestaw wyposażony w uchwyt umożliwiający zawieszenie na ramie łóżka oraz do transportu - króciec regulacji siły ssania od strony zanurzeniowej powinien posiadać ukośne zakończenie zabezpieczające przed zatkanie na dnie butli | szt. | 120 | | | | | | |
| 2 | Zestaw do drenażu klatki piersiowej – dwubutlowy jednorazowego użycia sterylne;- butla kolekcyjna o poj. 3000 ml - zestaw wyposażony w króciec regulacji siły ssania - dren w kierunku pacjenta wzmocniony nakładką spiralną zabezpieczającą przed załamaniem - dren w kierunku pacjenta zakończony przezroczystym łącznikiem schodkowym 13x6mm, łącznik posiadający zatyczkę - butle połączone szerokim mostkiem zapewniającym stabilizację zestawu - skala pojemnościowa co 25 ml. - skala centymetrowa w zakresie od 2 do 23 cm - zestaw wyposażony w uchwyt umożliwiający zawieszenie na ramie łóżka oraz do transportu - butla regulacji siły ssania o poj. 700 ml. ze skalą centymetrową w zakresie od 2 do 24 cm - króciec regulacji siły ssania od strony zanurzeniowej powinien posiadać ukośne zakończenie zabezpieczające przed zatkanie na dnie butli | szt. | 20 | | | | | | |
| 3 | Butla kolekcyjna, wymienna o poj. 3000 ml; - skala pojemnościowa co 25 ml - skala centymetrowa w zakresie od 2 do 23 cm - wyposażona w korek z gwintem | szt. | 30 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---|------|------|--|--|--|--|--|--|
| 4 | <p>Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej o wyeliminowanej przestrzeni martwej jednorazowego użytku, sterylnej; - komora kolecyjna o pojemności 1000 ml z podziałką 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości</p> <ul style="list-style-type: none"> - pracujący jako drenaż czynny oraz po podłączeniu ssania jako grawitacyjny - płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H₂O - wyskalowany dodatkowy optyczny potwierdzający faktyczną siłę ssania w jamie opucnej - sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze odpowiadającym 1 cmH₂O - zastawka jednokierunkowa na wyjściu do komory kolecyjnej, dzięki czemu wyeliminowana jest przestrzeń martwa - wyeliminowana konieczność stosowania klemy na drenie pacjenta - wyposażony w specjalną komorę z siedniostopniową skalą do monitorowania wielkości przecieku doopłucnego automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej - podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim - kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc - kontrolka sygnalizująca niedrożność drenu w kierunku pacjenta - samouszczelniający port do pobierania próbek - z komory kolecyjnej <p>pracujący poprawnie zarówno w pozycji pionowej oraz leżącej (szczególnie istotne podczas transportu pacjenta)</p> <ul style="list-style-type: none"> - wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak <p>zestaw gotowy do bezpośredniego podłączenia do pacjenta, bez żadnych wstępnych czynności przygotowawczych - typu zalewania wodą dla ustalenia zastawki jednokierunkowej</p> | szt. | 30 | | | | | | |
| 5 | <p>Worek do drenażu; pojemność 1000 ml</p> <ul style="list-style-type: none"> - wyposażony w korek zamykający - kompatybilny z zestawem do drenażu | szt. | 100 | | | | | | |
| 6 | <p>Wkład workowy o pojemności 1 L jednorazowego użytku do systemu gromadzenia płynów, worki wykonane z polietylenu lub poliolefiny zapewniającego możliwość utylizacji z wtopioną pokrywą posiadającą jeden króciec w pokrywie, drugi w górnej części plastikowego pojemnika ze zdejmowanymi kątowymi obrotowymi łącznikami do podłączenia pacjenta i próżni (przejrzysty sposób oznakowania połączeń) .Wkład workowy w kształcie spłaszczonego ze względu na ograniczoną przestrzeń do zamontowania, pakowany w postaci sprasowanej dla ograniczenia powierzchni magazynowej, wyposażony w filtr przeciwbakteryjny i zastawkę hydrofobową</p> | szt. | 1500 | | | | | | |
| 7 | <p>Wkład workowy przejelowany o pojemności 1 L jednorazowego użytku do systemu gromadzenia płynów, worki wykonane z polietylenu lub poliolefiny zapewniającego możliwość utylizacji z wtopioną pokrywą posiadającą jeden króciec w pokrywie, drugi w górnej części plastikowego pojemnika ze zdejmowanymi kątowymi obrotowymi łącznikami do podłączenia pacjenta i próżni (przejrzysty sposób oznakowania połączeń) .Wkład workowy w kształcie spłaszczonego ze względu na ograniczoną przestrzeń do zamontowania, pakowany w postaci sprasowanej dla ograniczenia powierzchni magazynowej, wyposażony w filtr przeciwbakteryjny i zastawkę hydrofobową</p> | szt. | 500 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|------|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 8 | <p>Wkład workowy o pojemności 2 L jednorazowego użytku do systemu gromadzenia płynów, worki wykonane z polietylenu lub poliolefinu zapewniającego możliwość utylizacji z wtopioną pokrywą posiadającą jeden króciec w pokrywie, drugi w górnej części plastikowego pojemnika ze zdejmowanymi kątowymi obrotowymi łącznikami do podłączenia pacjenta i próżni (przejrzysty sposób oznakowania połączeń). Wkład workowy pakowany w postaci sprasowanej dla ograniczenia powierzchni magazynowej, wyposażony w filtr przeciwbakteryjny i zastawkę hydrofobową, możliwość demontażu króćca dla uzyskania przyłącza ortopedycznego o średnicy co najmniej 12 mm</p> | szt. | 1500 | | | | | | | |
| 9 | <p>Pojemnik wielorazowego użytku "kanister" poj. 1000ml - przezroczysty posiadający certyfikowaną funkcję pomiarową - wykonany z poliwęglanu odpornego na mechaniczne uszkodzenia - o spłaszczonym kształcie przystosowanym do zawieszenia na aparacie anestetycznym oraz inkubatorze - wyposażony w króciec ssący nie wymagający odłączenia drenu przy zmianie wkładu, podłączony do źródła ssania na stałe - wyposażony w króciec kątowy, schodkowy, obrotowy dla uniknięcia załamania się drenu przy zachowaniu pełnej szczelności - przystosowany do mycia mechanicznego oraz sterylizacji w autoklawie nie zawierający PVC</p> | szt. | 10 | | | | | | | |
| 10 | <p>Pojemnik wielorazowego użytku "kanister" poj. 2000ml - przezroczysty posiadający certyfikowaną funkcję pomiarową wykonany z poliwęglanu odpornego na mechaniczne uszkodzenia kształt okrągły - wyposażony w króciec ssący nie wymagający odłączenia drenu przy zmianie wkładu, podłączony do źródła ssania na stałe - wyposażony w króciec kątowy, schodkowy, obrotowy dla uniknięcia załamania się drenu przy zachowaniu pełnej szczelności - przystosowany do mycia mechanicznego oraz sterylizacji w autoklawie - nie zawierający PVC</p> | szt. | 20 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 40. Koce jednorazowego użytku kompatybilne z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Koc jednorazowego użytku dla dorosłych na górną część ciała o rozmiarach co najmniej 201 x 76 cm jednorazowego użytku kompatybilny z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus | szt. | 50 | | | | | | |
| 2 | Koc jednorazowego użytku dla dorosłych na całe ciało z dostępem operacyjnym o rozmiarach co najmniej 220 x 127 cm jednorazowego użytku, kompatybilny z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus | szt. | 30 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 41. Elektrody jednorazowe do koagulacji.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Elektroda neutralna jednorazowa owalna, dwudzielna, hydrożelowa, dla dorosłych i dzieci, 110cm2, powierzchnia całkowita min.170cm2, z etykietami identyfikującymi wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego typ ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium | szt. | 3 000 | | | | | | |
| 2 | Uchwyt jednorazowy z elektrodą nóż prosty, z przyciskami cięcie koagulacja, sterylny z wtyczką 6-pinową, 3-pinową i 1-pinową, rodzaj wtyczki (do wyboru przez zamawiającego) | szt. | 100 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 42. Obłożenia do zabiegów operacyjnych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | <p>Zestaw uniwersalny, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. . 55 gr o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H2O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min. 397,18 % i 218,45 ml/m2 , o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm.. Skład: taśma samoprzylepna min. 9x50 cm - 1 szt., serweta na stolik Mayo składana teleskopowo min. 80x145 cm (wzmocnienie min. 70x80 cm gramatura min. 74 g/m2) - 1 szt., serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm (wzmocnienie min. 66x190 cm gramatura min. 75g/m2) - 1 szt., serweta samoprzylepna min. 150x240 cm -1 szt., serweta samoprzylepna min. 200x175 cm - 1szt., serweta samoprzylepna min. 75x90 cm - 2 szt., ręcznik celulozowy - 4 szt., tupfer typu kula nitka rtg 30x30 cm - 30 szt., serweta operacyjna nitka rtg tasienka 6warstwowa min. 45x45 cm - 2 szt., czyścik do elektrod - 1szt.,</p> <p>przyłepiec z opatrunkiem min. 20x8 cm - 1szt., fartuch barierowy wzmocniany (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011), wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m2 (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m2/24h). Fartuch wzmocniony laminatem dwuwarstwowym o gramaturze min 40g/m2: na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), wzmocnienie o odporności na przesiąkanie cieczy min 300 cmH2O, rozmiar XL - 3 szt.</p> | szt. | 700 | | | | | | |
| 2 | <p>Zestaw uniwersalny jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet trzywarstwowych: folia polietylenowo -polipropylenowa, włóknina wiskozowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnie z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 73g/m2, minimalna odporność na penetrację płynów w całym obszarze obłożenia co najmniej 900 cm H2O, odporne na wypychanie na mokro i sucho min. 100 kPa, chłonność min. 800% I klasa palności wg 16 CFR1610. Skład: taśma samoprzylepna min. 9x50 cm - 1 szt., serweta na stolik Mayo składana teleskopowa min. 80x145cm (wzmocnienie min. 70x80 cm gramatura min. 74 g/m2) - 1 szt., serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm (wzmocnienie min. 66x190 cm gramatura min. 75 g/m2) -1 szt., serweta samoprzylepna min. 150x240 cm - 1 szt., serweta samoprzylepna min. 180x170 cm - 1 szt., serweta samoprzylepna min. 75x90 cm - 2 szt., ręcznik z włókniny - 4 szt.</p> | szt. | 120 | | | | | | |

| | | | | | | | | |
|---|---|------|-----|--|--|--|--|--|
| 3 | <p>Zestaw chirurgiczny do drobnych zabiegów, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwety barierowej w rozmiarze 150x90 cm - owinięcie zestawu, serweta barierowa 50x60 cm z otworem 8x6 cm z przylepcem dookoła otworu - 1 szt., kompres 17 n 12 w 10x10 cm z rtg - 20 szt. Serwety na całej powierzchni wykonane z laminatu włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze min. 56 g/m2, kolor niebieski, chłonność min. 570%, nasiąkliwość min. 27,96%, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 150 kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro min. 150 kPa, odporność na przenikanie cieczy min. 250 cmH2O, laminat nie powodujący drażnienia, uczulenia, nie cytotoksyczny, I klasa palności wg 16 CFR 1610 (metoda badań PN-EN ISO 6941). Zestaw zapakowany w torbę papierowo foliową z grzewem w kształcie V co umożliwia bezpyłowe otwieranie oraz wycięciem na kciuk po obu stronach torebki</p> | szt. | 200 | | | | | |
| 4 | <p>Zestaw do laparoskopii, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55 gr o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H2O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min. 397,18 % i 218,45 ml/m2 , o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm.. Skład: taśma samoprzylepna min. 9x50 cm - 1 szt., serweta na stolik Mayo składana teleskopowo min. 80x145 cm (wzmocnienie min. 70x80 cm gramatura min. 74 g/m2) - 1 szt., serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm (wzmocnienie min. 66x190 cm gramatura min. 75g/m2) - 1 szt., serweta 320x180 cm z otworem 30x25 cm otoczonym przylepcem – 1 szt., ręcznik celulozowy - 4 szt., przylepiec z opatrunkiem min. 10x6 cm - 2szt, przylepiec z opatrunkiem min. 5x 7,2cm 1szt., osłona na przewody składana harmonijkowo 15x250 cm - 2 szt, kompresy 17 n 12 w w rozm. 10x10 z rtg – 30 szt.</p> <p>fartuch barierowy wzmacniany (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011) wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m2 (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m2/24h) wzmocniony laminatem dwuwarstwowym o gramaturze min 40g/m2: na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), wzmocnienie o odporności na przesiąkanie cieczy min 300 cmH2O, rozmiar XL- 3 szt.</p> | szt. | 100 | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 5 | <p>Zestaw do laparoskopii, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55 gr o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H₂O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min. 397,18 % i 218,45 ml/m², o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm. Skład: taśma samoprzylepna min. 9x50 cm - 1 szt., serweta na stolik Mayo składana teleskopowo min. 80x145 cm (wzmocnienie min. 70x80 cm gramatura min. 74 g/m²) - 1 szt., serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm (wzmocnienie min. 66x190 cm gramatura min. 75g/m²) - 1 szt., serweta samoprzylepna min. 150x240 cm - 1 szt., serweta samoprzylepna min. 200x175 cm - 1 szt., serweta samoprzylepna min. 75x90 cm - 2 szt., ręcznik celulozowy - 4 szt., przylepiec z opatrunkiem min. 10x6 cm - 2 szt., przylepiec z opatrunkiem min. 5x 7,2cm 1szt., osłona na przewody składana harmonijkowo 15x250 cm - 2 szt., kompresy 17 n 12 w</p> <p>w rozm. 10x10 z rtg – 30 szt. , fartuch barierowy wzmocniany (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011), wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m² (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m²/24h) wzmocniony laminatem dwuwarstwowym o gramaturze min 40g/m²:na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), wzmocnienie o odporności na przesiąkanie cieczy min 300 cmH₂O, rozmiar XL – 3 szt.</p> | szt. | 400 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 43. Obłożenia do zabiegów operacyjnych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | <p>Zestaw do artroskopii kolana, sterylny, jednorazowy, skład:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1szt. serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm)- owinięcie zestawu. Gramatura serwety mni. 80 g/m2, odporność na rozerwanie na sucho min.171 kPa, - 2 szt. ręczniki do rąk min. 30x40 cm, - 1 szt. serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 75 x 90 cm. Gramatura serwety min. 85 g/m2, odporność na rozerwanie na sucho min. 174 kPa - 1 szt. fartuch chirurgiczny SMMS standardowy, gramatura min. 35 g/m2, długość 150 cm (+/- 5 cm), naklejka z rozmiarem widoczna przed rozłożeniem fartucha, odporność na przenikanie cieczy 37 cm H2O - 1 szt. fartuch chirurgiczny SMMS gramatura min. 35 g/m2 wzmocniony na przodzie i na rękawach laminatem min. 40 g/m2, dł. 150 cm (+/- 5 cm), naklejka z rozmiarem widoczna przed rozłożeniem fartucha; odporność na przenikanie cieczy na przodzie/ na rękawach min. 150 cm H2O w obszarze krytycznym i 37 cm H2O na pozostałej powierzchni, odporność na wypychanie na sucho/ mokro w obszarze krytycznym przód: min. 259/ 234 kPa oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni (przód rękawach): min. 155/144 kPa - 40 szt. kompres gazowy 10 x 10 cm 17- nitkowy 8- warstwowy z nitką rtg banderolowany a '20 szt - 1 szt. osłona ortopedyczna na kończynę 33 x 55 cm dwuwarstwowa z 1 paskiem samoprzylepnym 10 x 50 cm - 1 szt. taśma samoprzylepna foliowa 9 x 50 cm - 1 szt. osłona na kamerę 13 x 250 cm z folii PE składana rewersowo - 1 szt. uchwyt do mocowania przewodów i drenów samoprzylepny 9 x 11 cm z 2 taśmami z włókniny Spunlace o długości min. 25 cm - 1 szt. serweta dwuwarstwowa do zabiegów na kończynie dolnej 200x300cm z neoprenowym otworem o Ø 7 cm <p>Obłożenie pacjenta z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze podstawowej min. 57 (+/_0,5) g/m2; zdolność absorpcji cieczy laminatu (wg EN ISO 9073-6) 200 ml/m2, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/ mokro odpowiednio: 175/ 185 kPa.</p> <p>Poszczególne składowe zestawu ułożone w sposób umożliwiający łatwą aplikację. Kompresy umieszczone w papierowej torebce. Komponenty podlegające normie EN PN 13795 zgodne z tą normą. Opakowanie w formie worka z folii PE „z klapką” i dodatkowym marginesem chroniącym przed przypadkowym rozjałowieniem podczas wyjmowania zestawu. Na opakowaniu naklejka główna zawierająca m. in. nazwę zestawu, skład zestawu oraz cztery naklejki transferowe z nazwą zestawu, datą ważności, numerem REF i LOT. Sterylizacja tlenkiem etylenu</p> | szt. | 600 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|--|------|-------|--|--|--|--|--|--|
| 2 | <p>Zestaw do chirurgii ręki, jednorazowy, sterylny. Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego min. 57 (+/-0,5) g/m2. Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna o wymiarach (100 cm x 50 cm (+/- 1 cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min. 109 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy min. 125 cmH2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 280 kPa/270 kPa. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stoliki instrumentariuszki. Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795. Zestaw posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.</p> <p>Skład zestawu: serweta na stół instrumentariuszki min.150x190 cm - 1 szt., serweta na stół Mayo 80x145cm - 1 szt., ręcznik min. 30x40 cm - 2 szt., fartuch chirurgiczny SMMS standardowy, gramatura min. 35 g/m2, długość 150 cm (+/- 5 cm), naklejka z rozmiarem widoczna przed rozłożeniem fartucha, odporność na przenikanie cieczy 37 cm H2O - 2 szt., kompresy gazowe 17 nit. 8 w. z nitką rtg - 20 szt., opaska elastyczna 12cmx5m - 1 szt., serweta operacyjna wzmocniona na dłoń/stopę min.225x300 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3 cm i zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów - 1 szt.</p> | szt. | 1 200 | | | | | | |
| 3 | <p>Sterylny samoprzylepny uchwyt na przewody i dreny z 2 trokami z włókniny spunlace o długości min. 25 cm umożliwiającymi przewiązanie kilku przewodów równocześnie przymocowanymi do taśmy lepnej o wymiarach min. 9x11 cm. Materiał uchwytu spełnia wymagania normy EN PN 13795</p> | szt. | 300 | | | | | | |
| 4 | <p>Kieszka na narzędzia chirurgiczna 1- komorowa o wymiarach min. 38 x 40 cm, sterylna, wykonana z folii polietylenowej bez sztywnika. Materiał obłożenia spełnia wymagania normy EN PN 13795. Opakowanie jednostkowe posiadające min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności</p> | szt. | 200 | | | | | | |
| 5 | <p>Kieszka na narzędzia chirurgiczna 2- komorowa o wymiarach min. 38 x 40 cm, sterylna, z folii polietylenowej bez sztywnika. Materiał obłożenia spełnia wymagania normy EN PN 13795. Opakowanie jednostkowe posiadające min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności</p> | szt. | 200 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|------|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 6 | Serweta operacyjna samoprzylepna 90x110 cm, Serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu min. 57 (+/_ 0,5) g/m2. Materiał spełnia wymagania normy PN EN 13795. Opakowanie posiadające min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności | szt. | 400 | | | | | | |
| 7 | Oślonka na kończyny min. 33x55cm z taśmą samoprzylepną 10x50 cm. Oślonka wykonana z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa, gramatura laminatu min. 57 (+/_ 0,5) g/m2. Materiał spełnia wymagania normy PN EN 13795. Opakowanie posiadające min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności | szt. | 400 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 44. Obłożenia do zabiegów ginekologicznych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | <p>Zestaw do cięcia cesarskiego , jednorazowy , sterylny , skład :</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1 szt. serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm)- owinięcie zestawu, gramatura serwety min. 80 g/m2, odporność na rozerwanie na sucho 171 kPa, - 4 szt. rękawik do rąk 30 x 40 cm, 1 szt. fartuch chirurgiczny SMMS standardowy, gramatura 35 g/m2, długość 150 cm (+/- 5 cm), naklejka z rozmiarem widoczna przed rozłożeniem fartucha, odporność na przenikanie cieczy min. 37 cm H2O, - 1 szt. serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm ze wzmocnieniem 75x90 cm. Gramatura serwety min. 85 g/m2, odporność na rozerwanie na sucho 160 kPa - 2 szt. fartuch chirurgiczny SMMS gramatura 35 g/m2 wzmocniony na przodzie i na rękawach laminatem min. 40 g/m2, dł. 150 cm (+/- 5 cm), naklejka z rozmiarem widoczna przed rozłożeniem fartucha; odporność na przenikanie cieczy na przodzie/ na rękawach min. 150 cm H2O w obszarze krytycznym i 37 cm H2O na pozostałej powierzchni, odporność na wypychanie na sucho/ mokro <p>w obszarze krytycznym przód i rękawy min.155/144 kPa oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni:160/142 kPa, - 30 szt. tupfer z gazy 20- nitkowej, rozm. 6, wielkość wykroju 29x35 cm, - 6 szt. serweta gazowa 50 x 60 cm biała 20 - nitkowa 4- warstwowa po wstępnym praniu z elementem kontrastującym rtg, - 1 szt. opatrunek pooperacyjny chłonny 10x25cm, - 1 szt., serweta dla noworodka z miękkiej chłonnej włókniny typu Spunlace 90x100 cm - 1 szt. serweta do cesarskiego cięcia dwuwarstwowa 260/ 200 x 335 cm z otworem wokół jamy brzusznej 27x33 cm otoczonym folią chirurgiczną- rozmiar okna 14x20 cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów i zaworem do podłączenia drenu</p> <p>Obłożenie pacjenta z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze podstawowej min. 57 (+/_0,5) g/m2; zdolność absorpcji cieczy laminatu (wg EN ISO 9073-6) 200 ml/m2, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/ mokro odpowiednio: 175/ 185 kPa.</p> <p>Poszczególne składowe zestawu ułożone w sposób umożliwiający łatwą aplikację. Tupfert i serwety z gazy i opatrunek pooperacyjny umieszczone w kartonowym pudełku. Komponenty podlegające normie EN PN 13795 zgodne z tą normą. Opakowanie w formie worka z folii PE „z klapką” i dodatkowym marginesem chroniącym przed przypadkowym rozjałowieniem podczas wyjmowania zestawu. Na opakowaniu naklejka główna zawierająca m. in. nazwa zestawu, skład zestawu oraz cztery naklejki transferowe z nazwą zestawu, nazwą producenta, datą ważności, numerem REF i LOT, sterylizacja tlenkiem etylenu</p> | szt. | 240 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|--|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| 2 | <p>Zestaw ginekologiczny z workiem, jednorazowy, sterylny. Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa, gramatura laminatu podstawowego min. 57 (+/- 0,5). Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min.109 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy min.129 cmH2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 280 kPa/270 kPa. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stoliki instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwetach operacyjnych o szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktoqramów.</p> <p>Skład zestawu: serweta na stół instrumentariuszki min. 150x190 cm - 1 szt., rączniki min. 30x40 cm - 2 szt., serweta na stół Mayo min. 80x145 cm - 1 szt., fartuch chirurgiczny SMMS gramatura 35 g/m2 wzmocniony na przodzie i na rękawach laminatem min. 40 g/m2, dł. 150 cm (+/- 5 cm), naklejka z rozmiarem widoczna przed rozłożeniem fartucha; odporność na przenikanie cieczy na przodzie/ na rękawach min. 150 cm H2O w obszarze krytycznym i 37 cm H2O na pozostałej powierzchni, odporność na wypychanie na sucho/ mokro w obszarze krytycznym przód i rękawy min.155/144 kPa oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni:160/142 kPa - 3 szt., tupfer z gazy 20- nitkowej z nitką rtg, rozm. 6, wielkość wykroju 29x35 cm - 30 szt., tupfer z gazy 20- nitkowej z nitką rtg, rozm. 2, wielkość wykroju 14x15cm, taśma samoprzylepna min. 9x50 cm -1 szt., serweta samoprzylepna (folia PE) min. 50x50 cm - 1 szt., serweta ginekologiczna wzmocniona min. 230x 240/260 cm z zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem na krocze min. 10x15 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z sitkiem i zaworem - 1 szt.</p> | szt. | 250 | | | | | | |
|---|--|------|-----|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 3 | <p>Zestaw do porodu naturalnego, jednorazowy, sterylny. Owiniecie zestawu i obłożenie pacjenta wykonane z laminatu 2 - warstwowego (folii polietylenowej i hydrofilowej włókniny polipropylenowej (spunbond), połączonych w technice współwytłaczania o łącznej gramaturze min. 48 g/m2. Serwetka dla noworodka wykonana z miękkiej włókniny typu spunlace. Wytrzymałość laminatu na wypychanie na sucho/mokro min. 94 kPa/114 kPa. Materiał spełniający wymagania PN EN 13795 dla obłożeń chirurgicznych. Skład zestawu:</p> <p>serweta 2-warstwowa min. 100x150 cm (owinięcie zestawu) - 1 szt., kompresów włókninowych min. 10x10 cm - 10 szt., ręcznik min. 30x 20 cm - 1 szt, serweta 2-warstwowa min. 75x 90 cm - 1 szt., serweta dla noworodka min. 90x 90 cm - 1 szt., serweta operacyjna 2-warstwowa pod pośladki min. 90x92 cm z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę i zintegrowanym przezroczystym workiem wykonanym z folii PE - 1 szt., serweta operacyjna 2-warstwowa pod pośladki min. 85x 92 cm typu kieszeń w kształcie różka z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę - 1 szt.</p> | szt. | 900 | | | | | | |
| 4 | <p>Zestaw do zabiegów brzuszno - kroczych, obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego min. 57 (+/-0,5) g/m2. Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarze 50x60cm (+/-1cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej min. 109 g/m2 , wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 280 kPa/270 kPa, Odporność na przenikanie cieczy min. 125 cmH2O. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stoliki instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwetach operacyjnych o szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Skład zestawu :</p> <p>1 serweta na stół instrumentariuszki 150 cm x 190 cm 4 ręczniki 30 cm x 40 cm 1 serweta na stół Mayo 80 cm x 145 cm 1 serweta brzuszno - krocza wzmocniona 260 cm x 310 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne 125 cm z otworem w okolicy jamy brzusznej 28 cm x 32 cm z otworem na krocze 10 cm x 15 cm z osłoną podpórek kończyn górnych ze zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów</p> | szt. | 30 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 45. Fartuch medyczny ochronny jednorazowy.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Fartuch medyczny ochronny wiązany na troki wykonany z włókniny o gramaturze min. 20 g/m2 w kolorze zielonym lub niebieskim, rękaw wykończony gumką lub mankietem, rozmiar XL (uniwersalny) | szt. | 18 000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 46. Fartuchy chirurgiczne jednorazowe.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | <p>Sterylny wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m2, łącznie w obszarze wzmocnień 75g/m2W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 38cm(L), min. 40cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm, zewnętrzne dł. 70 i 54cm, wewnętrzne dł. 54cm. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT,</p> <p>datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±5cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 300cmH2O, mniej krytycznej min. 37cmH2O, wytrzymałość na wypychanie dla strefy krytycznej na mokro min. 129kPa, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych max 1,3 log10- parametry potwierdzone kartą danych technicznych.</p> <p>Fartuch pakowany z dwoma rękawkami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone zgodnie z wymogami dla wyrobów medycznych.dodatkowo wewnętrznie workiem z folii PE, rozmiar M-XXL, do wyboru przez zamawiającego</p> | szt. | 4000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 47. Maski medyczne jednorazowe.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Maska medyczna jednorazowego użytku wiązana na troki, trójwarstwowa, kolor zielony, posiadająca zintegrowany sztywnik z tworzywa umożliwiający jej anatomiczne dopasowanie, filtracja co najmniej 98,1%. Wykonana z delikatnego materiału bez zapachu, nie zawierający lateksu, włókien szklanych ani innych substancji drażniących, mocowana czterema tasiemkami, spełniająca wymagania normy PE EN 14683 II | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 2 | Maska medyczna jednorazowego użytku na gumki, trójwarstwowa, kolor niebieski, posiadająca zintegrowany sztywnik z tworzywa umożliwiający jej anatomiczne dopasowanie, filtracja co najmniej 98,1%. Wykonana z delikatnego materiału bez zapachu, nie zawierający lateksu, włókien szklanych ani innych substancji drażniących, mocowana dwiema gumkami, spełniająca wymagania normy PE EN 14683 II | szt. | 80 000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 48. Odzież medyczna jednorazowa.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Czepek damski operacyjny na obwodzie ściągnięty gumką, okrągły, zielony; wykonany z wysoce paroprzepuszczalnego, chłonnego materiału o strukturze siatki, przeznaczony dla personelu sal operacyjnych, rozmiar uniwersalny | szt. | 12 000 | | | | | | |
| 2 | Ochraniacze na buty folia anty-poślizgowa, jednorazowe | szt. | 12 000 | | | | | | |
| 3 | Fartuch foliowy PE nakładany na szyję, wiązany z tyłu min. a-80 szt. opakowanie dyspenser | op. | 180 | | | | | | |
| 4 | Rękawice foliowe PE a-100 szt. | op. | 150 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 49. Jednorazowy komplet chirurgiczny.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składający się z bluzy, dekolty obszyty w krztałcie litery V, krótki rękaw i spodni ściąganych na troki, spełniająca wymagania normy PN-EN 13795. Komplet w kolorze niebieskim, pakowany pojedynczo, rozmiar S | szt. | 200 | | | | | | |
| 2 | Jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składający się z bluzy, dekolty obszyty w krztałcie litery V, krótki rękaw i spodni ściąganych na troki, spełniająca wymagania normy PN-EN 13795. Komplet w kolorze niebieskim, pakowany pojedynczo, rozmiar M | szt. | 1 200 | | | | | | |
| 3 | Jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składający się z bluzy, dekolty obszyty w krztałcie litery V, krótki rękaw i spodni ściąganych na troki, spełniająca wymagania normy PN-EN 13795. Komplet w kolorze niebieskim, pakowany pojedynczo, rozmiar L | szt. | 1 500 | | | | | | |
| 4 | Jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składający się z bluzy, dekolty obszyty w krztałcie litery V, krótki rękaw i spodni ściąganych na troki, spełniająca wymagania normy PN-EN 13795. Komplet w kolorze niebieskim, pakowany pojedynczo, rozmiar XL | szt. | 1 500 | | | | | | |
| 5 | Jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składający się z bluzy, dekolty obszyty w krztałcie litery V, krótki rękaw i spodni ściąganych na troki, spełniająca wymagania normy PN-EN 13795. Komplet w kolorze niebieskim, pakowany pojedynczo, rozmiar XXL | szt. | 800 | | | | | | |
| 6 | Jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składający się z bluzy, dekolty obszyty w krztałcie litery V, krótki rękaw i spodni ściąganych na troki, spełniająca wymagania normy PN-EN 13795. Komplet w kolorze niebieskim, pakowany pojedynczo, rozmiar XXXL | szt. | 500 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-------|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 7 | Jednorazowa spódnica do badań ginekologicznych wykonana nieprzezroczystej włókniny SMS o gramaturze min. 25g/m2 w kolorze zielonym, niebieskim lub białym, rozmiar uniwersalny | szt. | 800 | | | | | | | |
| 8 | Koszula dla pacjenta z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 wiązana w pasie i przy szyi w kolorze niebieski , rozmiar uniwersalny | szt. | 1 000 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 50. Obłożenia medyczne jednorazowe.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|--------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Jednorazowy podkład nieprzemakalny wykonany z polipropylenu podfoliowany o gramaturze min. 24g/m2, rozmiar min. 160cmx80cm | szt. | 10 000 | | | | | | |
| 2 | Jednorazowy podkład nieprzemakalny wykonany z polipropylenu podfoliowany o gramaturze min. 24g/m2 o rozmiar min. 80cmx80cm | szt. | 7 000 | | | | | | |
| 3 | Jednorazowa serweta zabiegowa dwuwarstwowa sterylna, rozmiar min. 75cmx75cm | szt. | 2 500 | | | | | | |
| 4 | Jednorazowe prześcieradło z włókniny typu SMS o gramaturze min. 30g/m2, rozmiar min. 210cmx160 cm w kolorze niebieskim lub zielonym | szt. | 13 000 | | | | | | |
| 5 | Podkład higieniczny dwuwarstwowy nieprzemakalny o szerokości 50 cm, długość odcinka 50 cm o długości całkowitej min. 50 mb na rolce | szt. | 500 | | | | | | |
| 6 | Prześcieradło higieniczne papierowe o gramaturze min. 30 g/m2, szerokość 50 cm, długość odcinka min. 30 cm, długości całkowita min. 50 mb na rolce | szt. | 1 500 | | | | | | |
| 7 | Pokrowiec na nosze z włókniny stosowany w ambulansach z zaszciami z dwóch stron oraz z dodatkowymi wiązaniami uniemożliwiającymi przesuwania się pokrowca, rozmiar co najmniej 75x190 cm w kolorze granatowym lub niebieskim | szt. | 2 200 | | | | | | |
| 8 | Jednorazowy komplet pościeli z włókniny o gramaturze min. 20g/m2: poszwa na koc min. 210x160cm, poszwa na poduszkę min. 70x80cm, prześcieradło min. 210x160 cm w kolorze zielonym | szt. | 4 500 | | | | | | |
| 9 | Chusta trójkątna z włókniny o gramaturze min.17g/m2 rozmiar co najmniej 100x100x130 cm | szt. | 2 000 | | | | | | |
| 10 | Spodenki jednorazowe krótkie z włókniny w kolorze granatowym lub niebieskim o gramaturze min. 35g/m2 dla pacjenta do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym | szt. | 1 600 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 51. Zestawy do zabezpieczenia noworodka.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|--------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw jednorazowy, sterylny do zabezpieczenia noworodka po urodzeniu. Skład: serweta z włókniny kompresowej do osuszania noworodka min. 80x60 cm - 1 szt., kocyk bawełniany z motywem dziecięcym min. 80x75 cm – 2 szt., bawełniana czapeczka - 1 szt., miarka centymetrowa - 1 szt., szpatułka plastikowa -1szt., podkład higieniczny min. 60cmx60cm warstwa chłonna z pulpy celulozowej i warstwa spodnia wykonana z folii, chłonność min. 1400g badana wg. ISO 11948 potwierdzona kartą techniczną producenta gotowego wyrobu, na podkładzie umieszczona nazwa własną podkładu co umożliwi powiązanie z kdt, opakowanie spełniające normę PN EN 868-5 | szt. | 900 | | | | | | |
| 2 | Podkład higieniczny min. 60x60 cm w górnej warstwie wykonane z miękkiej włókniny, warstwa chłonna wykonana z grubej jednolitej bez przetłoczeń warstwy z pulpy celulozowej w części spodniej zabezpieczony pofałdowaną wytrzymałą folią co zabezpiecza przed przesuwaniem podkładu. Folia z części spodniej zawinięta na brzegi wkładu chłonnego co zabezpiecza przed wyciekami wilgoci z wkładu chłonnego. Chłonność min. 950g badana wg. ISO 11948 potwierdzona kartą techniczną producenta gotowego wyrobu | szt. | 12 000 | | | | | | |
| 3 | Podkład higieniczny min. 60x90 cm w górnej warstwie wykonane z miękkiej włókniny, warstwa chłonna wykonana z grubej jednolitej bez przetłoczeń warstwy z pulpy celulozowej w części spodniej zabezpieczony pofałdowaną wytrzymałą folią co zabezpiecza przed przesuwaniem podkładu. Folia z części spodniej zawinięta na brzegi wkładu chłonnego co zabezpiecza przed wyciekami wilgoci z wkładu chłonnego. Chłonność min. 1600g badana wg. ISO 11948 potwierdzona kartą techniczną producenta gotowego wyrobu | szt. | 16 000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 52. Zestawy zabiegowe do wkłucia i cewnikowania.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw jałowy do wkłucia lędźwiowego w zestawie min.: serweta podfoliowana 75cmx45cm o gramaturze 42g/m2 - 1szt., serweta 60cmx50cm z laminatu o gramaturze 56g/m2 z przylepnym otworem o średnicy 10cm - 1szt., 1 szt., pęseta plastikowa - 1 szt., igła 1,2x40 mm - 1 szt., igła 0,5x25mm - 1szt., strzykawka 5 ml wkręcana -1 szt., strzykawka 2-3 ml -1 szt., kompres włókninowy min. 7,5cmx7,5cm - 10 szt., opatrunek samoprzylepny z wkładem chłonnym min. 5cmx7,2cm - 1 szt. Opakowanie typu twardy blister z dwiema komorami, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy w narożach do otwierania przetłoczenia unoszące papier | szt. | 1 000 | | | | | | |
| 2 | Zestaw jałowy do wkłucia centralnego w zestawie min; serweta podfoliowana min. 75x45 cm o gramaturze 42g/m2 -1 szt., serweta z laminatu o gramaturze 56g/m2 z otworem przylepnym o średnicy 8 cm min. 45x75 cm - 1 szt., tupfer „kula” 20x20 cm - 10 szt., kompres z gazy min.7,5x7,5 cm - 10 szt., ostrze chirurgiczne nr 11 - 1 szt., pęseta plastikowa - 1 szt., strzykawka 20 ml.- 1 szt., strzykawka 10 ml - 1 szt., imadło metalowe jednorazowe co najmniej 13cm- 1 szt., igła 0,8x40 mm - 1 szt., igła 1,2x40 mm - 1 szt. Opakowanie typu twardy blister z dwiema komorami, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy. w narożach do otwierania przetłoczenia unoszące papier | szt. | 800 | | | | | | |
| 3 | Jałowy zestaw do cewnikowania w zestawie min.: tupfer „kula” 20x20 cm - 6 szt., kompres 17n 8 w. w rozm. 7,5x7,5, - 8 szt., serweta podfoliowana min. 50x60 cm - 1 szt., serwetapodfoliowana z otworem i rozcięciem min. 50x60 cm, -1 szt., penseta plastikowa co najmniej 13 cm - szt., pean plastikowy co najmniej 14 cm - 1 szt., pojemnik plastikowy 120 ml. - 1 szt., rękawice nitylowe bezpudrowe z wywiniętym mankietem w roz. M. - 2 szt. Elementy poza blistrem: - ampułkostrzykawka 10 ml. wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną - ampułkostrzykawka 6 ml. wypełniona chlorohexydyną i lignocainaopakowanie. Opakowanie typu twardy blister z dwiema komorami, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy w narożach do otwierania przetłoczenia unoszące papier | szt. | 400 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|-----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 4 | <p>Jałowy zestaw do cewnikowania w zestawie min.: tupferów „kula” 20x20 cm - 6 szt., serweta podfoliowana min. 50x60 cm - 1 szt., serweta podfoliowanej z otworem 5 cm i rozcięciem min. 50x60 cm, - 1 szt., penseta plastikowa co najmniej 13 cm - 1 szt., rękawic lateksowe bezpudrowe z wywiniętym mankietem w rozmiarze M. - 2 szt. Opakowanie typu twardy blister z dwiema komorami, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy w narożach do otwierania przetłoczenia unoszące papier</p> | szt. | 100 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 53. Ostrza chirurgiczne jednorazowego użytku.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Sterylnie ostrze chirurgiczne typu skalpel, wykonane ze stali nierdzewnej, jednorazowego użytku do trzonek wielorazowego użytku nr 3 i 4 w rozmiarach od nr 10 do nr 25, do wyboru przez Zamawiającego. Ostrze nie powodujące szarpania skóry, rysunek ostrza w skali 1:1 na opakowaniu handlowym i każdym opakowaniu jednostkowym, numer ostrza i nazwa producenta wygrawerowana bezpośrednio na ostrzu. Pakowane pojedynczo w folię aluminiową z rozmiarem, nr serii i datą ważności znajdującą się w widocznym miejscu. Oznakowanie rozmiaru z widocznym kształtem ostrza, opakowanie zawierające 100 szt. | op. | 300 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 54. Ostrza i strzygarki chirurgiczne.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Akumulatorowa strzygarka chirurgiczna z ruchomym 360° ostrzem podczas strzyżenia w wielu płaszczyznach, ostrze zmieniające pozycję pod wpływem nacisku na skórę bez potrzeby dotykania ostrza przez operatora. Ładowanie kontaktowe - stykowe dające pewność gotowości do pracy, bateria litowo-jonowa bez efektu pamięci i efektu leniwej pamięci, czas ładowania całkowicie rozładowanej baterii max. 4 godziny, czas strzyżenia po całkowitym naładowaniu min. 160 minut, ledowy wskaźnik naładowania baterii, klasa wodoodporności IPX7, waga max. 180 gram | szt. | 5 | | | | | | |
| 2 | Ładowarka do strzygarki kompatybilna z akumulatorem strzygarką chirurgiczną z ruchomą głowicą z poz. 1 | szt. | 5 | | | | | | |
| 3 | Uniwersalne ostrze do każdego typu owłosienia do strzyżenia na sucho i mokro, z kierunkiem wzrostu włosów i pod włos, konstrukcja ostrzy minimalizująca ryzyko uszkodzeń skóry, nieruchoma dolna powierzchnia ostrza chroniąca skórę, a górna ruchoma obcinająca włosy, odsetek zacięć maksymalnie 2 % potwierdzone badaniami, bezdotykowa aplikacja ostrzy z opakowania, oryginalna instrukcja użycia potwierdzająca dane pakowane w plastikowe przezroczyste opakowanie zaklejone z wierzchu białą folią zawierającą opis oraz nr katalogowy. Ostrze kompatybilne z akumulatorem strzygarką chirurgiczną z ruchomą głowicą z poz. 1 | szt. | 3 200 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 55. Materiały do sterylizacji.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 75mm, dł.200mb | szt. | 12 | | | | | | |
| 2 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 100mm, dł.200mb | szt. | 12 | | | | | | |
| 3 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 125mm, dł.200mb | szt. | 12 | | | | | | |
| 4 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 150mm, dł.200mb | szt. | 12 | | | | | | |
| 5 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 200mm, dł.200mb | szt. | 6 | | | | | | |
| 6 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 250mm, dł.200mb | szt. | 4 | | | | | | |
| 7 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 300mm, dł.200mb | szt. | 2 | | | | | | |
| 8 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 350mm, dł.200mb | szt. | 2 | | | | | | |
| 9 | Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 400mm, dł.200mb | szt. | 2 | | | | | | |
| 10 | Papier sterylizacyjny zielony, rozmiar 100cmx100cm, a-250szt. | op. | 6 | | | | | | |
| 11 | Papier sterylizacyjny biały rozmiar 75cmx75cm, a-250 szt. | op. | 8 | | | | | | |
| 12 | Włóknina niebieska 60 g/m2 100cmx100cm, a-250 szt. | op. | 6 | | | | | | |
| 13 | Włóknina niebieska 60 g/m2 75cmx75cm, a-250 szt. | op. | 10 | | | | | | |
| 14 | Wkładka absorpcyjna 30cmx50cm, a-500 szt. | op. | 12 | | | | | | |
| 15 | Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu, szer. 75mm, dł. 100mb | szt. | 6 | | | | | | |
| 16 | Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu, szer. 100mm, dł. 100mb | szt. | 6 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|---|------|----|--|--|--|--|--|--|
| 17 | Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu, szer. 150mm, dł. 100mb | szt. | 4 | | | | | | |
| 18 | Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu, szer. 200mm, dł. 100mb | szt. | 4 | | | | | | |
| 19 | Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu, szer. 250mm, dł. 100mb | szt. | 4 | | | | | | |
| 20 | Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu, szer. 300mm, dł. 100mb | szt. | 2 | | | | | | |
| 21 | Koperta z nadrukiem do dokumentowania procesów sterylizacji, liczba cykli do zaprotokołowania na jednej kopercie - min.16 (7 na pierwszej i 9 na drugiej stronie koperty), miejsca na wklejenie, podwójnie samoprzylepnej etykiety, wskaźnika klasy 6 odpowiadającego parametrom danego cyklu (o ile stosowany), wskaźnika z PCD systemu Helix, koperta posiada miejsca na zapisy decyzji w sprawie zwolnienia sterylizatora do pracy w danym dniu oraz zwolnienia każdego cyklu z podpisem osoby odpowiedzialnej za daną czynność, op.100 szt. | op. | 10 | | | | | | |
| 22 | Koperta dokumentacyjna przystosowana do etykiet i wskaźników używanych w kontroli procesu sterylizacji VHP - plazmowej, op. 100 szt. | op. | 10 | | | | | | |
| 23 | Etykiety podwójnie samoprzylepne uniwersalne ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną – sześć pól informacyjnych, etykiety muszą pasować do trzyrzędowej metkownicy BLITZ o symbolu T 222 lub kompatybilnej, rolka - 500 szt. etykiet | op. | 20 | | | | | | |
| 24 | Etykiety podwójnie samoprzylepne ze wskaźnikiem sterylizacji plazmowej – etykiety muszą pasować do trzyrzędowej metkownicy BLITZ o symbolu T 222 lub kompatybilnej, rolka - 500 szt. etykiet | op. | 20 | | | | | | |
| 25 | Taśma ze wskaźnikiem na parę wodną zajmującym co najmniej 30% powierzchni, taśma o szerokości min. 24 mmx50 m, typ I wg ISO 11140-1., posiadająca oświadczenie producenta o zgodności testu z normą ISO 11140-1, wytrzymała na rozerwanie i rozciąganie, wodoodporna, elastyczna, usuwana bez pozostałości kleju | szt. | 30 | | | | | | |
| 26 | Taśma ze wskaźnikiem do stosowania w sterylizacji nadtlaniem wodoru, o rozmiarach wymiary 25 mm x 25 mb, naturalna, nie zawierająca celulozy, zmiana barwy wskaźnika z fioletowego na różowy | szt. | 10 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|---|------|----|--|--|--------|--|--------|--------|
| 27 | Bezpieczny toksykologicznie rozpuszczalny w wodzie preparat w aerozolu lub w rozpylaczu z pompką do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych na bazie węglowodorów alifatycznych nie wpływających na proces sterylizacji parowej, opakowanie min. 250 ml | szt. | 12 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |
| ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH | | | | | | | | | |
| Pakiet 55 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 | | | | | | | | | |
| Rękaw foliowo papierowy z testem do sterylizacji parowej: o konstrukcji folii i wykonaniu spełniający wymagania norm: | | | | | | | | | |
| EN ISO 11607-1:2017 lub ISO 11607-1:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych | | | | | | | | | |
| EN ISO 11607-2:2017 lub ISO 11607-2:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montowania | | | | | | | | | |
| EN 868-3:2017: Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 3: Papier stosowany do wytwarzania torebek papierowych (określonych w EN 868-4) i do wytwarzania torebek i rękawów | | | | | | | | | |
| EN 868-5:2009 Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 5: Torebki z zamknięciem samoprzylepnym oraz rękawy z materiałów porowatych i folii z tworzywa sztucznego | | | | | | | | | |
| oraz oprócz tego charakteryzujący się następującymi parametrami: | | | | | | | | | |
| papier o gramaturze 70 g (PN EN 868-3), produkt posiadający kompletną charakterystykę wydaną przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-3, oraz potwierdzenie wydane przez niezależną organizację o zgodności z aktualnie obowiązującą normą EN 868-5 systemu bariery sterylnej utworzonej przez reprezentatywne opakowanie wykonane z surowców (papier i folia) o parametrach wytrzymałościowych opisanych poniżej: | | | | | | | | | |
| <ul style="list-style-type: none"> • zawartość chlorków nie więcej niż 0,05% • zawartość siarczanów nie więcej niż 0,25 % • wytrzymałość na przedarcie niemniej niż 700 mN w obu kierunkach • wytrzymałość na przepuklenie niemniej niż 400 kPa na sucho • wytrzymałość na przepuklenie niemniej niż 150 kPa na mokro • niezwilżalność wodą minimum 28 s • wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania niemniej niż 1,6 kN/m; w kierunku poprzecznym niemniej niż 1,3 kN/m | | | | | | | | | |
| folia – co najmniej ośmiowarstwowa (PN EN 868-5) nie licząc warstwy kleju, produkt musi posiadać wydane przez producenta folii (a nie dystrybutora) oświadczenie o zgodności z normami [PNEN 868-3, PNEN 868-5] i charakterystykę folii wydaną przez jej producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności: | | | | | | | | | |
| <ul style="list-style-type: none"> • potwierdzenie liczby warstw folii wydane przez niezależną organizację notyfikowaną • przezroczysta, bez rozwarstwień, bez substancji toksycznych i porów | | | | | | | | | |

- grubość nie większa niż 52 μm
- zgrzewalna w temperaturze 165 – 200 OC
- wytrzymałość na rozdarcie w obu kierunkach nie mniejsza niż 300 mN
- elastyczna [wydłużenie niemniej niż 70%]
- potwierdzenie zgodności konstrukcji z EN 868-5 przez niezależną organizację
- wszystkie napisy i testy poza przestrzenią pakowania po stronie przedniej – strona folii
- wskaźnik procesu sterylizacji parowej
- powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji $\geq 100 \text{ mm}^2$ [PNEN 868-5]
- jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania
- ze względów techniczno-higienicznych rękawy nawinięte na rolkę folią na zewnątrz
- wszystkie rękawy i torebki od jednego producenta

Niedopuszczalne naniesienie znaku CE na rękawie

Pakiet 55 poz. 10, 11

Papier krepowany spełniający wymagania norm:

EN ISO 11607-1:2017 lub ISO 11607-1:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych

EN ISO 11607-2:2017 lub ISO 11607-2:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montowania EN 868-2:2017 Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 2: Materiały opakowaniowe do sterylizacji - Wymagania i metody badań oraz o następującej charakterystyce wytrzymałościowej:

a) włókno celulozowe, kolor zielony

b) zawartość chlorków $\leq 0,015\%$

c) zawartość siarczków $\leq 0,018\%$

d) wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho:

- w kierunku walcowania nie mniej niż 2,0 kN/m
- w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,6 kN/m

e) wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro:

- w kierunku walcowania nie mniej niż 0,9 kN/m
- w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,6 kN/m

f) gramatura nominalna 60 g/m² (tolerancja wg. PN EN 868-2)

g) produkt posiadający charakterystykę wytrzymałościową wydaną przez producenta (nie dystrybutora) w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2

h) dostarczony w oryginalnych, firmowych opakowaniach z długim terminem ważności min. 12 miesięcy.

Pakiet 55 poz. 12, 13

Włóknina niebieska miękka tj. celuloza wiązana powierzchniowo, wzmocniona włóknem syntetycznym i mikrorepowana -włókno celulozy uszczelnione lateksem i wzmocnione włóknem syntetycznym spełniająca wymagania norm.:

EN ISO 11607-1:2017 lub ISO 11607-1:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych

EN ISO 11607-2:2017 lub ISO 11607-2:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montowania

EN 868-2:2017 Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 2: Materiały opakowaniowe do sterylizacji - Wymagania i metody badań

oraz oprócz tego charakteryzująca się następującymi parametrami:

kolor niebieski

zawartość chlorków $\leq 0,015\%$

zawartość siarczanów $\leq 0,01\%$

wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,0 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,9 kN/m

wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,6 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m

wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 220 kPa na sucho i 170 kPa na mokro

niezwilżalność roztworem soli fizjologicznej nie mniej niż 90 min.

wydłużenie do zerwania min 10% w obu kierunkach

gramatura nominalna 60 g/m² $\pm 5\%$ (PN EN 868-2): wytrzymałość na rozdarcie nie mniej niż 1300 mN w kierunku walcowania oraz nie mniej niż 2100 mN w kierunku poprzecznym

Produkt posiadający charakterystykę wytrzymałościową wydaną przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2.

Pakiet 55 poz. 14

Wkładka absorpcyjna do tac narzędziowych, rozmiar 300 mm x 500 mm , gramatura papieru 70 g/m², zawartość siarczanu (%) <0,25,, zawartość chlorku (%) <0,05, opak. 500 szt.

Pakiet 55 poz. 15, 16, 17, 18, 19, 20

Rękawy tyvek-folia przeznaczone do stosowania jako materiał opakowaniowy dla wyrobów medycznych poddawanych procesom sterylizacji niskotemperaturowej (odparowany nadtlenek wodoru) spełniający wymagania norm:

EN ISO 11607-1:2017 lub ISO 11607-1:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych

EN ISO 11607-2:2017 lub ISO 11607-2:2006/Amd 1:2014 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montowania

EN 868-5:2009 Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 5: Torebki z zamknięciem samoprzylepnym oraz rękawy z materiałów porowatych i folii z tworzywa sztucznego

EN 868-9:2009 Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 9: Niepowlekanie włókniń z poliolefin - Wymagania i metody badań

oraz oprócz tego charakteryzujący się następującymi parametrami:

Spełniający wymagania norm EN 868-5 i ISO 11607

Rękaw

Nadrukowany wskaźnik dla sterylizacji plazmowej.

Wykonany z niepowlekanej włókniń HDPE pod nazwą Tyvek®, (klasa 1073 B) oraz wielowarstwowej folii BOPET/PE laminat z tworzywa sztucznego (12/50 mikronów).

Parametry zgrzewania od 120-130°C, zgrzew minimum 6 mm, wytrzymałość zgrzewu minimum 1,5 N/15 mm, długość rolki 100 mb, na każdym rękawie nadrukowany kod pozwalający dotrzeć do danych procesu produkcji oraz wskaźnik chemiczny typu 1.

Włóknina HDPE (Tyvek®):

Spełniająca wymagania normy europejskiej EN 868-9:2009 dla niepowlekanych włókniń HDPE. Wolna od zanieczyszczeń, substancji toksycznych i zapachu. Nie wydzielająca żadnych włókien i nie pęcznieje w czasie normalnego stosowania.

| | | |
|---|------------------|------|
| Gramatura | g/m ² | 74,6 |
| Wytrzymałość na rozciąganie, w kierunku wytwarzania | kN/m | 7,6 |
| Wytrzymałość na rozciąganie, w poprzek kierunku wytwarzania | kN/m | 8,2 |
| Wytrzymałość na zerwanie, w kierunku wytwarzania | mN | 3425 |
| Wytrzymałość na zerwanie, w poprzek kierunku wytwarzania | mN | 3514 |
| Wytrzymałość na rozerwanie | kPa | 1227 |
| Przepuszczalność powietrza | µm/Pa s | 5,8 |
| Opór powietrza Gurley'a | s/100 ml | 22 |

Folia przezroczysta, nietoksyczna, może być poddawana niskotemperaturowej metodzie sterylizacji poniżej 100°C.

| | | |
|--|------------------|-----|
| Grubość | μm | 62 |
| Gramatura | g/m ² | 65 |
| Wytrzymałość na zerwanie, w kierunku wytwarzania | mN | 250 |
| Wytrzymałość na zerwanie, w poprzek kierunku wytwarzania | mN | 250 |
| Wydłużenie do zerwania, w kierunku wytwarzania | % | 60 |
| Wydłużenie do zerwania, w poprzek kierunku wytwarzania | % | 60 |
| Odporność na temperaturę | °C | 100 |

Produkt posiadający potwierdzenie powyższych parametrów w postaci karty charakterystyki wytrzymałościowej wydanej przez producenta i potwierdzenie zgodności z aktualnie obowiązującymi normami.

Pakiet 56. Pojemniki na odpady medyczne.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Pojemnik prostokątny na odpady medyczne wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia, pojemność 60L | szt. | 20 | | | | | | |
| 2 | Pojemnik na odpady medyczne z otworem wrzutowym wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 5L, pojemnik i pokrywa pakowany oddzielnie dla ograniczenia powierzchni magazynowej | szt. | 40 | | | | | | |
| 3 | Pojemnik na odpady medyczne z otworem wrzutowym na odpady ostre wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 2L, pojemnik i pokrywa pakowany oddzielnie dla ograniczenia powierzchni magazynowej | szt. | 6 500 | | | | | | |
| 4 | Pojemnik na odpady medyczne z otworem wrzutowym na odpady ostre wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 1L, pojemnik i pokrywa pakowany oddzielnie dla ograniczenia powierzchni magazynowej | szt. | 3 500 | | | | | | |
| 5 | Pojemnik na odpady medyczne w kształcie spłaszczonym do pojazdów sanitarnych z otworem wrzutowym na odpady ostre wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 0,7L | szt. | 1 200 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 57. Dreny brzuszne i dreny do odsysania ran.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F20, sterylny | szt. | 20 | | | | | | |
| 2 | Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F24, sterylny | szt. | 100 | | | | | | |
| 3 | Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F28, sterylny | szt. | 200 | | | | | | |
| 4 | Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F30, sterylny | szt. | 200 | | | | | | |
| 5 | Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F32, sterylny | szt. | 200 | | | | | | |
| 6 | Dren typ Redon do odsysania ran Ch8 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny | szt. | 50 | | | | | | |
| 7 | Dren typ Redon do odsysania ran Ch10 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny | szt. | 500 | | | | | | |
| 8 | Dren typ Redon do odsysania ran Ch12 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny | szt. | 600 | | | | | | |
| 9 | Dren typ Redon do odsysania ran Ch14 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny | szt. | 400 | | | | | | |
| 10 | Dren typ Redon do odsysania ran Ch16 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny | szt. | 200 | | | | | | |
| 11 | Dren typ Redon do odsysania ran Ch18 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny | szt. | 50 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 58. Obwody oddechowe.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, rura z materiału PP, dwie rury rozciągliwe długość 180 cm po rozciągnięciu, dodatkowa rura do worka o długości po rozciągnięciu 180 cm, kolanko z portem CO2 z koreczkiem mocowany na lince, trójnik Y, średnica rur 22 mm, złącza 22 mmF z materiału elastycznego EVA, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy pojemność 2 litry z zabezpieczeniem przed sklejaniami w postaci tzw. koszyczka, mikrobiologicznie czysty | szt. | 400 | | | | | | |
| 2 | Obwód oddechowy do respiratora dla dorosłych, dwie rury długości 160 cm, rury wykonane z PE, pułapka wodna (skraplacz), dodatkowo rura do nawilżacza długości 60 cm, kolanko bez portu, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami, średnica rur 22 mm, złączka 22mmF z materiału elastycznego EVA, złączka prosta 22mmM-22mmM, mikrobiologicznie czysty | szt. | 400 | | | | | | |
| 3 | Obwód oddechowy pojedynczy dla dorosłych kompatybilny z respiratorem typ Astral 100 o długości 150cm wykonany z PCV z rury gładkiej wewnątrz, z linią sterującą o średnicy wewnętrznej 4mm i linią monitorującą o średnicy wewnętrznej 3 mm, długość linii 180 cm 200 cm, elastyczna końcówka do podłączenia respiratora 22mmF, zastawka wydechowa z wylotem powietrza wydychanego przez pacjenta, bez zawartości lateksu i ftalanów, mikrobiologicznie czysty | szt. | 300 | | | | | | |
| 4 | Obwód oddechowy pojedynczy dla dorosłych kompatybilny z respiratorem typ Astral 100 o długości 180 cm wykonany z PCV z rury gładkiej wewnątrz, niebieskie elastyczne końcówki 22mmF typu Flex, bez zawartości lateksu i ftalanów, mikrobiologicznie czysty | szt. | 200 | | | | | | |
| 5 | Obwód oddechowy pojedynczy dla dorosłych kompatybilny z respiratorem Allied AHP 300 o długości 180 cm wykonany z PCV z rury gładkiej wewnątrz, z linią sterującą i linią monitorującą o długości min. 200 cm, elastyczna końcówka do podłączenia respiratora 22mmF, zastawka wydechowa z wylotem powietrza wydychanego przez pacjenta, bez zawartości lateksu i ftalanów, w zestawie z przedłużaczem przestrzeni martwej gładkim wewnątrz wykonanym z PCV o długości 15cm i złączach 22M/15F – 15M, przedłużacz z podwójnie obrotowym złączem kolankowym z samouszczelniającym się portem do odsysania, całość zapakowane jako zestaw, mikrobiologicznie czysty | szt. | 40 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 59. Obwody oddechowe.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Obwód oddechowy kompatybilny z respiratorem dla dorosłych typ Flight 60, jedno rurowy o długości 180 cm, zastawka wydechowa z wylotem powietrza wydychanego przez pacjenta na końcu rury wydechowej o długości 18 cm, z 3 drenami: drenem sterującym zastawką o długości 200 cm i drenami do czujnika przepływu o długości 200 cm, dreny podłączone do łącznika umożliwiającego podłączenie ich do respiratora, trójnik do podłączenia respiratora 22mmF na końcu którego umieszczony jest czujnik przepływu, mikrobiologicznie czysty | szt. | 150 | | | | | | |
| 2 | Obwód oddechowy kompatybilny z respiratorem dla dorosłych typ Flight 60, dwururowy o długości 200 cm z dwoma drenami: drenem sterującym zastawką o długości 200 cm i drenami do czujnika przepływu o długości 200 cm, dreny podłączone do łącznika umożliwiającego podłączenie ich do respiratora, czujnik umieszczony na wylocie trójnika Y łączącego ramiona wdechowe i wydechowe, mikrobiologicznie czysty | szt. | 50 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 60. Igły do znieczuleń.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil-Point, końcówka Luer, ostra, drożna, dopasowana i szczelnie połączona z innego rodzaju sprzętem, krystalicznie przezroczysta nasadka umożliwiająca bardzo dobrą wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego, rowkowany uchwyt nasadki igły, listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 7 mm, rozmiar: 25G, 26G, 27G, długości 90 mm z prowadnicą, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 1200 | | | | | | |
| 2 | Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil -Point, końcówka Luer, ostra, drożna, dopasowana i szczelnie połączona z innego rodzaju sprzętem, krystalicznie przezroczysta nasadka umożliwiająca bardzo dobrą wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego, rowkowany uchwyt nasadki igły, listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 7 mm, rozmiar: 25G, 26G, 27G długości 120 mm z prowadnicą, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 200 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 61. Zestawy do znieczulenia, kaniulacji, introduktory.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego rozszerzony G16 oraz G18: igła Tuchy, kateter epiduralny dł. 100cm, filtr przeciwbakteryjny płaski 0,2um, strzykawka nisko oporowa 10ml, strzykawka 10ml, igła do podawania leków 0,9x40mm, igła do znieczuleń 0,5x25mm, sterylne | szt. | 20 | | | | | | |
| 2 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 7F x 20 cm dwukanałowy: kateter dwukanałowy 7Fx20 cm, przewodnik J 035"x60 cm, rozszerzacz 8Fx12cm, igła prosta 18Gx7cm, strzykawka 5ml, motylek z zaciskiem, skalpel, sterylne | szt. | 80 | | | | | | |
| 3 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 7F x 20 cm trzykanałowy: kateter trzykanałowy 7Fx20 cm, przewodnik J 035"x60 cm, rozszerzacz 8Fx12cm, igła prosta 18Gx7cm, strzykawka 5ml, motylek z zaciskiem, skalpel, sterylne | szt. | 180 | | | | | | |
| 4 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 7F x 20 cm czterokanałowy: kateter czterokanałowy 7Fx20 cm, przewodnik J 035"x60 cm, rozszerzacz 8Fx12cm, igła prosta 18Gx7cm, strzykawka 5ml, motylek z zaciskiem, skalpel, sterylne | szt. | 200 | | | | | | |
| 5 | Zestaw z zastawką do wprowadzania i wymiany kateterów oraz elektrod endokawitalnych: introduktor 7F - koszulka z zastawką 7Fx11cm, przewodnik J 035"x 40 cm, rozszerzacz 7Fx18 cm, igła prosta 18Gx7cm, kranik trójdrożny, sterylne | szt. | 20 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 62. Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną wyposażony w linię pomiarową o długości co najmniej 150cm, przetwornik ze zintegrowanym systemem płuczącym 3ml/h z dwoma możliwościami przepłukiwania. System wypełniania linii pomiarowych wyposażony w zakrzywioną igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się systemu pomiarowego. Zestaw posiadający koreczek tłumiący zamknięty zabezpieczający system pomiarowy przed przypadkową kontaminacją. Zestaw dający zapis ciśnienia z dokładnością odwzorowania na poziomie <2% błędu pomiarowego dla całej linii pomiarowej potwierdzony przeprowadzonym testem w fazie produkcyjnej. Zestaw kompatybilny z kablami BD Ohmeda typu PMSET poprzez okrągły wtyk pinowy | szt. | 50 | | | | | | |
| 2 | Zestaw z dwoma przetwornikami do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną wyposażony w dwie linie pomiarowe o długości 150 cm, dwa przetworniki ze zintegrowanym systemem płuczącym 3ml/h z dwoma możliwościami przepłukiwania. System wypełniania linii pomiarowych wyposażony w zakrzywioną igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się systemu pomiarowego. Zestaw posiadający koreczki tłumiące zamknięte zabezpieczające system pomiarowy przed przypadkową kontaminacją. Zestaw dający zapis ciśnienia z dokładnością odwzorowania na poziomie <2% błędu pomiarowego dla całej linii pomiarowej potwierdzony przeprowadzonym testem w fazie produkcyjnej. Zestaw kompatybilny z kablami BD Ohmeda typu PMSET poprzez okrągły wtyk pinowy | szt. | 180 | | | | | | |
| 3 | Uniwersalny mankiet do mocowania na ramieniu pacjenta przetworników do pomiaru IBP, wykonany z miękkiej pianki poliuretanowej. Bezlaksowy, bez zastosowania klejów, hipoalergiczny, neutralny dla bakterii, antyodleżynowy. Produkt posiada możliwość prania i sterylizacji, rozmiar min. 12 x 45 cm | szt. | 150 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 63. Zestawy pomiarowe kompatybilne z platformą monitorowania hemodynamicznego PulsioFlex typ PC 400 z modulem PiCCO typ PC 4510.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Zestaw PiCCO kompatybilny z platformą monitorowania hemodynamicznego PulsioFlex typ PC 400 z modulem PiCCO typ PC 4510 składający się z: cewnika do pomiaru rzutu serca metodą termodylucji przezpłucnej PiCCO - tętnica udowa długość użyteczna 20 cm/średnica zewnętrzna 5F, tętnica ramienna okolica łokciowa długość użyteczna 22 cm/średnica 4F, tętnica ramienna proksymalnie długość użyteczna 16 cm/średnica 4F, tętnica pachowa długość użyteczna 8 cm/średnica 4F, przystosowany do pomiaru ciśnienia krwi metodą inwazyjną, posiadający czujnik termiczny. Zestaw zawierający nieodkształcającą się prowadnicę wykonaną z nitinolu, rozszerzało oraz igłę umożliwiającą kaniulację naczynia metodą Seldingera, rozmiar cewników do wyboru przez Zamawiającego oraz przetwornika do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną, zawierającego w standardzie zestaw płuczący z czerwoną linią o dł. 150 cm z trójdrożnym kranikiem, przystosowany do ciągłego pomiaru ciśnienia tętniczego oraz niebieską linią o dł. 150 cm do pomiaru ciśnienia żylnego. Zestaw zawierający przepływowy czujnik termiczny, dostosowany do użycia płynów o temperaturze pokojowej oraz płynów o bardzo niskiej temperaturze, zintegrowany z sensorem detekcji przepływu i czasu jego trwania | szt. | 60 | | | | | | |
| 2 | Czujnik kompatybilne z platformą monitorowania hemodynamicznego PulsioFlex typ PC 400 z modulem PiCCO typ PC 4510 przeznaczony do przeprowadzania analiz krzywej ciśnienia tętniczego, wyposażony w przewód ciśnieniowy o długości min. 30 cm oraz zintegrowaną diodę LED wskazującą stan sygnału ciśnienia | szt. | 30 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX |

Pakiet 64. Artykuły do infuzji.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Standardowy zestaw infuzyjny posiadający filtr 15 µm, obrotowy luer lock, z zatyczką na końcu linii kompatybilny z pompami Volumat Agilia VLST 10, sterylny | szt. | 200 | | | | | | |
| 2 | Zestaw do infuzji worków z krwią posiadający filtr 200 µm kompatybilny z pompami Volumat Agilia VL TR 00, sterylny | szt. | 200 | | | | | | |
| 3 | Zestaw do żywienia pozajelitowego zawierający filtr 1,2 µm eliminujący pęcherzyki powietrza kompatybilny z pompami Volumat Agilia VL PN 00, sterylny | szt. | 900 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 65. Artykuły do zabiegów operacyjnych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Jednorazowy, wysokochłonny nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z dwóch scalonych powłok mocnego nieprzemakalnego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Podkład o gładkiej jednolitej powierzchni nie powodujące uszkodzeń skóry pacjenta, chłonność min. 2800 ml o rozmiarach co najmniej 145cmx90cm | szt. | 800 | | | | | | |
| 2 | Jednorazowy, wysokochłonny nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z dwóch scalonych powłok mocnego nieprzemakalnego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Podkład o gładkiej jednolitej powierzchni nie powodujące uszkodzeń skóry pacjenta, chłonność co min. 1200 ml o rozmiarach co najmniej 90cmx70cm | szt. | 700 | | | | | | |
| 3 | Oślona jałowa do sondy USG śródoperacyjna, wymiary co najmniej 100x610 mm z żelem 25 ml i elementem mocującym pole operacyjne | szt. | 400 | | | | | | |
| 4 | Oślona jałowa na przewody medyczne o rozmiarach co najmniej szer.140 mm, dł. 2000 mm | szt. | 600 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 66. Butelki dla noworodka.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Butelka przezroczysta o pojemności 50 ml wykonana z polipropylenu bez bisphenolu A oraz ftalanów do mleka modyfikowanego i pokarmu matki, sterylna, jednorazowego użytku, z nakrętką w kolorze niebieskim, z podziałką co 1 ml do 25 ml. Pakowana pojedynczo w opakowanie typu papier-folia. Możliwość pasteryzacji do 70 st. C. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej i zamrażania. Butelka przeznaczona do użytku szpitalnego, posiadająca oznakowanie CE | szt. | 5000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 67. Maska nadkrtaniowa.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Nadkrtaniowa maska jednorazowego użytku, bezlateksowa wyposażona w beczłoniowy, termoplastyczny, nienadmuchiwany i anatomicznie wyprofilowany mankiet o kształcie eliptycznym, maska spłaszczona w przekroju poprzecznym, wyraźnie wyczuwalny bloker zgryzu, blokada nadłośni, kanał żołądkowy, niezbędne informacje umieszczone na produkcji tj. rozmiar, zakres wagowy, wskaźnik ułożenia siekaczy, rozmiar; 2,3,4,5, do wyboru przez Zamawiającego | szt. | 200 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 68. Myjka do mycia ciała pacjenta.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|---------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Myjka do mycia ciała pacjenta pokryta środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 aktywującym się pod wpływem wody w postaci rękawicy, bez palców, nie ulegająca rozerwaniu w trakcie mycia. Wykonana z dwóch warstw, przedniej części myjącej z poliestru wraz z środkiem myjącym o neutralnym pH 5.5 i tylnej z polipropylenu, gramatura min. 50g/m2 | szt. | 260 000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 69. Zestaw do higieny jamy ustnej.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Jednorazowego zestaw do higieny jamy ustnej 24 godzinnej, procedura co 8 godzin. W skład zestawu; min. 1 szt. szczotka do mycia zębów z gąbką na górnej powierzchni umożliwiającą oczyszczenie języka z wbudowaną regulacją siły ssania z łącznikiem schodkowym na drenach połączeniowych, min. 1 szt. aplikator gąbkowy, min. 1 szt., saszetka z żelem nawilżającym, min. 1 szt. saszetka o pojemności min. 10 ml z 0,12% roztworem chlorheksydyny | szt. | 1 800 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 70. Ręcznik papierowy do automatycznego zasobnika, zasobniki do artykułów higienicznych.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|-----|--|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | Ręcznik papierowy do automatycznego zasobnika z fotokomórką w rolce, wykonany w technologii Hydratek (zwiększona zdolność wchłaniania), biały, klejony, dwu warstwowy z wcięciem w roli na uchwyt, długość 143 m, szerokość 24,7cm, średnica rolki 19,3 cm, średnica gilizy 4,5 cm | szt. | 120 | | | | | | |
| 2 | Ręcznik papierowy do automatycznego zasobnika z fotokomórką dwuwarstwowy w którym jedna warstwa jest z celulozy w technologii TAD a druga z makulatury, miękkość produktu uzyskana podczas łączenia dwóch warstw ręcznika przy użyciu minimum ilości kleju wkomponowanego w jego strukturę w formie szarego wzoru. System ręczników do rąk w roli H1, kolor biały, długość 150 m, szerokość 21 cm, średnica rolki 19 cm, wewnętrzna średnica gilzy 3,8 cm, kompatybilny z dozownikiem poz. 4 | szt. | 2000 | | | | | | |
| 3 | Ręcznik papierowy w roli, nieperforowany o wymiarach: szerokość 21cm, długość 280 m, średnica 19 cm, jedno warstwowy, wykonany z celulozy, gramatura min. 31g/m2, stopień białości min. 86%, . Każda rolka sprzedawana w banderoli zabezpieczającej ręcznik przed ubrudzeniem, z instrukcją wymiany wkładu oraz oznaczeniem systemu, do którego pasuje. Każda rolka ręcznika zapakowana w oryginalnym opakowaniu producenta wraz z oryginalnym plastikowym plugiem ułatwiającym montaż, który jest integralną częścią każdej rolki ręcznika. Posiadający certyfikat kontaktu z żywnością oraz certyfikat ekologiczny Ecolabel, kompatybilny z systemem dozowania typu matc dozujący pojedyncze odcinki o długości 25cm. Opakowanie zbiorcze ułatwiające przenoszenie, otwieranie oraz magazynowanie. Wymagana karta produktu potwierdzająca dane techniczne, kompatybilny z dozownikiem poz. 4 | szt. | 1000 | | | | | | |
| 4 | Dozownik bezdotykowy do ręczników w roli z sensorem Intuition TM w systemie H1, wykonany z plastiku w kolorze białym z trwałego tworzywa ABS o rozmiarze szerokość 331 mm, wysokość 368 mm, głębokość 206 mm z łatwym i szybkim uzupełnieniem funkcja Easy Load, zasilanie bateryjne 3 x R20, otwarcie pokrywy zamykane na kluczyk, łatwy w utrzymaniu czystości, kompatybilny z ręcznikiem poapierowym poz. 2 i 3 | szt. | 15 | | | | | | |
| 5 | Mocny i trwały pojemnik na ręczniki papierowe składane, wykonany z tworzywa ABS , posiadający okienko umożliwiające kontrolę ilości ręczników w pojemniku, zamykany na kluczyk, pojemność 200-250 ręczników, kolor biały, łatwy w utrzymaniu czystości | szt. | 30 | | | | | | |
| 6 | Mocny i trwały pojemnik na papier toaletowy typ Jumbo wykonany z tworzywa ABS , zamykany na kluczyk, średnica tulei 4,5 cm, kolor biały, łatwy w utrzymaniu czystości | szt. | 20 | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|------|----|--|--|--|--------|--|--------|--------|
| 7 | Mocny, trwały mocowany na ścianę pojemnik na mydło w płynie 1L z tworzywa ABS, zamykany na kluczyk, kolor biały, łatwy w utrzymaniu czystości | szt. | 10 | | | | | | | |
| 8 | Mocny i trwały dozownik na rękawiczki jednorazowego użytku, mocowany na ścianę z tworzywa ABS w kolorze białym z zestawem do mocowania, maksymalne rozmiary pudełka rękawic jakie można umieścić; długość 250 mm, szerokość 130 mm, wysokość 80 mm | szt. | 60 | | | | | | | |
| 9 | Dozownik łokciowy systemu DERMADOS przeznaczony do preparatów myjących i dezynfekujących w opakowaniach o pojemności 500ml. Wykonany z wytrzymałego tworzywa ABS w kolorze białym, łatwy w montażu i utrzymaniu w czystości. Pompka z wkładem plastikowym i regulacją dozowania ilości preparatu od 0.5ml do 1.5 ml, wymiary, szerokość 9cm , wysokość 24cm (bez ramienia), głębokość od 12cm (bez ramienia) | szt. | 60 | | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 71. Ręczniki papierowe i papier toaletowy.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|--|------|-------|----------------------|-------------------|---------------|--------------------|---------------|----------------|
| 1 | Ręcznik w rolce MINI biały celulozowo-makuladorowy, dwu-warstwowy, niepyłący długość min. 50 m, szerokość max. 22 cm, gramatura min. 40 g/m2 | szt. | 3000 | | | | | | |
| 2 | Ręcznik papierowy gofrowany niepyłący składany w ZZ (szary, niebieski, zielony) rozmiar 25x23 cm min. 200 listków, gramatura min. 38 g/m2 | szt. | 25000 | | | | | | |
| 3 | Ręcznik papierowy gofrowany, niepyłący składany w ZZ biały rozmiar 25x23 cm, min. 200 listków, gramatura min. 40 g/m2 | szt. | 1000 | | | | | | |
| 4 | Papier toaletowy typ Jumbo, szary, długość rolki min. 100 m, szerokość 9,4-10 cm, średnica max. 20 cm, gramatura min. 38 g/m2 | szt. | 8000 | | | | | | |
| 5 | Papier toaletowy typ Jumbo, biały, dwuwarstwowy, celulozowo-makuladorowy, długość rolki min. 150 m, szerokość 9,6-10 cm, średnica max. 20 cm, gramatura min. 40 g/m2 | szt. | 1000 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | xxxxxx | | xxxxxx | xxxxxx |

Pakiet 72. Czyściwo.

| Lp. | Nazwa asortymentu | J.m. | Ilość | Cena jedn. Netto PLN | Wartość netto PLN | Stawka VAT % | Wartość brutto PLN | Producent | nr. katalogowy |
|---------------------------------|---|------|-------|----------------------|-------------------|--------------|--------------------|-----------|----------------|
| 1 | <p>Czyściwo celulozowe białe, 80% białości, wykonane z włókien pierwotnych, rozmiar:</p> <ul style="list-style-type: none"> - długość rolki min. 184m - szerokość rolki min. 23,4cm - średnica rolki min. 25cm - min. 800 listków na rolce - perforacja, długość odcinka min. 25cm - gramatura min. 2x18g/m2 <p>Czyściwo posiadające dopuszczenie do kontaktu z żywnością oraz certyfikaty FSC i Ecolabel</p> | szk. | 600 | | | | | | |
| 2 | <p>Czyściwo wiskozowo-poliestrowe pocięte na ścierki min. 16x40cm. Pakowane min. 470 odcinków w pakiecie skład:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 60-70% wiskoza - 30-40% poliester <p>Wytrzymałe, miękkie, o wysokim stopniu absorpcji Odporne na działanie rozpuszczalników</p> | op. | 900 | | | | | | |
| Ogólna wartość pakietu : | | | | | | | xxxxxx | xxxxxx | xxxxxx |

DODATKOWE WYMAGANIA ODNOŚZĄCE SIĘ INDYWIDUALNIE DO KAŻDEGO Z PAKIETÓW (OD 1 DO 72):

1. ZAMÓWIENIE NALEŻY REALIZOWAĆ SUKCESYWNIE TJ. W CIĄGU 3 DNI ROBOCZYCH OD DNIA ZŁOŻENIA PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO ZAMÓWIENIA FAKSEM LUB ZA POŚREDNICTWEM POCZTY ELEKTRONICZNEJ, W OKRESIE 12 MIESIĘCY OD DNIA ZAWARCIA UMOWY, DO MAGAZYNU MEDYCZNEGO ZAMAWIAJĄCEGO W TCZEWIE PRZY ULICY 30-GO STYCZNIA 57/58.
2. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA ROZŁADUNKU I WNIESIENIA TOWARU DO MAGAZYNU MEDYCZNEGO ZAMAWIAJĄCEGO.
3. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA PODANIA W TABELACH ASORTYMENTOWO – CENOWYCH ZAWARTYCH W NINIEJSZYM ZAŁĄCZNIKU NR 3 DO SWZ, NAZWY PRODUCENTA I NUMERU KATALOGOWEGO PRODUKTU (O ILE NUMER TAKI ZOSTAŁ NADANY) OFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA. W PRZYPADKU BRAKU NUMERU KATALOGOWEGO PRODUKTU NALEŻY PODAĆ W TYM MIEJSCU NAZWĘ WŁASNĄ PRODUKTU. NALEŻY WYPEŁNIĆ POWYŻSZE TABELY ASORTYMENTOWO – CENOWE, NA KTÓRE WYKONAWCA SKŁADA SVOJĄ OFERTĘ I PODPISAĆ, BĄDŹ WYPEŁNIĆ TABELY ASORTYMENTOWO – CENOWE, NA KTÓRE WYKONAWCA SKŁADA OFERTĘ I PODPISAĆ W ZAŁĄCZNIKU STANOWIĄCYM WERSJĘ EDYTOWALNĄ (WERSJA EXCEL – WERSJA POMOCNICZA) POWYŻSZEGO, KTÓRY ZOSTAJE ZAŁĄCZONY DO DOKUMENTACJI POSTĘPOWANIA W CELU SPRAWNIEJSZEGO PROCESU KALKULACJI OFERTY. W PRZYPADKU SKORZYSTANIA Z WERSJI EDYTOWALNEJ STOSUJE SIĘ ZASADY I WYMOGI ZAWARTE W NINIEJSZYM ZAŁĄCZNIKU I SWZ.
4. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA DOSTARCZENIA PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Z MIN. 12-MIESIĘCZNYM TERMINEM WAŻNOŚCI (POZA WYJĄTKAMI OPISANYMI W SWZ I DOKUMENTACH POSTĘPOWANIA) LUB POINFORMOWANIA PODCZAS SKŁADANIA ZAMÓWIENIA O KRÓTSZYM TERMINIE – WYMAGANA JEST ZGODA ZAMAWIAJĄCEGO.
5. WSZELKIE PRZELICZENIA ZAOKRĄGLA SIĘ MATEMATYCZNIE – DO 0,4 WŁĄCZNIE „W DÓŁ”, OD 0,5 WŁĄCZNIE „W GÓRĘ”. WSZELKIE PRZELICZENIA I ZAOKRĄGLENIA DOKONAĆ NALEŻY DO DRUGIEGO MIEJSCA PO PRZECINKU, ZAPISY SWZ W CZ. XVII W TYM ZAKRESIE STOSUJE SIĘ ODPOWIEDNIO.
6. WSZYSTKIE MIEJSCA W TABELACH, NA KTÓRE WYKONAWCA SKŁADA SVOJĄ OFERTĘ, MUSZĄ ZOSTAĆ WYPEŁNIONE PRZEZ WYKONAWCĘ, ZGODNIE Z ICH NAZWAMI, OKREŚLONYMI W NAGŁÓWKACH ZA WYJĄTKIEM PRZYPADKÓW OPISANYCH NINIEJSZĄ SWZ.
6. CAŁY ZAOFEROWANY PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA W TABELACH DLA PAKIETÓW OD 1 DO 72 MUSI BYĆ DOPUSZCZONY DO STOSOWANIA W OBSZARZE MEDYCZNYM. ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA WYJĄTEK OD POWYŻSZEGO **I WYMAGA** ASORTYMENTU **NIE BĘDĄCEGO WYROBEM MEDYCZNYM** W:

- PAKIET NR 55, POZ. 21, POZ. 22
- PAKIET NR 56
- PAKIET NR 68
- PAKIET NR 70
- PAKIET NR 71
- PAKIET NR 72
- Z OCZYWISTYCH WZGLĘDÓW: DZIERŻAWA – NAJEM URZĄDZENIA MEDYCZNEGO, PAKIET NR 20, POZ. 3

UWAGA: WYKONAWCA SKŁADAJĄC SWOJĄ OFERTĘ W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU OŚWIADCZA RÓWNOCZEŚNIE, IŻ JEST UPRAWNIONY DO SWOBODNEGO ROZPORZĄDZANIA ZAOFEROWANYMI PRODUKTAMI, KTÓRE SĄ WOLNE OD WAD FIZYCZNYCH I PRAWNYCH ORAZ, ŻE POSIADA WSZELKIE NIEZBĘDNE UPRAWNIENIA ORAZ ZGODY, ZEZWOLENIA ODPOWIEDNICH ORGANÓW, URZĘDÓW, WYNIKI BADAŃ, CERTYFIKATY, OŚWIADCZENIA, DEKLARACJE (W TYM WSKAZANE W TABELACH ASORTYMENTOWO – CENOWYCH, W NINIEJSZYM ZAŁĄCZNIKU) ITP. DO REALIZACJI PRZEDMIOTU UMOWY ORAZ ŻE WYKONANIE NINIEJSZEGO ZAMÓWIENIA PRZEZ WYKONAWCĘ NIE BĘDZIE NARUSZAĆ JAKICHKOLWIEK PRAW OSÓB TRZECICH. WYKONAWCA ZOBOWIĄDUJE SIĘ DO PRZEDŁOŻENIA ZAMAWIAJĄCEMU DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH POSIADANIE PRZEZ WYKONAWCĘ NIEZBĘDNYCH DOKUMENTÓW, O KTÓRYCH MOWA W ZDANIU POPRZEDZAJĄCYM WYMAGANYCH DLA PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W NINIEJSZYM OPISIE, NA KAŻDE ŻĄDANIE ZAMAWIAJĄCEGO, O CZYM MOWA W PROJEKCIE UMOWY (ZAŁ. NR 4 DO SWZ)

UWAGA: W PRZYPADKU WĄTPLIWOŚCI WYKONAWCY, ZAMAWIAJĄCY INFORMUJE, IŻ WSKAZAŁ DOKUMENTY I OŚWIADCZENIA JAKICH WYMAGA OD WYKONAWCÓW W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU DLA PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W SWZ, NIE ZAŚ W OPISIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

UWAGA: ZAMAWIAJĄCY NIE WYDZIELA POZYCJI Z PAKIETÓW. PROSIMY NIE ZADAWAĆ PYTAŃ ODNOŚNIE WYDZIELENIA POZYCJI Z PAKIETÓW I UTWORZENIA NOWYCH PAKIETÓW.

_____ dnia __. __. ____ r.
(miejscowość i data)

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania.

DOKUMENT SKŁADANY WRAZ Z OFERTĄ

Zawarta w dniu [REDAKTOWANE] roku w Tczewie pomiędzy:

Szpital Tczewski Spółka Akcyjna, wpisana do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym Gdańsk – Północ w Gdańsku, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, Nr KRS 0000386185, NIP 593-25-26-795, REGON 220620689, Kap. Zakładowy – 25.222.350,00 zł. wpłacony w całości, BDO 000038394, z siedzibą: UL. 30-GO STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW, zwana w dalszej treści umowy „ZAMAWIAJĄCYM”, reprezentowanym przez:

1) Pana Macieja Bielińskiego – Prezesa Zarządu

a

zwana w dalszej części Umowy „Wykonawcą”, reprezentowanym przez :

1) [REDAKTOWANE]

na podstawie wyboru oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia klasycznego, o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO numer 05/PN/2024, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r.

Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm), zwanej dalej „pzp”,

złożonej zgodnie z ogłoszeniem, z dnia [REDAKTOWANE] r.

§ 1.

1. Wykonawca zobowiązuje się sprzedać i dostarczyć Zamawiającemu [REDAKTOWANE], określone w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, w okresie do 12 miesięcy od dnia [REDAKTOWANE] z zastrzeżeniem ust. 4 niniejszego paragrafu.

[REDAKTOWANE], objęte zakresem przedmiotowym niniejszej umowy zwane będą w dalszej części niniejszej umowy „Produktami”.

2. Wykonawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostawy Produktów w zakresie i ilościach zgodnych z zestawieniem wyspecyfikowanym w złożonej przez Wykonawcę ofercie, do postępowania 00/PN/2024, w zakresie pakietu nr: [REDAKTOWANE]. Załączony do złożonej przez Wykonawcę oferty formularz ofertowy stanowiący załącznik nr 1 do SWZ oraz załącznik nr 3 do SWZ będący podstawą skalkulowania ceny oferty, stanowią załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Również Specyfikacja Warunków Zamówienia (SWZ) ze wszystkimi załącznikami, do postępowania 00/PN/2024 jak i oferta Wykonawcy ze wszystkimi załącznikami złożona w tym postępowaniu, stanowią integralną część niniejszej umowy.

3. Wykonawca oświadcza, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania Produktami, które są wolne od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia, zgody, zezwolenia odpowiednich organów, urzędów, wyników badań, certyfikaty, oświadczenia, deklaracje, atesty itp. do prawidłowej realizacji przedmiotu niniejszej umowy oraz że wykonanie niniejszej umowy przez Wykonawcę nie będzie naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich. Wykonawca zobowiązuje się do przedłożenia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających okoliczności wskazane w zdaniu poprzedzającym dla przedmiotu zamówienia, na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia żądania, pod rygorem rozwiązania umowy z wyłącznej winy Wykonawcy i zastosowania zapisów umownych dotyczących nieuzasadnionego rozwiązania umowy przez Wykonawcę, o czym mowa w § 4, ust. 1, pkt b) umowy. Wszelkie przedkładane Zamawiającemu dokumenty muszą być w języku polskim lub zawierać stosowne tłumaczenie. Wykonawca oświadcza, że oferowane produkty spełniają wszystkie wymogi prawne, określone na terenie RP dla oferowanych Produktów, za co ponosi wyłączną odpowiedzialność.

4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionych Produktów:

a) sukcesywnie w okresie obowiązywania niniejszej umowy, w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej, na formularzu zamówienia stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy, lub sporządzonym zgodnie z danymi zawartymi w tym załączniku,

b) w dni robocze, w godz. od 8:00 do 14:00.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości zamawianych Produktów oraz częstotliwości dostaw. Zamawiający zastrzega prawo do skorzystania z opcji (art. 441 pzp) polegającej na tym, iż w ramach łącznej wartości danego pakietu (Produktów objętych niniejszą umową) będzie możliwa zmiana ilości poszczególnych rodzajów Produktów (poszczególnych pozycji asortymentowych składających się na dany pakiet – tzw. „przesunięcie asortymentowe”, w przypadku wyczerpania ilości danej pozycji asortymentowej, a wystąpienia potrzeby zamówienia tego asortymentu, o ile nie zostanie wyczerpana łączna wartość pakietu i w pozostałym zakresie będzie możliwość realizacji zamówienia do 50% zakresu, o czym mowa poniżej, w zadaniu ostatnim tego ustępu.) objętych postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, o których mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyszczególnionych w SWZ do postępowania nr: 00/PN/2024. Podane ilości poszczególnych Produktów są wielkościami szacunkowymi i w czasie obowiązywania niniejszej umowy mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego wynikających z ilości i stanu zdrowia pacjentów oraz zastosowanych procedur medycznych, co oznacza, że nie stanowią ostatecznego wymiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą być podstawą do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw lub podstawą do odmowy ich realizacji. Zamawiający zastrzega, że minimalny zakres zamówienia jaki zrealizuje wynosi 50%.

6. Wykonawca zobowiązuje się po dostarczeniu Produktów do ich rozładunku oraz wniesienia na własny koszt i ryzyko do Magazynu Medycznego Zamawiającego w Tczewie (83-110), przy ulicy 30-go Stycznia 57/58.

7. Wykonawca zobowiązuje się do zabezpieczenia terminowych dostaw zamówionych Produktów, nie obciążając przy tym Zamawiającego żadnymi dodatkowymi kosztami. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty będą posiadały oznaczenia wymagane aktualnie obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie.

8. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. Zamawiający może

dokonać takiego zakupu jeśli Wykonawca po upływie 3 dni od dnia wezwania nie dostarczy zamówionych produktów, zgodnie z zapisami umowy. We wskazanym wyżej przypadku Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu kwotę wynikającą z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany przez Zamawiającego u innego dostawcy. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty ww. kwoty w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.

9. Wykonawca oświadcza, że parametry jakościowe dostarczanych Produktów w okresie objętym umową (bez względu na dokonane zmiany umowne w tym zakresie) nie będą gorsze niż te określone w SWZ oraz ofercie złożonej przez Wykonawcę do postępowania nr: **00/PN/2024**

10. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał Produkty o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – **nie krótszym niż 12 miesięcy** od dnia zrealizowania dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych Produktów. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy Produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy od dnia zrealizowania dostawy, jednakże tylko za zgodą Zamawiającego.

11. Wykonawca oświadcza, że udziela Zamawiającemu gwarancji jakości na dostarczone Produkty w okresie równym terminowi ważności Produktów (np. wynikający z opisu na opakowaniu), ale nie krótszym niż termin o którym mowa w **ust. 10** niniejszego paragrafu.

12. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do dostarczonych Produktów. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrywania zgłoszonych przez Zamawiającego reklamacji bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w czasie 5 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faksem lub pocztą elektroniczną.

13. W razie stwierdzenia, że dostarczone Produkty mają wady, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwych Produktów na Produkty wolne od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie **5 dni roboczych** od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faksem lub pocztą elektroniczną lub od dnia wydania ekspertyzy, o której mowa w **ust. 15** niniejszego paragrafu, w razie potwierdzenia przez przedmiotową ekspertyzę zasadności reklamacji złożonej przez Zamawiającego.

14. Nieuzasadnione odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, o której mowa w **ust. 12** niniejszego paragrafu może stanowić podstawę do odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z winy Wykonawcy i skutkować po stronie Wykonawcy obowiązkiem zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości określonej w **§ 4 ust. 1 pkt b)** niniejszej umowy. Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.

15. W przypadku odrzucenia reklamacji, o której mowa w **ust. 12 i ust. 13** niniejszego paragrafu Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości Produktów dostarczonych przez Wykonawcę oraz ich zgodności z wymogami przewidzianymi przepisami prawa oraz określonymi przez Zamawiającego w SWZ. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, wszelkie koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosić będzie Wykonawca, który zobowiązany będzie do ich zwrotu w terminie 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego.

16. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia dostarczonych Produktów w przypadku dostarczenia Produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Braki jakościowe i ilościowe będą rozpatrywane w trybie reklamacji.

17. Zamawiający może także odmówić przyjęcia dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w przypadku ich dostarczenia przez Wykonawcę ze zwłoką, a w szczególności, w przypadku wcześniejszego dokonania Zakupu Interwencyjnego, zgodnie z **ust. 8** niniejszego paragrafu.

18. Po dostarczeniu zamówionych Produktów, następuje ich przyjęcie przez Zamawiającego. Przyjęcie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, może być poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym i jakościowym dostarczonych Produktów. Strony zgodnie postanawiają, iż pozytywny wynik badania, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie jest równoznaczny z uznaniem, iż zamówione Produkty zostały dostarczone w ilościach zgodnych z zamówieniem, o którym mowa w **ust. 4 pkt a)** niniejszego paragrafu.

19. Po przyjęciu dostarczonych Produktów, Zamawiający wrywkowo dokona badania ilościowo – asortymentowego, jak również sprawdzenia, czy dostarczona partia Produktów jest wolna od widocznych wad fizycznych lub jakościowych. Przedstawiciel Wykonawcy upoważniony jest do obecności podczas tych czynności. Czynność ta nie pozbawia Zamawiającego prawa do złożenia ewentualnej reklamacji w terminie późniejszym, co do ilości, rodzaju asortymentu oraz wad fizycznych lub jakościowych.

20. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty winny mieć na opakowaniu odpowiednie oznaczenia, a w szczególności: rodzaj, nazwę Produktu, ilość, nazwę i adres producenta, datę ważności oraz inne oznakowania wymagane przez obowiązujące normy i przepisy prawne.

21. Wykonawca wraz z dostarczonymi Produktami zobowiązuje się dostarczyć 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 Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy ustawy Kodeks cywilny.

23. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się z Ogólną Klauzulą Informacyjną stanowiącą **załącznik nr 3** do niniejszej Umowy i wyraża zgodę na przetwarzanie jego danych osobowych w zakresie niezbędnym do realizacji przedmiotu niniejszej umowy.

24. Wykonawca oświadcza, że będzie (w przypadku dostaw, do których niezbędne jest wykonanie określonych usług, usług, robót budowlanych):
a) przestrzegać przepisów oraz zasad Bezpieczeństwa i Higieny Pracy oraz przestrzegać wymagań prawnych w zakresie podpisanej z Zamawiającym umowy, a także obowiązujących u Zamawiającego regulaminów i zarządzeń wewnętrznych przedstawionych Wykonawcy. Wykonawca musi zapewnić, aby jego pracownicy posiadali ukończone szkolenie w zakresie BHP, przed przystąpieniem do pracy, pracownicy muszą przejść instruktaż stanowiskowy z zakresu BHP, przeprowadzony przez kierownika firmy Wykonawcy,
b) rejestrować wypadki przy pracy, choroby zawodowe i zdarzenia potencjalnie wypadkowe wśród swoich pracowników pracujących na terenie Zamawiającego,

- c) wyposażać swoich pracowników w środki bezpieczeństwa, w szczególności w odpowiednią odzież roboczą, dostosowaną do rodzaju wykonywanych czynności,
- d) organizować pracę swoich pracowników w sposób spełniający zasady bezpieczeństwa i higieny pracy. Pojazdy, maszyny i inne urządzenia używane przez firmę zewnętrzną nie mogą stwarzać zagrożenia dla wszystkich pracowników. Pracownicy Wykonawcy obsługujący urządzenia elektro-energetyczne, dźwigowe, pojazdy mechaniczne muszą posiadać stosowane uprawnienia w tym zakresie,
- e) powiadamiać swoich pracowników o możliwych zagrożeniach związanych z wykonywaniem przez nich prac,
- f) powiadamiać Specjalistę ds. BHP u Zamawiającego o zaistniałych wypadkach przy pracy, a w sytuacjach awaryjnych, zagrożenia życia lub zdrowia pracowników, stosować się do poleceń wydawanych przez Koordynatora BHP lub Specjalistę ds. BHP Zamawiającego,
- g) przeprowadzać szkolenie wśród podległych pracowników wykonujących usługę w zakresie obowiązującej w firmie polityki bezpieczeństwa i higieny pracy,
- h) umożliwić Specjaliście ds. BHP Zamawiającego kontrolę postępowania na zgodność z przyjętymi zasadami BHP,
- i) dbać, aby pracownicy Wykonawcy wykonujący pracę na terenie Zamawiającego posiadali aktualnie badania zdrowotne i szkolenia BHP,
- j) dbać, aby wszystkie materiały i surowce stosowane, używane w czasie wykonywania pracy były tak ułożone i zabezpieczone, żeby nie stwarzały zagrożenia dla ludzi,
- k) zmniejszać dla otoczenia uciążliwość swojej działalności związanej z wykonywaniem prac zleconych przez Zamawiającego, a w przypadku stosowania w procesie pracy substancji niebezpiecznych lub szkodliwych pisemnie powiadomić służbę BHP Zamawiającego,
- l) zabierać z terenów Zamawiającego wszelkie odpady powstałe w czasie realizacji umowy,
- m) przestrzegać zakazu wwożenia na teren Zamawiającego jakichkolwiek odpadów,
- n) przestrzegać zakazu składowania jakichkolwiek substancji mogących zanieczyścić powietrze atmosferyczne, wodę, glebę, a w przypadku gdy substancje te służą do wykonywania usług dla firmy szczególnie ich składowania i stosowania należy uzgodnić z Kierownikiem Działu Technicznego u Zamawiającego,
- o) przestrzegać zakazu mycia pojazdów na terenie Zamawiającego,
- p) przestrzegać zakazu spalania odpadów na terenie Zamawiającego,
- r) przestrzegać zakazu wylewania jakichkolwiek substancji niebezpiecznych do gleby lub kanalizacji na terenie Zamawiającego.

§ 1a. (jeśli dotyczy)

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom.
2. Realizacja zamówienia przy pomocy podwykonawców musi odbyć się zgodnie z zapisami i wytycznymi pzp, w szczególności na zasadach zawartych w art. 462 – 465 pzp. oraz w SWZ do postępowania nr **00/PN/2024**.
3. Za wszelkie działania podwykonawcy, Wykonawca ponosi odpowiedzialność jak za działania własne
4. Wszelkie sprawy związane z realizacją przedmiotu umowy przy udziale podwykonawcy, w tym zapłata wynagrodzenia podwykonawcy, leżą wyłącznie po stronie Wykonawcy.

§ 1b. (dotyczy tylko pakietu 38)

Niniejszym zostaje utworzony depozyt na terenie Szpitala dla produktów wymienionych w pakiecie 38 oraz zostaje użyzione instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegów związanych z produktami wymienionymi w pakiecie 38, na poniższych zasadach:

1. Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ. Osobą odpowiedzialną za depozyt jest:

2. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.
3. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.
4. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.
5. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie zużywał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.
6. Zamawiający prześle Wykonawcy niezwłocznie, maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału, protokół zużycia: **PROTOKÓŁ ZUŻYCIA PRODUKTÓW**.
7. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 8 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone pębomby.
8. W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.
9. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.
10. Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.
11. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.
12. Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.
13. Na uzupełniony depozyt zostanie wystawiona faktura VAT z terminem płatności.
14. Firma użycza instrumentarium dotyczy Pakiet nr 38.
15. Firma użycza sprzętu na niżej wymienionych warunkach:
 - Właścicielem sprzętu pozostaje Firma
 - Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia sprzętu
 - Firma oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Szpital jakichkolwiek wad w działaniu Sprzętu, Szpital powiadomi firmę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy Sprzętu, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia Sprzętu wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Szpital, Firma ma prawo do obciążenia Szpitala kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany Sprzętu, jeśli Sprzęt nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek.
 - Szpital zapewnia, że sprzęt będzie obsługiwany i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie.

Szpital nie przekaże sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wdzierżwiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Firmy.

- Firma zobowiązuje się do odbioru użyczzonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.

§ 2.

1. Całkowita wartość Produktów (wynagrodzenie dla Wykonawcy), których sukcesywna sprzedaż i dostawa oraz wniesienie jest przedmiotem niniejszej umowy, zgodnie ze złożoną ofertą przez Wykonawcę, do postępowania nr: **00/PN/2024** wynosi:

| | | |
|--------------------|------------------|----------|
| Netto PLN: | (słownie: |) |
| Brutto PLN: | (słownie: |) |
| podatek VAT | % | |

2. Wykonawca gwarantuje stałość cen Produktów przez okres obowiązywania niniejszej umowy, z zastrzeżeniem postanowień **ust. 3 pkt a), pkt b), pkt c)** niniejszego paragrafu.

3. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy strony dopuszczają możliwość zmiany wartości (ceny) Produktów wobec wartości ustalonej w **ust. 1** niniejszego paragrafu wyłącznie:

- a) w sytuacjach o których mowa w **§ 2a oraz § 8 ust. 2 pkt. a) i b)** niniejszej umowy,
- b) w sytuacji obniżenia ceny przez Wykonawcę tj. dokonania zmiany na korzyść Zamawiającego,
- c) w sytuacji, gdzie zmiana cen spowodowana jest zawarciem aneksu, sporządzonego na podstawie przepisów ustawy pzp jak i innych ustaw oraz przepisów prawa, zezwalających na zmiany w umowach zawartych w wyniku przeprowadzenia postępowania z zastosowaniem ustawy pzp.

4. Wszelkie płatności będą realizowane przez Zamawiającego w złotych polskich (PLN).

5. Wykonawca musi znajdować się na tzw. „białej liście” podatników VAT.

§ 2a.

KLAUZULE WALORYZACYJNE

1. Stosownie do postanowień art. 439 ust. 1 Pzp, Zamawiający przewiduje możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia określonego w §2, ust. 1, niniejszej umowy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu zamówienia, na następujących zasadach:

a) poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów, o których mowa w art. 439 ust. 1 pzp uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia (spadku lub wzrostu) wynosi minimum 15% względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie, a w przypadku kolejnej zmiany – względem ceny ustalonej w wyniku zmiany poprzedzającej (np. wynikającej z ostatniego zawartego aneksu),

b) początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia przypada na dzień otwarcia ofert – w przypadku pierwszej zmiany. Początkowy termin dla każdej kolejnej zmiany określa data zawarcia aneksu dotyczącego zmiany poprzedzającej. Każda ze stron stosuje powyższą zasadę oddzielnie.

c) zmiana wynagrodzenia dokonana zostanie z użyciem odesłania do wskaźnika zmiany cen materiałów lub kosztów ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego lub w odniesieniu do faktycznie zmienionych cen lub kosztów w okresie danej zmiany w rozumieniu pkt. b), powyżej. W przypadku odniesienia się Wykonawcy do faktycznie zmienionych cen lub kosztów, zobowiązany jest on do przedłożenia Zamawiającemu potwierdzonych za zgodność z oryginałem kopii stosownych dokumentów zakupu (np. faktury), z których bezspornie wynika jakiego asortymentu/usługi dokument dotyczy i jaka jest cena zakupu danego towaru lub usługi u kontrahenta Wykonawcy. W przypadku odniesienia się Zamawiającego do faktycznie zmienionych cen lub kosztów w okresie danej zmiany w rozumieniu pkt. b), powyżej, Wykonawca na żądanie Zamawiającego, niezwłocznie, nie później jednak niż w ciągu 5 dni roboczych będzie zobowiązany przedstawić Zamawiającemu potwierdzone za zgodność z oryginałem kopie stosownych dokumentów zakupu (np. faktury), z których bezspornie wynika jakiego asortymentu/usługi dokument dotyczy i jaka jest cena zakupu danego towaru lub usługi u kontrahenta Wykonawcy. Na tej podstawie Zamawiający będzie mógł żądać obniżenia Wynagrodzenia Wykonawcy. Zapisy ust. 2, niniejszego paragrafu stosuje się odpowiednio.

d) wysokość wynagrodzenia maksymalnie zmienia się o kwotę zmiany cen netto materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu zamówienia, z zastrzeżeniem ust. 1 pkt f) oraz pkt g) i ust. 4 niniejszego paragrafu,

e) wniosek o zmianę wysokości wynagrodzenia należnego z tytułu realizacji przedmiotu zamówienia nie może być złożony wcześniej niż po 180 dniach od dnia otwarcia ofert, a każdy kolejny nie może być złożony wcześniej niż po 90 dniach od daty ostatniej zmiany wysokości wynagrodzenia,

f) maksymalna wartość wzrostu wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, opisanych w niniejszym paragrafie, wynosi 30% względem ceny lub kosztu zawartych w ofercie Wykonawcy złożonej do postępowania na podstawie którego zawarto niniejszą umowę. Przez maksymalną wartość zmiany wynagrodzenia, o której mowa w zdaniu poprzedzającym należy rozumieć wartość wzrostu wynagrodzenia Wykonawcy wynikającą z waloryzacji. Postanowień umownych w zakresie waloryzacji nie stosuje się od chwili osiągnięcia limitu, o którym mowa w zdaniu pierwszym, powyżej (30%).

g) maksymalna wartość obniżenia wynagrodzenia Wykonawcy w związku z zastosowaniem postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, opisanych w niniejszym paragrafie wynosi maksymalnie 30% poniżej ceny lub kosztu zawartych w ofercie Wykonawcy złożonej do postępowania na podstawie którego zawarto niniejszą umowę.

2. Zmiana umowy na podstawie ust. 1 wymaga złożenia drugiej stronie pisemnego wniosku, w którym wykazany zostanie związek zmiany ceny materiałów lub kosztów z realizacją przedmiotu zamówienia i z wysokością wynagrodzenia, o którym mowa w §2, ust. 1 niniejszej umowy i złożenia stosownych dowodów potwierdzających faktyczną zmianę cen i okoliczności, w tym szczególnie tych opisanych w ust. 1, pkt c), powyżej.

3. W sprawach nieuregulowanych niniejszym paragrafem zastosowanie znajdują przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych regulujące możliwość zmiany umowy.

4. Zmiany w umowie będą dokonywane po uzgodnieniu ich zakresu i warunków przez Strony w drodze pisemnego aneksu do umowy pod rygorem nieważności. W odpowiedzi na wniosek jednej ze Stron, który powinien zawierać przynajmniej wskazanie zakresu proponowanych zmian oraz szczegółowego uzasadnienia ich wprowadzenia, z zastrzeżeniem, iż Zamawiający nie jest zobowiązany ponosić ciężaru całości (100% wzrostu cen lub kosztów) zmian cen lub kosztów Wykonawcy.

5. Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z zapisami niniejszego paragrafu, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.

§ 3.

1. Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury dotyczącej danej dostawy, po spełnieniu warunków, o których mowa w § 1 niniejszej umowy, w terminie do 60 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury (prawidłowo wystawionej) przez Zamawiającego. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

1.1. Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego pdf na wskazany przez Zamawiającego adres poczty e-mail, pod warunkiem wystąpienia z pisemnym wnioskiem o taką możliwość przez Wykonawcę do Zamawiającego. Nie dopuszcza się przysyłania ww. dokumentów bez zaakceptowanego wniosku przez Zamawiającego.

2. Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej w przypadku opóźnienia w zapłacie przez Zamawiającego jakiegokolwiek faktury wynikającej z realizacji niniejszej umowy.

3. Wykonawca nie może bez uprzedniego uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego przenieść wierzycelności przysługujących mu wobec Zamawiającego, a wynikających z niniejszej umowy, na rzecz jakiegokolwiek podmiotu trzeciego.

4. Zasady dotyczące wystawiania faktur, korekt i innych dokumentów finansowych określone zostały w stosownych aktach prawnych, aktualnie obowiązujących, w tym, w szczególności w ustawie o rachunkowości i ustawie o podatku od towarów i usług wraz z aktami wykonawczymi do tych ustaw.

§ 4.

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) **zwłoki w dostawie zamówionych Produktów** - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% netto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż zwłoka ta nie może przekroczyć 14 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki przekraczającej 14 dni kalendarzowych, najwcześniej w 15-tym dniu zwłoki, Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i na tej podstawie Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w całości lub części oraz prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt b) niniejszego paragrafu;

b) **nieuzasadnionego rozwiązania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktu a) niniejszego ust., skutkującego na tej podstawie odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego w całości lub w części, w tym odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie pzp, w części dotyczącej podwykonawstwa (jeśli dotyczy) oraz okoliczność, o której mowa w § 8 ust. 2 pkt 1), cz. V niniejszej umowy** - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

- w wysokości 10 % łącznego wynagrodzenia umownego netto dla Wykonawcy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości;

- w wysokości 10 % wynagrodzenia netto dla Wykonawcy przysługującego mu za część od której odstąpiono, w przypadku częściowego odstąpienia od umowy.

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego jej wykonania, w terminie przez siebie wyznaczonym.

2. Zamawiający zastrzeże sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych w przypadku, gdy kary nie pokryją wartości poniesionych szkód.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych i kwot o których mowa w § 1 ust. 8 niniejszej umowy, z należnościami Wykonawcy przysługującymi mu na podstawie postanowień niniejszej umowy.

4. Kary umowne i inne kwoty wynikające z postanowień niniejszej umowy płatne będą przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie 7 dni kalendarzowych od daty wezwania Wykonawcy do ich uiszczenia na podstawie noty obciążeniowej.

5. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 pkt a) niniejszego paragrafu będą naliczane do dnia dokonania przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego, przy czym zobowiązanie do zapłaty kary umownej wskazanej powyżej, nie będzie zwalniać Wykonawcy ze zobowiązania do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty wynikającej z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów u innego dostawcy, a ceną oferowaną przez Wykonawcę, o której mowa w § 1 ust. 8 niniejszej umowy.

6. Łączna wartość kar umownych nałożonych na wykonawcę nie może przekroczyć 20% łącznego wynagrodzenia netto przysługującego wykonawcy w związku z realizacją niniejszej umowy.

7. Kary umowne z tytułu nieterminowości (ust. 1 pkt a) niniejszego paragrafu) oraz kary umowne związane z odstąpieniem od umowy (ust. 1 pkt b) niniejszego paragrafu) spowodowanej nieterminowością Wykonawcy nie podlegają kumulacji.

§ 5.

1. Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy są:

ze strony Wykonawcy –

tel. _____, e-mail _____

oraz

ze strony Zamawiającego –

tel. _____, e-mail _____

2. W razie zmiany danych osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy każda ze stron zobowiązuje się powiadomić o tych zmianach drugą stronę na piśmie. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.

3. Dokonanie zmian w zakresie określonym w niniejszym § 5 Umowy nie stanowi zmiany Umowy, jednakże każdorazowo wymaga pisemnego poinformowania drugiej strony.

§ 6.

1. Wszelkie oświadczenia i informacje składane przez Strony wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

2. Strony wskazują następujące adresy do doręczeń w związku z Umową:

1) dla Wykonawcy – _____

2) dla Zamawiającego – 30-go Stycznia 57/58, 83-110 Tczew.

3. Strony wskazują następujące osoby do dokonywania uzgodnień w związku z wykonaniem Umowy

1) dla Wykonawcy – _____

2) dla Zamawiającego –

4. Każda ze Stron jest obowiązana niezwłocznie powiadomić pisemnie drugą Stronę o każdej zmianie adresu pod rygorem uznania pisma skierowanego na dotychczasowy adres za skutecznie doręczone. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.
5. Dokonanie zmian w zakresie określonym w niniejszym §6 Umowy nie stanowi zmiany Umowy, jednakże każdorazowo wymaga pisemnego poinformowania drugiej strony.

§ 7.

1. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody poniesione przez Zamawiającego oraz jakiegokolwiek osoby trzecie, powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, o ile powstanie szkody zostało zawinione przez Wykonawcę.
2. Przez wykonywanie niniejszej umowy w rozumieniu **ust. 1** niniejszego paragrafu, strony rozumieją okres obejmujący czas od chwili złożenia zamówienia przez Zamawiającego do chwili odebrania przez Zamawiającego dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w tym, w szczególności logistyczny proces dostarczenia Produktów w miejsce wskazane przez Zamawiającego.

§ 8.

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają w pierwszej kolejności zapisy ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (**tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.**), a następnie przepisy Kodeksu Cywilnego.

2. Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy, w tym odstąpienie od niej, mogą mieć miejsce tylko w przypadkach określonych w ustawie z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (**tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.**), lub w przypadku wystąpienia następujących zdarzeń (art. 455 ust. 1 pkt 1 pzp):

- a) ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto);
- b) wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia, w tym cen urzędowych przedmiotu umowy;
- c) konieczności skrócenia terminu realizacji umowy gdy zaistnieje po stronie Zamawiającego i Wykonawcy możliwość wcześniejszego wykonania przedmiotu niniejszej umowy, lub zmiany terminu realizacji niniejszej umowy będące skutkiem przypadków w niej przewidzianych w zakresie możliwości dokonania zmian – o ile zajdzie taka konieczność;
- d) w sytuacjach, o których mowa w **§1 ust. 5, §1 ust. 14** oraz **§2 ust. 3 pkt b), §2a, §10, ust. 2** niniejszej umowy;
- e) w przypadku zmiany nieistotnej, na korzyść Zamawiającego;
- f) w przypadku wystąpienia siły wyższej (poprzez siłę wyższą należy rozumieć zdarzenie bądź połączenie zdarzeń niezależnych od Stron, które zasadniczo utrudniają lub uniemożliwiają wykonywanie zobowiązań wynikających z Umowy, których Strony nie mogły przewidzieć oraz którym nie mogły zapobiec, a także ich przewyżczyły poprzez działalność z należytą starannością – np. klęski żywiołowe, wojny, pożary, strajki generalne, zamieszki, epidemie) lub innej okoliczności wykluczającej winę wykonawcy. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za częściowe lub całkowite nie wykonanie niniejszej umowy powstałe na skutek działania siły wyższej, o czym mowa w zadaniu poprzedzającym.
- g) w przypadku uznania niewykonalności jednego lub większej liczby postanowień niniejszej umowy – niewykonalność jednego lub większej liczby postanowień niniejszej umowy nie ma wpływu na wykonalność pozostałych postanowień. W przypadku uznania jakiegokolwiek postanowienia umowy z dowolnej przyczyny za niewykonalne, postanowienie takie zostanie zastąpione wykonalnym postanowieniem, które w największym możliwym stopniu odda pierwotne intencje Stron i uwzględni ich interesy gospodarcze, z zastrzeżeniem zapisu **ust. 2, pkt f)** niniejszego paragrafu;
- h) gdy zmiany są następstwem działania władz publicznych;
- i) gdy zmiany są konieczne ze względu na zmianę warunków realizacji umowy z Narodowym Funduszem Zdrowia (zmiana kontraktu realizacji świadczenia z NFZ lub następcą prawnym płatnika świadczeń) lub zmiany warunków programów w ramach których realizowany jest przedmiot umowy.
- j) gdy zmiany są konieczne ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa lub zapobieżenie awarii;
- k) o ile jest to niezbędne dla prawidłowej realizacji przedmiotu umowy, konieczna jest zmiana elementów składowych przedmiotu umowy na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany;
- l) odstąpienia od niniejszej umowy przez Zamawiającego na poniższych zasadach:

I. Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu

II. Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej umowy jeśli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:

- 1) dokonano zmiany umowy z naruszeniem **art. 454 i art. 455 pzp**;
- 2) Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu na podstawie **art. 108 pzp**;
- 3) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążyą na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE oraz dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że Zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej;
- 4) w sytuacji, o której mowa w **pkt. I, cz. II, ppkt. 1** – Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.

III. Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadku nienależytego wykonania niniejszej umowy lub nie wykonania przedmiotu niniejszej umowy przez Wykonawcę, w szczególności w sytuacjach opisanych w **§4 ust. 1 pkt a) i pkt b)** niniejszej umowy, po wyznaczeniu Wykonawcy odpowiedniego dodatkowego terminu do należytego wykonania zamówienia. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy może zostać złożone w terminie do 30 dni od bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu.

IV. W przypadkach, o których mowa w niniejszym punkcie, w **cz. I, II, III**, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu faktycznego wykonania części umowy;

m) zaistnieje uzasadniona konieczność wyposażenia Zamawiającego w ramach umowy w element spełniający wymagania SWZ, lecz o parametrach lepszych niż zadeklarowane w ofercie Wykonawcy, o ile zaproponowany element spełniać będzie wymogi funkcjonalne, użytkowe, wymagania merytoryczno-formalne wynikające z uzgodnień z Zamawiającym oraz cena tego elementu nie zostanie zmieniona w stosunku do ceny ofertowej z zastrzeżeniem wyjątków opisanych w niniejszej umowie.

V. Zamawiający w trybie natychmiastowym, z winy Wykonawcy, odstępuje od umowy w całości, w przypadku, gdy poweźmie i potwierdzi informacje, bez względu na etap realizacji niniejszej umowy, że w jej realizacji jest zaangażowany podmiot/podmioty naruszający zakazy, o których mowa w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), oraz o których mowa w 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. Zastrzeżenie to dotyczy zarówno Wykonawcy Wykonawców wspólnie realizujących zamówienia jak i podwykonawców i dalszych podwykonawców.

Jako sposób zmian i uzupełnień dozwolonych w treści niniejszej umowy ustala się formę pisemnego oświadczenia, które każdorazowo powinno zawierać uzasadnienie, pod rygorem nieważności takiego oświadczenia (także w formie pisemnego aneksu do umowy), z tym, że:

- w przypadku zmiany wartości (cen) Produktów wynikających z wystąpienia zdarzeń, o których mowa w **§2 ust. 3 pkt a)** niniejszej umowy następują one z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w **§2 ust. 3 pkt a)** niniejszej umowy w formie pisemnej, przynajmniej z siedmiodniowym wyprzedzeniem. W przypadku, gdy termin wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości jest krótszy niż 7 dni od daty jego opublikowania Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w **§2 ust. 3 pkt a)** niniejszej umowy, w formie pisemnej, niezwłocznie, w każdym jednak razie nie później niż w terminie 3 dni od dnia wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości,
- w przypadku wystąpienia okoliczności wskazanych w **§1 ust. 5** zmiana następuje automatycznie, bez konieczności składania oświadczenia ww. zakresie, chyba, że strony postanowią inaczej,
- w przypadku, o którym mowa w **pkt f)** niniejszego ustępu wymagane jest pisemne wykazanie faktycznego wpływu tych okoliczności na realizację umowy wraz z załączeniem stosownych dowodów. Decyzję co do zmian umowy będących następstwem powyższych okoliczności podejmuje Zamawiający, po przeanalizowaniu uzasadnienia Wykonawcy, biorąc pod uwagę obiektywne przesłanki i aktualną sytuację rynkową zarówno krajową jak i zagraniczną. Strona dotknięta działaniem „siły wyższej” zobowiązana jest do podjęcia wszelkich możliwych aktów staranności, pod rygorem utraty możliwości powoływania się na działanie „siły wyższej”;

§ 9.

1. Wykonawca winien zapewnić przestrzeganie przepisów i zasad BHP i p. poż. we wszystkich miejscach wykonywania prac montażowych i instalacyjnych zgodnie z odpowiednimi przepisami i dokumentacją techniczną, w przypadku wykonywania takich prac.
2. Wszelkie działania i czynności Wykonawcy w zakresie wymienionym w **ust. 1** odbywają się na koszt Wykonawcy, uwzględniony wynagrodzeniu Wykonawcy.
3. Wszelkie materiały, dokumenty oraz informacje uzyskane przez Wykonawcę, w sposób zamierzony lub przypadkowy w związku z realizacją niniejszej umowy, mogą być wykorzystane tylko w celu jej realizacji. Wykonawca nie będzie publikować, przekazywać, ujawniać ani udzielać żadnych informacji, które uzyska w związku z realizacją niniejszej umowy, o ile nie będzie to uchybiać aktualnie obowiązującym przepisom prawa.
4. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia ochrony danych osobowych pozyskanych lub udostępnionych mu w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (**Dz.U. 2019 r. poz. 1781 z późn. zm.**) lub innymi regulacjami o charakterze wewnętrznym w tym przedmiocie, obowiązujących u Zamawiającego, o ile Zamawiający uprzednio udostępnił je Wykonawcy.
5. Strony zobowiązują się do stosowania 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 (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej z dnia 4 maja 2016 r. L 119). Każda ze Stron ponosi odpowiedzialność za stosowanie we własnej działalności wskazanego rozporządzenia.
6. Wykonawca odpowiada za działania lub zaniechania osób, którymi się posługuje lub którym powierza wykonanie niniejszej umowy, jak za działania lub zaniechania własne.
7. Strony oświadczają, że dysponują stosownymi procedurami oraz zabezpieczeniami umożliwiającymi zagwarantowanie tajności przekazywanych sobie nawzajem Informacji poufnych.
8. Jeśli w ramach umowy i w trakcie jej wykonywania Zamawiający będzie powierzał Wykonawcy dane osobowe do przetwarzania, strony podpiszą umowę według wzoru zaakceptowanego przez Strony

§ 10.

1. Strony zobowiązują się do współdziałania w wypełnianiu swoich obowiązków określonych w niniejszej umowie.
2. Wykonawca, który nie może wykonać swoich obowiązków umownych z powodu zawinionego braku działania Zamawiającego, może pisemnie wyznaczyć Zamawiającemu termin na wykonanie działań w zakresie niezbędnym do wykonania swoich zobowiązań, a po bezskutecznym jego upływie, może samodzielnie przystąpić do wykonywania umowy, chyba, że bez działania Zamawiającego, świadczenie okaże się niemożliwe do wykonania. W takim przypadku strony ustalą nowy termin wykonania świadczenia wynikającego z przedmiotu umowy.
3. Strony zobowiązują się do niezwłocznego i wzajemnego informowania się o wszelkich okolicznościach mających wpływ na wykonanie przedmiotu umowy.
4. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy rozstrzygane będą przez Sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
5. Umowa podlega prawu polskiemu i zgodnie z nim powinna być interpretowana.
6. Spółka Szpitala Tczewskie S.A., z siedzibą w Tczewie – na podstawie art. 4c oraz art. 4 pkt 6 ustawy z dnia 8 marca 2013r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (**t.j. Dz.U. 2023 r. poz. 1790 z późn. zm.**) - oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu Artykułu 2 ust. 1 Załącznika I do rozporządzenia Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014r. uznającego niektóre rodzaje pomocy za zgodne z rynkiem wewnętrznym w zastosowaniu art. 107 i art. 108 Traktatu (Dz. Urz. UE L 187 z 26.06.2014, str. 1, z późn. zm.).
7. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie ponoszą oni solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
8. Umowa niniejsza została sporządzona w **dwóch** jednobrzmiących egzemplarzach – po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.
9. Załącznikami do niniejszej umowy są:
 - a) Załącznik nr 1 - Formularz ofertowy sporządzony zgodnie ze wzorem w **załączniku nr 1 do SWZ** oraz **załącznik nr 3 do SWZ**, złożone przez Wykonawcę w jego ofercie, do postępowania nr: **05/PN/2024**,
 - b) Załącznik nr 2 – Formularz Zamówienia (Wzór)
 - c) Załącznik nr 3 - Ogólna Klauzula Informacyjna
 - d) Oferta Wykonawcy wraz ze wszystkimi załącznikami, złożona w postępowaniu nr: **05/PN/2024**, SWZ do postępowania nr: **05/PN/2024**, stanowią integralną część niniejszej umowy.

Wykonawca:

Zamawiający:

Prezes Zarządu

Maciej Bieliński

OGÓLNA KLAUZULA INFORMACYJNA

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.U.UE.L.2016.119.1) (zwanego dalej „RODO”) informuję, iż:

1. Administrator danych osobowych:

Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest SZPITAL TCZEWSKIE S.A. (zwany dalej „Szpitalem”), adres: ul. 30-go Stycznia 57/58, 83-110 Tczew.

2. Inspektor Ochrony Danych:

Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym może się Pani/Pan skontaktować w przypadku jakichkolwiek pytań lub uwag dotyczących przetwarzania Pani/Pana danych osobowych i praw przysługujących Pani/Panu na mocy przepisów o ochronie danych osobowych. Dane kontaktowe: p. Adriana Ghuchowska, tel. 696 011 969, e-mail: iod@szpitaletczewskie.pl,

3. Cele przetwarzania danych osobowych oraz podstawa prawna przetwarzania:

Szpital może przetwarzać Pani/ Pana dane osobowe w następujących celach:

- 1) w celach związanych z udzielaniem świadczeń zdrowotnych, w tym:
 - ustalenia Pani/Pana tożsamości przed udzieleniem świadczeń zdrowotnych (w chwili zgłoszenia, w czasie weryfikacji danych podczas umawiania wizyty za pomocą rejestracji telefonicznej, w rejestracjach szpitalnych, w gabinecie lekarskim lub na oddziale szpitalnym),
 - diagnozy medycznej i leczenia, w tym prowadzenia dokumentacji medycznej,
 - zapewnienia opieki zdrowotnej oraz zarządzania udzielaniem świadczeń zdrowotnych, w tym rozpatrywania skarg i wniosków pacjentów,
 - podejmowania działań w zakresie profilaktyki zdrowotnej, w tym informowania Pani/Pana o możliwości skorzystania ze świadczeń zdrowotnych lub przekazywania zaproszeń na badania,
 - zapewnienia zabezpieczenia społecznego, w tym wystawiania zaświadczeń lekarskich i zwolnień, a to na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) oraz art. 9 ust. 2 lit h) RODO w związku z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta, ustawą z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, ustawą z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia oraz innymi właściwymi przepisami prawa krajowego;
- 2) w celach archiwalnych, naukowych lub statystycznych - na podstawie art. 9 ust. 2 lit. j) RODO
- 3) w celach związanych z ustaleniem, dochodzeniem lub obroną roszczeń - na podstawie art. 9 ust. 2 lit. f) RODO;
- 4) w celach związanych z prowadzeniem ksiąg rachunkowych i dokumentacji podatkowej - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. z art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości;
- 5) w celu dokonania zakupu dostaw, usług, robót budowlanych zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019r. prawo zamówień publicznych (pzp), a następnie prawidłowej realizacji zawartych umów w tym zakresie;
- 6) w celu dokonania zakupu dostaw, usług, robót budowlanych na podstawie innej niż ustawa pzp, w tym do dokonywania oceny dostawców, zgodnie z wewnętrznymi procedurami w tym zakresie, w szczególności funkcjonującymi w związku z wprowadzonym systemem zarządzania jakością w Szpitalu;
- 7) w celach związanych z pozostałą współpracą ze Szpitalem.

4. Informacje o kategoriach odbiorców danych osobowych:

Pani/Pana dane osobowe mogą zostać ujawnione:

- 1) osobom wykonującym zawód medyczny zatrudnionym lub współpracującym ze Szpitalem,
- 2) innym osobom wykonującym czynności pomocnicze przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych, a także czynności związane z utrzymaniem systemu teleinformatycznego, w którym przetwarzana jest dokumentacja medyczna, i zapewnieniem bezpieczeństwa tego systemu na podstawie upoważnienia nadanego przez Szpital,
- 3) podmiotom leczniczym współpracującym ze Szpitalem w celu zapewnienia ciągłości leczenia oraz dostępności świadczeń zdrowotnych,
- 4) dostawcom usług technicznych i organizacyjnych dla Szpitala, które umożliwiają udzielanie świadczeń zdrowotnych (w szczególności dostawcom i podmiotom wyspecjalizowanym w zapewnianiu obsługi technicznej systemów teleinformatycznych i aparatury medycznej),
- 5) osobom przygotowującym się do wykonywania zawodu medycznego i kształcącym się osobom wykonującym zawód medyczny, w zakresie niezbędnym do realizacji celów dydaktycznych,
- 6) podmiotom prowadzącym rejestry medyczne na podstawie obowiązujących przepisów prawa,
- 7) innym podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa, w szczególności art. 26 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta.

5. Przekazywanie danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowych:

SZPITAL TCZEWSKIE S.A. może przekazywać Pani/Pana dane osobowe do odbiorców zlokalizowanych poza Europejskim Obszarem Gospodarczym (kraje Unii Europejskiej oraz Islandia, Norwegia i Liechtenstein) w związku z zapewnianiem obsługi technicznej aparatury medycznej oraz systemów informatycznych przez podmioty zewnętrzne. Przekazanie danych poza Europejski Obszar Gospodarczy może nastąpić wyłącznie pod warunkiem spełnienia wymagań określonych w RODO, w szczególności na podstawie decyzji Komisji Europejskiej stwierdzającej odpowiedni stopień ochrony lub z zastrzeżeniem odpowiednich zabezpieczeń.

6. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane:

Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez wymagany przepisami prawa okres przechowywania dokumentacji medycznej, zgodnie z przepisami prawa, w szczególności art. 29 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta.

W przypadku przetwarzania Pani/Pana danych osobowych w celach związanych z ustaleniem, dochodzeniem lub obroną roszczeń Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres przedawnienia roszczeń określony w przepisach prawa.

W przypadku przetwarzania Pani/Pana danych osobowych w celu prowadzenia ksiąg rachunkowych i dokumentacji podatkowej Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez wymagany przepisami prawa okres przechowywania dokumentacji księgowej i podatkowej.

7. Prawa przysługujące osobie, której dane są przetwarzane:

Ma Pani / Pan prawo do dostępu do treści swoich danych / danych małoletniego, ich sprostowania a także usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, w sytuacjach przewidzianych przepisami RODO, a w przypadku danych przetwarzanych na podstawie zgody – prawo do cofnięcia zgody w dowolnym momencie przy czym cofnięcie zgody nie ma wpływu na zgodność przetwarzania, którego dokonano na jej podstawie przed cofnięciem zgody. Ma Pani / Pan prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, iż przetwarzanie Pani / Pana danych osobowych / danych osobowych małoletniego narusza przepisy RODO

8. Obowiązek podania danych:

Podanie przez Panią/Pana danych osobowych jest wymogiem ustawowym i jest niezbędne w celu udzielania świadczeń zdrowotnych.

9. Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji:

Nie będzie Pani/Pan podlegać decyzjom podejmowanym w sposób zautomatyzowany (bez udziału człowieka). Pani/Pana dane osobowe nie będą również wykorzystywane do profilowania.

**OŚWIADCZENIE DOT. GRUPY KAPITAŁOWEJ
SKŁADANE W ZAKRESIE ART. 108, UST. 1, PKT 5
USTAWY Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019r. PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr **05/PN/2024**, na:

**DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

w imieniu:

(nazwa Wykonawcy)

niniejszym oświadczam(y), iż:

- 1) nie przynależę(ymy) ***
- 2) przynależę(ymy)***

(*niepotrzebne skreślić)

do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2024, poz. 594 z późn. zm.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę / ofertę częściową w niniejszym postępowaniu.

W związku z przynależnością do tej samej grupy kapitałowej z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę podaję(emy) jej uczestników:

(Wykonawca nie należący do tej samej grupy kapitałowej poniższe rubryki przekreśla lub pozostawia niewypełnione).

W związku z przynależnością do tej samej grupy kapitałowej z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę / ofertę częściową, przedkładam dowody** (dokumenty lub informacje) potwierdzające przygotowanie oferty / oferty częściowej niezależnie od tego Wykonawcy. Jednocześnie oświadczamy, że nie zawarliśmy jakiegokolwiek innego porozumienia z innymi wykonawcami mającego na celu zakłócenie konkurencji.

*(**Dowody o których mowa, należy przedłożyć jako odrębne załączniki do niniejszego oświadczenia, z czytelnym wskazaniem czego dotyczą. Dowodami tymi mogą być w szczególności: umowy, wewnętrzne procedury, standardy, które gwarantują zarówno niezależność, jak i poufność przy opracowywaniu ofert przez Wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej.)*

_____ dnia _____._____._____. r.
(miejscowość i data)

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania.

DOKUMENT SKŁADANY NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA
SKŁADANE NA PODSTAWIE ART. 117, UST. 4 , USTAWY Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019r. PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
DOTYCZĄCE DOSTAW, USŁUG LUB ROBÓT BUDOWLANYCH, KTÓRE WYKONAJĄ POSZCZEGÓLNI WYKONAWCY**

W związku z przetargiem nieograniczonym, prowadzonym przez Szpitale Tczewskie S.A. nr **05/PN/2024**, na:

**DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

oświadczam(y), że

1. Wykonawca: _____
(podać pełną nazwę i adres Wykonawcy, a także w zależności od podmiotu jego NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

zrealizuje następujące dostawy, usługi, roboty budowlane: _____

2. Wykonawca: _____
(podać pełną nazwę i adres Wykonawcy, a także w zależności od podmiotu jego NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

zrealizuje następujące dostawy, usługi, roboty budowlane: _____

3. Wykonawca: _____
(podać pełną nazwę i adres Wykonawcy, a także w zależności od podmiotu jego NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

zrealizuje następujące dostawy, usługi, roboty budowlane: _____

Uwaga: Oświadczenie należy złożyć jeśli:

1. Co najmniej jeden z Wykonawców wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej (jeśli Zamawiający określił taki warunek udziału w postępowaniu) i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane (art. 117, ust. 2 pzp).

2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia polegają na zdolnościach tych z Wykonawców, którzy wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te usługi są wymagane (art. 117, ust. 3 pzp), o ile Zamawiający określił warunek udziału w postępowaniu dotyczący wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia.

_____ dnia __. __. ____ r.
(miejscowość i data)

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania.

DOKUMENT SKŁADANY WRAZ Z OFERTA (JEŚLI DOTYCZY)

OŚWIADCZENIE WS. ZAOFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 05/PN/2024, na:

**DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

w imieniu:

(nazwa Wykonawcy)

niniejszym oświadczam(y), iż:

Oferowany przez nas przedmiot zamówienia spełnia wszelkie wymagania opisane przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, jak również posiada wszystkie dokumenty, certyfikaty, dopuszczenia itd., wskazane w SWZ oraz w przypadku wyrobów medycznych spełnia wszelkie wymogi dopuszczenia i wprowadzenia do obrotu medycznego oraz używania, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (**t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.**). W pozostałym zakresie ofertowany przedmiot zamówienia posiada niezbędne certyfikaty CE lub deklaracje zgodności lub dokument równoważny dla udowodnienia celu którym ma przedmiot zamówienia służyć. Jednocześnie zobowiązujemy się do ich okazania na każde wezwanie Zamawiającego zarówno na etapie prowadzonego postępowania jak i w trakcie realizacji umowy dotyczącej niniejszego zakresu.

_____ dnia __. __. ____ r.
(miejscowość i data)

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania.

DOKUMENT SKŁADANY WRAZ Z OFERTĄ

**ZOBOWIĄZANIE INNEGO PODMIOTU DO UDOSTĘPNIENIA NIEZBĘDNYCH ZASOBÓW WYKONAWCY
SKŁADANE ZGODNIE Z ART. 118 USTAWY Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019r. PRAWO ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH**

Uwaga:

1. Niniejszego załącznika nie składają Wykonawcy, którzy nie korzystają z zasobów innych podmiotów.
2. W przypadku korzystania z zasobów więcej niż jednego podmiotu zobowiązanie to wypełnić dla każdego podmiotu oddzielnie.

W związku z przetargiem nieograniczonym prowadzonym przez Szpitala Tczewskie S.A. nr **05/PN/2024**, na:

**DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

Ja / My:

| Pełna nazwa podmiotu oddającego do dyspozycji niezbędne zasoby | Adres podmiotu | Numer telefonu i adres e-mail oraz osoba odpowiedzialna |
|--|----------------|---|
| | | Tel.: _____ E-mail: _____ Osoba odpowiedzialna: _____ |

Zobowiązuję się/ zobowiązujemy się do oddania na rzecz _____
(nazwa Wykonawcy składającego ofertę)

do dyspozycji następujące niezbędne zasoby (podać zakres udostępnianych zasobów): _____

na cały okres realizacji zamówienia i w celu jego należytego wykonania.

Wskazujemy następujący sposób wykorzystania ww. zasobów przez Wykonawcę przy wykonywaniu zamówienia: _____

Wskazujemy następujący charakter stosunku prawnego, jaki będzie nas łączył z Wykonawcą: _____

_____ dnia __. __. ____ r.
(miejscowość i data).

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania.

DOKUMENT SKŁADANY WRAZ Z OFERTĄ (JEŚLI DOTYCZY)

Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu,
o którym mowa w art. 125 ust. 1 USTAWY Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019r. PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr **05/PN/2024**, na:

**DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

w imieniu:

(nazwa Wykonawcy)

niniejszym oświadczam(y), iż:

informacje zawarte w oświadczeniach, o którym mowa w **sek.I, pkt 1.1 SWZ** (art. 125 ust. 1 ustawy pzp), które złożyliśmy wraz z ofertą w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, tj.:

- o których mowa art. 108 ust. 1 pkt 3-6 ustawy pzp, oraz

- o których mowa w 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,

są nadal aktualne,

jednocześnie oświadczamy, iż w realizację zamówienia nie będzie zaangażowany jakikolwiek podmiot lub podmioty, naruszający powyższe rygory i jesteśmy świadomi konsekwencji prawnych i finansowych naruszenia powyższych zastrzeżeń.

_____ dnia __.__.____ r.
(miejscowość i data)

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania.

DOKUMENT SKŁADANY NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO

Oświadczenie Wykonawcy o prawidłowości i aktualności podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr **05/PN/2024**, na:

**DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

w imieniu:

(nazwa Wykonawcy)

Niniejszym na podstawie art. 127 ust. 2 pzp oświadczam(y), iż w posiadaniu Zamawiającego znajdują się następujące podmiotowe środki dowodowe:

1. _____;
2. _____;
3. _____;

które są prawidłowe i nadal aktualne

_____ dnia __.__.____ r.
(miejscowość i data)

Dokument ten należy podpisać elektronicznie, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ do niniejszego postępowania.