

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn.: dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych - 35 pakietów.

Postępowanie prowadzone jest pod numerem: **ZP 08/22**
(W wszelkich pismach dotyczących niniejszego postępowania , prosimy o podawanie numeru postępowania)

Treść SWZ z załącznikami zatwierdzam:

Poznań, dnia 09 marca 2022 r. Dyrektor Szpitala Klinicznego
im. K. Joschera UM W Poznaniu
dr n. med. Paweł Daszkiewicz

Skróty

SWZ – Specyfikacja Warunków Zamówienia

Ustawa PZP – ustawa z dnia 11 września 2019 r. *Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 z późn zm).*

Zamawiający oczekuje, że wykonawcy zapoznają się dokładnie z treścią niniejszej SWZ. Wykonawca ponosi ryzyko niedostarczenia wszystkich wymaganych informacji i dokumentów oraz złożenia oferty nieodpowiadającej wymaganiom określonym przez zamawiającego.

Cześć I – Informacje Ogólne

Rozdział I - Zamawiający:

1. Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu,
2. Adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
3. Dane kontaktowe: Dział Zamówień Publicznych, tel.: (+48) 61 8491 375; 61 8491 562
4. Adres poczty elektronicznej bzoellner@skp.ump.edu.pl
5. Postępowanie jest prowadzone na profilu Zamawiającego
Link do profilu Zamawiającego : https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

Rozdział II - Adres strony internetowej

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ, załączniki do SWZ, projektowane postanowienia umowy oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

Link do profilu Zamawiającego : https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

Rozdział III - Tryb udzielenia zamówienia

1. Z uwagi na wartość zamówienia, postępowanie prowadzone jest w trybie powyżej progów unijnych, o których mowa w informacji podanej w drodze obwieszczenia w Dzienniku urzędowym RP Monitor Polski, na podstawie art 3 ustawy pzp.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w **trybie przetargu nieograniczonego**, na podstawie art. 129 ust 1 pkt 1 i ust 2, art. 132 i nast. ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129).

Rozdział IV - Procedura uprzedniej oceny ofert

Zamawiający **nie przewiduje** instytucji uprzedniej oceny ofert, o której mowa w art. 139 ustawy pzp

Rozdział V - Przedmiot zamówienia

1.Przedmiotem zamówienia jest: dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych -35 pakietów

2.Nazwy i kody zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień **CPV: 33141000-0, 33141110-4**

3.Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w załączniku nr 1-21 stanowiącym integralną część treści niniejszego SWZ

4.Wykaz przedmiotowych środków dowodowych potwierdzających spełnienie wymagań dotyczących oferowanych dostaw zawarty jest w Części III Rozdział: II SWZ

Rozdział VI - Okres obowiązywania umowy i termin wykonania zamówienia

1.Umowa zostanie zawarta na czas określony i obowiązywać będzie strony przez okres 24 miesięcy .

2. Termin dostawy: w terminie **3 dni** od momentu otrzymania pisemnego zamówienia od Zamawiającego, w trybie „na ratunek życia” w ciągu **24 godzin**.

Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy (niedziele i święta) , dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar własnym transportem na własne ryzyko. Koszt transportu zawarty jest w cenie umowy.

Rozdział VII - Miejsce wykonania zamówienia

Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań.

Rozdział VIII - Opis części zamówienia oraz liczba części zamówienia w tym informacja o możliwości złożenia oferty częściowej

1. Przedmiot zamówienia został podzielony na **35 części (tj. 35 Pakietów)**.

2. Każda część zamówienia (pakiet) **stanowi całość i jest niepodzielny**, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w załączniku nr 1 do SWZ.
3. Zamawiający dopuszcza możliwości złożenia oferty częściowej w rozumieniu art. 7 pkt 15 ustawy pzp.
4. Każdy **Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na cały przedmiot zamówienia (tj. na wszystkie części) lub tylko na poszczególne części zamówienia.**
5. Zamawiający nie określa maksymalnej ilości części zamówienia na jakie Wykonawca może złożyć ofertę.

Rozdział IX Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego, określone zostały w wzorze umowy stanowiący załącznik nr 6 do SWZ.

Rozdział X - Oferty wariantowe

Zamawiający nie dopuszcza.

Rozdział XI - Wadium

Zamawiający **wymaga**

Rozdział XII - Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga

Rozdział XIII – Umowa ramowa

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej

Rozdział XIV - Informacje o zamówieniach o których mowa w art. 214 ust 1 pkt 7 i pkt 8 ustawy pzp

Zamawiający nie przewiduje

Rozdział XV - Aukcja Elektroniczna

Zamawiający nie wprowadza wymogu ani możliwości złożenia oferty w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.

Rozdział XVI - Zastrzeżenie o możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy pzp

Zamawiający nie zastrzega

Rozdział XVII - Informacja w sprawie zwrotu kosztów w postępowaniu

Koszty udziału w postępowaniu, a w szczególności koszty sporządzenia oferty pokrywa Wykonawca. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu, z zastrzeżeniem art. 261 ustawy pzp.

Część II - Komunikacja

Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej.

Informacje zawarte poniżej (Lit A, B, C, D i E) należy stosować **odpowiednio** dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego objętego niniejszym SWZ.

A. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami – art. 61 ustawy pzp

1. W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, komunikacja pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcami, odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem profilu Zamawiającego na https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump.
2. **W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1, składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej i wymaga od Wykonawcy posiadania kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**

B. Informacje Ogólne

1. **Złożenie oferty wraz z wymaganymi dokumentami** odbywa się za pośrednictwem formularza „Złóż ofertę” - dostępnego na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump - na stronie dotyczącej danego postępowania
2. **Złożenie dokumentów innych niż oferta** odbywa się za pośrednictwem formularza „Wyślij wiadomość” - dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania. Dotyczy to w szczególności wniosków o wyjaśnienie treści SWZ
3. W sytuacjach awaryjnych tj. np. w przypadku niedziałania platformy zakupowej.pl, komunikacja między zamawiającym a wykonawcą może odbywać się za pomocą poczty elektronicznej, **nie dotyczy składania ofert oraz dokumentów składanych wraz z ofertą.**
E-mail do kontaktu bzoellner@skp.ump.edu.pl
W przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia wszelki kontakt prowadzony będzie wyłącznie ze wskazanym Pełnomocnikiem.
4. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SWZ (numer postępowania podany na wstępie SWZ)
5. Zamawiający nie przewiduje sposobu komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ.
6. **Postępowanie prowadzi się w języku polskim. Oferta, podmiotowe i przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazują się wraz z tłumaczeniem na język polski.**
7. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ.
8. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
9. Jeżeli zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt. 5, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
10. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w ust 10.
11. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w pkt 6, zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
12. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania

C. Informacje techniczne o komunikacji elektronicznej dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego .

1. Informacje i dokumenty związane z przedmiotowym postępowaniem zostały zamieszczone w zakładce „Postępowania”. W celu zapoznania się z zamieszczonymi informacjami lub dokumentami należy przejść do tej zakładki.
2. Wymagania techniczno-organizacyjne związane z udziałem Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego:
 - 1) Złożenie oferty, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 stawy pzp, **podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz innych informacji, oświadczeń lub dokumentów, przekazywanych w postępowaniu - wymaga od Wykonawcy posiadania możliwości złożenia kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**
 - 2) Wykonawca składa ofertę na Platformie Zakupowej.
 - 3) W celu założenia konta na Platformie Zakupowej należy wybrać zakładkę „Załącz konto”, następnie należy wypełnić formularze i postępować zgodnie z poleceniami wyświetlającymi się na ekranie monitora.
 - 4) Wykonawca składa ofertę wraz z wymaganymi dokumentami - za pośrednictwem Formularz składania oferty dostępnym na platformie zakupowej w konkretnym postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego.
 - 5) Zaleca się, aby każdy dokument zawierający tajemnicę przedsiębiorstwa został zamieszczony w odrębnym pliku tj. w miejscu przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa.
 - 6) Ofertę należy złożyć wraz z wszystkimi wymaganymi i wymienionymi przez Zamawiającego w SWZ oświadczeniami i dokumentami - **w jednym pliku opatrzonym kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, przez osobę upoważnioną do tych czynności.
 - 7) **W przypadku złożenia oferty wraz z ww. oświadczeniami i dokumentami, w odrębnych plikach, każdy z tych plików musi być osobno podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, przez osobę upoważnioną do tych czynności.

- 8) Pełnomocnictwo lub inny dokument, z którego wynika umocowanie do składania oświadczeń w imieniu Wykonawcy, powinien być w odrębnym pliku, podpisanym **kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, przez osobę upoważnioną do tych czynności (mocodawcę)
- Zamawiający dopuszcza również podpisanie ww. dokumentów, w formie skompresowanej, poprzez opatrzenie całego pliku jednym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest to równoznaczne z poświadczaniem za zgodność z oryginałem wszystkich elektronicznych kopii dokumentów. Jeśli Wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie z osobna każdego ze skompresowanych plików.
 - Po wypełnieniu Formularza składania oferty i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”. Oferta oraz dokumenty muszą **być opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, zgodnie z wymogiem Zamawiającego.
 - Przez wysłaniem, zaleca się sprawdzenie poprawności złożonej oferty oraz załączonych plików.
- 9) Wykonawca składa ofertę, która w przypadku prawidłowego złożenia zostaje automatycznie zaszyfrowana przez system. Nie jest możliwe zapoznanie się z treścią złożonej oferty przed upływem terminu otwarcia ofert.
- 10) Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty lub wniosku dopuszczalna wielkość jednego pliku 150 MB przy maksymalnej ilości 10 plików.
- 11) Zamawiający, zgodnie z § 3 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, (**Dz.U.2020.2452**), **wskazuje, że** wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursie, wnioski, o których mowa w art. 371 ust. 3 ustawy, **oferty**, prace konkursowe, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 ustawy, zwane dalej "zobowiązaniem podmiotu udostępniającego zasoby", przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, należy sporządzić w ogólnie dostępnych formatach danych, w szczególności w formatach .txt, .rtf, .pdf, .doc, .docx, .odt., z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy pzp, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych.

Zalecany format: pdf

- 12) Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w pkt 4, przekazywane w postępowaniu lub w konkursie, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w pkt 4 (zalecany format : pdf) lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o której mowa w Części II Lit A
3. Zamawiający, określa niezbędne wymagania sprzętowo – aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej, tj.:
- 1) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - 2) 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,
 - 3) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa; w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0.,
 - 4) włączona obsługa JavaScript,
 - 5) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader, lub inny obsługujący format plików pdf.
4. Zamawiający, stosownie do § 12 ust 2 określa informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych, tj.:
- 1) Plik załączony przez Wykonawcę na Platformie Zakupowej i zapisany nie jest widoczny dla Zamawiającego, gdyż jest w systemie jako zaszyfrowany. Możliwość otworzenia pliku dostępna jest dopiero po odszyfrowaniu przez system, co następuje po terminie otwarcia ofert,
 - 2) Oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przypiętą do oferty elektronicznej datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), znajdujące się w kolumnie dotyczącej danej oferty, w sekcji - "Data złożenia oferty".
6. Zamawiający, zgodnie z § 11 ust 2 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, (**Dz.U.2020.2452**), określa dopuszczalny **format kwalifikowanego podpisu elektronicznego jako:**
- 1) dokumenty w formacie .pdf zaleca się podpisywać formatem PAdES;
 - 2) dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż .pdf, wtedy zaleca się użyć formatu XAdES.
7. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy Zakupowej, określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod adresem https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący.
8. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy Zakupowej dotyczące w szczególności logowania, pobrania dokumentacji, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy Zakupowej znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: link do instrukcji dla wykonawców <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.

9. Korzystanie z Platformy Zakupowej jest bezpłatne. W celu ułatwienia Wykonawcom korzystania z Platformy Zakupowej operator platformy uruchomił Centrum Wsparcia Klienta, które służy pomocą techniczną pod numerem tel. 22 101 02 02 lub e-mai: cwk@platformazakupowa.pl

Rozdział II - Zastrzeżenie Zamawiającego

Zamawiający zastrzega, że sposób sporządzenia i przekazywania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w **Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r.**, w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, (**Dz.U.2020.2452**),

Rozdział III - Wyjaśnienia treści SWZ

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ.
2. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
3. Jeżeli zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt. 5, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
4. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w ust. 6.
5. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w pkt 6, zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
6. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania

Rozdział IV - Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami.

Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami w tym postępowaniu, za pośrednictwem Platformy zakupowej jest: Beata Zoellner

Dział Zamówień Publicznych

W sytuacji awaryjnej, adres e-mail: bzoellner@skp.ump.edu.pl

w godzinach: 9.00—14.00

Jednocześnie Zamawiający informuje, że inny kontakt - zarówno z Zamawiającym jak i osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami odbywać się będzie w sposób wskazany w części II SWZ. Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt telefoniczny lub/i osobisty w swojej siedzibie.

Cześć III – Przedmiot zamówienia, przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty dotyczące przedmiotu zamówienia

Rozdział I : Przedmiot zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest: dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych -35 pakietów

Wymagania:

1. Szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia zawarte są w opisie przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 1 do SWZ (**pakiety) nr 1-35 do SWZ.**

2. Przedmiot zamówienia musi posiadać wymagane prawem ważne atesty, certyfikaty, świadectwa dopuszczenia, aktualne karty charakterystyki itp. wydane przez uprawnione instytucje oraz że zostały dopuszczone do obrotu w Polsce i są zarejestrowane zgodnie z obowiązującymi przepisami (np. CE)- **.nie dotyczy leków sprowadzonych w ramach tzw. importu docelowego.**

Rozdział II: Przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty

W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia i wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia, **Wykonawca razem z ofertą złoży następujące przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty:**

1) Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania określone przez zamawiającego oraz posiada aktualne dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.), do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. **CE lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE dla którego wystawiono deklarację zgodności**) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylenia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1).

Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.

2.opis przedmiotu zamówienia w języku polskim. Oprócz opisu mogą być również ulotki, prospekty, zdjęcia, katalogi, specyfikacje techniczne, karty produktu i inne niewymienione równoważne dokumenty zawierające szczegółowe dane potwierdzające spełnienie wymagań i norm (jeżeli zostały wskazane w opisie) dotyczących przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga powyższego dokumentu w celu sprawdzenia czy zaproponowany przedmiot w danym pakiecie spełnia warunki określone w SWZ zał nr 1 „Wykaz przedmiotu zamówienia” (dotyczy wszystkich pakietów 1-35).

3.Wykonawca w terminie wyznaczonym do składanie ofert z uwagi na brak możliwości komunikacji elektronicznej w tym zakresie (art. 65 ust.4) , dostarczy do siedziby Zamawiającego , Dział Zamówień Publicznych pok. 212 próbki w ilości podanej pod pakietami Dotyczy pakietów : 1,3,4,5,6,11,14,17,19,20,26,34 Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

5.Zamawiający wymaga złożenia raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie - przenikalność dla wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub równoważną oraz EN ISO 374-5 lub równoważną (dotyczy pakietu nr 1 - pozycji nr 1-6 ; 7-10 ; 16-20).

6.Zamawiający wymaga złożenia certyfikatu CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg normy PN-EN ISO 374-1 lub równoważnej (dotyczy pakietu nr 1 - pozycji nr 1-6 ; 7-10 ; 16-20).

7.Zamawiający wymaga złożenia raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie - przenikalność na min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważną oraz raporty z wynikami badań na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 lub równoważną (dotyczy pakiet nr 1 pozycji nr 16 - 20).

8.Zamawiający wymaga złożenia raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie – odporności na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015 lub równoważnej, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważnej (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną) oraz raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie odporności na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 lub równoważnej (dotyczy pozycji nr 11-15).

9.Zamawiający wymaga złożenia certyfikatu CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III (dotyczy pakietu nr 1 pozycji nr 21 do 25).

Rozdział III: Złożenie przedmiotowych środków dowodowych i innych dokumentów

1. Przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty wymienione w części III Rozdział II pkt.1-9 Wykonawca **złoży razem z ofertą**, na Platformie zakupowej, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez osobę upoważnioną do tych czynności
2. **Zastrzeżenie – art. 107 ust 2 ustawy pzp**
Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, **zgodnie z art. 107 ust 2 ustaw pzp , Zamawiający będzie wzywał do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, z zastrzeżeniem ust 3**
3. Zamawiający nie będzie dokonywał wezwania o którym mowa w ust 2, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia

przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, zgodnie z art. 107 ust 3 ustawy pzp.

4. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

Rozdział IV - Równoważność.

Zamawiający ustala, że kryterium równoważności stosowane w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań w zakresie wyrobu medycznego postrzegać będzie jako spełnienie przez zaoferowany wyrób medyczny co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych, parametrów funkcjonalnych, które nie obniżają określonych standardów, niż te które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia. Wykonawca, który w ofercie złoży oświadczenie o zaoferowaniu rozwiązań równoważnych zobowiązany jest do udowodnienia na etapie składania oferty (!), że oferowane rozwiązania równoważne posiadają parametry, cechy, o których mowa poniżej. Mając na uwadze powyższe, Zamawiający wskazuje, że rozwiązania równoważne muszą być zgodne w poniższych obszarach:

- a) gabaryt/konstrukcja (co oznacza takie parametry, jak: wielkość, rodzaj, ciężar, właściwości fizyczne, liczba elementów składowych, samodzielna konstrukcja, konstrukcja złożona)
- b) charakter użytkowy (tożsamość funkcji i przeznaczenie)
- c) charakter materiałowy (rodzaj i jakość materiałów)
- d) parametry techniczne (wytrzymałość, trwałość, dane techniczne, dane konstrukcyjne)
- e) parametry bezpieczeństwa użytkownika (bezpieczeństwo dla użytkownika, bezpieczeństwo dla pacjenta, bezpieczeństwo środowiskowe m.in. utylizacja)

Wskazane w dokumentach znaki towarowe, nazwy własne, itp. – stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy, funkcjonalny, techniczny i technologiczny dotyczący przedmiotu zamówienia. We wszystkich przypadkach, w których ze względu na specyfikację przedmiotu zamówienia wskazano pochodzenie, nazwy materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy lub ich pochodzenie, dopuszcza się stosowanie materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy równoważne, tj. wszelkie wymienione z nazwy materiały, urządzenia lub oprogramowanie, systemy użyte w przekazanej przez Zamawiającego dokumentacji lub ich pochodzenie, służą wyłącznie określeniu standardu i mogą być zastąpione innymi o nie gorszych parametrach technicznych, użytkowych, jakościowych, funkcjonalnych i walorach estetycznych, przy uwzględnieniu prawidłowej współpracy z pozostałymi materiałami, urządzeniami programami. Ewentualne wskazane nazwy produktów oraz ich producentów nie mają na celu naruszenia zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Pojęcie równoważności znajduje również zastosowanie w przypadku, gdy Zamawiający opisał przedmiot zamówienia za pomocą norm, europejskich ocen technicznych. Użyte w dokumentacji nazwy, które wskazują lub mogłyby kojarzyć się z producentem lub firmą, nie mają na celu preferowanie rozwiązań danego producenta lecz wskazanie na rozwiązanie, który powinien posiadać cechy techniczne, technologiczne nie gorsze od podanych w dokumentacji technicznej. Zamawiający w przypadku ofert zawierających rozwiązania równoważne będzie je weryfikować pod względem spełniania wymogów poszczególnych pozycji wymagań technicznych zawartych w **załącznikach do SWZ**. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest udowodnić w ofercie równoważność oferowanych urządzeń, oprogramowania lub systemów. Ciężar udowodnienia równoważności jest obowiązkiem Wykonawcy. Zamawiający nie uzna rozwiązań równoważnych, jeśli będą o gorszych niż wskazane w **załącznikach do SWZ** od minimalnych wymagań jakościowych, funkcjonalnych, technicznych i technologicznych.

Część IV – Podstawy wykluczenia

Rozdział I - Obligatoryjne Podstawy wykluczenia

Zgodnie 108 ust 1 z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę:

- 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c. o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie, (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) 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 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),
 - 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,
 - e. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,

- 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. poz. 769),
 - g. pracy małoletnich cudzoziemców, 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. poz. 769),
 - h. 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,
 - i. 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 lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 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;
 - 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;
 - 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o *zamówienia publiczne*;
 - 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;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, 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.

Rozdział II - Fakultatywne Podstawy wykluczenia

Zamawiający nie określa

Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

Rozdział III - Procedura samooczyszczenia – art. 110 ust 2 – 3 ustawy pzp.

1. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 2-5 i 7-10, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
 - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
 - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
 - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,

- e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
2. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.
3. Dokumenty dotyczące „ samooczyszczenia” należy złożyć wraz z ofertą.

Cześć V– Warunki udziału

Rozdział I - Warunki udziału

Zamawiający działając na podstawie art. 112 ust 2 ustawy pzp, określa następujące warunki udziału w postępowaniu, w zakresie:

- a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – **Zamawiający nie określa**
- b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – **Zamawiający nie określa**
- c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - **Zamawiający nie określa**
- d) zdolności technicznej lub zawodowej - **Zamawiający określa**

Rozdział II - Opis sposobu spełnienia warunków udziału

O zamówienie ubiegać się może Wykonawca, który zrealizował min. **dwie dostawy, których przedmiotem były wyroby medyczne.**

Wykonawca powinien wykazać że zrealizował zamówienia na min 2 dostawy o łącznej wartości netto:

Pakiet nr 1 :	145.000,00 zł
Pakiet nr 2:	24.000,00 zł
Pakiet nr 3:	288.000,00 zł
Pakiet nr 4 :	228.000,00 zł
Pakiet nr 5:	87.000,00 zł
Pakiet nr 6:	57.600,00 zł
Pakiet nr 7:	10.800,00 zł
Pakiet nr 8 :	15.000,00 zł
Pakiet nr 9:	66.000,00 zł
Pakiet nr 10:	3.000,00 zł
Pakiet nr 11:	52.800,00 zł
Pakiet nr 12 :	33.000,00 zł
Pakiet nr 13:	7.800,00 zł
Pakiet nr 14:	16.200,00 zł
Pakiet nr 15:	66.000,00 zł
Pakiet nr 16 :	11.400,00 zł
Pakiet nr 17:	288.000,00 zł
Pakiet nr 18:	22.800,00 zł
Pakiet nr 19:	60.000,00 zł
Pakiet nr 20:	36.000,00 zł
Pakiet nr 21:	156.000,00 zł
Pakiet nr 22:	99.000,00 zł
Pakiet nr 23 :	9.000,00 zł
Pakiet nr 24:	4.800,00 zł
Pakiet nr 25:	57.000,00 zł
Pakiet nr 26:	340.800,00 zł
Pakiet nr 27 :	21.000,00 zł
Pakiet nr 28:	7.800,00 zł
Pakiet nr 29:	183.000,00 zł
Pakiet nr 30:	8.400,00 zł
Pakiet nr 31:	10.800,00 zł
Pakiet nr 32:	19.200,00 zł
Pakiet nr 33:	60.000,00 zł
Pakiet nr 34:	22.800,00 zł

Rozdział III – Warunki udziału przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie – jeżeli dotyczy (art. 117)

Spełnienie warunków udziału przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie

- 1) Stosowanie do art. 117 ust 1 ustawy pzp, Zamawiający informuję, że nie określa szczególnego, obiektywnie uzasadnionego, sposobu spełniania przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunków udziału w postępowaniu.
- 2) Warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt 2, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.
- 3) W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych z wykonawców, którzy wykonują roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
- 4) W przypadku, o którym mowa w ust. 2 i 3, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają odpowiednio do wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy.

Rozdział IV - Udostępnienie zasobów - jeżeli dotyczy (art. 118 ustawy pzp)

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, 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. O ile dotyczy niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, 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 wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia 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 ust. 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. Zgodnie z art. 119 ustawy pzp, 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, określonych przez Zamawiającego w niniejszym postępowaniu, jeżeli to dotyczy, kryteriów selekcji, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy.
6. Zgodnie z art. 120. Ustawy pzp, 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. Zgodnie z art. 122 ustawy pzp, 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. Zgodnie z art. 123 ustawy pzp wykonawca nie może, po upływie terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby

Część VI – Podmiotowe środki dowodowe

Przez podmiotowe środki dowodowe, należy przez to rozumieć środki służące potwierdzeniu braku podstaw wykluczenia, spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, z wyjątkiem oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1

Rozdział I – oświadczenie (JEDZ)

1. Zgodnie z art 125 ust 1 i ust 2 ustawy pzp Wykonawca, w terminie wyznaczonym na składanie ofert, **razem z ofertą** składa oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnieniu warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w zakresie wskazanym przez Zamawiającego na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (tzw. JEDZ) sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej "jednolitym dokumentem".
2. Oświadczenie, o którym mowa w ust 1, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnianie warunków udziału w postępowaniu na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, o ile są wymagane.
3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie (JEDZ), składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji.
4. Wykonawca polegający na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z oświadczeniem (JEDZ) także oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzającego brak podstaw do wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiedniego spełnienia warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w zakresie w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
5. Zamawiający żąda, aby wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składał jednolite dokumenty dotyczące podwykonawców – jeżeli na etapie składania oferty są znane.
6. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli: 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, o ile wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;

FORMA JEDZ

1. **Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)** Wykonawca składa wraz z ofertą, **w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.**
2. Wykonawca wypełnia JEDZ zgodnie i w zakresie określonym w dokumentach postępowania (zalecamy wypełnić JEDZ zgodnie z wzorem dołączonym do SWZ **jako załącznik nr 3**).
3. Szczegółowe informacje dotyczące sposobu wypełniania formularza jednolitego dokumentu znajdują się w Instrukcji dostępnej na stronie www.uzp.gov.pl
https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0026/45557/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja-2021.01.20.pdf

Rozdział II – podmiotowe środki dowodowe

Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni aktualnych na dzień złożenia podmiotowe środki dowodowe w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia i wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu przez ten podmiot.

A. Dotyczące podstawy wykluczenia

Obligatoryjne podstawy wykluczenia

1. **Informacji z Rejestru Karnego** w zakresie: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy pzp, art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, odnośnie do orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, **sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem - Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni;**
2. W zakresie art. 108 ust 1 pkt 5 ustawy pzp **OŚWIADCZENIE** o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2021 r. poz. 275), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej; - **Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni –zgodnie z oświadczeniem nr 4**
3. Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy (JEDZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,**Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni Oświadczenie należy złożyć zgodnie ze wzorem załącznik nr 5.**

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast: informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w ust. 1 - 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 ust. 1 - **Dokument, powinien być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**

B. Dotyczące warunków udziału

1. W celu spełnienia warunku „zdolności technicznej lub zawodowej”, o którym mowa w **Części V rozdział I ust 1 lit d SWZ** , Wykonawca , którego oferta została najwyżej oceniona , **dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni:**
 - a) **wykaz min 2 dostaw** wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy.,
 - Wykaz dostaw musi być przedstawiony w JEDZ (w wersji elektronicznej)** cz. C „Zdolność techniczna i zawodowa”, Wykonawca poda min. dwie dostawy, których przedmiotem była dostawa wyrobów medycznych.
 - b) dowody określające czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane – **dostarczyć na wezwanie**

CZĘŚĆ VII – WADIUM

Rozdział I : Wniesienie wadium

1. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie określonej dla danego pakietu, przed upływem terminu składania ofert, tj. **do 11.04.2022r. godz. 08.30 i utrzymania wadium nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą**, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2
2. Wadium może być wnoszone w jednej z następujących form
 - 1) pieniądzu;
 - 2) gwarancjach bankowych;
 - 3) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r. poz. 310, 836 i 1572).
3. Wadium w pieniądzu należy wnieść przelewem na rachunek bankowy zamawiającego. Nr rachunku: Bank Gospodarstwa Krajowego z siedzibą w Warszawie, Oddział Poznań nr rachunku: **41 1130 1088 0001 3144 2720 0001**.
4. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa w ust. 4, przed upływem terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny wyznaczonej jako ostateczny termin składania ofert).
5. Zamawiający zaleca, aby w przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej – dokument potwierdzający dokonanie przelewu wadium został załączony do oferty w formie elektronicznej.
6. Zamawiający zaleca, aby w przypadku wniesienia wadium w formie: poręczeń lub gwarancji:
 - Oryginał gwarancji lub poręczenia powinien być złożony w postaci elektronicznej za pośrednictwem profilu Zamawiającego na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://platformazakupowa.pl/skp>, i formularza „**Złóż ofertę**” dostępnego na odnośniku dotyczącej danego postępowania, opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób upoważnionych do jego wystawienia ze strony gwaranta (lub poręczyciela) **musi obejmować cały okres związania ofertą**,
 - powinno być wystawione na Zamawiającego,
 - koniecznym jest, aby gwarancja lub poręczenie obejmowały odpowiedzialność za wszystkie przypadki powodujące utratę wadium przez Wykonawcę
 - z treści gwarancji/poręczenia winno wynikać bezwarunkowe, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 98 ust.6 ustawy Pzp.
 - Zamawiający zwróci wadium wniesione w formie innej niż pieniądzu poprzez złożenia gwarantowi lub poręczycielowi oświadczenia o zwolnieniu wadium, dlatego w treści gwarancji / poręczenia lub z informacji dołączonej do gwarancji / poręczenia (np. w postaci załącznika) powinny być wskazane wszelkie niezbędne dane kontaktowe do gwaranta/ poręczyciela poręczenia w zakresie złożenia ww oświadczenia o zwrocie wniesionego wadium (**zalecamy podanie adres poczty elektronicznej , na który zostało by wysłane oświadczenie Zamawiającego o zwolnieniu z gwarancji lub poręczenia**).
7. **Oferta Wykonawcy, który nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium podlega odrzuceniu , zgodnie z art. 226 pkt 14 ustawy pzp**

Rozdział II - Zwrot lub zatrzymanie wadium - art. 98 ustawy pzp

Zasady zwrotu wadium oraz okoliczności jego zatrzymania reguluje art. 98 Pzp.

Część VIII – OFERTA

Rozdział I - Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 09.07.2022 r.** (nie dłużej niż 90 dni)
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 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.

3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. W przypadku gdy zamawiający żąda wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

Rozdział II - Opis sposobu przygotowania oferty.

A. Sposób złożenia oferty:

1. Złożenie oferty wraz z wymaganymi dokumentami odbywa się za pośrednictwem formularza „Złóż ofertę” - dostępnego na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump - na stronie dotyczącej danego postępowania
2. Wykonawca może **złożyć tylko jedną ofertę** na cały przedmiot zamówienia lub ofertę częściową tzn. na pojedyncze części (pakiety) zamówienia.
Części zamówienia (pakiety) są niepodzielne, stanowią całość.
3. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
4. **Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę .**
 - a) z uwagi na to, że oferta jest zaszyfrowana nie można jej edytować. Przez zmianę oferty rozumie się złożenie nowej oferty i wycofanie poprzedniej, jednak należy to zrobić przed upływem terminu wyznaczonego na składanie ofert w postępowaniu.
 - b) jeżeli wykonawca składający ofertę jest zautoryzowany (zalogowany), to wycofanie oferty następuje od razu po złożeniu nowej oferty.
 - c) wycofanie oferty jest możliwe do zakończenia terminu składania ofert.
 - d) system pozwala na złożenie oferty po terminie przy kliknięciu przycisku „Odblokuj formularz”, ale w przypadku złożenia oferty po terminie Wykonawca otrzymuje automatyczny komunikat, że oferta została złożona po terminie.
5. Zamawiający poprzez platformazakupowa.pl zawiadamia automatycznie wykonawcę o złożeniu oferty po terminie.
6. **Dokumenty składające się na ofertę muszą być w języku polskim.**
Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Ofertę oraz wszelkie dokumenty i oświadczenia stanowiące treść oferty lub do złożenia których wezwie Zamawiający, Wykonawca **składa, pod rygorem nieważności**, w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym , przez osobę upoważnioną do tych czynności, za pośrednictwem https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump
8. Informacje dotyczące dokumentu pełnomocnictwa
Pełnomocnictwo musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (t.j. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy). Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 § 2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. - Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem elektronicznym , Wykonawcy (mocodawcy). Odwzorowanie cyfrowe pełnomocnictwa (skan pełnomocnictwa sporządzonego w formie pisemnej), powinno potwierdzać prawidłowość umocowania na dzień złożenia odpowiednio oferty, pracy konkursowej, wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursie, wniosku o dopuszczenie do udziału w systemie kwalifikowania wykonawców lub oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy
Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez pełnomocnika.
9. Dokumenty lub oświadczenia, składane są w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub w elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia poświadczonej za zgodność z oryginałem.

Poświadczenia

- 1) W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań lub konkursów, o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

- 2) Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:
 - a) podmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
 - b) przedmiotowego środka dowodowego, dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - c) pełnomocnictwa - mocodawca.
- 3) Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

B. Forma składania oferty i dokumentów:

1. Ofertę, wraz z dołączanymi do niej dokumentami, należy złożyć w postaci elektronicznej opatrzonej, **pod rygorem nieważności kwalifikowanym podpisem elektronicznym** - na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump.
2. Dokumenty, w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem składane są przez Wykonawcę w postaci elektronicznej i opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, dotyczy to również kopii dokumentów dotyczących Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz innych podmiotów, o których mowa w ustawie Pzp, poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.
3. Zamawiający będzie żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentu, w przypadku, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu będzie nieczytelna lub będzie budzić uzasadnione wątpliwości, co do jej prawdziwości.
4. Pełnomocnictwa powinny zostać złożone w oryginale lub notarialnie poświadczonych kopii w postaci elektronicznej opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym
5. Wszelkie poprawki w tekście oferty muszą być opatrzone podpisem osoby uprawnionej do przygotowania oferty.

C. Dokumenty składające się na ofertę. Treść oferty

1. **Ofertę należy złożyć na „Formularzu ofertowym”, zgodnym ze wzorem, stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ**
W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru formularza, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym.
2. **Do oferty należy dołączyć następujące dokumenty – zgodnie z SWZ**
 1. Opis/wykaz przedmiotu zamówienia, zgodny z załącznikiem nr 1 do SWZ,

2. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymogi określone przez zamawiającego oraz posiadam aktualne dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.), do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. **CE lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE dla którego wystawiono deklarację zgodności**) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1).

Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.

3.opis przedmiotu zamówienia w języku polskim. Oprócz opisu mogą być również ulotki, prospekty, zdjęcia, katalogi, specyfikacje techniczne, karty produktu i inne niewymienione równoważne dokumenty zawierające szczegółowe dane potwierdzające spełnienie wymagań i **norm (jeżeli zostały wskazane w opisie)** dotyczących przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga powyższego dokumentu w celu sprawdzenia czy zaproponowany przedmiot w danym pakiecie spełnia warunki określone w SWZ zał nr 1 „Wykaz przedmiotu zamówienia” (**dotyczy wszystkich pakietów 1-35**).

4.Wykonawca w terminie wyznaczonym do składanie ofert z uwagi na brak możliwości komunikacji elektronicznej w tym zakresie (art. 65 ust.4) , dostarczy do siedziby Zamawiającego , Dział Zamówień Publicznych pok. 212 próbki w ilości podanej pod pakietami. Dotyczy pakietów : 1,3,4,5,6,11,14,17,19,20,26,34 Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

5. Zamawiający wymaga złożenia raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie - przenikalność dla wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub równoważną oraz EN ISO 374-5 lub równoważną (**dotyczy pakietu nr 1 - pozycji nr 1-6 ; 7-10 ; 16-20**).

6. Zamawiający wymaga złożenia certyfikatu CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg normy PN-EN ISO 374-1 lub równoważnej (**dotyczy pozycji nr 1-6 ; 7-10 ; 16-20**).

7. Zamawiający wymaga złożenia raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie - przenikalność na min. 25 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważną oraz raporty z wynikami badań na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 lub równoważną (**dotyczy pozycji nr 16 -20**).

8. Zamawiający wymaga złożenia raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie – odporności na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015 lub równoważnej, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważnej (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną) oraz raportów z potwierdzonymi wynikami badań w zakresie odporności na przenikalność cytotatyków zgodnie z ASTM F 739 lub równoważnej (**dotyczy pozycji nr 11-15**).

9. Zamawiający wymaga złożenia certyfikatu CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III (**dotyczy pakietu nr 1 pozycji nr 21 do 25**).

5. oświadczenie JEDZ.

- W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie (JEDZ), składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji.
- Wykonawca polegający na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z oświadczeniem (JEDZ) także oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzającego brak podstaw do wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiedniego spełnienia warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w zakresie w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
- Zamawiający żąda, aby wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składał jednolite dokumenty dotyczące podwykonawców – jeżeli na etapie składania oferty są znane.

6. ODPIS lub INFORMACJA z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru (w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania).

7. Dokumenty dotyczące „samoczyszczenia” należy złożyć wraz z ofertą.

8. Pełnomocnictwo:

a) upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;

b) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

3. Formularz ofertowy (lub dokument równoważny) oraz dokumenty wymienione w ust 1 i ust 2 pkt.1 stanowią treść oferty. Nie złożenie lub złożenie niekompletnych dokumentów o których mowa powyżej, powoduje odrzuceniem oferty, z zastrzeżeniem art. 223 ustawy pzp

D. Zastrzeżenie informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa

1. Zgodnie z art. 18 ust 3 ustawy pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), jeżeli wykonawca, **wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł**, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5.

2. Zamawiający zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, wraz z przekazaniem informacji o których mowa w ust 1, wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu w art.

11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (*Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności*)

3. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 pzp.
4. **Wszelkie informacje, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnica przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku/plikach (zaleca się nazwanie pliku/plików „tajemnice przedsiębiorstwa”) W takim przypadku ofertę należy złożyć w dwóch częściach:**
 - a. Część A – informacje jawne (informacje podane przez Wykonawcę w tej części oferty zostaną ujawnione wszystkim Wykonawcom zgodnie z Prawem zamówień publicznych).
Część B – dokumenty zastrzeżone (nie zostaną udostępnione innemu Wykonawcy), powinny zostać złożone zgodnie z odpowiednią funkcjonalnością na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump, tj.: w osobnym polu w kroku nr 2 składania oferty, przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa na Platformie zakupowej
Wykonawca nie musi dzielić oferty na część A i B w przypadku, gdy cała oferta jest jawna.
5. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5. tj. nazwy (firm) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące cen lub kosztów zawartych w ofertach.
6. W przypadku gdy w jednym dokumencie Wykonawca zawrze informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa oraz informacje, do ujawnienia których Zamawiający będzie zobowiązany, Zamawiający ujawni cały dokument, zaś Wykonawca ponosić będzie odpowiedzialność za niewłaściwe zabezpieczenie informacji objętych tajemnicą przedsiębiorstwa.

CZĘŚĆ IX- TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Rozdział I - Termin składania ofert

1. **Ofertę wraz z dokumentami o których mowa w części VIII rozdział II lit C, należy złożyć w postaci elektronicznej, na platformie zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump do dnia **11.04.2022 r. godz. 8:30****
2. Zgodnie z art. 226 ust 1 pt 1 ustawy pzp, oferty złożone po terminie podlegają odrzuceniu.

Rozdział II - Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu **11.04.2022 r. o godzinie 09:00.**, na profilu Zamawiającego na platformazakupowa.pl/pn/skp_ump
2. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump informacje dotyczące:
 - 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
3. W przypadku awarii systemu na którym znajduje się profil Zamawiającego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym w ust 1, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
4. W przypadku o którym mowa w ust 3, Zamawiający informuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

CZĘŚĆ X –OCENA I WYBÓR OFERTY

Rozdział I - Sposób obliczenia ceny

1. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN), zgodnie z warunkami płatności określonymi w projektowanych postanowieniach umowy.
2. Cena ofertowa to cena w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług. Cena oferty stanowi wynagrodzenie Wykonawcy jakie zostanie wpisane do zawieranej umowy

Cena ofertowa musi być wyrażona w złotych polskich (PLN), z dokładnością nie większą niż dwa miejsca po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeśli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

- Wykonawca poda liczbowo oraz słownie cenę brutto (zgodnie z art. 7 pkt 1 ustawy pzp) a także kwotę netto oferty na Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 (pakiety) nr 1 i nr 2 do SWZ. O ile będzie to dotyczyć również ceną jednostkową brutto/kwotę jednostkową netto dla danej pozycji na Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ, dla całego przedmiotu zamówienia.
- Wykonawca poda w Formularzu Ofertowym stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszczą się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 pzp w związku z art. 223 ust. 2 pkt 3 pzp).
- W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną podaną cyfrowo a słownie, jako wartość właściwa zostanie przyjęta cena podana słownie. Brak określenia ceny w postaci słownej poczytany zostanie za błąd co do formy oferty i nie będzie skutkowało jej odrzuceniem
- 6. Opis sposobu liczenia ceny – dla pakietów od nr 1-19**
Zamawiający obliczy cenę oferty w następujący sposób:
cena jednostkowa netto + podatek VAT = cena jedn. brutto
cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto zamówienia,
wartość netto zamówienia + podatek VAT = wartość brutto zamówienia.

Rozdział II - Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.

- Ocenie ofert podlegają wyłącznie oferty, które nie zostały odrzucone.
- Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryteriami wyboru oferty o następujących wagach

Kryterium	ranga:
Cena brutto	100%

(1% = 1pkt)

W opisie przedmiotu zamówienia określono wymagania jakościowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia. Przedmiot zamówienia został określony w sposób wyczerpujący, z uwzględnieniem wszystkich potrzeb Zamawiającego w zakresie jego prawidłowej realizacji. Przedmiotowe zamówienie nie generuje żadnych dodatkowych kosztów po stronie Zamawiającego (posiadamy środki finansowe na wszystkie etapy cyklu życia).

Uwaga! Wszystkie oferowane produkty mają spełniać n/w wymagania:

Standardy jakościowe zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia, poprzez podanie wszystkich istotnych cech zamawianych produktów. Opis ten jest na tyle precyzyjny, że bez względu na fakt, kto jest wykonawcą zamówienia jedynym czynnikiem różnicującym oferty jest cena. Poprzez wskazanie cech produktów, które będą dostarczone w ramach umowy, opis przedmiotu zamówienia uwzględnia również koszty ponoszone w całym okresie korzystania z przedmiotu zamówienia. Dodatkowo zaznaczyć należy, że zamawiane produkty charakteryzują się jednorazowym użyciem (podaniem).

Opis przedmiotu zamówienia uwzględnia wszystkie elementy, które mają wpływ na koszty związane z eksploatacją i utylizacją przedmiotu zamówienia. Koszty ponoszone przez Zamawiającego w całym okresie korzystania z produktów spełniających podane parametry będą takie same bez względu na szeroko rozumianego producenta poszczególnych produktów

3. Kryterium Cena

Wartość punktowa kryterium ceny (100%) wyliczona będzie wg wzoru

$$\text{Wartość punktowa} = \frac{\text{cena najniższa} \times \text{kryterium (100)}}{\text{cena badana}}$$

Ilość przyznanych punktów zostanie zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku, według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeśli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

- Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najwyższą ilością punktów

5. Wybór najkorzystniejszej oferty w przypadku jednakowej punktacji; oferty dodatkowe
Jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym jedynym kryterium oceny ofert jest cena lub koszt, nie można dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę lub koszt. Stosownie do dyspozycji art. 251 ustawy pzp, Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
6. Zgodnie z art. 225 ust 1 ustawy pzp, jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2021 r. poz. 685, z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający **dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.(do podanej kwoty netto zostanie dodana kwota wynikająca z obowiązującej stawki % podatku od towarów i usług)**
7. W ofercie, o której mowa w ust. 6, wykonawca ma obowiązek: (ex lege art. 225 ust 2 ustawy pzp)
 - a poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - b wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - c wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - d wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
8. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą, określonym **w Części VIII Rozdziale I SWZ.**
9. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
10. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 9, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

CZĘŚĆ XI– ZAWARCIE UMOWY

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

1. Zamawiający zawiera umowę, w sprawie zamówienia publicznego, 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, z zastrzeżeniem art. 577 ustawy pzp
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
3. Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie poinformowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
4. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią Załącznik nr 6 do SWZ. Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacom. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. 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.
6. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.
7. 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 (gdy było wymagane), Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

CZĘŚĆ XII – POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYM WYKONAWCOM

Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej na zasadach określonych w ustawie Pzp -
Dział IX Środki ochrony prawnej.

Art. 513. [Dopuszczalność odwołań]

Odwołanie przysługuje na:

- 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
- 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
- 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.

Art. 514. [Sposób wniesienia odwołania]

1. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

2. 155 Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

3. 156 Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Art. 515. [Termin wniesienia odwołania]

1. Odwołanie wnosi się:

1) w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne, w terminie:

- a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
- b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a;

2) w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż progi unijne, w terminie:

- a) 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
- b) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.

2. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkurs lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie:

- 1) 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne;
- 2) 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie *Zamówień Publicznych* lub dokumentów zamówienia na stronie internetowej, w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż progi unijne.

3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 1 i 2 wnosi się w terminie:

1) 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne;

2) 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż progi unijne.

4. Jeżeli zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty lub nie zaprosił wykonawcy do złożenia oferty w ramach dynamicznego systemu zakupów lub umowy ramowej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:

1) 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie *Zamówień Publicznych* ogłoszenia o wyniku postępowania albo 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia, a w przypadku udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki - ogłoszenia o wyniku postępowania albo ogłoszenia o udzieleniu zamówienia, zawierającego uzasadnienie udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki;

2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający:

- a) nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia albo
- b) opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenie o udzieleniu zamówienia, które nie zawiera uzasadnienia udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki;

3) miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający:

- a) nie zamieścił w Biuletynie *Zamówień Publicznych* ogłoszenia o wyniku postępowania albo

b) zamieścić w Biuletynie *Zamówień Publicznych* ogłoszenie o wyniku postępowania, które nie zawiera uzasadnienia udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki.

Skarga:

1. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
2. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.

Skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego:

Od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie przysługuje skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego.

CZĘŚĆ XIII – POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego zostanie przeprowadzone na zasadach określonych w ustawie z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych oraz aktów wykonawczych wydanych na jej podstawie, a w sprawach nieregulowanych ww ustawą, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r Kodeks cywilny.
2. W sprawach nieregulowanych w dokumentach postępowania zastosowanie mają odpowiednie wskazane w ust.1 przepisy prawa powszechnie obowiązującego.
3. W przypadku jakichkolwiek sprzeczności między dokumentacją postępowania a przepisami prawa powszechnie obowiązującego, stosuje się przepisy prawa wskazane w ust.1 oraz inne akty prawne, w zakresie w jakim to dotyczy postępowania.

CZĘŚĆ XIV – OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych w tym danych osobowych pozyskanych za pośrednictwem Wykonawcy w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego

Szanowny Państwo

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informujemy, że:
 - 2) Administratorem Pani/Pana danych osobowych Szpital Kliniczny im. K. Jonschera UM w Poznaniu, 60-572 Poznań, ul. Szpitalna 27/33, zwany dalej zamiennie Administratorem lub Szpitalem; KRS nr 0000001939; NIP nr 7811621544; księga rejestrowa Wojewody Wielkopolskiego nr 000000018582, adres e-mail: szpital@skp.ump.edu.pl.
 - 3) W sprawach związanych z przetwarzaniem i ochroną Państwa danych osobowych mogą się Państwo kontaktować z Inspektorem Ochrony Danych pod adresem iodo@skp.ump.edu.pl oraz telefonicznie pod numerem 61 8491 203.

Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych -35 pakietów. ZP 08/22** / prowadzonym w trybie: przetargu nieograniczonego

- 4) W przypadku gdy w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia na usługi lub roboty budowlane określone są wymagania związane z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art.22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy, Pani/Pana dane osobowe mogą być przetwarzane w celu weryfikacji zatrudnienia na podstawie umowy o pracę, w szczególności w zakresie: poświadczony za zgodność z oryginałem kopii umowy o pracę i/lub innych dokumentów zawierających informacje, w tym dane osobowe, niezbędne do weryfikacji zatrudnienia na podstawie umowy o pracę, w szczególności imię i nazwisko zatrudnionego pracownika, datę zawarcia umowy o pracę, rodzaj umowy o pracę i zakres obowiązków pracownika.

- 5) Ponadto Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f RODO w związku z prawnie uzasadnionymi interesami Administratora, w tym w celu ustalenia dochodzenia lub obrony przed ewentualnymi roszczeniami – do czasu przedawnienia roszczeń.
- 6) Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych zwana dalej „ustawa PZP”.
- 7) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1-4 ustawy 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
- 8) Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy PZP, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy PZP.
- 9) W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO.
- 10) Posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych*;
 - c) 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**;
 - d) prawo wnieść skargę do Urzędu Ochrony Danych Osobowych (UODO), gdy uznają Państwo, że Szpital przetwarza dane w sposób naruszający przepisy RODO. Urząd Ochrony Danych Osobowych ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa, kancelaria@uodo.gov.pl, tel. 22 531 03 00.
- 11) Nie przysługuje Państwu:
 - a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.
2. Wykonawca ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego jest zobowiązany do wypełnienia wszystkich obowiązków formalno-prawnych związanych RODO, w szczególności obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te wykonawca bezpośrednio pozyskał. Ponadto wykonawca musi wypełnić obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazuje zamawiającemu i których dane pośrednio pozyskał, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z włączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.
3. Wobec obowiązku o którym mowa w ust 2, Zamawiający zwraca się do Wykonawcy o złożenie wraz z ofertą - oświadczenia o wypełnieniu obowiązków informacyjnych. **UWAGA Odpowiednia klauzula RODO znajdują się na formularzu ofertowym, zgodnym z załącznikiem nr 2 do SWZ.**

CZĘŚĆ XV – WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW

Integralną częścią treści SWZ stanowią następujące załączniki:

1. Załącznik nr 1 – opis/wykaz przedmiotu zamówienia
2. Załącznik nr 2 – formularz ofertowy
3. Załącznik nr 3 - oświadczenie JEDZ
4. Załącznik nr 4 – o świadczenie o przynależności/ jej braku do grupy kapitałowej
5. Załącznik nr 5 – oświadczenie art.125
6. Załącznik nr 6 - oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu
7. Załącznik nr 7 - wzór umowy dostawy

Załącznik nr 1

ZP /08/22 Wykaz przedmiotu zamówienia (wypełniony zgodnie z wymaganiami Zamawiającego) należy dołączyć do oferty (załącznik do Formularza ofertowego) w wersji elektronicznej. Wykonawca podpisuje ofertę kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

WYKAZ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 1

Wadium : 2.400,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto pary	Cena brutto pary	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.6,0	6 500 par							
2.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.6,5	25.000 par							
3.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.7,0	40.000 par							
4.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.7,5	40.000 par							
5.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.8,0	30.000 par							
6.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.8,5	2.000 par							

Dotyczy pozycji 1 do 6: Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL max. 0,65; anatomiczne; średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 lub równoważnej z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważnej badania na zgodność z normą EN455 lub równoważnej potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny

7.	Rękawice lateksowe bezpudrowe sterylne, rozm. 6,0	300 par							
8.	Rękawice lateksowe bezpudrowe sterylne, rozm. 6,5	900 par							
9.	Rękawice lateksowe bezpudrowe sterylne, rozm. 7,0	2.000par							
10.	Rękawice lateksowe bezpudrowe sterylne, rozm. 7,5	2.000par							

Dotyczy pozycji 7 do 10: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bez pudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci; AQL 0,65 ; badania na zgodność z normą EN455 lub równoważnej ; sterylizowane radiacyjnie; anatomiczne ; poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 lub równoważnej z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy); średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N mankiet rolowany ; opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. . Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 , badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny

11.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 6,0	1.000 par							
12.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 6,5	2 000 par							
13.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 7,0	3.000 par							
14.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 7,5	3 000 par							
15.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 8,0	2.000 par							

Dotyczy pozycji 11 do 15: Rękawice chirurgiczne, lateksowo-nitrylowe (50/50%) , bezpudrowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC; AQL po zapakowaniu 0,65 , średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni \geq 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 20 N; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie ; Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015 lub równoważny , w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważny (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę

notyfikowaną) oraz odporne na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 lub równoważny (raport z wynikami badań). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0.

16.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 6,0	100 par							
17.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 6,5	800 par							
18.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 7,0	400 par							
19.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 7,5	600 par							
20.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 8,0	500 par							

Dotyczy pozycji 16 do 20: Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm². Wygodne i elastyczne, nie uciskające dłoni modulus 500% < 2,5 N. Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny .Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważny . Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważny . Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważny oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub równoważny oraz EN 16523-1 lub równoważny (raport z wynikami badań). Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5-9,0.

21.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 5,5	300 par							
22.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 6,0	2.000 par							
23.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 6,5	2.000 par							
24.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 7,0	300 par							
25.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 7,5	100 par							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Dotyczy pozycji 21 do 25: Rękawice chirurgiczne, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpyłowe, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni \geq 0,14 mm, na mankiecie \geq 0,14 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru),, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015 lub równoważnej, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważnej (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)
Słownie zł:
Cena pakietu bez podatku VAT(netto)
Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1-6 5 par do wyboru z wymienionych rozmiarów jeżeli wszystkie od jednego producenta..

Poz. nr 7-8 5 par do wyboru z wymienionych rozmiarów jeżeli wszystkie od jednego producenta

Poz. nr 11-15 5 par do wyboru z wymienionych rozmiarów jeżeli wszystkie od jednego producenta.

Poz. nr 16-20. 5 par do wyboru z wymienionych rozmiarów jeżeli wszystkie od jednego producenta

Poz. nr 21-25. 5 par do wyboru z wymienionych rozmiarów jeżeli wszystkie od jednego producenta

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 2**Wadium : 400,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./ op.	Cena brutto szt./op	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Oddychający, jednorazowy podkład absorpcyjny pod pacjenta z raną odleżynową, przepuszczalność (WVTR 3600 g/m ² /24h), z wkładem żelowym, pozostający suchy, po zaabsorbowaniu płynu warstwa zewnętrzna trwale związana z rdzeniem chłonnym, pochłaniający zapach, wykonany z min 4 warstw, chłonność 200-300g, rozmiar min. 25x45 cm +/-5cm	3 000 sztuk							
2.	Oddychający, jednorazowy podkład absorpcyjny pod pacjenta z raną odleżynową, paroprzepuszczalność (WVTR 3600 g/m ² /24godz), z wkładem żelowym, pozostający suchy, po zaabsorbowaniu płynu warstwa zewnętrzna trwale związana z rdzeniem chłonnym, pochłaniający zapach, wykonany z min 4 warstw, chłonność 1800-2300g, rozm. min. 61x91cm	3 000 sztuk							
3.	Oddychający, jednorazowy podkład absorpcyjny pod pacjenta z raną odleżynową, paroprzepuszczalność (WVTR 3600 g/m ² /24godz) z wkładem żelowym, pozostający	500 sztuk							

suchy, po zaabsorbowaniu płynu warstwa zewnętrzna trwale związana z rdzeniem chłonnym, pochłaniający zapach, wykonany z min 4 warstw, chłonność 4000-4500g, rozm. min. 229x102cm									
SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxxxx				xxxxxxxxxx	xxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 3**Wadium : 4.800,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./ op.	Cena brutto szt./op	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Koreczki luer-lock Combi (dwufunkcyjne, pasujące na strzykawkę i na kaniule). Pakowane pojedynczo	700 000 szt.							
2.	Kranik trójdrożny, posiadający trójramienne białe pokrętło, przezroczystą obudowę, wykonany z poliwęglanu, prosty tor przepływu w obu kierunkach, optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, z możliwością podawania tłuszczu i chemioterapeutyków, posiadający niezależnie obracającą się nakrętkę Luer-Lock, każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, kranik obracający się w zakresie 360 stopni z wyczuwalnym skokiem co 45 stopni. Objętość wypełnienia 0,22-0,26ml.	45 000 szt.							
3.	Kraniki trójdrożne z przedłużaczem 7cm, posiadający trójramienne białe pokrętło, przezroczystą obudowę, wykonany z poliwęglanu, prosty tor przepływu w obu kierunkach, optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, z	8 000 szt.							

	możliwością podawania tłuszczu i chemioterapeutyków, każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, kranik obracający się w zakresie 360 stopni z wyczuwalnym skokiem co 45 stopni, przedłużacz wykonany z PCV niezawierający DEHP (potwierdzone stosownym oświadczeniem producenta). Objętość wypełnienia 0,8 ml. Kranik z przedłużaczem ma posiadać dodatkowy port do iniekcji.								
4.	Łącznik bezigłowy nie dłuższy niż 2 cm Bezigłowy port wielokrotnego wkłucia bez mechanicznych części wewnętrznych, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-Lock, z silikonową podzielną membraną, osadzoną w postaci wywinętego kołnierza na przezroczystym poliwęglanowym konektorze, co pozwala na skuteczną dezynfekcję, przepłukiwanie i jego wizualną kontrolę, o przepływie minimalnym 533ml/godz., objętość wypełnienia max. 0,16 ml z możliwością użytku z krwią, tłuszczami i cystostatykami, wyposażony w uchwyt/aplikator w innym kolorze niż zawór, do połączenia do 100 aktywacji. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk serii i daty ważności. Opakowanie a 50 sztuk	55 000 szt.							
5.	Łącznik bezigłowy z przedłużką ,dren o długości 15cm , zawór bezigłowy (1szt),	2.000 sztuk							

<p>kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer</p> <ul style="list-style-type: none"> - dren o średnicy wewnętrznej 2,8 mm, przedłużenie z zaciskiem przesuwany, zakończenie zabezpieczone protektorem męskim - przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi - zawór posiadający przezroczystą obudowę i przezroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu - membrana zaworu podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. - czas użycia 100 aktywacji - wymagany minimalny przepływ 27 l/h - objętość wypełnienia wynosząca 1,14 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - sterylne, pakowane pojedynczo, Opakowanie 25 szt. 									
---	--	--	--	--	--	--	--	--	--

6.	<p>Kaniuła dożylna noworodkowa Kaniuła dożylna posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniuła widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji . 26G – 0,6 x 19 mm. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.</p>	6.000 sztuk							
----	--	-------------	--	--	--	--	--	--	--

Dotyczy pozycji nr 6:

Parametry graniczne (bezwzględnie wymagane przez zamawiającego) :

- wytrzymałe opakowanie, nie ulegające przypadkowemu uszkodzeniu
- na opakowaniu muszą znajdować się dane produktu : rozmiar ,producent
- wykonane z poliuretanu, specjalnie przeznaczone do małych i delikatnych żył pacjentów pediatrycznych
- posiadające elastyczne, odłączane skrzydełka ułatwiające trzymanie i zamocowanie kaniul
- okres przydatności do użycia – minimum 3 lata od daty produkcji

7.	<p>Kaniuła do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego roz. 24G długość 19mm, przepływ 18-20ml/min</p>	200 szt.							
8.	<p>Kaniule do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego roz. 22G długość 25mm, przepływ 35-37ml/min</p>	400 szt.							
9.	<p>Kaniule do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego</p>	100 szt.							

	rozm. 20G długość 48mm, przepływ 54-56ml/min								
10.	Kaniule do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego rozm. 18G długość 48 mm , przepływ 87-90ml/min	20 szt.							

Uwaga! Oferowane kaniule muszą spełniać następujące warunki:

- materiał zapobiegający zginaniu i zachwianiu geometrii końcówki kaniuli
- kaniula pozostaje sztywna do momentu, aż zostanie wprowadzona do ciała pacjenta
- kaniula o cienkich ściankach, co pozwala uzyskać większą prędkość przepływu niż inne kanikule o tym samym rozmiarze Gauge
- kaniula elastyczna, o dużej odporności na zginanie, co zapewnia optymalną prędkość przepływu
- rozmiary kaniul oznaczone barwnym kodem
- Kaniula bezpieczna, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu, ostrze typu back-cut, który umożliwi szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji

11.	Kaniule FLO SWITCH Cewnik do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igle , wyposażony w zawór kulowo- suwakowy typu flow-swith , rozmiar 20 x 1 ¾" (20G 1,1 x 45 mm, przepływ 48-50 ml/min), ze skrzydełkami z otworami do przymocowania do skóry pacjenta, sterylny, jednorazowego użytku, materiał z jakiego wykonany jest cewnik: PTFE, sposób pakowania: blister Opakowanie 25 szt.	500 szt.							
12.	Igła do pobierania leków z fiolek, tępa z wbudowanym filtrem cząsteczkowym 5µm, dodatkowo zabezpieczona przed zakłuciem, rozmiar 18G 1,2 x 40mm, op. a 100szt	20 op.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxx			xxxxxxxxx	xxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1- 5 sztuk

Poz. nr 2 - 5 sztuk

Poz. nr 3 - 5 sztuk

Poz. nr 4 -10 sztuk

Poz. nr 5 - 5 sztuk

Poz. nr 6 - 5 sztuk

Poz. nr 7-10 - 2 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta.

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 4**Wadium : 3.800,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Cewniki Nelatona rozm. 4	200 szt.							
2.	Cewniki Nelatona rozm. 5	300 szt.							
3.	Cewniki Nelatona rozm. 6	2 000 szt.							
4.	Cewniki Nelatona rozm. 8	2 200 szt.							
5.	Cewniki Nelatona rozm. 10	1 500 szt.							
6.	Cewniki Nelatona rozm. 12	900 szt.							
7.	Cewniki Nelatona rozm. 14	900 szt.							
8.	Cewniki Nelatona rozm. 16	500 szt.							
9.	Cewniki Nelatona rozm. 18	300 szt.							
10.	Cewniki Nelatona rozm. 20	200 szt.							
11.	Cewniki Nelatona rozm. 22	100 szt.							
12.	Cewniki Nelatona rozm. 24	100 szt.							
13.	Cewniki Nelatona rozm. 26	20 szt.							
14.	Cewniki Nelatona rozm. 28	50 szt.							
15.	Cewniki Tiemana rozm. 8	800 szt.							
16.	Cewniki Tiemana rozm. 10	500 szt.							
17.	Cewniki Tiemana rozm. 12	100 szt.							
18.	Cewniki Tiemana rozm. 14	50 szt.							
19.	Cewniki moczowodowe typ Nelaton, rozm. 3F dł. ok. 70 cm	20 szt.							
20.	Cewniki moczowodowe typ Nelaton rozm. 4F dł. ok. 70 cm	20 szt.							
21.	Cewniki moczowodowe typ Nelaton rozm. 5F dł. ok. 70 cm	10 szt.							

Poz. 22 – 24 - Cewnik Foley'a lateksowy, silikonowany, pediatryczny z prowadnicą, plastikowa zastawka. Sterylizowany radiacyjnie, opakowanie podwójne – wewnętrzne worek foliowy i zewnętrzne folia/papier balon 3m

22.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.6	200 szt.								
23.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.8	200 szt.								
24.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.10	100 szt.								

Poz. 25 – 30 - Cewnik Foley'a silikonowany – dwudrożny wykonany z najwyższej jakości lateksu naturalnego. Z plastikową zastawką zaworu uszczelniającego zapewniającą szczelność .Może być obsługiwany przez strzykawkę luer i luer-lock. Z kolorowym, międzynarodowym kodem identyfikującym. Na ujściu kanału głównego trwale nadrukowany rozmiar cewnika (w CH i mm) oraz pojemność balonika. Cewniki sterylizowane radiacyjnie. Pakowany w wewnętrzny, dodatkowo perforowany worek foliowy i zewnętrzne opakowanie foliowo-foliowe. Pojemność balonu dla cewników CH 12–22 - 5- 15 ml

25.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.12	200 szt.								
26.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.14	200 szt.								
27.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.16	100 szt.								
28.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.18	100 szt.								
29.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.20	30 szt.								
30.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.22	10 szt.								
31.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm.6	900 szt.								
32.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm.8	900 szt.								
33.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm. 10	400 szt.								
34.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm. 12	300 szt.								
35.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm. 14	200 szt.								

36.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm. 16	100 szt.							
37.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm. 18	50 szt.							

Poz. 31 – 37 - Cewnik Foley 100% silikon

Poz. 38-40

Pediatryczny cewnik Foley 100% silikon Dł. cewnika 30 i 34cm (dla CH10) z prowadnicą. Poj. balonu odpowiednio 1,5ml,3ml i 3ml do stosowania z dołączoną strzykawką wypełnioną 10% wodnym roztworem gliceryny zapewniającą szczelność balonu. Cewnik z linią widoczną w RTG na całej jego długości. Transparentny. Sterylizowany EtO

38.	Cewnik Foley'a 100% silikon ze strzykawką Rozmiar 6	100 szt.							
39.	Cewnik Foley'a 100% silikon ze strzykawką Rozmiar 8	100 szt.							
40.	Cewnik Foley'a 100% silikon ze strzykawką Rozmiar 10	50 szt.							
41.	Dren Kehra do drenażu dróg żółciowych CH 8	10 szt.							
42.	Dren Kehra do drenażu dróg żółciowych CH 10	20 szt.							
43.	Dren Kehra do drenażu dróg żółciowych CH 12	20 szt.							
44.	Dren Kehra do drenażu dróg żółciowych CH 14	10 szt.							
45.	Dren Penrosa do drenażu jamy brzusznej 10 mm/30 cm	20 szt.							
46.	Dren Penrosa do drenażu jamy brzusznej 12 mm/30 cm	20 szt.							
47.	Dren Penrosa do drenażu jamy brzusznej 15 mm/30 cm	20 szt.							
48.	Dren Redona CH 10/700mm	100 szt.							
49.	Dren Redona CH 12/700mm	100 szt.							

50.	Dren Redona CH 14/700mm	100 szt.							
51.	Dren Redona CH 16/700mm	150 szt.							
52.	Dren Redona CH 18/700mm	150 szt.							
53.	Zestaw do drenażu grawitacyjnego Robinsona 14Fr – 28Fr, cewnik 100% silikon, dł. 90-100cm, widoczny w RTG. W zestawie worek poj. 500ml z zastawką i zaworem	300szt.							
54.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o stopniu twardości 78ShA otwór końcowy i dwa boczne typ Mully F 6 dł. 49 cm	8.000 szt.							
55.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o stopniu twardości 78ShA otwór końcowy i dwa boczne typ Mully F 8 dł.56 cm	20.000 szt.							
56.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o stopniu twardości 78ShA otwór końcowy i dwa boczne typ Mully F 10 dł.56 cm	8.000 szt.							
57.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o stopniu twardości 78ShA otwór końcowy i dwa boczne typ Mully F 12 dł.56 cm	2.000 szt.							
58.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o stopniu twardości 78ShA otwór końcowy i dwa boczne typ Mully F 14 dł.56 cm	1.000 szt.							

Cewniki do odsysania z dwoma otworami z końcówką cewnikową szeroką

59.	Cewnik Thorax z kontrastem Rtg i ustnikiem rozm. 16	200 szt.							
-----	---	----------	--	--	--	--	--	--	--

Do poz.59 „USTNIK (łącznik punktowy)” – przez ustnik rozumiemy końcówkę cewnika, która nie może być ostro ścięta. Cewnik musi być skalowany co 2

60.	Dren łączący do ssaka dł.min. 2,5-3m średnica wewn. 5-7mm, z łącznikiem do kontroli odsysania opakowanie podwójne	22 000 szt.							
61.	Kończówka Yankauer – zagięta dł. min. 23cm , max 25 cm, średnica zewnętrzna 7-8 mm opakowanie podwójne	600 szt.							
62.	Kończówka Yankauer – zagięta dł. min. 23cm , max 25 cm, średnica zewnętrzna 10 mm opakowanie podwójne	600 szt.							
63.	Kończówka Yankauer – miniaturowa noworodkowa , zagięta, dł. maks. 16cm , średnica zewnętrzna 5,6 – 6mm opakowanie podwójne	800 szt.							

Dren(poz.60) musi posiadać końcówki drenu :

- konektory ze sprężyną ułatwiającą manipulację, w dwóch kolorach odróżniających końcówkę do ssaka od końcówki do pacjenta;
- końcówka do ssaka zgodna z normatywnym kodem kolorów, dla rozmiaru Ch 24 - jasny niebieski
- dren wewnętrznie ryflowany, zapobiegający zamknięciu światła w razie zagniecenia
- końcówka męska stożkowa z bocznym otworem do zatykania palcem z zatyczką (Finger tip),
- druga końcówka typu żeńskiego – rozszerzana.

Kończówki (poz. 61 i 63) muszą posiadać kontrolę siły ssania. Długość końcówek podano jako długość całkowita końcówki wraz z rączką(poz. 61,63).

64.	Dren łączący do odsysania – uźebrowana powierzchnia zapobiegająca samozasysaniu się drenu, dwa lejkowate rozszerzenia, dodatkowy łącznik (końcówka żeńsko/męska), dł. całkowita 5 cm, długość drenu 1,8 lub 3 m (do wyboru przez zamawiającego), średnica drenu wew. 4,76 mm , opakowanie folia/papier, sterylne.	4.000 szt.							
65.	Dren łączący do odsysania – uźebrowana powierzchnia zapobiegająca samozasysaniu się drenu, dwa lejkowate rozszerzenia, dodatkowy łącznik (końcówka żeńsko/męska), dł. całkowita 5 cm, długość drenu 1,8 lub 3 m (do wyboru przez zamawiającego), średnica drenu wew. 6,35mm, opakowanie folia/papier, sterylne.	3.000 szt.							
66.	Butelka do drenażu ran w systemie zamkniętym wg. Redona – butelki próżniowe ze wskaźnikiem poziomu próżni oraz trwałą, wypukłą skalą o poj.200,450 i 600 ml, nie zawierające PCV. Ciśnienie początkowe 960 mbar, potwierdzone oświadczeniem wystawionym przez producenta. Dren o dł.120-130 cm, z przesuwalnym zaciskiem i łącznikiem do drenów w rozmiarze CH6 do18. Połączenie butelki typu Luer-Lock. W zestawie taśma mocująca do regulowania długości.	200 sztuk							
67.	Dren typu Redon kompatybilny z powyższym systemem, dł. 50 cm, rozmiary CH6-18, linia RTG na całej długości .Perforacja na	200 sztuk							

	odcinku 7 i 15 cm w zależności od potrzeb zamawiającego. Opakowanie podwójne folia/folia i folia/papier.								
68.	Łączniki do cewników z kranikiem i portem do pobierania próbek. Z jednej strony łącznik stożkowy, z drugiej drenik z PCV o długości ok. 4 cm	200 sztuk							
69.	Zestaw do aerozoloterapii dla dzieci. Nebulizator generujący aerozol zawierający co najmniej 70% cząsteczek o wielkości 5 µm lub mniejszej, zasilany od spodu z wylotem skierowanym do góry. Oznaczenie pojemności na pojemniku, zamknięcie „na gwint” zapobiegające przeciekaniu. Wykonany z wysoko przezroczystego materiału pozwalającego na obserwację cieczy pozostającej do rozpylenia oraz monitorowania koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Materiał bez DEHP, lateksu, poliestru. Dren długości 2,1 m, o konstrukcji (gwiazdka0 zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Gumka do maski z okuciem zapewniającym możliwość ponownego wciągnięcia przez otwór maski	4 000 sztuk							
70.	Zestaw do aerozoloterapii dla dorosłych. Nebulizator generujący aerozol zawierający co najmniej 70% cząsteczek o wielkości 5 µm lub mniejszej, zasilany od spodu z								

	wylotem skierowanym do góry. Oznaczenie pojemności na pojemniku, zamknięcie „na gwint” zapobiegające przeciekaniu. Wykonany z wysoko przezroczystego materiału pozwalającego na obserwację cieczy pozostającej do rozpylenia oraz monitorowania koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Materiał bez DEHP, lateksu, poliestru. Dren długości 2,1 m, o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Gumka do maski z okuciem zapewniającym możliwość ponownego wciągnięcia przez otwór maski	1 000 sztuk							
71.	Maska tlenowa z drenem dla dzieci Zestaw gotowy do użycia bez konieczności formowania maski i podłączania maski . Wykonany z wysoko przezroczystego materiału pozwalającego na obserwację oraz monitorowania koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Materiał bez DEHP, lateksu, poliestru. Dren długości 2,1 m, o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Gumka do maski z okuciem zapewniającym możliwość ponownego wciągnięcia przez otwór maski	2 000 sztuk							
72.	Maska tlenowa z drenem dla dorosłych, Zestaw gotowy do użycia bez konieczności formowania maski i	1 000 sztuk							

	podłączania maski . Wykonany z wysoko przezroczystego materiału pozwalającego na obserwację oraz monitorowania koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Materiał bez DEHP, lateksu, poliestru. Dren długości 2,1 m, o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Gumka do maski z okuciem zapewniającym możliwość ponownego wciągnięcia przez otwór maski								
73.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla noworodków bez lateksu, z materiału nie zawierającego DEHP, miękkie zakończenia, z drenem dł. 2,1 m	200 szt.							
74.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci bez lateksu, z materiału nie zawierającego DEHP, miękkie zakończenia, z drenem dł. 2,1 m	500 szt.							
75.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych bez lateksu, z materiału nie zawierającego DEHP, miękkie zakończenia, z drenem dł. 2,1 m	500 szt.							
76.	Dren do podawania tlenu 2,1 m Konstrukcja o przekroju gwiazdkowym, miękkie uniwersalne końcówki pozwalające na przyłączenie do standardowych źródeł, bez lateksu	1 000 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1-14 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta.

Poz. nr 15-18 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta.

Poz. nr 22-24 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 25-30 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 31-37 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 38-40 1 sztuka – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 53 1 sztuka – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 54-58 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 60 3 sztuki

Poz. nr 64 3 sztuki

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 5**Wadium : 1.450,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli do badań. Miękkie, przezroczyste, odporne na załamania cewniki wykonane z PVC Długości cewników: 5 cm i 9 cm. Łącznik schodkowy z kontrolą siły ssania i zatyczką. Przezroczysty pojemnik pozwalający na wizualizację odsysanej wydzieliny. Pojemność pojemnika: 25 ml Zapasowa nakrętka zapewnia bezpieczne zakręcenie pojemnika w celu transportu próbki do laboratorium. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. W opakowaniu etykieta samoprzylepna z możliwością minimum zapisu nr badania, nazwiska. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU	4 000 szt.							
2.	Maska tlenowa z nebulizatorem poj. 6 ml, skalowany co 1 ml, rozbijanie cząstek leku od 2,4-								

	<p>2,8mikronów (średnio 2,7 mikrona) z możliwością regulacji obwodu na głowie i drenem tlenowym min. 210 cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Sterylna, pakowana pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Maskę wykonaną z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego tworzywa medycznego (polichlorek winylu). Nie zawiera lateksu. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU</p>								
a.	Rozmiar XL – L (do wyboru przez zamawiającego)	2 000 szt.							
b.	Rozmiar M – S (do wyboru przez zamawiającego)	20 000 szt.							
3.	<p>Nebulizator z ustnikiem uniwersalnym i łącznikiem "T". Nebulizator o poj. 6 ml, skalowany co 1 ml, rozbijanie cząstek leku od 2,4-2,8mikronów (średnio 2,7 mikrona). Dren tlenowy min. 210 cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Łącznik „T” umożliwia jednocześnie podłączenie ustnika i</p>	7 500 szt.							

	rury karbowanej. Zestaw składa się z: ustnika, łącznika T, nebulizatora , drenu, rury karbowanej. Sterylny, pakowany pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Nie zawiera lateksu. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
4.	Maski tlenowe z drenem, wykonane z wysokiej jakości medycznego, przezroczystego i miękkiego tworzywa o anatomicznym kształcie z regulowanym metalowym klipsem nosowym. Z gumką mocującą, dobrze przylegającą do twarzy, zawierające otwory ułatwiające wydech, przezroczyste, miękkie (polichlorek winylu). Sterylna, pakowana pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Dren tlenowy min.210cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa).Sterylizowane tlenkiem etylenu, nie zawiera lateksu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
a.	Rozmiar XL , L , M (do wyboru przez zamawiającego)	3 000 szt.							
b.	Rozmiar S	2 000 szt.							

c.	Rozmiar XS	300 szt.							
5.	<p>Cewnik do podawania tlenu. Wykonany z medycznego tworzywa z bardzo miękkimi końcówkami. Cewnik posiada regulację obwodu głowy, co umożliwi dopasowanie do każdego kształtu głowy. Sterylny, pakowany pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Dren tlenowy z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Sterylizowany tlenkiem etylenu, nie zawiera lateksu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU</p>								
a.	ROZMIAR XS, długość całkowita (dren + wąsy): min. 230 cm	300 szt.							
b.	ROZMIAR S, długość całkowita (dren + wąsy): min 230 cm	500 szt.							
c.	ROZMIAR L, długość całkowita (dren + wąsy) min. 200 cm	500 szt.							
6.	<p>Dren tlenowy minimum 210cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Sterylizowany tlenkiem etylenu, nie zawiera lateksu. Sterylny, pakowany pojedynczo.</p>	1 000 szt.							

	Opakowanie jednostkowe jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
7.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych. Jedna końcówka z otworem centralnym łagodnie zakończonym oraz dwoma otworami naprzeciwległymi, z końcówką cewnikową szeroką. Sterylny, bez kontroli siły ssania, pakowany pojedynczo na prosto w opakowanie papier-folia. Wykonane z medycznego, termoplastycznego PCV o przezroczystej powierzchni, nie zawiera lateksu. Kolor konektora jest oznaczeniem średnicy cewnika. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
a.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm. 6 dł.40-50 cm	15 000 szt.							
b.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm. 8 dł 40-50 cm	60 000 szt.							
c.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm.10 dł. 40-50 cm	20 000 szt.							
d.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm.12 dł. ok. 60 cm	10 000 szt.							
e.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm.14 dł. ok. 60 cm	2 000 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 3 sztuki

Poz. nr 2 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta.

Poz. nr 3 3 sztuki

Poz. nr 4 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 5 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 7 3 sztuka – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 6**Wadium : 960,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub	800 szt.							

powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.								
SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 -1 sztuka

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 7**Wadium : 180,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zestaw cewników czasowych z ramionami zakrzywionymi pod kątem 180 stopni, o maksymalnej wysokości do 4 cm, konfiguracja „podwójne D”, atraumatyczna końcówka, końcówki cewnika silikonowe z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach. Wymagane średnice i rozmiary : 11,5 F/ dł. od 13,5 cm; 16cm ; 19,5 cm W skład zestawu wchodzi : poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, igła wprowadzająca 18, prowadnica „J” prosta (0,035 cala/10F; 0,038cala/11,5F) , rozszerzacz 10F; rozszerzacz 12F (w zestawach 11,5F), samoprzylepny opatrunek na ranę, 2 nasadki, sterylne obłożenie	10 szt.							
2.	Zestaw cewników czasowych z ramionami prostymi, konfiguracja „podwójne D”, atraumatyczna	40 szt.							

	końcówka, końcówki cewnika silikonowe z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach. Wymagane średnice i rozmiary : 11,5 F/dł. od 13,5 cm; 16cm ;19,5 cm;24 cm W skład zestawu wchodzi : poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, igła wprowadzająca 18, prowadnica „J” prosta (0,035 cala/10F; 0,038cala/11,5F) , rozszerzacz 10F; rozszerzacz 12F (w zestawach 11,5F), samoprzylepny opatrunek na ranę, 2 nasadki, sterylne obłożenie								
3.	Zestaw cewników czasowych z ramionami prostymi, konfiguracja „podwójne D”, atraumatyczna końcówka, ramiona cewnika silikonowe z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach. Wymagane średnice i rozmiar : 8 F/dł. 15 cm W skład zestawu wchodzi : poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, igła wprowadzająca 18, prowadnica „J” prosta, rozszerzacz 8F, samoprzylepny opatrunek na ranę, 2 nasadki, sterylne obłożenie.	40 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxxxx

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaże polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 8

Wadium : 250,00zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	<p>Ostrza chirurgiczne wykonane ze stali nierdzewnej. Rysunek ostrza na opakowaniu jednostkowym w skali 1 : 1, umożliwiający naoczna identyfikację ostrza. Nazwa producenta oraz rozmiar wygrawerowany na każdym pojedynczym ostrzu. Opis w języku polskim na opakowaniu. Data produkcji, ważności oraz numer serii na opakowaniu oraz na pojedynczej sztuce, produkowane w Unii Europejskiej.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1 op. musi zawierać 100 szt. ostrzy, - ostrza muszą być ostre, niezawodne oraz kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego uchwytami (firmy Swann Morton oraz Aesculap Chifa) <p>rozmiary ostrzy do wyboru przez zamawiającego</p>	500 op.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 9**Wadium : 1.100,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt./op	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zestaw do pompy Flocare 800 do butelek z końcówką typu ENFit	600							
2.	Zestaw grawitacyjny do worków z końcówką typu ENFit	100							
3.	Zestaw do pompy Flocare 800 do worków z końcówką typu ENFit	200							
4.	Zestaw grawitacyjny do butelek z końcówką typu ENFit	300							
5.	Zestaw do pompy Flocare Infinity UNIWERSALNY z końcówką typu ENFit	700							
6.	Zgłębnik PUR przeznaczony do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego, bezpieczny, łatwy do założenia, cienki, łączy się z opakowaniem diety przez zestawy Flocare, wykonany z miękkiego przezroczystego poliuretanu, z podziałką centymetrową ułatwiającą kontrolowanie długości wprowadzonego zgłębnika, z [prowadnicą ułatwiająca zakładanie, z linia kontrastująca w promieniach RTG Rozmiary : CH 6/60 ; CH 8/110 ; CH10/110 ; CH10/130 ; CH12/110	300							

7.	Zestaw Bengmark PEG / J CH 9 /105cmm	20							
8.	Zgłębnik nosowo-jelitowy Flocare Bengmark CH10/145cm	90							
9.	Zgłębnik gastrostomijny PEG Zakładany technika „pull” pod kontrola edoskopii, wskazany w przypadku planowanego, długotrwałego żywienia dożołądkowego, łączy się z opakowaniem diety przez zestaw Flocare Rozmiary : CH 10; 14 ; 18	40							
10.	Zgłębnik gastrostomijny G-Tube CH : 14 ; 18 ; 20	100							
11.	Strzykawka do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego o pojemności 60 ml z końcówka typu ENLock	6 000							
12.	Strzykawka do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego o pojemności 10 ml z końcówka typu ENLock	4 000							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaze polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 10**Wadium : 50,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Jałowe przewodnice do rurek intubacyjnych, z miękką końcówką zapobiegającą uszkodzeniu ściany tchawicy, z gładką powierzchnią, pakowane pojedynczo, w rozmiarze: CH 4,0; CH 5,0; CH 6,0; CH 10,0; CH 14,0	250 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 11**Wadium : 880,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Igła do aspiracji szpiku – sterylna, igła o odpowiednim wyprofilowanym ostrzu, bardzo ostra ,ergonomiczny uchwyt gwarantujący wygodę w manewrowaniu igłą mandryn igły łączący się z uchwytem kaniuli na zatrzask, szczelność igły umożliwiająca prawidłową aspirację treści, igła z końcówką do podłączenia strzykawki, odpowiednia trwałość stali z której wykonano igłę, zabezpieczająca przed deformacją podczas penetracji tkanki kostnej Rozmiar : 18G X 39-50-83 mm	800 szt.							
2.	Igła do aspiracji szpiku kostnego z mostka i talerza biodrowego z uchwytem typu „motylek”, wyposażona w dodatkowy ściągalny uchwyt motylkowy. Igła wyposażona w ruchomy regulator długości ostrza. Mandryn igły posiada mechanizm blokujący przypadkowe wysunięcie mandrynu podczas wkłuwania. Igła	400 szt.							

	znakowana co 10 mm. W uchwycie gniazdo Luer-Lok do podłączenia strzykawki. Rozmiar : 18G x 30-50-70 mm								
3.	Igła do trepanobiopsji, TRAP J XXX Rozmiary: 8G x 100mm – 150mm 9G x 100mm – 150mm 11G x 100mm – 150mm 13G x 60 mm – 100mm	500 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 -1sztuka

Poz. nr 3 1 sztuka – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 12

Wadium : 550,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zestaw do leczenia zatok nosa II (0,8 – 2,0/80-100)	40 szt.							
2.	Zestaw do leczenia zatok nosa II (1,2 – 2,5/100)	20 szt.							
3.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ I Śr. 0,9mm	200 szt.							
4.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ II śr 1,15mm	500 szt.							
5.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ III śr. 1,45mm	50 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 13

Wadium : 130,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typu T-tubes, wykonany z silikonu, wymiary śr.wew 1.14mm, długość 12,0mm, śr. kołnierza 9,0mm	100 szt.							
2.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typu Armstrong , wykonany z silikonu, wymiary śr.wew 1,14mm, długość 10mm, średnica kołnierza 3,6mm	100 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 14**Wadium : 270,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J Ch 3 -widoczny w promieniach RTG - drenaż do 3 miesięcy - cewnik o średnicy Ch 3 oraz długości 8 cm lub 10 cm (do wyboru przez zamawiającego), otwarty-zamknięty - popychacz o długości 75 cm - prowadnica o śr. 0.018" i dł. 150 cm powleczona teflonem z giętym zakończeniem - średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm - znakowana co 1 cm dla dokładnego umiejscowienia - dwa zaciski	40 szt.							
2.	Zestaw do szynowania moczowodów pediatryczny typu DOUBLE – J Ch 4 - cewnik o średnicy Ch 4 oraz długości 12 cm lub 15 cm (do wyboru przez zamawiającego), zamknięty od strony nerki - wykonany z poliuretanu - znakowana co 5 cm -widoczny w promieniach RTG	40 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - średnica pętli 2 cm - prowadnica o śr. 0.025" i dł. 125 cm powleczona teflonem - popychacz o długości 40 cm - zacisk - drenaż do 6 miesięcy - sterylne, pakowany folia/papier 								
3.	<p>Zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J Ch 4,7</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik o średnicy Ch 4,7 oraz długości 24 cm, 26 cm lub 28 cm (do wyboru przez zamawiającego), - - zamknięty od strony nerki - wykonany z poliuretanu - znakowana co 5 cm -widoczny w promieniach RTG - średnica pętli 2 cm - prowadnica o śr. 0.028" i dł. 125 cm powleczona teflonem - popychacz o długości 40 cm - zacisk - drenaż do 6 miesięcy - sterylne, pakowany folia/papier 	40 szt.							
4.	<p>Zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J Ch 6</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik o średnicy Ch 6 oraz długości 24 cm, 26 cm lub 28 cm (do wyboru przez zamawiającego), - - zamknięty od strony nerki - wykonany z poliuretanu - znakowana co 5 cm -widoczny w promieniach RTG - średnica pętli 2 cm 	10 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - prowadnica o śr. 0.035" i dł. 125 cm powleczona teflonem - popychacz o długości 40 cm - zacisk - drenaż do 6 miesięcy - sterylny, pakowany folia/papier 								
5.	<p>Długoterminowy zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J Ch 4,7</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik o średnicy Ch 4,7 oraz długości 24 cm, 26 cm lub 28 cm (do wyboru przez zamawiającego), - - zamknięty od strony nerki - wykonany z poliuretanu pokrytego fosforylocholiną - znakowana co 5 cm -widoczny w promieniach RTG - średnica pętli 2 cm - prowadnica o śr. 0.028" i dł. 125 cm powleczona teflonem - popychacz o długości 40 cm - zacisk - drenaż do 12 miesięcy - sterylny, pakowany folia/papier 	10 szt.							
6.	<p>Długoterminowy zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J Ch 6</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik o średnicy Ch 6 oraz długości 24 cm, 26 cm lub 28 cm (do wyboru przez zamawiającego), - - zamknięty od strony nerki - wykonany z poliuretanu pokrytego fosforylocholiną - znakowana co 5 cm -widoczny w promieniach RTG - średnica pętli 2 cm 	5 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - prowadnica o śr. 0.035" i dł. 125 cm powleczona teflonem - popychacz o długości 40 cm - zacisk - drenaż do 12 miesięcy - sterylny, pakowany folia/papier 								
7.	<p>Zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J z magnesem</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik o średnicy Ch 4,8 oraz długości 26 cm , otwarty-otwarty - pętla pęcherzowa wyposażona w magnes do wychwytywania - urządzenie wychwytywające z końcówką magnetyczną wygiętą pod kątem 30° - widoczny w promieniach RTG - prowadnica o śr. 0.028" i dł. 150 cm powleczona teflonem z giętym zakończeniem - popychacz o długości 40 cm - średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm - znakowany co 1 cm - drenaż do 1 miesiący - sterylny, pakowany folia/papier 	20 szt.							
8.	<p>Zestaw punkcyjny do cystostomii</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik wykonany z poliuretanu o średnicy 8 Ch , długości 65 cm - znakowany - zacisk suwakowy regulujący przepływ moczu - igła punkcyjna rozrywalna o średnicy 3,6 mm - skalpel z uchwytem - zatyczka stopniowana 	20 szt.							

9.	Jednorazowa igła do biopsji nerki do automatycznego aparatu „Magnum” 16G / 16cm oraz 18G / 16 cm do wyboru przez zamawiającego	30 szt.							
10.	Jednorazowa igła do biopsji nerki do automatycznego aparatu „Promag 2.2” 16G / 16 cm	20 szt.							
11.	Zestaw do biopsji wątroby Igła do biopsji wątroby wg Menghiniego, w zestawie min.: strzykawka aspiracyjna 10ml z blokadą przesuwu tłoka i podwójnym uszczelnieniem z końcówką Luer lock, igła do iniekcji 0,9x40mm, igła biopsyjna o długości 90 mm, ostra, cienkościenna, z zakończeniem atraumatycznym, końcówka lock, skalpel osadzony na ręczce, ostro zakończony, nie zaokrąglony E11"	20 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaze polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 - 1 sztuka

Poz. nr 2 1 sztuka

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)
Słownie zł:
Cena pakietu bez podatku VAT(netto)
Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 15

Wadium : 1.100,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto zestawu	Cena brutto zestawu	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zestaw zabiegowy do separatora krwinek Xtra Opakowanie a 3 zestawy	180 zestawów							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Parametry:**Zestaw nietoksyczny, niepirogenny, sterylny, zawierający:**

- Zbiornik ze sztywną obudową służący do zbierania krwi odzyskanej z pola operacyjnego wyposażony w zintegrowany filtr o średnicy przekraczającej 40 mikronów, z portem wylotowym znajdującym się na pokrywie zbiornika.
- Linia aspiracyjnej
- Linia podciśnieniowej pozwalającej na połączeni zbiornika ze źródłem podciśnienia
- Linia do podawani antykoagulantu
- Pojemnik wirówki (dzwon) – pojemność 55/125/175/225 ml do wyboru przez zamawiającego,
- Linia napelniająca
- Linia do przemywania
- 10-litrową torbę na odpady,
- główną torbę RBC o pojemności przynajmniej 1 litra
- Zestaw akcesoriów pozwalających na podłączenie z natleniaczem lub obwodem krążenia pozaustrojowego m.in. adapter typ Y, rurk adaptera ¼ cala, linia przedłużająca do natleniacza, adapter typu Luer Lock,

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)
Słownie zł:
Cena pakietu bez podatku VAT(netto)
Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 16
Wadium : 190,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto	Cena brutto	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Atraumatyczne silikonowe nakładki buty na peany, moskity. Opakowanie a 50 sztuk	120 op. x 50 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Parametry:

- Delikatnie przytrzymujące najcieńsze nici.
- Zapobiegają ślizganiu się igły/nici.
- Sterylne opakowanie umożliwiające przyklejanie kartridża do obłożenia/rękawa fartucha
- Nie zawierające latexu.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty

Pakiet nr 17**Wadium : 3.800,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Czujniki jednorazowe, sterylne, nie zawierające lateksu, samoprzylepne, typ MAX-N-I oraz MAX-P-I oraz MAX-I-I, kompatybilne z technologią „Nellkor”, (z systemem Oxy Max – wtyczka 9 PIN Dla noworodków, niemowląt, dzieci	20 000 sztuk							
	SUMA	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 - 2 sztuki z każdego rodzaju

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty

Pakiet nr 18
Wadium : 380,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	<p>Sterylny fartuch chirurgiczny do przygotowywania cytostatyków posiadający atest, o gramaturze 81g/cm², wykonany z poliestru, mikroporowatej oddychającej folii i polipropylenu, bez dodatkowych wzmocnień pełnobarierowy, spełniający wymagania HP dla obszaru krytycznego wg EN 13795 i oddychający na całej powierzchni, odporność na penetrację wodną mniejsza lub równa 170 cm H₂O, pakowany w wentylowana torbę do sterylizacji, w komplecie 1 serweta do rąk 37/69 cm, 3 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, Wykonawca musi posiadać badania na przenikalność cytostatyków (do wglądu na żądanie Zamawiającego). Rozmiary : L ; XL do wyboru</p>	1 500 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 19

Wadium : 1.000,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Cewnik typu „Port” wraz z zestawem wprowadzającym - materiał – moduł epoksydowy lub plastikowy - komora portu: plastik lub tytan - objętość wewnętrzna od 0,15 do 0,2 ml - średnica membrany : min. 7,0mm - masa do 3 g - powierzchnia od 16mm do 24,8 mm - wysokość 8-9 mm - cewnik poliuretanowy długości do 800 mm z jednocentymetrowa skalą - średnica wewnętrzna cewnika do 0,8mm - średnica zewnętrzna cewnika do 1,5 mm - zestaw do zakładania metodą Selingera	100 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Wymagane wyposażenie zestawu wprowadzającego :

- igła typu Selingera

- igła typu Hubera do przepłukiwania prosta 22G
- drucziana prowadnica typu „J” w podajniku
- rozrywalna osłonka z rozszerzaczem naczynia
- igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20mm
- kątowna igła typu Hubera ze skrzydełkami 22G x do 20mm
- strzykawka 10 ml
- tunelizator

Zestaw

- Kompres 7,5 x 7,5 cm, 12 warstw, z nitką rentgenowską – 20 szt.
- Opatrunek pooperacyjny paraprzepuszczalny 9 x 10 cm – 1 szt.
 - Opatrunek pooperacyjny paraprzepuszczalny 7,5 x 5 cm – 1 szt.
 - Strzykawka 20 ml, Luer Slip – 1 szt.
 - Strzykawka 10 ml, Luer Lock – 3 szt.
 - Igła 1,20 x 40 mm, 18G – 1 szt.
 - Igła 0,70 x 30 mm, 22G – 1 szt.
 - Chusta 75 x 90 cm, samoprzylepna – 3 szt.
 - Chusta 149 x 180 cm, samoprzylepna – 1 szt.
 - Chusta 100 x 150 cm – 1 szt.
 - Miska 150 ml – 1 szt.
 - Gazik rozmiar śliwki – 4 szt.
 - Kleszczyki do gazików, wygięte – 1 szt.

Każde opakowanie oferowanego sprzętu musi posiadać :

- etykietę w języku polskim
- instrukcję użytkowania w języku polskim
- paszport portu

Wszystkie elementy zapakowane w opakowanie zbiorcze typu „papier folia” posiadające odrębny nr katalogowy.

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaze polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 - 1 sztuka

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)
Słownie zł:
Cena pakietu bez podatku VAT(netto)
Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 20

Wadium : 600,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Cewnik typu „Port” - materiał – tytan lub plastik - komora tytanowa lub plastikowa - masa do 8 g - powierzchnia podstawy od 30mm do 24 mm / od 22mm do 28 mm góra - wysokość do 11 mm - średnica wewnętrzna cewnika do 1,5 mm - średnica zewnętrzna cewnika do 2,4 mm - cewnik silikonowy o długości do 8000 mm z jednocentymetrową skalą - zestaw do zakładania metodą Selingera	150 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Wymagane wyposażenie zestawu wprowadzającego :

- igła typu Selingera
- igła typu Hubera do przepłukiwania prosta
- drucziana prowadnica typu „J” w podajniku
- rozrywalna osłonka z rozszerzaczem naczyń

- kątowna igła typu Hubera ze skrzydełkami 22G x do 20mm
- strzykawka 10 ml
- tunelizator

Każde opakowanie oferowanego sprzętu musi posiadać :

- etykietę w języku polskim
- instrukcję użytkowania dla pacjenta w języku polskim
- paszport portu

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekazuje polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 - 1 sztuka

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 21
Wadium : 2.600,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zastawka biologiczna pnia płucnego wykonana z naturalnej zastawki z żyły szyjnej pochodzenia wołowego umieszczona na stencie platynowo-irydowym Rozmiar : 18 ; 20 ; 22 mm do wyboru przez zamawiającego	4							
2.	Zestaw do wprowadzania przezskórnego z przewodnikiem sztywnym Rozmiar : 18 ; 20 ; 22 mm do wyboru przez zamawiającego	4							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaże polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 22**Wadium : 1.650,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Zestaw do pompy objętościowej Volumat AGILIA (w posiadaniu Zamawiającego) Zestaw do żywienia pozajelitowego filtr 1,2 mcg eliminujący pęcherzyki powietrza. Długość ok. 285 cm; objętość napełniania ok. 25 ml ; nie zawiera DEHP i lateksu	800 szt.							
2.	Zestaw do pompy objętościowej Volumat AGILIA (w posiadaniu Zamawiającego) Standardowy zestaw infuzyjny ; filtr 15 mcg, obrotowy łącznik luer lock, zatyczka na końcu linii. Długość ok. 285 cm; objętość napełniania ok. 25 ml ; nie zawiera DEHP i lateksu	800 szt.							
3.	Zestaw do pompy objętościowej Volumat AGILIA (w posiadaniu Zamawiającego) Zestaw do infuzji leków światłoczułych ; filtr 15 mcg, ochrona przed światłem Długość ok. 285 cm; objętość napełniania ok. 25 ml ; nie zawiera DEHP i lateksu	400 szt.							

4.	Standardowy zestaw do transfuzji z filtrem 200 mikrometrów	800 szt.							
5.	Zestaw do długotrwałego żywienia, zakładany przezskórnie metoda „push” pod kontrola endoskopowa, wykonany z silikonu, ze znacznikiem RTG. Port do napełniania balonu z zastawka antyrefluksowa. Wolne od lateksu i DEHP. Rozmiar 15 CH. Zestaw zawiera: <ul style="list-style-type: none"> · Urządzenie do gastropeksji (Loop Fixture II), · Trokar z rozszczepialna osłona ze stali nierdzewnej z końcówka w kształcie ostrosłupa, długość: 17,5 cm, FR 16, · Silikonowy zgłębnik zakończony balonem FR 15, długość trzonu: 23 cm ±1 cm, · 2 x nici chirurgiczne, · Skalpel, · Strzykawka ze złączem Luer, 5 ml, · Waciki. 	120 szt.							
6.	Zestaw do długotrwałego żywienia, zakładany przezskórnie metodą endoskopową. Wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem RTG. Wolny od lateksu i DEHP. W opakowaniu akcesoria umożliwiające pierwotne założenie rozmiar CH 15/35 cm.	70 szt.							
7.	Zgłębnik do żywienia do dwunastnicy lub jelita cienkiego, zakładany do uprzednio już założonego Freka PEG 15 CH, długość 120 cm, z podziałką z znacznikiem RTG, Wolny od lateksu i DEHP.	40 szt.							
8.	Zestaw do śródściennej chirurgicznej jejunostomii, przeznaczony do	10 szt.							

	długotrwałego żywienia dojelitowego. Wykonany z poliuretanu, o długości 75 cm, średnicy zewnętrznej 2,9 mm, średnicy wewnętrznej 1,9 mm, z podziałką. Wolny od lateksu i DEHP.								
9.	Zgłębnik poliuretanowy w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z przewodnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, długości 120 cm. Zakończone oliwką z dwoma otworami bocznymi. Wolny od lateksu i DEHP. Końcówka ENFit, dostępny w rozmiarach: 8 CH/120 cm; 10 CH/120 cm; 12 CH/120 cm	10 szt.							
10.	Zgłębnik dwukanałowy w wersji jelitowej oraz do odbarczania żołądkowego ze znacznikiem RTG i podziałką. Część dojelitowa o długości 270 cm, 8CH/FR, część dożołądkowa o długości 100 cm, 16 CH/FR. Wolny od lateksu.	5 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 23**Wadium : 150,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto Opk./szt.	Cena brutto Opk./szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z gazy z chlorheksydyną. Zalecany w celu zmniejszenia ryzyka zakażenia u ran zagrożonych infekcją, niewielkich ran oparzeniowych, ranach szarpanych, otarciach, miejscach pobrania przeszczepu i miejscach dawczych. Sterylny. Rozmiar 10 cm x 10 cm	300 opakowań x 10 sztuk							
2.	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z gazy z chlorheksydyną. Zalecany w celu zmniejszenia ryzyka zakażenia u ran zagrożonych infekcją, niewielkich ran oparzeniowych, ranach szarpanych, otarciach, miejscach pobrania przeszczepu i miejscach dawczych. Sterylny. Rozmiar 15 cm x 20 cm	50 opakowań x 10 sztuk							
3.	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z gazy z chlorheksydyną. Zalecany w celu zmniejszenia ryzyka zakażenia u ran zagrożonych infekcją, niewielkich ran oparzeniowych, ranach szarpanych, otarciach, miejscach pobrania przeszczepu i miejscach dawczych. Sterylny. Rozmiar 15 cm x 1 m rolka	30 opakowań							

4.	Parafinowy opatrunek z gazy dla ran powierzchniowych. Sterylny. Rozmiar :10 cm x 10 cm	100 opakowań x 10 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 24**Wadium : 80,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto /szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Gąbka żelatynowa - miejscowy środek hemostatyczny przeznaczony do zabiegów chirurgicznych z krwawieniem żylnym lub sączeniem, kiedy tradycyjne sposoby hemostazy są utrudnione lub niepraktyczne, a niewchłaniające się materiały są niewskazane. Przywiera do miejsca krwawienia i wchłania ilość płynu 45 razy przekraczającą jego ciężar. Dzięki jednorodnej porowatości wychwytuje płytki krwi, przez co aktywuje się kaskada krzepnięcia, zamieniając rozpuszczalny fibrynogen w siatkę nierozpuszczalnej fibryny, co zatrzymuje krwawienie. Jest wchłaniany po 3-5 tygodniach od założenia. o wymiarach ok. 70-80 x 50 x 1mm	600 szt.							
2.	Gąbka żelatynowa - miejscowy środek hemostatyczny przeznaczony do zabiegów chirurgicznych z krwawieniem żylnym lub sączeniem, kiedy tradycyjne sposoby hemostazy są utrudnione lub niepraktyczne, a	600 szt.							

<p>niewchłaniające się materiały są niewskazane. Przywiera do miejsca krwawienia i wchłania ilość płynu 45 razy przekraczającą jego ciężar. Dzięki jednorodnej porowatości wychwytuje płytki krwi, przez co aktywuje się kaskada krzepnięcia, zamieniając rozpuszczalny fibrynogen w siatkę nierozpuszczalnej fibryny, co zatrzymuje krwawienie. Jest wchłaniany po 3-5 tygodniach od założenia. o wymiarach ok. 70-80 x 50 x 10mm</p>								
SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 25**Wadium : 950,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto /szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	System mocowań do zabezpieczania cewników, linii, przewodów, sond . Bezłateksowy, wodoodporny Minimalna średnica linii – 3 mm Maksymalna średnica linii – 8 mm	3 200 szt.							
2.	System mocowań do zabezpieczania cewników, linii, przewodów, sond . Bezłateksowt, wodoodporny Minimalna średnica linii – 1,5 mm Maksymalna średnica linii – 4,5 mm	1 000 szt.							
3.	Podkładka do rurek intubacyjnych dla dzieci zabezpieczająca przed wyciekami wydzieliny mająca właściwości hamowania krwawienia i przeciwoleżynowe, wykonana z hydrofilnej, poliuretanowej pianki z zygzakowatym nacięciem zapobiegającym wysuwaniu się podkładki z pod rurki po jej założeniu. Produkt sterylny. Rozmiar 6,5 cm x 6,5 cm	200 szt.							
4.	Cewnik Foleya z czujnikiem temperatury wew. (pęcherza moczowego) , sterylny, pozwalający na stały drenaż moczu z jednoczesnym stałym pomiarem temp. Ciała. Cewnik 100% silikonowy , posiadający kolorowe oznaczenia	400 szt.							

identyfikujące rozmiar. Dostępne rozmiary : CH 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 W zestawie mocowanie cewnika do skóry pacjenta z rzepowym zapięciem, rozmiar 4,7 x 15 cm, o długości zastosowania minimum do 7 dni.									
SUMA	XXXXXXX	XXXXXXX	XXXXXXXXX	XXXXXXXXXX				XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

Do pozycji nr 4: przewód interfejsowy do pomiaru temperatury przez cewnik Foley'a do kardiomonitora będącego na wyposażeniu oddziału – przewód wielorazowego użytku – dostarczony w cenie oferty przez Wykonawcę.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 26**Wadium : 5.680,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto /szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zestaw do drenażu zewnętrznego w komplecie z drenem komorowym długości 35 cm Zamontowane na plastikowym panelu z podwójną skalą ciśnień (mm słupa wody i mm słupa rtęci) Brak mechanizmu zastawkowego – możliwość ciągłego i bezpośredniego pomiaru ciśnienia czaszkowego, zawierający: filtr hydrofobowy, dwa miejsca wkłucia, komorę kroplową o pojemności 50 ml, wymienna torbę drenażową o pojemności 700 ml, port do podłączenia urządzenia do pomiaru ciśnienia.	100 sztuk							
2.	Worki zbiorcze do drenażu z komorą o pojemności 600 ml i spustem w dolnej części umożliwiającym upuszczanie płynu bez rozłączania drenażu kompatybilne z zestawem w pkt.1 Opakowanie zbiorcze po 1 lub 10 sztuk	110 sztuk							
3.	Zbiornik płynu mózgowo-rdzeniowego typu Rickhama z korkiem zaślepiającym, brak elementów metalowych, średnica zbiornika 6 mm, głębokość 2 mm, objętość 0,15 ml, w zestawie łącznik prosty długości 1,5 cm, średnica	30 sztuk							

	wewnętrzna 1,0 mm,, średnica zewnętrzna 1,9 mm								
4.	Dren komorowy kompatybilny ze zbiornikiem Rickhama z poz.3 impregnowany barem, długości 23 cm, z prawostronnym zaczepem i styletem ze stali nierdzewnej w zestawie	20 sztuk							
5.	Zbiornik płynu mózgowo-rdzeniowego typu Rickhama 18 mm, z drenem dogłowym 23 cm, impregnowanym barem	5 sztuk							
6.	Urządzenie antysyfonowe bez elementów metalowych, normalnie zamknięte otwierające się w odpowiedzi na zwiększenie ciśnienia drenu, średnica 11 mm, wysokość 4 mm	1 sztuki							
7.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H ₂ O), duża o wymiarach 32 x 18 x 7,5 mm, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeziernie oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.	5 sztuk							
8.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H ₂ O), duża o wymiarach 32 x 18 x 7,5 mm, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeziernie oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia	2 sztuki							
9.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H ₂ O), średnia o wymiarach 25 x 12 x 5,5 mm, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeziernie	70 sztuk							

	oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.								
10.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H ₂ O), średnia o wymiarach 25 x 12 x 5,5 mm, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeierne oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	10 sztuk							
11.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H ₂ O), duża o wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeierne oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.	10 sztuki							
12.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H ₂ O), duża o wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeierne oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	2 sztuki							
13.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H ₂ O), duża o wymiarach 36 x 13 x 6 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca	20 sztuki							

	radioprzeierne oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.								
14.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H2O), duża o wymiarach 36 x 13 x 6 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeierne oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	10 sztuk							
15.	Zastawka konturowana , wysokociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (120-140 mm H2O), duża o wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeierne oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.	5 sztuki							
16.	Zastawka konturowana , wysokociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (120-140 mm H2O), duża o wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzeierne oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	1 sztuka							
17.	Zastawka konturowana , wysokociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (120-140 mm H2O), mała o wymiarach 36 x 13 x 6 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez	10 sztuk							

	elementów metalowych, zawierająca radioprzezierną oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji,								
18.	Zastawka konturowana, wysokociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (120-140 mm H ₂ O), mała o wymiarach 36 x 13 x 6 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzezierną oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia.	2 sztuki							
19.	Dren dokomorowy długości 23 cm, przezroczysty, z paskiem barw, z prawostronnym zaczepem, sztyltem ze stali nierdzewnej oraz żeńskim adapterem Luer, dren impregnowany substancją hydrożelowa BioGlide w celu zmniejszenia ryzyka infekcji.	110 sztuk							
20.	Dren dootrzewnowy długości 90 cm o otwartym końcu, przezroczysty, z paskiem barw, numerycznymi wskaźnikami długości 10,20,30 cm od końca dystalnego, w zestawie żeński adapter Luer, dren impregnowany substancją hydrożelową BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji	100 sztuk							
21.	Zastawka programowalna, mała, długość 35mm, szerokość 13mm, wysokość 7mm. Zastawka wyposażona w 5 ustawień regulacji, pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.	1 sztuk							
22.	Zastawka programowalna, mała, długość 35mm, szerokość 13mm, wysokość 7mm. Zastawka wyposażona w 5 ustawień regulacji,	1 sztuka							

23.	Dren impregnowany antybiotykami (Ryfampicyna + Klindamycyna) – dren dokomorowy 23 cm. Czas uwalniania substancji aktywnych minimum 156 dni.	130 sztuk							
24.	Dren impregnowany antybiotykami (Ryfampicyna + Klindamycyna) – dren dootrzewnowy 120 cm. Czas uwalniania substancji aktywnych minimum 156 dni.	130 sztuk							
25.	Łącznik do drenów prosty	40 sztuk							
24.	Łącznik do drenów trójdrożny	40 sztuk							
25.	Łącznik kątowy do zastawki 13x13mm, średnica wew. 1,0mm,zew. 1,9mm	10 sztuk							
26.	Dren dosercowo otrzewnowy o długości 90 cm z możliwością docięcia do żądanej długości, odcinek dystalny posiadający 4 otwory szczelinowe antyrefluksowe, średnica wew. 1,2mm,zew. 2,1mm.	30 sztuk							
27.	Wymienne worki do drenażu o pojemności 700 ml i spustem w górnej części umożliwiającym upuszczanie płynu z użyciem strzykawki luerlock	30 sztuk							
28.	Dren do drenażu komorowego, długość 35cm, odcinek dystalny posiadający 4 rzędy otworów drenażowych, 4 otwory drenażowe w każdym rzędzie (16 otworów drenażowych) średnica wew. 1,5mm,zew. 2,8mm. W zestawie sztylet wprowadzający, igła, motylek do przyszczenia drenu, zatyczka drenu .	20 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaże polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 - 1 sztuka

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 27**Wadium : 350,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt. /op	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Ramka referencyjna pacjenta do nawigacji elektromagnetycznej, nieinwazyjna – mocowana do płatków nosa	10 sztuk							
2.	Ramka referencyjna pacjenta do nawigacji elektromagnetycznej – mocowana do kości czaszki pacjenta za pomocą dwóch śrubek	2 sztuki							
3.	Wskaźnik rejestracyjny pacjenta do nawigacji elektromagnetycznej	2 sztuki							
4.	Wskaźnik nawigacyjnej do resekcji guza mózgu do nawigacji elektromagnetycznej	3 sztuki							
5.	Sztylet do implantacji drenu komorowego pod kontrolą nawigacji elektromagnetycznej	1 sztuka							
6.	Zestaw do biopsji cienkoigłowej Nawigacja optyczna. Igła biopsyjna pasywna , sterylna. Okno tnące pokazane w obrazie programu nawigacji, w zestawie przymiar odległości, wężyki zakończone mocowaniem Luer	5 sztuk							
7.	Prowadnik igły biopsyjnej wraz z reduktorami i mocowaniem do kości czaszki	5 sztuk							

8.	Sterylny pasywny kulki do nawigacji, pakowane w sterylne blistry po 5 sztuk Opakowanie zbiorcze a 60 sztuk	1op. x 60 sztuk							
9.	Sterylny pasywny kulki do nawigacji pakowane w sterylne blistry po 1 sztuce Opakowanie zbiorcze a 12 sztuk	2 op. x 12 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Wszystkie elementy kompatybilne z posiadaną nawigacją StealthStation S7 z opcją elektromagnetyczną AXIEM.

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaze polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 28
Wadium : 130,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Światłowod z płaskim czołem, o średnicy rdzenia 600um, RFID, 10- cio razowy, do sterylizacji w autoklawie, średnica zewnętrzna 0.96mm Kompatybilny z posiadany laserem Leonardo duo 45	9							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)
Słownie zł:
Cena pakietu bez podatku VAT(netto)
Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:
imię i nazwisko:
nr tel.:
e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 29**Wadium : 3.050,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt/op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Próbnik koncentryczny, dł. robocza 100mm, śr. końcówki 1mm do aparatu Neurosign, jednorazowy, sterylne. Opakowanie 10 sztuk.	30 op. x 10 szt.							
2.	Próbnik bipolarny 2 x 100 mm x 0,75 mm do aparatu Neurosing 10 , jednorazowego użytku Opakowanie a 10 sztuk	20 op. x 10 szt.							
3.	Zestaw igłowych elektrod laryngologicznych 20 mm x 0,3 mm do aparatu Neurosing N 100, jednorazowego użytku Opakowanie a 20 sztuk	40 op. x 20 szt.							
SUMA		xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 30**Wadium : 140,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt/op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Jednorazowe dreny dedykowane do systemu do płukania optyki Endo-Scrub 2, pakowane po 5 szt. w opakowaniu	10 op. x 5 sztuk							
2.	Jednorazowe dreny do irygacji do urządzenia M5 Straightshot Microdebrider, pakowane po 5 szt. w op.	30 op. x 5 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 31

Wadium : 180,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt/op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Narzędzie do wprowadzania zestawów do intubacji dróg łzowych składające się z systemu do rozszerzania zatyczki oraz końcówki do dylatacji punktu łzowego. Opakowanie a 3 sztuki	10 op. x 3 sztuk							
2.	Monokanalikowy zestaw do intubacji dróg łzowych o długości 60 mm ze stabilną fiksacją. Sterylny, wykonany z silikonu medycznego o średnicy 0,64mm zakończonym 3mm zatyczką punktu łzowego . Umieszczenie następuje dzięki metalowej przewodnicy o średnicy 0,85mm. Opakowanie a 3 sztuki	5 op. x 3 szt.							
3.	Monokanalikowy zestaw do intubacji o długości 80 mm ze stabilną fiksacją ,mocowaniem w przewodzie, zakotwiczonym w punkcie łzowym zatyczką. Zestaw składa się z głowicy w postaci zatyczki oraz elastycznego, stalowego przewodnika. Średnica 0,64 mm. Materiał - Silikon klasy medycznej. Opakowanie a 3 sztuki.	2 op. x 3 szt							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)
Słownie zł:
Cena pakietu bez podatku VAT(netto)
Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 32
Wadium : 320,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt/op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Cement otolaryngologiczny z hydroksyapatytu - zatwierdzony do użycia w uchu środkowym, sterylny, do łączenia kosteczek słuchowych, mechanicznej stabilizacji protezek, rekonstrukcji tylnej ściany przewodu słuchowego Opakowanie a 2 g	18 op.							
2.	Igła Rosena 6,36 mm, tępą Opakowanie a 6 sztuk	6 op. x 6 sztuk							
3.	Igła Rosena 6,36 mm, ostra Opakowanie a 6 sztuk	6 op. x 6 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaze polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 33**Wadium : 1.000,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt./op	Cena brutto szt/op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Szczypce jednorazowego użytku do usuwania przedmiotów o nieregularnym kształcie, trójramienny; rozpiętość ramion 10 mm. Dł. narzędzia 115 cm, min. średnica kanału roboczego 1,2 mm.	20							
2.	Szczypce biopsyjne EndoJaw jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem i igłą mocującą; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1150mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 1,9mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.	3							
3.	Szczypce biopsyjne EndoJaw jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia	3							

	1150mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 1,9mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami 3gamma.								
4.	Szczypce biopsyjne EndoJaw jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1150mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 1,9mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.	3							
5.	Szczypce biopsyjne EndoJaw jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora z igłą mocującą; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1150mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 1,9mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą	1							

	napromieniowania promieniami gamma								
6.	Koszyk chwytający "mini" jednorazowego użytku, do bronchoskopii, minimalna średnica kanału roboczego 1,2 mm; długość narzędzia 115 cm; średnica koszyka 9 mm; 3 druty spiralne	30							
7.	Koszyk chwytający "mini" jednorazowego użytku, do bronchoskopii, minimalna średnica kanału roboczego 1,2 mm; długość narzędzia 115 cm; średnica koszyka 11 mm; 4 druty spiralne	30							
8.	Szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku do bronchoskopów o minimalnej średnicy kanału roboczego 1,2mm; długość robocza narzędzia 1050mm, średnica szczoteczki 1 mm, długość szczoteczki 6mm; 6 sztuk w opakowaniu	4							
9.	Szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku bronchoskopowe; maksymalna średnica części roboczej 1,8mm; długość robocza 1150mm; długość szczoteczki 10mm; średnica szczoteczki 2,0mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; 10 sztuk w opakowaniu	5							
10.	Szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku bronchoskopowe; długość robocza	5							

	1150mm; długość szczoteczki 6mm; średnica szczoteczki 2,0mm; minimalna średnica kanału roboczego 1,2mm; 5 sztuk w opakowaniu								
11.	Cewnik balonowy jednorazowego użytku; długość robocza 1050mm; maksymalna średnica sondy narzędzia 1,95mm; średnica po napełnieniu 11mm, maksymalna objętość powietrza 2,1ml; maksymalna objętość roztworu soli fizjologicznej 0,4ml; kompatybilna prowadnica 0,021cala (0,53mm), minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; 1 sztuka w opakowaniu	10							
12.	Igła aspiracyjna, jednorazowa TBNA do wszystkich odcinków tchawicy i oskrzeli, długość robocza 1150 mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, szerokość igły 21G, długość ostrza 13 mm, opakowanie zawiera 4 sztuki	2							
13.	Igła aspiracyjna, jednorazowa z otworem bocznym TBNA, minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm, szerokość igły 21G, długość ostrza igły 13 mm, 4 sztuki w opakowaniu, długość robocza 115 cm	2							
14.	Zaworki ssące do bronchoskopu lub cystoskopu giętkiego, jednorazowe, sterylne, 20 sztuk w opakowaniu	5							

15.	Zaworki biopsyjne do bronchoskopu, jednorazowe, sterylne, 20 sztuk w opakowaniu.	5							
16.	Szczoteczki do czyszczenia kanałów	100							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	Xxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 34**Wadium : 380,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt/op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	<p>Zestaw serwet do cystoskopii o minimalnym składzie: Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2.</p> <ul style="list-style-type: none">• 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 90 cm z otworem o wymiarach 6 cm x 8 cm• 2 x osłona na kończyne o wymiarach 70 cm x 120 cm• 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm. <p>Serweta na stolik instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m2. Odporność na rozerwania</p>	600 op.							

	<p>sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro 45/30N. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O. Współczynnik pylenia < 1.3log₁₀. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 350%.</p> <p>Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykietce samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Dodatkowo serweta stanowiąca owinięcie zestawu posiada taśmę mocującą do stołu instrumentalnego i naklejkę służącą jako zamknięcie zestawu. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.</p>								
2.	<p>Serweta samoprzylepna o wymiarach 200 x 280 cm z otworem przylepnym o wymiarze 10 cm, w centralnej części serwety. Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny SMS o gramaturze 50 gr/m² z dodatkowym wzmocnieniem w strefie krytycznej o gramaturze 80 gr/m². Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie folia – papier, wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG. Na każdej</p>	1 200 sztuk							

	etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.								
3.	Serweta dwuwarstwowa z otworem samoprzylepnym o wymiarach 90 x 120 cm, wielkość otworu 10 cm. Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m2 ± 2g/m2. Chłonność serwety: 600 %. Serwety posiadają I klasę palności. Sterylizowane tlenkiem etylenu//sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.	400 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 - 1 zestaw

Poz.2- 1 sztuka

Poz.3 1 sztuka

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 35**Wadium : 1.700,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./op	Cena brutto szt/op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Jednorazowe ostrze typu Skimmer o średnicy 2.9 mm, długości 13 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
2.	Jednorazowe ostrze typu Skimmer o średnicy 2.9 mm, długości 27 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
3.	Jednorazowe ostrze typu Skimmer o średnicy 2.9 mm, długości 18 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
4.	Jednorazowe ostrze typu Skimmer o średnicy 2.9 mm, długości 22 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
5.	Jednorazowe ostrze typu Tricut o średnicy 4.0 mm, długości 22 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
6.	Jednorazowe ostrze typu Tricut o średnicy 4.0mm, długości 27 cm, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
7.	Jednorazowe ostrze typu Tricut o średnicy 4.0mm, długości 37 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							

8.	Jednorazowe ostrze typu Skimmer o średnicy 4.0 mm, długości 45 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
9.	Jednorazowe ostrze krtaniowe o długości 18cm, zagięte pod kątem 15 stopni oraz średnicy 2,9mm, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
10.	Jednorazowe ostrze krtaniowe o długości 22,5cm, zagięte pod kątem 15 stopni oraz średnicy 2,9mm, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
11.	Jednorazowe ostrze krtaniowe o długości 22,5cm oraz średnicy 3,5mm, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
12.	Jednorazowe ostrze krtaniowe o długości 27,5cm, zagięte pod kątem 15 stopni oraz średnicy 3,5mm, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
13.	Jednorazowe ostrze krtaniowe o długości 18cm, zagięte pod kątem 15 stopni oraz średnicy 3,5mm, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
14.	Jednorazowe ostrze krtaniowe o długości 22,5cm, zagięte pod kątem 15 stopni oraz średnicy 4,0 mm, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
15.	Jednorazowe ostrze krtaniowe o długości 27,5cm, zagięte pod kątem 15 stopni oraz średnicy 4,0 mm, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
16.	Jednorazowe ostrze typu Tricut o średnicy 4.0mm, długości 22,5 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
17.	Jednorazowe ostrze typu Tricut o średnicy 4.0mm, długości 27,5 cm oraz kącie zagięcia 15 stopni,	2 op. x 3 szt.							

	pakowane po 3 szt. w op.								
18.	Jednorazowe ostrze proste typu Tricut o średnicy 4.0mm, długości 22,5 cm oraz pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
19.	Jednorazowe ostrze zagięte pod kątem 15 stopni o średnicy 4.0mm, długości 37,0 cm oraz pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
20.	Jednorazowe ostrze zagięte pod kątem 15 stopni o średnicy 2,9 mm, długości 18 cm oraz pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
21.	Jednorazowe ostrze zagięte pod kątem 15 stopni o średnicy 2,9 mm, długości 22 cm oraz pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
22.	Jednorazowe ostrze proste o średnicy 4.0mm, długości 37 cm oraz pakowane po 1 szt. w op.	10 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Sprzęt kompatybilny z wybranymi urządzeniami MDT (w posiadaniu Zamawiającego).

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty

Załącznik nr 2 (stanowi treść oferty)

ZP/08/22

FORMULARZ OFERTOWY

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie: **trybie przetargu nieograniczonego**

1. Przedmiot zamówienia: **dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych - 35 pakietów.**

1. Wykonawca

Czy Wykonawca wspólnie ubiega się o udzielenie zamówienia:

TAK NIE*

Należy zaznaczyć x lub innym podobnym – brak zaznaczenia oznacza, że Wykonawca samodzielnie ubiega się o zamówienie publiczne. W przypadku odpowiedzi twierdzącej należy powielić pkt „dane Wykonawcy” oraz podać wszystkie dane **lidera**, a w odniesieniu do pozostałych Wykonawców należy podać tylko nazwę i krajowy numer identyfikacyjny (w przypadku polskich Wykonawców NIP lub REGON).

Dane Wykonawcy:

(pełna nazwa/forma prawna)

Siedziba Wykonawcy:

(adres, ulica, miasto, województwo, kraj):

Nr NIP - podać numer unijny): **Regon:**

Osoba/y uprawniona/e do kontaktów:

Telefon:.....

Wielkość przedsiębiorstwa:

mikroprzedsiębiorstwo,

małe przedsiębiorstwo,

średnie przedsiębiorstwo,

jednoosobowa działalność gospodarcza,

osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej,

inny rodzaj

Należy zaznaczyć x lub innym podobnym

1. PODWYKONAWCY

Niżej podaną część/zakres zamówienia, wykonywać będą w moim imieniu podwykonawcy:

Część/zakres zamówienia - Nazwa (firma) podwykonawcy

1.

2.

(W przypadku braku wypełnienia ww. informacji w zakresie podwykonawstwa, Zamawiający automatycznie przyjmuje, że zamówienie zostanie zrealizowane samodzielnie przez Wykonawcę).

2. **SKŁADAMY OFERTĘ** na realizację przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w Specyfikacji Warunków Zamówienia, na następujących warunkach:

Cena pakietu nr..... bez podatku VAT i z podatkiem VAT .

a) bez VAT.....

Słownie zł.....

b) z VAT

Słownie.....

c) stawka podatku VAT (%).....

(W przypadku złożenia oferty na więcej niż jeden pakiet Wykonawca może powielić pkt 1 lub złożyć odrębny formularz)

Cena brutto stanowi całkowitą cenę za całość zaoferowanego przedmiotu zamówienia, musi być zgodna z częścią asortymentowo – cenową, zawartą w załączniku nr 1 dla danego pakietu/ów

3. Pozostałe wymagane informacje do sporządzenie umowy:

- a) Termin płatności: 30 dni
- b) Okres obowiązywania umowy : 24 miesiące

2. Termin dostawy w terminie 3 dni od złożenia zamówienia ; w trybie „na ratunek życia” w ciągu 24 h

5. Zgodnie z art. 225 ust 2 ustawy pzp, informujemy, że wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.) - **TAK*/ NIE**

Przy odpowiedzi TAK*- należy wypełnić poniższe pkt.

.....(należy wskazać nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego)

..... zł netto (należy wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku)

..... stawka podatku od towarów i usług, która zgodnie z naszą wiedzą , będzie miała zastosowanie

(Brak jakiegokolwiek zaznaczenia oznacza, że wybór ofert nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług)

6. Ja (MY) niżej podpisani OŚWIADCZAMY, że:

- 1) oferowane w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego odczynniki i urządzenia (dotyczy dzierżawy) spełniają wszystkie wymagania określone przez Zamawiającego, są kompletne i będą po dostarczeniu gotowe do użycia - bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji ze strony Zamawiającego.
- 2) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i akceptujemy wszystkie warunki w niej zawarte określone przez Zamawiającego.
- 3) zapoznaliśmy się z Projektowanymi Postanowieniami Umowy, określonymi w załączniku do Specyfikacji Warunków Zamówienia, akceptujemy ją bez zastrzeżeń i **ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ**, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą,
- 4) uzyskaliśmy wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego przygotowania i złożenia niniejszej oferty.
- 5) Niniejsza oferta wiąże nas przez okres wskazany w dokumentacji postępowania przez Zamawiającego.

7. Oświadczenie RODO

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.**

4. Tajemnica przedsiębiorstwa: TAK/NIE**

.....*

*W przypadku odpowiedzi TAK, Wykonawca wskaże te informacje i dokumenty które zawierają informację stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj można podać numer stron/nazwy złożonych dokumentów/nazwy plików zawierających takie informacje itd.) Informacje i dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa należy złożyć zgodnie z SWZ (Cześć II Komunikacja).

¹) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

****Braku jakiegokolwiek odpowiedzi oznacza że wszystkie załączniki do oferty są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.**

9. Wraz z ofertą **SKŁADAMY** następujące oświadczenia i dokumenty:

1.....

2.....

3.....

_____ dnia ____ ____ 2021 r.

Załącznik nr 3 – wzór

JEDZ należy wypełnić zgodnie z poniższym wzorem. Wykonawca podpisuje oświadczenie (JEDZ) kwalifikowanym podpisem elektronicznym i składa na Platformie zakupowej, zgodnie z treścią SIWZ.

ZP/08/22

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia². Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia³ w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:
Dz.U. UE S numer [.....], data [..... r], strona [.....],
Numer ogłoszenia w Dz.U. S: 2022/..... z dnia

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:
W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [....]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ⁴	Odpowiedź:
Nazwa:	<i>Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu 60-572 Poznań, ul. Szpitalna 27/33</i>
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	<i>Zamówienie publiczne, przetarg nieograniczony</i>
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁵ :	<i>dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych - 35 pakietów.</i>
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁶ :	ZP/08/22

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

² Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

³ W przypadku **instytucji zamawiających**: wstępne ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających**: okresowe ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

⁴ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁵ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁶ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

✓ Identyfikacja:	Odpowiedź:
✓ Nazwa:	[]
✓ Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
✓ Adres pocztowy:	[.....]
✓ Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁷ :	[.....]
✓ Telefon:	[.....]
✓ Adres e-mail:	[.....]
✓ Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....]
✓ Informacje ogólne:	Odpowiedź:
✓ Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁸ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁹: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ¹⁰ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [.....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy

⁷ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁸ Por. **zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36)**. Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁹ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

¹⁰ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹¹:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie:</p> <p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.</p> <p>WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>✓ Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>✓ Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹²?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p>

¹¹ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹² Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	c): [.....]
✓ Części	Odpowiedź:
✓ W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

✓ Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
✓ Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....], [.....]
✓ Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
✓ Adres pocztowy:	[.....]
✓ Telefon:	[.....]
✓ Adres e-mail:	[.....]
✓ W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

✓ Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
✓ Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.
Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.
O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹³.

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

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

✓ Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
✓ Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

¹³ Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

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

1. udział w **organizacji przestępczej**¹⁴;
korupcja¹⁵;
nadużycie finansowe¹⁶;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁷
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁸
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁹.

<p>✓ Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>✓ Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]²⁰</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²¹: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy,</p>

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁵ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁶ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 te samej decyzji ramowej.

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (**Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15**).

¹⁹ **Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).**

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²²
✓ W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²³ („samooczyszczenie”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²⁴ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

✓ Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
✓ Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
✓ Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona , długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]
✓ Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne	

²² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²³ Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁴ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dane referencyjne dokumentacji): ²⁵ [.....][.....][.....]
--	---

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIETYTUŁACIŃCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁶

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

<input checked="" type="checkbox"/> Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
<input checked="" type="checkbox"/> Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁸ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁹ . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego ³⁰ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]

²⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁶ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁷ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁸ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁹ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

³⁰ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>✓ Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³¹ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>✓ Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

³¹ Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

udzielenia zamówienia?	
------------------------	--

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

✓ Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
✓ Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ³²
✓ W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]

³² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

✓ Kompetencje	Odpowiedź
<p>✓ 1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy³³: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa: Zamawiający nie wymaga /nie określi!/ i/lub	Odpowiedź
<p>1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p>
<p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrot w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p>

³³ Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁵: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁶ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁷ – oraz wartość): [.....], [.....]³⁸</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.									
Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>✓ 1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia⁴⁰ wykonawca</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						

³⁵ Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁸ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

⁴⁰ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

<p>zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴¹:</p>	
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴², w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴³ swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>

⁴¹ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴² W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

⁴³ Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

✓ 10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴⁴ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
✓ 11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
✓ 12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości , w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego ? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić,	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....]

⁴⁴ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
---	---

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.
Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁵ , proszę wskazać dla każdego z nich:	[....] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie ⁴⁶ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ⁴⁷

✓ - pola oznaczone niniejszym symbolem Wykonawca jest zobowiązany wypełnić

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁸, lub*
- b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁹, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.*

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

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

⁴⁵ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁸ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁹ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

Załącznik nr 4

ZP /08/22 Wykonawca dostarczy na wezwanie

Wykonawca

.....

.....

Nazwa, adres

data

Dotyczy postępowania na:
dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych - 35 pakietów.

INFORMACJA o przynależności do grupy kapitałowej

(w zakresie art. 108 ust 1 ustawy pzp)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego przez Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, oświadczam, co następuje

Niniejszym oświadczam (-y), że:

- **nie należę (-my) do tej samej grupy kapitałowej** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP z innym wykonawcą/ami, który złożył odrębną ofertę *

- **należę (-my) do tej samej grupy kapitałowej z wykonawcą/ami, którzy złożyli odrębne oferty w niniejszym postępowaniu** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów,

(należy wskazać, co najmniej nazwę i adres siedziby podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej):*

1)

2)

3)

Jednocześnie wraz z oświadczeniem składamy dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.*

*niepotrzebne skreślić

..... (miejscowość), dnia r.

.....

(podpis)

ZAŁĄCZNIK NR 5 Wykonawca dostarczy na wezwanie

Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu , o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy pzp

(§2 ust.7 ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROZWOJU, PRACY I TECHNOLOGII z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy Dz.U.2020.2415)

Nazwa Wykonawcy.....

Adres Wykonawcy.....

Oświadczam iż,

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

- a. [art. 108 ust. 1 pkt 3](#) ustawy PZP,
- b. [art. 108 ust. 1 pkt 4](#) ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c. [art. 108 ust. 1 pkt 5](#) ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d. [art. 108 ust. 1 pkt 6](#) ustawy PZP,

są nadal aktualne.

Załącznik nr 6 – **(Wykonawca dołączy do oferty)**

ZP /08/22

Przedmiot : dostawa jałowego sprzętu medycznego , materiałów opatrunkowych - 35 pakietów.

.....
Nazwa Wykonawcy

.....
data

OŚWIADCZENIE

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymogi określone przez zamawiającego oraz posiadam aktualne dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.),) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. **CE lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE dla którego wystawiono deklarację zgodności**) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w dokumentach dopuszczających je do obrotu, w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1)*.

Dodatkowo oświadczam, że dostarczę po podpisaniu umowy, wraz z pierwszą dostawą oraz na każde żądanie Zamawiającego - aktualny dokument dopuszczający zaoferowane dostawy do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem.

Załącznik nr 7 do SWZ – Projekt umowy
Dot. ZP/08/22

UMOWA Nr

zawarta w dniu roku w Poznaniu, pomiędzy:

Szpitałem Klinikznym im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań, wpisanym dnia 01.03.2001 r., do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem: **0000001939**, o nadanym NIP: 7811621544, Regon: 000288863, reprezentowanym samodzielnie przez: Dyrektora - dr n. med. Pawła Daszkiewicza
zwanym w dalszej treści umowy Zamawiającym

a

....., adres:

reprezentowanym przez:.....

zwanym w dalszej treści umowy **Wykonawcą**

Preambuła

Wykonawca, którego oferta została wybrana po przeprowadzeniu przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 z późn. zm.), zawiera z Zamawiającym umowę o następującej treści:

§1

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest *sukcesywna* dostawa jałowego sprzętu medycznego, materiałów opatrunkowych (zwanym również Towarem), wg załącznika nr 1 do niniejszej umowy stanowiącego jej integralną część, który jest zgodny z wybraną ofertą.
2. **Zamawiający zastrzega, że minimalny zakres zamówienia wynosi minimum 60% wartości umowy określonej w § 8 ust 1 umowy z zastrzeżeniem że:** podane ilości poszczególnego asortymentu są wielkościami szacunkowymi i w czasie obowiązywania umowy mogą ulec zmianie w ramach poszczególnych pozycji asortymentowych w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego, wynikających z ilości i stanu zdrowia pacjentów oraz zastosowanych procedur medycznych i pod warunkiem że nie spowodują to zmiany wartości umowy.
3. Szczegółowy opis przedmiotu umowy zawarty jest w załączniku nr 1 do umowy, który jest zgodny z wybraną w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego ofertą Wykonawcy.

§2

Realizacja Przedmiotu umowy – warunki i terminy dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości.
2. Dostawa towaru przez Wykonawcę odbywać się będzie sukcesywnie na podstawie zamówienia Zamawiającego, który określi każdorazowo asortyment i wielkość dostawy. **Zamówienia będą składane pisemnie lub elektronicznie (na wskazany adres poczty elektronicznej) lub faksem.**
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar transportem na własne ryzyko. Koszt transportu zawarty jest w cenie umowy.
4. Towar powinien być wniesiony i rozładowany w Aptecę przez Wykonawcę (wysokość wjazdu 3 m). Miejsce dostaw: magazyn Apteki szpitalnej ul. 27/33, 60-572 Poznań
5. Towar należy dostarczyć do Apteki Zamawiającego do godz. 13.00.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki **w terminie do 3 dni** od momentu otrzymania zamówienia od Zamawiającego, a w trybie „na ratunek życia” **w ciągu 24 godzin**. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy (niedziele i święta), dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
7. Odbioru towaru dokonywać będzie osoba upoważniona przez Kierownika Apteki Zamawiającego.
8. Dla jednego zamówienia dopuszcza się maksymalnie 2 numery serii danego towaru.
9. Na Wykonawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy do chwili potwierdzenia

odbioru dostawy przez Zamawiającego.

10. Towar dostarczony będzie do Zamawiającego zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 roku w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015 r. poz. 381), w tym odpowiednia temperatura udokumentowana wskaźnikiem temperatury.
11. Zamawiający zastrzega prawo żądania od dostawcy przedstawienia dowodu (np. wydruku) rejestracji warunków transportu dostarczonych wyrobów medycznych zgodnie z zaleceniami producenta wyrobu. W przypadku braku stosownego dowodu lub po stwierdzeniu niezgodności zaistniałych parametrów z warunkami określonymi przez producenta, zamawiający może odmówić przyjęcia danego wyrobu medycznego.

§3

Zasada współdziałania

1. Strony zobowiązują się do współdziałania w wypełnianiu swoich zobowiązań określonych w niniejszej umowie.
2. Jeżeli Wykonawca, który nie może wykonać swoich obowiązków o których mowa w § 2 umowy, z powodu **zawinionego** braku działania Zamawiającego, może wyznaczyć Zamawiającemu termin na wykonanie działań w zakresie niezbędnym do wykonania swoich zobowiązań, a po bezskutecznym jego upływie, może samodzielnie przystąpić do wykonania umowy, chyba że bez działania Zamawiającego, świadczenie okaże się niemożliwe do wykonania. W takim przypadku strony ustalą nowy termin wykonania umowy
3. Strony zobowiązują się do niezwłocznego i wzajemnego informowania o wszelkich okolicznościach mających wpływ na wykonanie przedmiotu umowy, w szczególności w przypadku możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, Wykonawca zobowiązany jest do pisemnego, natychmiastowego poinformowania o tym fakcie Zamawiającego celem uzgodnienia dalszej realizacji przedmiotu umowy.
4. Strony mogą wyznaczyć osoby odpowiedzialne za realizację umowy. Zmiana takiej osoby nie stanowi **zmiany umowy**.
Osobą odpowiedzialną za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy jest:.....
nr tel., :**adres mail:**.....

§4

Okres obowiązywania

1. mowa zostaje zawarta w dniu i **obowiązuje przez okres 24 miesięcy, z zastrzeżeniem ust 2.**
2. Strony przewidują możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy o dalszy czas określony ale nie dłuższy niż do 48 miesięcy w przypadkach o których mowa w § 5 ust 1 umowy (w szczególności § 5 ust 1 lit. d umowy)

§5

Zmiany umowy

Na podstawie art. 455 ust. 1 pkt 1 ustawy pzp - Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy bez przeprowadzenia nowego postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku wystąpienia co najmniej jednej z okoliczności wymienionych poniżej, z uwzględnieniem podawanych warunków ich wprowadzenia.

1. Zmiana terminu dostawy/ okresu obowiązywania umowy (Okoliczności).

- a) zmiany spowodowane są siłą wyższą, w tym klęskami żywiołowymi, warunkami atmosferycznymi, **stanami epidemii** i innymi niezależnymi od stron okolicznościami uniemożliwiającymi zrealizowanie umowy w terminie,
 - b) zmiany są wynikiem czasowego wstrzymania produkcji lub braków na rynkach objętych przedmiotem umowy,
 - c) zmiany są następstwem działania władz publicznych,
 - d) zmiany spowodowane nie wykupieniem pełnej ilości asortymentu. W powyższym przypadku Umowa może zostać przedłużona do czasu wykupienia pełnej ilości leków, wyrobów medycznych określonych w umowie, o dalszy czas określony ustalony przez strony, ale nie dłużej niż do 48 miesięcy
 - e) dopuszczalne jest skrócenie okresu obowiązywania umowy
- 1.1. W przypadku zaistnienia jednej z przyczyn określonych w ust.1 lit a – e, strona, której to dotyczy, poinformuje niezwłocznie drugą stronę, (nie później jednak niż w terminie 3 dni roboczych) od dnia zaistnienia powyższych przyczyn, proponując: nowy termin dostawy lub uzgodnienia dalszej realizacji przedmiotu umowy.
 - 1.2. Wykonawca powołujący się na przyczyny określone w ust 1 lit a i b, zobowiązany jest przedstawić dowody potwierdzające okoliczności o których mowa ww. zapisach umownych

1.3. W przypadku wystąpienia którejkolwiek z okoliczności wymienionych w ust.1 lit a – c termin dostawy może ulec odpowiedniemu przedłużeniu o czas niezbędny do należytego jej wykonania, nie dłużej jednak niż o okres trwania okoliczności, uzasadniających zmianę terminu dostawy.

2. Zmiana sposobu świadczenia (Okoliczności)

a) Spowodowane nieprzewidywalną koniecznością dostawy przedmiotu umowy nie wymienionego w Umowie, w szczególności z przyczyn takich jak:

- wydania decyzji o wycofaniu danego produktu z obrotu,
- zmiany nazwy produktów leczniczych,
- zaprzestania wytwarzania produktów leczniczych/ wstrzymania produkcji,
- zmiany producenta,

Zamawiający w powyższym przypadku dopuszcza zakup przedmiotu umowy zamiennego, równoważnego tj. takiego samego rodzaju, typu, o takim samym sposobie działania i przeznaczeniu jak przedmiot umowy ale np. w zamiennych opakowaniach, od innego producenta, o innej nazwie handlowej, o innym numerze katalogowym itd.), ale jego cena nie może przewyższać ceny przedmiotu umowy podstawowego, a Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć go na zasadach określonych w niniejszej Umowie.

b) Z uwagi na wprowadzenie do obrotu przez Wykonawcę/Producenta nowego/udoskonalonego przedmiotu umowy Strony zastępują przedmiot umowy dotychczasowy i od dnia zawarcia aneksu do umowy, Wykonawca będzie dostarczał do Zamawiającego nowy przedmiot zamówienia w cenie przedmiotu umowy podstawowego i na zasadach określonych w niniejszej Umowie.

c) zmiany spowodowane koniecznością zakupu niektórych produktów w większej ilości niż wymieniona Umowie. Zmiany powyższe możliwe są z równoczesnym zmniejszeniem ilościowym dostawy pozostałych asortymentów, (**tzw. Przesunięcie asortymentowe**) i pod warunkiem, że wartość dostarczanych produktów nie może przekroczyć całkowitego wynagrodzenia Wykonawcy,

d) zmiany są konieczne ze względu na zmianę powszechnie obowiązujących przepisów prawa lub warunków realizacji umowy z Narodowym Funduszem Zdrowia (zmiana kontraktu realizacji świadczenia z NFZ lub następcą prawnym płatnika świadczeń) lub zmiany warunków programu lekowego w ramach którego realizowany jest przedmiot umowy (zmiana odpowiedniego obwieszczenia Ministra Zdrowia).

e) Zmiany są konieczne ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa lub zapobieżenie awarii,

f) o ile jest to niezbędne dla prawidłowej realizacji przedmiotu umowy, konieczna jest zmiana elementów składowych przedmiotu umowy na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany,

g) dopuszczalna jest zmiana świadczenia Wykonawcy na lepszej jakości przy zachowaniu tożsamości przedmiotu świadczenia,

h) dopuszczalna jest zmiana nazwy, określenia, oznaczenia przedmiotu świadczenia Wykonawcy przy zachowaniu tożsamości świadczenia i jego jakości.

2.1. W przypadkach o których mowa w ust 2 cena nie może przewyższać ceny pierwotnego przedmiotu umowy. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć go na zasadach określonych w niniejszej Umowie,

2.2. Zmiana sposobu świadczenia jest dopuszczalna wyłącznie po uzyskaniu zgody Zamawiającego na proponowane rozwiązanie zamienne.

3. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy (publicznoprawna):

a) Zmiany spowodowane wzrostem albo zmniejszeniem stawki VAT lub podatku akcyzowego.

1) w przypadku, gdy stawka podatku VAT lub podatku akcyzowego wzrośnie, wówczas Zamawiający dopuszcza zmianę wynagrodzenia brutto Wykonawcy. W takim przypadku cena/wynagrodzenie netto pozostanie bez zmian, a cena/wynagrodzenie brutto należne Wykonawcy zmieni się, mając na uwadze wzrost stawki podatku VAT lub podatku akcyzowego;

2) w przypadku, gdy stawka podatku VAT lub podatku akcyzowego zmniejszy się, wówczas Zamawiający dopuszcza zmianę wynagrodzenia brutto Wykonawcy. W takim przypadku cena/wynagrodzenie netto pozostanie bez zmian, a cena/wynagrodzenia brutto należne Wykonawcy zmieni się, mając na uwadze zmniejszenie się stawki podatku VAT lub podatku akcyzowego.

Zmiana wynagrodzenie o której mowa w lit a:

- w pkt 1 wchodzi w życie od dnia wejścia w życie przepisów prawa powszechnie obowiązujących uzasadniających dokonanie zmiany stawki podatku VAT lub podatku akcyzowego (wzrost stawki), po złożeniu wniosku przez Wykonawcę do Zamawiającego i po zawarciu aneksu do umowy
- w pkt 2 wchodzi w życie od dnia wejścia w życie przepisów prawa powszechnie obowiązujących uzasadniających dokonanie zmiany stawki podatku VAT lub podatku akcyzowego (zmniejszenie stawki), po złożeniu wniosku przez Wykonawcę do Zamawiającego i po zawarciu aneksu do umowy

- b) zmiany spowodowane zmianą wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę lub wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę – **jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę**, wynagrodzenie Wykonawcy ustalone zgodnie z § 8 ust. 1 i 2 Umowy ulegnie podwyższeniu proporcjonalnie do wzrostu kosztu wykonania zamówienia wynikającego ze zwiększenia wynagrodzeń brutto osób bezpośrednio wykonujących zamówienie, przy czym Wykonawca zobowiązany jest udowodnić, że zmiana wysokości minimalnego wynagrodzenia ma bezpośredni wpływ na koszt wykonania przedmiotu zamówienia,
- c) zmiany spowodowane zmianą zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne – jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, wynagrodzenie Wykonawcy ustalone zgodnie z § 8 ust. 1 i 2 Umowy ulegnie podwyższeniu proporcjonalnie do wzrostu kosztu wykonania zamówienia wynikającego ze zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, przy czym Wykonawca zobowiązany jest udowodnić, że zmiana tych zasad ma bezpośredni wpływ na koszt wykonania przedmiotu zamówienia.
- d) Zmiany spowodowane zmianą zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. poz. 2215 oraz z 2019 r. poz. 1074 i 1572) – jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, wynagrodzenie Wykonawcy ustalone zgodnie z § 8 ust. 1 i 2 Umowy ulegnie podwyższeniu proporcjonalnie do wzrostu kosztu wykonania zamówienia wynikającego ze zmiany gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, przy czym Wykonawca zobowiązany jest udowodnić, że zmiana tych zasad ma bezpośredni wpływ na koszt wykonania przedmiotu zamówienia.

3.1. W celu dokonania zmian umowy o której mowa w ust. 3 lit a – d

- 1) Wykonawca zobowiązany jest wystąpić do Zamawiającego z pisemnym wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie kalkulacje i dokumenty:
- potwierdzające zasadność i bezpośredni wpływ zaistniałych zmian na koszty wykonania zamówienia
 - określające stopień w jakim zmiana, o której mowa powyżej wpłynie na wysokość wynagrodzenia
- 2) przed podjęciem decyzji o zwiększeniu wynagrodzenia Zamawiający dokona weryfikacji zasadności oraz poprawności obliczeń dokonanych przez Wykonawcę w zakresie żądanej zmiany wynagrodzenia
- 3) zmiana wynagrodzenia wykonawcy, zgodnie z powyższymi zapisami nastąpi od dnia:
- wejścia w życie przepisów uzasadniających zmianę, jeżeli Wykonawca złoży wniosek w terminie 30 dni, licząc od dnia wejścia w życie tych przepisów, lub
 - złożenia wniosku przez Wykonawcę, jeżeli wniosek wpłynie do Zamawiającego po upływie terminu określonego powyżej

4. Strony przyjmują, że postanowienia określone w ust. 3 dotyczą także odpowiednio podwykonawcy, jeżeli Wykonawca zgłosił podwykonawcę –(ów) do realizacji przedmiotu umowy.

5. Pozostałe zmiany

- a) zmiany spowodowane udzieleniem przez Wykonawcę upustów promocyjnych. W przypadku udzielenia przez Wykonawcę upustów promocyjnych dla swoich klientów w okresie trwania Umowy, upusty będą obowiązywały również dla tej Umowy,
- b) zmiany polegające na obniżeniu wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego,
- c) dopuszczalna jest zmiana umowy polegająca na zmianie płatnika.

6. Zmiany podmiotowe

Wykonawcę, któremu zamawiający udzielił zamówienia, ma zastąpić nowy wykonawca **w przypadkach wskazanych w art. 455 ust 1 pkt 2 ustawy pzp** - w wyniku sukcesji, wstępując w prawa i obowiązki wykonawcy, w następstwie przejęcia, połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji, dziedziczenia lub nabycia dotychczasowego wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy wykluczenia oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy, a także nie ma na celu uniknięcia stosowania przepisów ustawy

7. **Zmiany postanowień zawartej umowy wymagają, zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.** Strony ustalają, że postanowienia określone w ust. 1 – ust 6 w zakresie zmiany umowy mogą być odpowiednio dostosowywane pod względem językowym, stylistycznym na potrzeby prawidłowego sporządzenia aneksu do umowy, z zachowaniem celu dla którego zmiana jest wprowadzana.

§ 6

Dokumenty – dopuszczenie do obrotu

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy został dopuszczony do obrotu na rynku, zgodnie z obowiązującym prawem w zakresie przedmiotu umowy i posiada wymagane prawem ważne dokumenty dopuszczające przedmiot umowy do obrotu oraz może być stosowany na terytorium RP.
2. Wykonawca dostarczy dokumenty potwierdzające dopuszczenie zaoferowanych produktów do obrotu, o których mowa w ust 1, na każde żądanie Zamawiającego w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia zapotrzebowania na przedmiotowy dokument.
3. Zamawiający może żądać dokumentów, o których mowa w ust 1 przez cały okres obowiązywania umowy.
4. Wykonawca pokryje wszelkie szkody spowodowane nie dostarczeniem dokumentów, o których mowa w ust.1, a w przypadku niezrealizowania żądania Zamawiającego o którym mowa w ust 2 , w tym zapłaci karę umowną zgodnie z §11 umowy

§ 7

Termin gwarancji i ważności

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony towar , którego termin obowiązywania będzie zgodny z datą ważności na opakowaniu.
2. Termin ważności sprzedawanego towaru (wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 12 miesięcy od dnia jego wydania, a dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń w dostarczonym towarze, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowego wykonania umowy. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego, a Wykonawca zobowiązuje w terminie do 2 dni roboczych, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń.

§ 8

Cena i warunki płatności

1. Strony ustalają całkowite wynagrodzenie Wykonawcy na kwotę : **zł netto** (słownie.....) po dodaniu podatku VAT cenę**zł brutto** (słownie:.....), zgodnie z wybraną ofertą przetargową.
2. Wynagrodzenie, płatne będzie w częściach, według cen jednostkowych podanych w załączniku (zgodnie z ofertą przetargową), wyłącznie za zrealizowany przedmiot umowy tj.: za faktyczną ilość dostarczonego Towaru, Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego wykonawcy.
3. Wynagrodzenie o którym mowa w ust 1 zawiera wszystkie koszty wykonania umowy przez Wykonawcę.
4. Zapłata przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy, **następować będzie w terminie do 30 dni**, licząc od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury oraz towaru Wykonawca, pod rygorem uznania doręczenia za nieprawidłowe, doręczy fakturę w jednym z sposobów:
 - a) w formie elektronicznej w trybie ustawy z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (**Dz.U.2020.1666**) na adres: <https://integrator.lab.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/>
 - b) bezpośrednio wraz z zamawianym towarem do Apteki Szpitala lub przesłać jej wersję elektroniczną w formacie umożliwiającym jej wydrukowanie na adres: apteka@skp.ump.edu.pl (nie później niż w dniu dostawy towaru) – **pod kątem organizacyjnym jest to zalecany sposób dostarczania faktury**
 - c) Zamawiający oświadcza, że na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (**Dz.U.2021.685**), że akceptuje przesyłanie przez Wykonawcę faktur VAT w formie elektronicznej, zgodnie z Faktury VAT będą przesyłane na: faktury@skp.ump.edu.pl (Fakturę należy wysłać w formacie pdf)
5. **Na fakturze lub dokumencie dostawy musi być umieszczona seria i data ważności produktu.**
6. **Faktura VAT dostarczona Zamawiającemu będzie sygnowana numerem umowy.**

§9

Zasada walutowości

Płatność realizowana będzie przez Zamawiającego w złotych polskich

§10

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w maksymalnej wysokości:
 - a) 10 % netto wartości umowy, o której mowa w § 8 ust 1 umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy
 - b) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w terminie dostawy towaru określonego w §2 ust 6 umowy.
 - c) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru w terminie o którym mowa w §7 ust 3 umowy
 - d) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia w sposób inny niż zwłoka tj. za nie wniesienie towaru , nie poinformowania Zamawiającego o możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, za nie przekazanie dokumentów, o których mowa w § 6 ust 1 umowy - na żądanie Zamawiającego.
2. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty kar umownych na rzecz Wykonawcy w wysokości 10 % wartości netto umowy, o której mowa w §8 ust 1 umowy, za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.
3. **Strony ustalają maksymalną wysokość kar jakie mogą dochodzić w zw. z realizacją umowy do 10% wartości netto umowy, o której mowa w §8 ust 1 umowy, dla każdej ze stron.**
4. Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych (do wartości rzeczywiście poniesionej szkody).
5. Wykonawca potwierdza, że Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury VAT Wykonawcy (na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego

§11 Rozwiązanie umowy

1. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy:
 - 1) w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
 - 2) jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a. dokonano zmiany umowy z naruszeniem: postanowień umowy (§9) oraz art. 454 i art. 455 ustawy pzp
 - b. wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy pzp
 - c. 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 i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.
 - d. W przypadku, o którym mowa w ust. 1 pkt 2 lit. a, zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania (wypowiedzenia) Umowy ze skutkiem natychmiastowym: jeżeli w stosunku do Wykonawcy sąd odmówi ogłoszenia upadłości z uwagi na niewystarczające aktywa na prowadzenie upadłości, jeżeli Wykonawca zawrze z wierzycielami układ powodujący zagrożenie dla realizacji Umowy lub przystąpi do likwidacji swojego przedsiębiorstwa. W powyższym przypadku, prawo złożenia oświadczenia o rozwiązaniu Umowy przysługuje Zamawiającemu w terminie do 30 dni kalendarzowych od dnia powzięcia wiadomości o okolicznościach uzasadniających rozwiązanie Umowy z tych przyczyn. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy lub jej rozwiązaniu ze skutkiem natychmiastowym z winy Wykonawcy będzie złożone w formie pisemnej, pod rygorem nieważności , z podanym uzasadnieniem,
3. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w przypadku niewykonania lub nienależytego przedmiotu umowy przez Wykonawcę po wyznaczeniu mu odpowiedniego, dodatkowego terminu do należytego wykonania umowy. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy może zostać złożone w terminie do 30 dni od bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu.
4. W przypadkach, o których mowa w ust. 1, 2 i 3, wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§ 12. Podwykonawstwo

1. Wykonawca powierzy/nie powierzy* wykonanie przedmiot umowy następującemu podwykonawcy: (zostanie wpisana nazwa i adres siedziby Podwykonawcy oraz dane kontaktowe - o ile są już znane).
2. Podwykonawca wskazany w ust 1 będzie wykonywał niniejszą umowę w całości/w części.....*

*Ust.1 i ust 2 zostanie odpowiednio zredagowany w zależności od informacji przekazanych przez Wykonawcę (Wykonawca poda w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz o ile są już znane, nazwy albo imiona i nazwiska oraz dane kontaktowe podwykonawców i osób do kontaktu z nimi).

3. Wykonawca jest odpowiedzialny za działania lub zaniechania podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy, jego przedstawicieli lub pracowników, jak za własne działania lub zaniechania, na zasadach określonych przez przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej

§ 13.

Poufność

1. Każda ze Stron zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji o charakterze organizacyjnym, ekonomicznym i technicznym mogących stanowić tajemnicę przedsiębiorstwa jednej ze stron w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2020.1913), jak również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz.U.2019.1781) w tym obowiązującym od dnia 25 maja 2018 roku 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. z 2016 r. Nr 119), oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych (Dz.U.2020.2176), w przypadku gdyby uzyskał do nich dostęp, w tym w szczególności do:
 - a. ochrony i zabezpieczenia danych, do których dostęp jedna ze stron uzyskała podczas wykonywania prac związanych z realizacją robót, zgodnie z wymogami ustawy,
 - b. przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie,
 - c. zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy
 - d. niezwłocznego poinformowania o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych.
2. Zachowanie poufności informacji, o których mowa w ust.1 obowiązuje strony także po rozwiązaniu umowy.
3. Naruszenie obowiązku, o którym mowa w ust. 1 powoduje odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną (na zasadach wynikających z kodeksu cywilnego) oraz stanowi podstawę do rozwiązania niniejszej umowy przez każdą ze stron z zachowaniem 14 dniowego okresu wypowiedzenia.
4. Obowiązek o którym mowa w ust 1 nie ma zastosowania w przypadku udostępnienia przez którąkolwiek ze Stron informacji publicznej w rozumieniu i zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz.U. z 2019 r. poz. 1429 – t.j. ze zm.).

§ 14

Ochrona danych osobowych

1. Każda ze stron Umowy oświadcza, iż jest Administratorem danych osobowych w rozumieniu 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), zwanego dalej RODO, w odniesieniu do danych osobowych swoich przedstawicieli oraz przedstawicieli drugiej Strony wskazanych w umowie jako osoby do kontaktu (tzw. dane kontaktowe) oraz osoby realizujące przedmiot Umowy. Przekazywane na potrzeby realizacji Umowy dane osobowe są danymi zwykłymi i obejmują w szczególności imię, nazwisko, zajmowane stanowisko i miejsce pracy, numer służbowego telefonu, służbowy adres email.
2. Dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, będą przetwarzane przez Strony na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) RODO (tj. przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratorów danych) jedynie w celu i zakresie niezbędnym do wykonania zadań związanych z realizacją zawartej Umowy.
3. Strony zobowiązują się do ochrony danych osobowych udostępnionych wzajemnie w związku z wykonywaniem Umowy, w tym do wdrożenia oraz stosowania środków technicznych i organizacyjnych zapewniających odpowiedni

stopień bezpieczeństwa danych osobowych zgodnie z przepisami prawa, a w szczególności z ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz.U.2019.1781) oraz przepisami RODO.

4. Strony zobowiązują się poinformować osoby fizyczne niepodpisujące niniejszą Umowę, o których mowa w ust. 1, o treści niniejszego paragrafu.

§13

Postanowienia Końcowe

1. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego w rozumieniu przepisów ustawy o działalności leczniczej dokonać cesji wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich. Pisemny wniosek o wyrażenie zgody Wykonawca kieruje za pośrednictwem Zamawiającego, który, bez zbędnej zwłoki, przesyła go do podmiotu tworzącego.
2. Wykonawca oświadcza, iż nie dokona cesji wierzytelności przysługującej mu od Zamawiającego z tytułu realizacji niniejszej umowy bez uzyskania pisemnej zgody, o której mowa w ust. 1 powyżej.

§14

Odesłania do przepisów prawa powszechnie obowiązującego

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają odpowiednie zastosowanie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks Cywilny (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1740 z późn. zm.), ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129) oraz inne akty prawa powszechnie obowiązującego.

§15

1. Ewentualne spory mogące wyniknąć z realizacji postanowień niniejszej umowy będą rozstrzygane na zasadzie porozumienia stron.
2. W przypadku braku porozumienia pomiędzy stronami, sporne kwestie rozstrzygane będą przez sąd powszechny w Poznaniu według właściwości rzeczowej.

§16

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, jeden dla Wykonawcy i jeden dla Zamawiającego.

Wykonawca:

Zamawiający:

Osobą odpowiedzialną za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy

jest:.....

nr tel., adres mail:.....

Załącznik nr 1 do umowy (zgodny z formularzem ofertowym sporządzonym przez Wykonawcę dla danego pakietu) .

