

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn.: dostawa jałowego sprzętu medycznego – 37 pakietów

Postępowanie prowadzone jest pod numerem: **ZP 38/24**
(W wszelkich pismach dotyczących niniejszego postępowania ,
prosimy o podawanie numeru postępowania)

Anna Łohynowicz
Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Beata Zoellner
Sekretarz Komisji Przetargowej

Treść SWZ z załącznikami zatwierdzam:

Poznań, dnia 08 sierpnia 2024 r.

mgr Agnieszka Pachciarz
Dyrektor Szpitala

Skróty

SWZ – Specyfikacja Warunków Zamówienia

Ustawa PZP – ustawa z dnia 11 września 2019 r. *prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023. poz. 1605 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. Postępowanie jest prowadzone na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump
5. Adres poczty elektronicznej: przetargi@skp.ump.edu.pl (dotyczy tylko sytuacji awaryjnej).

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. Biorąc pod uwagę wartość zamówień, postępowanie zostanie przeprowadzone w procedurze unijnej tj.: powyżej kwoty 143 000 euro - w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy pzp.
2. Do udzielenia zamówienia będącego przedmiotem zamówienia stosuje się przepisy ustawy pzp oraz akty wykonawcze wydane na jej podstawie, a w sprawach nieuregulowanych ustawą – przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (Dz.U. 2020.1740).
3. W zakresie nieuregulowanym ustawą pzp lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia 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 oraz przepisy rozporządzenia 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.

Rozdział IV - Procedura przedniej oceny ofert

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

Rozdział V - Przedmiot zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa jałowego sprzętu medycznego – 37 pakietów

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

3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w załączniku nr 1 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 **30 miesięcy** .

2. Termin dostawy: w terminie **max 4 dni roboczych** 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 **37 części (tj. 37 Pakiety)**.
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 możliwość 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 7 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.

- Stosownie do art. 61 ust 1 ustawy pzp - w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy Zakupowej pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump.
- W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia ofertę oraz wszelkie dokumenty i oświadczenia, składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej i wymaga od Wykonawcy posiadania możliwości złożenia kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

A. 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 (przetargi@skp.ump.edu.pl) - **nie dotyczy składania ofert oraz dokumentów składanych wraz z ofertą.**
4. W przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia wszelki kontakt prowadzony będzie wyłącznie ze wskazanym Pełnomocnikiem (lub z wyznaczonym Wykonawcą w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego w postaci spółki cywilnej, w przypadku gdy Wykonawcy nie ustanowili pełnomocnika)
5. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SWZ (numer postępowania podany na wstępie SWZ).
6. Zamawiający nie przewiduje sposobu komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ.
7. **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.**

B. 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 „Założ 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, zgodnie z wymaganiami zawartymi w Części VIII Lit D SWZ
 - 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) **zgodnie z odpowiednimi dokumentami rejestrowymi, wymaganiami ustawowymi oraz przepisami prawa.**
Pełnomocnictwo może być również złożone w postaci elektronicznej, poświadczony przez notariusza kwalifikowanym podpisem elektronicznym. (art. 97 ust 2 ustawy z dnia z dnia 14 lutego 1991 r. Prawo o notariacie)

- 9) 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.
- 10) Przez wysłaniem, zaleca się sprawdzenie poprawności złożonej oferty oraz załączonych plików.
- 11) 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.
- 12) Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty lub wniosku dopuszczalna wielkość jednego pliku 150 MB przy maksymalnej ilości 10 plików.
- 13) 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

- 15) W celu ewentualnej kompresji danych zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów: zip, 7Z (lub inne ogólnie i bezpłatnie dostępne programy do kompresji danych)
 - 16) W przypadku przekazywania w postępowaniu lub konkursie dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, **jest to równoznaczne** z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
3. Niezbędne wymagania sprzętowe – 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".
5. 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.
6. Dokumenty elektroniczne w postępowaniu lub w konkursie spełniają łącznie następujące wymagania:
- a) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;
 - b) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;
 - c) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;
 - d) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

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

C. Sposób przekazywania dokumentów oraz poświadczenia:

Reguluję §6 i §7 Rozporządzenia 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

§ 6. [Sposób przekazywania dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania]

1. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, w tym dokumenty, o których mowa w [art. 94 ust. 2](#) ustawy, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w [art. 118](#) ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej "dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania", zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej "upoważnionymi podmiotami", jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.

2. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, w tym dokumenty, o których mowa w [art. 94 ust. 2](#) ustawy, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, 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, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

3. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:

- 1) podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
- 2) przedmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- 3) innych dokumentów, w tym dokumentów, o których mowa w [art. 94 ust. 2](#) ustawy - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

4. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

5. Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w ust. 2-4 oraz § 7 ust. 2-4, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału.

§ 7. [Sposób przekazywania dokumentów - podpis elektroniczny, poświadczenie zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej]

1. 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, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań lub konkursów o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

2. 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.

3. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:

- 1) 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;
- 2) 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;
- 3) pełnomocnictwa - mocodawca.

4. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

W wszystkich sprawach dot.: wymagań technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej stosuje się przepisy Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r., w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie.

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 wnioski o wyjaśnienie treści SWZ wpłyną 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 udostępnia 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

W sytuacji awaryjnej, adres e-mail: przetargi@skp.ump.edu.pl, w godzinach: 9.00—14.00, tel 61-8491-562

Godziny urzędowania Działu Zamówień Publicznych: dni robocze - od poniedziałku do piątku (w godz. 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 - 37 pakietów.

Wymagania:

1. Szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia zawarte są w opisie przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 1 do SWZ (**pakiety**) nr 1-37 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 został dopuszczony do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych) i został dopuszczony do obrotu i stosowania przez podmioty lecznicze (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z przepisami ww. ustawy i wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/745", oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/746" - **Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.**

W przypadku gdy wyżej wymieniony dokument nie jest wymagany Wykonawca składa oświadczenie z dopiskiem –NIE DOTYCZY.

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 1-37 .Zamawiający prosi o zaznaczenie którego pakietu i której pozycji dotyczy dokument.**

3. Wykonawca dołączy do oferty raport z wynikami badań odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5 lub równoważnej. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub równoważnej lub EN 16523-1 lub równoważnej oraz na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważnej. **Dotyczy pakietu nr 11 poz.11 - 15, poz.16-20, poz. 26-30**

Rozdział III: Złożenie przedmiotowych środków dowodowych i innych dokumentów

1. Przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty wymienione w części III Rozdział II pkt.1-3 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.

5. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania/cechy/kryteria.

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:

Mając na uwadze powyższe, Zamawiający wskazuje, że rozwiązania równoważne muszą być zgodne w poniższych obszarach:

- a) **Kompatybilność z posiadanymi przez Zamawiającego urządzeniami/systemami tj.: wymaga się aby oferowany asortyment były w pełni zgodny i prawidłowo współpracował ze wskazanym urządzeniami/systemami oraz nie powodowały poniesienia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego, w szczególności nie wymuszały zakupu nowych urządzeń/systemów. Dotyczy pakietu nr 23,37.**
- b) Kompatybilność z posiadanymi przez Zamawiającego urządzeniami/systemami tj.: wymaga się aby oferowany asortyment były w pełni zgodny i prawidłowo współpracował ze wskazanym urządzeniami/systemami oraz nie powodowały poniesienia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego, w szczególności nie wymuszały zakupu nowych urządzeń/systemów
- b) gabaryt/konstrukcja (co oznacza takie parametry, jak: wielkość, rodzaj, ciężar, właściwości fizyczne, liczba elementów składowych, samodzielna konstrukcja, konstrukcja złożona)
- c) charakter użytkowy (tożsamość funkcji i przeznaczenie)
- d) charakter materiałowy (rodzaj i jakość materiałów)
- e) parametry techniczne (wytrzymałość, trwałość, dane techniczne, dane konstrukcyjne)
- f) parametry bezpieczeństwa użytkowania (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, współnika 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. Obligatoryjnie podstawy wykluczenia określone w przepisach szczególnych:

A. Ustawa z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U . poz. 835). Ustawa obowiązuje od dnia 16 kwietnia 2022 roku

Art. 1 pkt 3 ww. ustawy.

W celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r., wobec osób i podmiotów wpisanych na listę, o której mowa w art. 2, stosuje się: wykluczenie z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129, 1598, 2054 i 2269 oraz z 2022 r. poz. 25);

Art. 7 ww. ustawy

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
 - 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
 - 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.
2. Wykluczenie następuje na okres trwania okoliczności określonych w ust. 1.
 3. W przypadku wykonawcy lub uczestnika konkursu wykluczonego na podstawie ust. 1, zamawiający odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub ofertę takiego wykonawcy lub uczestnika konkursu, nie zaprasza go do złożenia oferty wstępnej, oferty podlegającej negocjacom, oferty dodatkowej, oferty lub oferty ostatecznej, nie zaprasza go do negocjacji lub dialogu, a także nie prowadzi z takim wykonawcą negocjacji lub dialogu, odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w konkursie, nie zaprasza do złożenia pracy konkursowej lub nie przeprowadza oceny pracy konkursowej, odpowiednio do trybu stosowanego do udzielenia zamówienia publicznego oraz etapu prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
 4. Kontrola udzielania zamówień publicznych w zakresie zgodności z ust. 1 jest wykonywana zgodnie z art. 596 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych.
 5. Przez ubieganie się o udzielenie zamówienia publicznego lub dopuszczenie do udziału w konkursie rozumie się odpowiednio złożenie wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, złożenie oferty, przystąpienie do negocjacji lub złożenie pracy konkursowej.
 6. Osoba lub podmiot podlegające wykluczeniu na podstawie ust. 1, które w okresie tego wykluczenia ubiegają się o udzielenie zamówienia publicznego lub dopuszczenie do udziału w konkursie lub biorą udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub w konkursie, podlegają karze pieniężnej.
 7. Karę pieniężną, o której mowa w ust. 6, nakłada Prezes Urzędu Zamówień Publicznych, w drodze decyzji, w wysokości do 20 000 000 zł.
 8. Wpływy z kar pieniężnych, o których mowa w ust. 6, stanowią dochód budżetu państwa.
 9. Przepisy ust. 1–8 stosuje się do postępowania zmierzającego do udzielenia zamówienia publicznego oraz konkursów o wartości mniejszej niż kwoty określone w art. 2 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych lub z wyłączeniem stosowania tej ustawy

Art. 22 ww. ustawy

Przepisy art. 7 oraz środek, o którym mowa w art. 1 pkt 3, stosuje się również do postępowań o udzielenie zamówienia publicznego oraz konkursów wszczętych i niezakończonych do dnia wejścia w życie niniejszej ustawy, z tym że:

- 1) okres wykluczenia, o którym mowa w art. 7 ust. 2, rozpoczyna się nie wcześniej niż po upływie 14 dni od dnia wejścia w życie niniejszej ustawy;
- 2) zamawiający dostosowuje dokumentację zamówienia lub regulamin konkursu w terminie 14 dni od dnia wejścia w życie niniejszej ustawy

B. Art. 5k Rozporządzenia Rady UE NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, zgodnie z którym: *zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)-e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)-f) i lit. h)-j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)-e) i lit. g)-i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)-d), lit. f)-h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:*

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

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

Rozdział III - Fakultatywne Podstawy wykluczenia

Zamawiający nie określa

Rozdział IV - 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 ustawy pzp, 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.

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

W przypadku wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia Zamawiający bada, czy nie zachodzą podstawy wykluczenia wobec każdego z tych Wykonawców

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 nie określa**

Rozdział II - Opis sposobu spełnienia warunków udziału

Zamawiający nie określa

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. Wykonawcę składa oświadczenie (wstępne), że nie podlega wykluczeniu z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 7 ust 1 lit.: a-c ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U . poz. 835) oraz, że nie posiada statusu podmiotu o którym mowa w art. 5k Rozporządzenia Rady UE NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie. **Oświadczenie musi być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 3a do SWZ**
3. Oświadczenia, o którym mowa w ust 1 i ust 2, stanowią 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.
4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o których mowa w ust. 1 (JEDZ) i ust 2 (Zakaz podmiotów rosyjskich), 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.
5. Wykonawca polegający na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z oświadczeniem (JEDZ) także oświadczenia JEDZ oraz oświadczenie o których mowa w ust 2 (Zakaz podmiotów rosyjskich) 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. **Oświadczenie musi być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Wzór oświadczenia podmiotu udostępniającego zdolności lub zasoby stanowi załącznik nr 3b do SWZ**
6. 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 oświadczenie o którym mowa w ust 1 (JEDZ) i ust 2 (zakaz podmiotów rosyjskich) dotyczące wskazanych podwykonawców – jeżeli na etapie składania oferty są już znani.

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 lub miejsce zamieszkania ma osoba, w zakresie, o którym mowa w ust. 1 - **Dokument, powinien być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**

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 09.09.2024r. godz. 07.30 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 07.12.2024 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. Zamawiający nie dopuszcza ofert częściowych.
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.

10. 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.

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 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 uprawnioną do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, zgodnie z odpowiednimi dokumentami rejestrowymi, wymaganiami ustawowymi oraz przepisami prawa - na profilu Zamawiającego prowadzonego postępowania https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump.

2. Dokumenty, w formie oryginału lub kopii poświadczonej 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, poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.

3. Zamawiający będzie żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, w przypadku, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu będzie nieczytelna lub będzie budzić uzasadnione wątpliwości, co do jej prawdziwości.
4. Pełnomocnictwo lub inny dokument, z którego wynika umocowanie do składania oświadczeń w imieniu Wykonawcy powinno być złożone w tej samej postaci i formie w jakiej składana jest oferta oraz wszelkie dokumenty i oświadczenia stanowiące treść oferty lub do złożenia których wezwie Zamawiający - **w oryginale w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez mocodawcę (osoby/osobę upoważnione/upoważnioną do tych czynności), zgodnie z odpowiednimi dokumentami rejestrowymi, wymaganiami ustawowymi oraz przepisami.** Pełnomocnictwo może być również złożone w postaci elektronicznej, poświadczonej przez notariusza kwalifikowanym podpisem elektronicznym (art. 97 ust 2 ustawy z dnia z dnia 14 lutego 1991 r. Prawo o notariacie)

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 został dopuszczony do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych) i został dopuszczony do obrotu i stosowania przez podmioty lecznicze (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z przepisami ww. ustawy i wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/745", oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/746" - **Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.**

W przypadku gdy wyżej wymieniony dokument nie jest wymagany Wykonawca składa oświadczenie z dopiskiem –NIE DOTYCZY.

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 1-37. Zamawiający prosi o zaznaczenie którego pakietu i której pozycji dotyczy dokument.**

3A.Wykonawca dołączy do oferty raport z wynikami badań odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5 lub równoważnej. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub równoważnej lub EN 16523-1 lub równoważnej oraz na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważnej. **Dotyczy pakietu nr 11 poz.11 do 15,poz.16-20, poz. 26-30**

4. 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.

5. Oświadczenie (wstępne), że nie podlega wykluczeniu z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 7 ust 1 lit.: a-c ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835) oraz, że nie posiada statusu podmiotu o którym mowa w art. 5k Rozporządzenia Rady UE NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie. Odpowiednie oświadczenie zawarte jest w treści niniejszego formularza ofertowego. Oświadczenie musi być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, zgodnie z **załącznikiem nr 3A do SWZ**

6. Oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby w zakresie zakazu udziału w postępowaniu podmiotów rosyjskich – złożyć, o ile dotyczy. **Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 3B do SWZ.**

7. 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).

8. Dokumenty dotyczące „samooczyszczenia” należy złożyć wraz z ofertą.

9. Pełnomocnictwo („dokumenty potwierdzające do umocowania”):

- 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;
- c) Umowa spółki cywilnej/uchwała wspólników – dotyczy składania oferty przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego działających jako wspólnicy spółki cywilnej;

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 2019 r. poz. 1010 i 1649), 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, wykaze, 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. Pod rygorem braku skutecznego zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa - 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. **Pod rygorem braku skutecznego zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa - wszelkie informacje, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnica przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w oddzielnych (wydzielonych i odpowiednio oznaczonym pliku/plikach). Zaleca się nazwanie pliku/plików np. „tajemnice przedsiębiorstwa”, „część niejawna”, itd.**

5. W przypadku zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa w samej treści oferty, oferta powinna być podzielona na dwie części
- Część Jawna – informacje jawne (informacje podane przez Wykonawcę w tej części oferty zostaną ujawnione wszystkim Wykonawcom zgodnie z Prawem zamówień publicznych).
 - Część Niejawna – dokumenty zastrzeżone (nie zostaną udostępnione innemu Wykonawcy), powinny zostać złożone zgodnie z odpowiednią funkcjonalnością na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump, przeznaczoną na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa na Platformie zakupowej.
6. Wykonawca nie musi dzielić oferty na część w przypadku, gdy cała oferta jest jawna.
7. 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.
8. 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.
9. Ust 1-8 stosuję **się odpowiednio** do dokumentów i oświadczeń do złożenia których wezwie Zamawiający w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (Zalecamy by w formularzu „Wyślij wiadomość” opisać jakie pliki stanowią tajemnice przedsiębiorstwa i dołączyć odpowiednio nazwane pliki do takiej wiadomości)

CZĘŚĆ IX- TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Rozdział I - Termin składania ofert

- 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 **09.09.2024 r. godz. 7:30****
- Zgodnie z art. 226 ust 1 pkt 1 ustawy pzp, oferty złożone po terminie podlegają odrzuceniu.

Rozdział II - Termin otwarcia ofert

- Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu **09.09.2024 r. o godzinie 08:00.**, na profilu Zamawiającego na platformazakupowa.pl/pn/skp_ump
- Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump informacje dotyczące:
 - nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - cenach lub kosztach zawartych w ofertach
- 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.
- 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

- Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN), zgodnie z warunkami płatności określonymi w projektowanych postanowieniach umowy.
- 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.

5. 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).
6. 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
7. **Opis sposobu liczenia ceny :**
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.

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

1. Kryterium i ranga/znaczenie:

Ocena ofert:

Kryterium	ranga:
a) cena	90pkt
b) termin dostawy	10pkt

(1% = 1pkt)

2. Wartości punktowe wyliczone będą w sposób jak poniżej:

2.1 Kryterium Cena

Wartość punktowa kryterium ceny wyliczona będzie wg wzoru

$$\text{Wartość punktowa} = \frac{\text{cena najniższa} \times \text{kryterium (90)}}{\text{cena badana}}$$

Do obliczenia wartości punktowej ceny, Zamawiający przyjmie cenę brutto zgodnie z Prawem zamówień publicznych (art. 7 pkt.1 ustaw pzp). **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

2.2. Kryterium „termin dostawy” wartość punktowa obliczona zostanie w sposób niżej określony.

Max termin dostawy wynosi 4 dni robocze od otrzymania zamówienia.

termin dostawy do 4 dni roboczych – **0 pkt**
termin dostawy do 3 dni roboczych – **5 pkt**
termin dostawy do 2 dni roboczych – **10 pkt**

3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyskała najwyższą ilość punktów (suma punktów za kryterium ceny i jakości) .
4. Przy dokonywaniu wyboru oferty Zamawiający stosuje zasady określone w Prawie zamówień publicznych oraz w niniejszej specyfikacji.
5. Wybór najkorzystniejszej oferty w przypadku jednakowej punktacji; oferty dodatkowe (art 248 ustawy pzp)
 - 1) *Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający wybiera spośród tych ofert ofertę, która otrzymała najwyższą ocenę w kryterium o najwyższej wadze.*
 - 2) *Jeżeli oferty otrzymały taką samą ocenę w kryterium o najwyższej wadze, zamawiający wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem.*
 - 3) *Jeżeli nie można dokonać wyboru oferty w sposób, o którym mowa wyżej, 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 najwyżej 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

Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców. Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdego z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania konsorcjum (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy konsorcjum przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia) .

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 7 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 odwołania]

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) zamieścił 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 - 37 pakietów ZP 38/24** 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: poświadczonej 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 znajduje 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 3a - oświadczenie Wykonawcy / wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia
5. Załącznik nr 3b - oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby
6. Załącznik nr 4 – o świadczenie o przynależności/ jej braku do grupy kapitałowej
7. Załącznik nr 5 – oświadczenie art.125
8. Załącznik nr 6 - oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu
9. Załącznik nr 7 - wzór umowy dostawy
10. Załącznik nr 8 - wzór aneksu przedłużającego umowę
11. Załącznik nr 9 - wzór aneksu przesunięcia asortymentowe

Załącznik nr 1

ZP 38/24 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- umowa depozytu

Wadium : 900,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena netto op.	Cena brutto 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>
2.	Stymulator SSIR dla noworodków	10							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Lp	Parametry graniczne	rok produkcji	nie wcześniej niż 2023
1	Tryb stymulacji VVI		Spełnienie parametrów TAK / NIE
2	Objętość nie więcej niż 6 ml		
3	Gniazdo stymulatora typu IS-1 dla elektrody		
4	Czułość komorowa – min. Zakres 1 – 3 mV		
5	Amplituda impulsu min. zakres 1 – 3 V		

6	Szerokość impulsu, min. zakres 0,5 – 1,0 ms	
7	Zamawiający przewiduje możliwość dokonania ewentualnych zmian umowy w przypadku wprowadzenia nowej technologii i dopuszcza zastąpienie asortymentu objętego umową jedynie produktem równoważnym lub o wyższych parametrach jakościowych.	
8	Zamawiający wymaga dostarczenia nieodpłatnie w czasie trwania umowy na zamówienie: - papieru do programatora - zestawu przewodów do pomiarów śródoperacyjnych - kapturków /zaślepek na końcówki elektrod - zaślepek do portów dla elektrod DF-1 lub IS-1 - mandrynów/sztyletów do elektrody przedsiionkowej lub komorowej - śrubokrętów i klamerek obrotowych	
9	Wykonawca, z którym podpisana zostanie umowa zobowiązany jest do nieodpłatnego dostarczenia programatora	Nazwa programatora:

W powyższej Tabeli w rubryce „Spełnienie parametrów TAK/NIE” wymagana jest odpowiedź TAK zgodna z oferowanymi parametrami granicznymi. Brak potwierdzenia wymaganego parametru granicznego traktowany będzie przez Zamawiającego jako brak danego parametru i skutkować będzie odrzuceniem oferty Wykonawcy.

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 2**Wadium : 100,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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>
	Adapter - wielokalibrowy rozgałęziony łącznik	40							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX			XXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 : 150,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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>
	Cewnik balonowy do PTA naczyń o dużej średnicy	60							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

- kompatybilny z przewodnikiem 0,035”
- średnice balonów 14 mm, 15 mm, 16 mm, 18 mm, 20 mm, 22 mm, 25 mm
- długości 2, 4, 6, 8 cm
- ciśnienie robocze (RBP) 6 atm
- zamontowany na cewniku 7F
- profil 8F do 12 F
- długość cewnika 80 cm lub 110 cm
- cewnik balonowy pokryty silikonem
- cewniki integralnie zbudowane z jednoczęściowym konektorem dla balonu i przewodnika, zbudowanego z przezroczystego materiału, dającego łatwą kontrolę przewodnika, pęcherzyka powietrza w układzie
- duża odporność na rozdarcia i zadrapania podczas przechodzenia przez „ciasne” zwężenia w krętych i wąskich, miażdżycowo zmienionych tętnicach
- dobra kontrola rozprężania balonu oraz łatwe i szybkie opróżnianie balonu
- dobrze widoczne w rtg znaczniki – markery balonów
- system OTW
- balon wykonany z duralinu

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 4
Wadium : 300,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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	Klasa wyrobu medycznego
1.	Łata do użycia w chirurgii sercowo-naczyniowej (Filamentous), poliestrowa (politereftalan etylenu), dziana (dzianina poliestrowa). Tkanina włóknkowa dwustronnie, jedna ze stron o wyższym stopniu zwłóknienia (oznaczona znacznikiem odniesienia). 5,1 x 5,1 cm ; grubość nominalna 0,61 mm	60 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxx			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 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 5
Wadium : 4.000,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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	Rurka intubacyjna bez mankietu, z medycznego PCV, z minimum 3 oznaczeniami rozmiaru na korpusie, z otworem Murphiego, minimum 3 oznaczenia głębokości intubacji w dystalnej części rurki. Rozmiar 2,0 ; 2,5 ; 3,0 ; 3,5 ; 4,0 ; 4,5 ; 5,0 ; 5,5 ; 6,0 ; 6,5 ; 7,0 ; 7,5 ; 8,0 ; 8,5 ; 9,0	4 000							
2	Rurka intubacyjna z mankiem niskociśnieniowym, z medycznego PCV, z minimum 3 oznaczeniami rozmiaru na korpusie, z otworem Murphiego, z balonikiem w kształcie stożka, dodatkowe oznaczenie rozmiaru rurki na częściowo przezroczystym łączniku 15 mm. Rozmiar 3,0 ; 3,5 ; 4,0 ; 4,5 ; 5,0 ; 5,5 ; 6,0 ; 6,5 ; 7,0 ; 7,5 ; 8,0 ; 8,5 ; 9,0	4 200							
3	Rurka tracheostomijna bez mankietu dla noworodków, z oznaczeniem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej na stałym szyldzie. Do długoterminowych kaniulacji (do 4 tygodni), bez ftalanów. Rozmiar 4,0 ; 4,5	20							
4	Rurka tracheostomijna bez mankietu, z oznaczeniem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej na stałym szyldzie. Do długoterminowych kaniulacji (do 4 tygodni). Rozmiar 2,5 ; 3,0 ; 3,5 ; 4,0 ; 4,5 ; 5,0 ; 5,5	400							
5	Rurka tracheostomijna bez mankietu, z oznaczeniem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej na stałym szyldzie, do standardowego okresu kaniulacji. Rozmiar 6,0 ; 6,5 ; 7,0 ; 7,5 ; 8,0	50							

6	Rurka tracheostomijna z mankietem, z linią RTG, ze stałym transparentnym szyldem z oznaczeniem średnicy zewnętrznej i wewnętrznej rurki, w komplecie tasiemka oraz prowadnica. Rozmiar 5,0 ; 5,5 ; 6,0 ; 6,5 ; 7,0 ; 7,5 ; 8,0 ; 8,5 ; 9,0	50							
7	Rurka tracheostomijna bez mankieta dla dzieci ekstra długa, z oznaczeniem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej na stałym szyldzie. Do długoterminowych kaniulacji (do 4 tygodni). Rozmiar 5,0 (dł. 50 mm) ; 5,5 (dł. 52 mm) ; 6,0 (dł. 54 mm)	20							
8	Rurka tracheostomijna dla dzieci z mankietem stożkowym, z oznaczeniem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej na stałym szyldzie. Do długoterminowych kaniulacji (do 4 tygodni). Rozmiar 2,5 ; 3,0 ; 3,5 ; 4,0 ; 4,5 ; 5,0 ; 5,5	200							
9	Rurka tracheostomijna dla dzieci z mankietem stożkowym ekstra długa, z oznaczeniem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej na stałym szyldzie. Do długoterminowych kaniulacji (do 4 tygodni). Rozmiar 5,0 (dł. 50 mm) ; 5,5 (dł. 52 mm) ; 6,0 (dł. 54 mm)	40							
10	Rurka tracheostomijna bez mankieta z otworem fenestracyjnym, w zestawie 3 kaniule wewnętrzne wielorazowego użytku, oznaczenie średnicy zewnętrznej i wewnętrznej rurki na szyldzie. Rozmiar 4,0 ; 6,0 ; 8,0 ; 10,0	20							
11	Rurka tracheostomijna bez mankieta z 3 kaniulami wewnętrznymi wielorazowego użytku w zestawie, oznaczenie średnicy zewnętrznej i wewnętrznej rurki na ruchomym szyldzie. Rozmiar 4,0 ; 6,0 ; 8,0 ; 10,0	20							
12	Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem Soft Seal lub Lo Contour o grubości ścianki max. 0,05 mm , z dwoma znacznikami głębokości intubacji nad mankietem. Rozmiar 3,5 ; 4,0 ; 4,5 ; 5,0 ; 5,5 ; 6,0 ; 6,5 ; 7,0 ; 7,5 ; 8,0 ; 8,5	250							

13	Rurka intubacyjna zbrojona bez mankietu , ze znacznikiem dystalnej części rurki ułatwiającym intubację. Do intubacji przez usta i nos. Rozmiar 3,5 ; 4,0 ; 4,5 ; 5,0 ; 5,5 ; 6,0	150						
14	Rurka tracheostomijna z mankiem, z możliwością odsysania wydzieliny znad mankieta, z transparentnym szyldem z oznaczeniem rozmiaru rurki, z prowadnicą i taśmą mocującą, sterylne, wykonane z PCV. Rozmiar : 5,0 ; 5,5 ; 6,0 ; 6,5 ; 7,0 ; 7,5 ; 8,0 ; 8,5	30						
15	Rurka ustno-gardłowa Guedela, sterylna, kodowana kolorami, długości 30 mm	100						
16	Rurka ustno-gardłowa Guedela, sterylna, kodowana kolorami, długości 40 mm	500						
17	Rurka ustno-gardłowa Guedela, sterylna, kodowana kolorami, długości 50 mm	1 000						
18	Rurka ustno-gardłowa Guedela, sterylna, kodowana kolorami, długości 60 mm	2 000						
19	Rurka ustno-gardłowa Guedela, sterylna, kodowana kolorami, długości 70 mm	2 000						
20	Rurka ustno-gardłowa Guedela, sterylna, kodowana kolorami, długości 80 mm	1 300						
21	Rurka ustno-gardłowa Guedela, sterylna, kodowana kolorami, długości 90 mm	100						
22	Filtry antybakteryjne i antywirusowe, elektrostatyczne, pediatryczne, sterylne, skuteczność filtracji bakterii i wirusów 99,99%, dla dzieci o wadze ≤ 3 - 8 kg, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o masie nie większej niż 9 g, przestrzeń martwa nie większa niż 10 ml.	1 000						
23	Filtry antybakteryjne i antywirusowe, elektrostatyczne, pediatryczne, sterylne, skuteczność filtracji bakterii i wirusów 99,99%, dla dzieci o wadze ≤ 3 - 8 kg, bez wymiennika ciepła i wilgoci, o masie nie większej niż 8 g, przestrzeń martwa nie większa niż 10 ml.	7 500						
24	Filtry antybakteryjne i antywirusowe, elektrostatyczne, pediatryczne, sterylne, skuteczność filtracji bakterii i wirusów 99,99%, dla dzieci o wadze 8 - 30 kg, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o masie do 22 g, przestrzeń martwa do 28 ml.	2 500						

25	Filtry antybakteryjne i antywirusowe, elektrostatyczne, dla dzieci i niemowląt, sterylne, skuteczność filtracji bakterii i wirusów 99,99%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o masie do 9 g, przestrzeń martwa do 10 ml.	2 000							
26	Filtry antybakteryjne i antywirusowe, mechaniczne, pediatryczne, sterylne, skuteczność filtracji bakterii i wirusów 99,99%, dla dzieci o wadze 8 - 30 kg, bez wymiennika ciepła i wilgoci, o masie do 25 g.	17 000							
27	Filtry antybakteryjne i antywirusowe, mechaniczne, sterylne, skuteczność filtracji bakterii i wirusów 99,99%, dla pacjentów o wadze powyżej 30 kg, bez wymiennika ciepła i wilgoci, o masie do 40 g.	300							
28	Łącznik elastyczny do układu oddechowego respiratora, sterylne, złącze kątowe, podwójnie obrotowe, z portem do odsysania i bronchoskopii, dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych. Wykonane z PCV. Wymagane długości : 5 cm, 10 cm, 20 cm	600							
29									
30									
31	Pasek mocujący rurkę intubacyjną; z pianki; długość 700 mm	100							
32	Anatomiczny pasek mocujący do rurek tracheostomijnych z wygodnym systemem zapinania i regulacji długości (na rzep). rozmiary: duży i mały.	200							
33	Standardowy pasek mocujący do rurek tracheostomijnych z regulacją długości. rozmiary: duży i mały.	100							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxx			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 6
Wadium : 2.200,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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>Protezki do wszczepów wewnątrzusznych (do rekonstrukcji układu przewodzącego ucha środkowego) - typ V (z politetrafluoroetyleny (PTFE)) Dostarczane w stanie jałowym, do jednorazowego użytku. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Odmiana B (z otworem przelotowym w tłoczku) - wykorzystane przy zachowanym strzemiączku jako PORP (Partial Ossicular Replacement Prosthesis), w przypadku gdy podstawa protezki ma być połączona z błoną bębenkową, w tym także z tzw. "nową" błoną bębenkową odtworzoną z powięzi. Otwór w tłoczku umożliwia połączenie z główką strzemiączka. Chropowatość powierzchni podstawy protezki sprzyja łatwiejszemu powstawaniu zrostu z przylegającą do niej błoną bębenkową. Długość standardowa (L) 4,5 mm. Długość protezek z możliwością zmiany od 3,0 mm do 6,0 mm, w przedziale co 0,5 mm.</p>	30 sztuk							
2.	<p>Protezki do wszczepów wewnątrzusznych (do rekonstrukcji układu przewodzącego ucha środkowego) - typ V (z politetrafluoroetyleny (PTFE)) Dostarczane w stanie jałowym, do jednorazowego użytku. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Odmiana D i G mogą być wykorzystane do rekonstrukcji aparatu przewodzącego ucha środkowego zniszczonego w następstwie przewlekłego zapalenia oraz dużych zmian pourazowych. W chirurgii otiatrycznej protezki te służą do połączenia błony bębenkowej, w tym również tzw. "nowej" błony bębenkowej, z ruchomą płytką strzemiączka. Odmiana G ma podstawę nachyloną w stosunku do tłoczka pod kątem 25°, co</p>	30 sztuk							

	ułatwia odtworzenie "naturalnych" stosunków anatomicznych między błoną bębenkową a niszą okienka owalnego, do której powinien być wprowadzony tłoczek, aby uzyskać zamierzony efekt przenoszenia drgań do struktur ucha wewnętrznego.								
3.	Folie z kauczuku silikonowego są przeznaczone do stosowania w zabiegach wykonywanych w przypadkach ubytku błony śluzowej na promontorium, zniszczenia i braku błony śluzowej na większej powierzchni struktur anatomicznych ucha środkowego lub całkowitego zniszczenia wyściółki ucha. Arkusze foliowe grubsze można stosować do rekonstrukcji struktur chrząstkowych i kostnych w operacjach przegrody nosa. Arkusze o wymiarach 40 x 40 mm i grubości w zakresie od 0,2 mm do 0,5 mm w przedziale co 0,1 mm. Arkusze folii są pakowane po jednej sztuce do torebek foliowo-papierowych i sterylizowane tlenkiem etylenu (EO). Są dostarczane w stanie jałowym.	60 sztuk							
4.	Folie z kauczuku silikonowego są przeznaczone do stosowania w zabiegach wykonywanych w przypadkach ubytku błony śluzowej na promontorium, zniszczenia i braku błony śluzowej na większej powierzchni struktur anatomicznych ucha środkowego lub całkowitego zniszczenia wyściółki ucha. Arkusze foliowe grubsze można stosować do rekonstrukcji struktur chrząstkowych i kostnych w operacjach przegrody nosa. Arkusze o wymiarach 40 x 40 mm i grubości 0,1 mm . Arkusze folii są pakowane po jednej sztuce do torebek foliowo-papierowych i sterylizowane tlenkiem etylenu (EO). Są dostarczane w stanie jałowym.	30 sztuk							
5,	Jałowe igły z otworem bocznym typu Pencil Point do pobierania leków z ampułek lub fiolek, aby uniknąć pobrania do strzykawki drobinek szkła, fragmętów korka lub cząstek stałych. Rozmiary: 1,2x30mm, 1,2x40mm. Pakowane a'100.	3 000 op. x 100 szt.							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 7

Wadium : 1.200,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Op./szt	Cena netto op. /szt	Cena brutto op./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.	Suchy, sterylny , jednorazowy mop wykonany w 100% z poliestru, z włosia czyszczącego z pętelką z mikrofibry. Zalecany do czyszczenia i dezynfekcji sterylnych pomieszczeń czystych GMP. Wysoka wydajność powierzchniowa dzięki wielu wkładkom pochłaniającym płyn. Rozmiar: 40,0 x 12,5 cm (± 0,5 cm). Materiał przodu: 80% poliester-mikrofibra, 20% poliester Materiał podłoża: 100% włóknina poliestrowa. Pakowanie: 5 mopów /opakowanie	800 opakowań x 5 sztuk							
2.	Suchy, jednorazowy mop wykonany z wytrzymałej dzianiny poliestrowej Zalecany do czyszczenia i dezynfekcji niesterylnych pomieszczeń czystych. Rozmiar: 39,5 x 12,5 cm (± 0,5 cm). Materiał przodu: dzianina 100% poliester, materiał spodni: dzianina 100% poliester Pakowanie: 5 mopów /opakowanie	400 opakowań x 5 sztuk							
3.	Uchwyt do mopów z poz.1 i 2, przeznaczony do czyszczenia i dezynfekcji podłóg, ścian i sufitów w pomieszczeniach czystych . Aluminiowy, nadający się do sterylizacji w autoklawie. Wymiary: Długość min. 108cm, maks. 207 cm	4 sztuki							
	SUMA	XXXXXXXX	XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXX

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 8**Wadium : 700,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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.	Opaska gipsowa szybkowiążąca typu Gypsona S, czas wiązania do 150 sekund o wymiarach 2,7 m x 12,5 cm	6 500 sztuk							
2.	Opaska gipsowa szybkowiążąca typu Gypsona S, czas wiązania do 150 sekund o wymiarach 2,7 m x 15 cm	4 500 sztuk							
3.	Opaska gipsowa szybkowiążąca typu Gypsona S, czas wiązania do 150 sekund o wymiarach 2,7 m x 7,5 cm	3 200 sztuk							
4.	Opaska gipsowa szybkowiążąca typu Gypsona S, czas wiązania do 150 sekund o wymiarach 2,7 m x 5 cm	500 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

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 9

Wadium : 400,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Op.	Cena netto op.	Cena brutto 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.	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	500 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	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			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 10
Wadium : 250,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt./op.	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.	<p>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.</p> <p>o wymiarach ok. 70-80 x 50 x 1mm</p>	900 sztuk							
2.	<p>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</p>	900 sztuk							

	wchłaniany po 3-5 tygodniach od założenia. o wymiarach ok. 70-80 x 50 x 10mm								
3.	<p>Sterylny opatrunek donosowy wykonany z rozprężalnej gąbki poliwinylowej ze sznurkiem owinięty gazą hemostatyczną z karbometylocelulozy. Żelowa struktura gazy zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia. Dostosowany do krwawień z nosa i pooperacyjnej hemostazy jamy nosowej oraz zatoki przynosowej. Czas rozbudowy ≤ 25 sek.</p> <p>Rozmiary do wyboru 8cm x2.5cm x1,5cm 8cm x 2,0cm x 1,5cm 8cm x 1,5cm x 1,0cm</p>	5 op. x 10 sztuk							
4.	<p>Sterylny opatrunek donosowy wykonany z rozprężalnej gąbki poliwinylowej ze sznurkiem owinięty gazą hemostatyczną z karbometylocelulozy. Żelowa struktura gazy zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia. Dostosowany do krwawień z nosa i pooperacyjnej hemostazy jamy nosowej oraz zatoki przynosowej. Czas rozbudowy ≤ 25 sek.</p> <p>Rozmiary do wyboru 5,5cm x2.5cm x1,5cm 5,5cm x 2,0cm x 1,5cm 5,5cm x 1,5cm x 1,0cm</p>	5 op. x 10 sztuk							
5.	<p>Sterylny opatrunek donosowy wykonany z rozprężalnej gąbki poliwinylowej ze sznurkiem ułatwiającym wysunięcie tamponu. Optymalnie dobrana struktura gąbki zapewnia doskonałe właściwości hemostatyczne. Opatrunek</p>	5 op. x 10 sztuk							

	dopasowuje się do anatomicznego kształtu jamy nosowej. Dostosowany do krwawień z nosa i pooperacyjnej hemostazy jamy nosowej oraz zatoki przynosowej. Czas rozbudowy ≤ 25 sek. Rozmiary do wyboru 8cm x2.5cm x1,5cm 8cm x 2,0cm x 1,5cm 8cm x 1,5cm x 1,0cm								
6.	Sterylny opatrunek donosowy wykonany z rozprężalnej gąbki poliwinylowej ze sznurkiem ułatwiającym wysunięcie tamponu. Optymalnie dobrana struktura gąbki zapewnia doskonałe właściwości hemostatyczne. Opatrunek dopasowuje się do anatomicznego kształtu jamy nosowej. Dostosowany do krwawień z nosa i pooperacyjnej hemostazy jamy nosowej oraz zatoki przynosowej. Czas rozbudowy ≤ 25 sek. Rozmiary do wyboru 5,5cm x2.5cm x1,5cm 5,5cm x 2,0cm x 1,5cm 5,5cm x 1,5cm x 1,0cm	5 op. x 10 sztuk							
7.	Sterylny opatrunek donosowy wykonany z rozprężalnej gąbki poliwinylowej i silikonowej rurki ułatwiającej oddychanie oraz ze sznurkiem ułatwiającym wysunięcie tamponu. Optymalnie dobrana struktura gąbki zapewnia doskonałe właściwości hemostatyczne. Opatrunek dopasowuje się do anatomicznego kształtu jamy nosowej. Dostosowany do krwawień z nosa i pooperacyjnej hemostazy jamy nosowej oraz zatoki przynosowej. Czas rozbudowy ≤ 25 sek. Rozmiary do wyboru 8cm x 2.0cm x1,5cm 4,5cm x 2,0cm x 1,5cm	5 op. x 10 sztuk							
SUMA		XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 : 3.500,00 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	Klasa wyrobu medycznego
1.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.6,0	8 000 par							
2.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.6,5	20 000 par							
3.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.7,0	40 000 par							
4.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.7,5	35 000 par							
5.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.8,0	25 000 par							
6.	Rękawice lateksowe sterylne, rozm.8,5	2 000 par							

Dotyczy pozycji 1 do 6: Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL 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). 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 EN 455 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	700 par							
9.	Rękawice lateksowe bezpudrowe sterylne, rozm. 7,0	2 000 par							
10.	Rękawice lateksowe bezpudrowe sterylne, rozm. 7,5	2 000 par							
10A	Rękawice lateksowe bezpudrowe sterylne, rozm. 8,0	200 par							

Dotyczy pozycji 7 do 10: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką 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 0,22 - 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 penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 lub równoważnej oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważnej ; 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	3 000 par							
12.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 6,5	5 000 par							
13.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 7,0	8 000 par							
14.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 7,5	6 000 par							
15.	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 8,0	5 000 par							
	Rękawice z wewnętrzną warstwą bezlateksową sterylne, rozm. 8,5	500 par							

Dotyczy pozycji 11 do 15: Rękawice chirurgiczne, lateksowo-nitrylowe, bezpudrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC; AQL 0,65, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 20 N; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, 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. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub równoważnej. Odporne na przenikanie min. 25 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub EN 16523-1 lub równoważnej oraz na przenikanie min. 13 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważnej (raporty z wynikami badań).

16.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 6,0	2 000 par							
17.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 6,5	2 000 par							
18.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 7,0	2 000 par							
19.	Rękawice bezlateksowe sterylne, rozm. 7,5	1 000 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 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. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. 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 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważny oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 lub równoważny (raport z wynikami badań).

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,	300 par							

	rozm. 7,0								
25.	Rękawice bezłateksowe sterylne, rozm. 7,5	100 par							

Dotyczy pozycji 21 do 25: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe produkowane bez akceleratorów chemicznych wg. EN 455 lub równoważnej, z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, z zewnątrz antypoślizgowe. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoni 0,16 – 0,19 mm, na mankicie 0,14- 0,16 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, odporne na min. 30 leków wg ASTM D 6978 lub równoważnej oraz min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 lub równoważnej, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raporty wystawione przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważnej oraz EN ISO 374-5 lub równoważnej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe.

26.	Rękawice bezłateksowe sterylne, rozm. 5,5	400 par							
27.	Rękawice bezłateksowe sterylne, rozm. 6,0	400 par							
28.	Rękawice bezłateksowe sterylne, rozm. 6,5	500 par							
29.	Rękawice bezłateksowe sterylne, rozm. 7,0	300 par							
30.	Rękawice bezłateksowe sterylne, rozm. 7,5	300 par							
SUMA		XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

Dotyczy pozycji 26 do 30: Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,20 mm, na dłoni i mankicie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-300 mm (w zależności od rozmiaru). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5 lub równoważnej. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub równoważnej lub EN 16523-1 lub równoważnej oraz na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważnej (raporty z wynikami badań).

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 : 750,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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.	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 25x45 cm +/-2cm	9 000 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. 60x90 +/-2cm	4 000 sztuk							
3.	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 4000-4500g, rozm. min. 228x101 +/-2cm	600 sztuk							
SUMA		xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			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 : 450,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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.	Sterylny fartuch chirurgiczny do przygotowywania cytostatyków posiadający atest, o gramaturze 81g/cm ² , 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 H ₂ O, pakowany w wentylowaną 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	1 500 szt.							
SUMA		xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			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 : 5.600,00 zł**

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	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 ; 5 ; 6 ; 8 ; 10; 12 ; 14 ; 16 ; 18 ; 20 ; 22	13 000 szt.							
2.	Cewniki Nelatona rozm. 24 ; 26 ; 28	300 szt.							
3.	Cewniki Tiemana rozm. 8 ; 10 ; 12 ; 14	3 000 szt.							
4.	Cewniki moczowodowe typ Nelaton, rozm. 3F ; 4F ; 5 F dł. ok. 70 cm	60 szt.							

Poz. 5 - Cewnik Foley'a lateksowy, silikonowany, pediatryczny z prowadnicą, plastikowa zastawka. Sterylizowany radiacyjnie, opakowanie podwójne – wewnętrzne worek foliowy i zewnętrzne folia/papier balon 3ml

5.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.6 ; 8 ; 10	400 szt.							
6.	Cewniki Foley'a silikonowane rozm.12 ; 14 ; 16 ; 18 ; 20 ; 22	800 szt.							

Poz. 6 - 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. Pakowane w wewnętrzny, dodatkowo perforowany worek foliowy i zewnętrzne opakowanie foliowo-foliowe. Pojemność balonu dla cewników CH 12–22 - 5- 15 ml

7.	Cewniki Foley'a silikonowe rozm.6 ; 8 ; 10 ; 12 ; 14 ; 16 ; 18 ;	3 000 szt.							
----	---	------------	--	--	--	--	--	--	--

Poz. 7 - Cewnik Foley 100% silikon

Poz. 8- 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.

8.	Cewnik Foley'a 100% silikon ze strzykawką Rozmiar 6 ; 8 ; 10	200 szt.							
9.	Dren Kehra do drenażu dróg żółciowych CH 8 ; 10 ; 12 ; 14-15	40 szt.							
10.	Dren Penrosa do drenażu jamy brzusznej 10 ; 12 ; 14-15 mm/30 cm	20 szt.							
11.	Dren Redona CH 10 ; 12 ; 14 ; 16 ; 18/700mm	500 szt.							
12.	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.							
13.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o stopniu twardości 78ShA otwór końcowy i dwa boczne typ Mully 6F ; 8F ; 10F dł. 40-60 cm	90.000 szt.							
14.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o stopniu twardości 78ShA otwór końcowy i dwa boczne typ Mully 12F ; 14F dł.60 cm	14.000 szt.							

Poz. 13 – 14 Cewniki do odsysania z dwoma otworami z końcówką cewnikową szeroką.

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

Do poz.15 „USTNIK (łącznik punktowy)” – przez ustnik rozumiemy końcówkę cewnika, która nie może być ostro ścięta. Cewnik musi być skalowany co 2

16.	Dren łączący do ssaka dł.min. 2,5-3m średnica wewnętrzna 5-7mm, z łącznikiem do kontroli odsysania , opakowanie podwójne	24 000 szt.							
17.	Kończówka Yankauer – zagięta dł. min. 23cm , max 25 cm, średnica zewnętrzna 7-8 mm , opakowanie podwójne	600 szt.							

18.	Końcówka Yankauer – zagięta dł. min. 23cm , max 25 cm, średnica zewnętrzna 10 mm opakowanie podwójne	600 szt.							
19.	Końcówka Yankauer – miniaturowa noworodkowa , zagięta, dł. maks. 16cm , średnica zewnętrzna 5,6 – 6mm opakowanie podwójne	600 szt.							

Dren poz. 16 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.

Końcówki poz. 17 i 19 muszą posiadać kontrolę siły ssania. Długość końcówek podano jako długość całkowita końcówki wraz z rączką (poz. 17,19).

20.	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 mocującą do regulowania długości.	200 sztuk							
21.	Dren typu Redon kompatybilny z powyższym systemem, dł. 50 cm, rozmiary CH6-18, linia RTG na całej długości .Perforacja na odcinku 7 i 15 cm w zależności od potrzeb zamawiającego. Opakowanie podwójne folia/folia i folia/papier.	200 sztuk							
22.	Łączniki do cewników z kranikiem i portem do pobierania próbek. Z jednej strony łącznik stożkowy, z drugiej drenik z	800 sztuk							

	PCV o długości ok. 4 cm								
23.	Zestaw do aerzoloterapii dla dzieci. Nebulizator generujący aerzol 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	4 000 sztuk							
24.	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							
25.	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.							

26.	Zestaw do drenażu przeskrónowego z mechanizmem umoŹliwiającym zachowanie krzywizny Pigtaila poprzez naciągnięcie i zablokowanie Źyłki w składzie : cewnik typu Pigtail z 6 otworami bocznymi, powyŹej ostatniego otworu znajduje się marker wskazujący koniec części drenującej. Średnica 8,5F ; 10,2F ; 12,0F ; 14,0F – do wyboru. Długość cewnika 15, 25, 45 cm- do wyboru. Mandryn trokarowy , obturator prostujący z giętką końcówką oraz cewnik usztywniający ze sztywną końcówką , plaster do umocowania na skórze. Dystalny odcinek cewnika z pokryciem hydrofilnym na długości 5 cm	10 sztuk							
27.	Zestaw do drenaŹu ropni – cewnik wykonany z PCV z markerem RTG wzmacniającym widoczność. 9 duŹych owalnych otworów bocznych na końcu dystalnym, skalowany co 1 cm. 12F / 33 cm , 14F ; 16F ; 18F /41 cm. Igła 18G , przewodnik TFE 0,038' z 3 mm zagięta , zmiękczaną końcówką, rozszerzadła , adapter	10 sztuk							
28.	Zestaw do drenaŹu przezskrótnego ropni , w składzie : cewnik zakrzywiony z 6 otworami bocznymi; średnica 16-20F do wyboru; długość cewnika 40 cm; mandryn trokarowy, obturator prostujący z giętką końcówką oraz cewnik usztywniający za sztywną końcówką ; plaster do umocowania na skórze. Dystalny odcinek cewnika posiada pokrycie hydrofilne. Zagięta końcówka specjalnie zaprojektowana do lepszego umocowania	5 sztuk							
29.	Cewnik Pezzer CH10; 12; 14; 16 ;18; 20; 22; 26; 28; 30; 32; 34; 36	600 szt.							

30.	Sonda żołądkowa 6 ; 8 ; 10 ; 12 ; 14 ; 16 ; 18 / 800 mm	5 000 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Poz. 30 - Sondy żołądkowe muszą posiadać zamknięcie oraz końcówki cewnikowe i luer.

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 15
Wadium : 300,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena netto op.	Cena brutto 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	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. - 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) rozmiary ostrzy do wyboru przez zamawiającego	400 op.							
	SUMA	XXXXXXXX	XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 16

Wadium : 1.000,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena netto sztuk	Cena brutto sztuk	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 grawitacyjny do butelek z końcówką typu ENFit	600							
2.	Zestaw do pompy Flocare Infinity UNIWERSALNY z końcówką typu ENFit	800							
3.	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 ułatwiającą zakładanie, z linia kontrastująca w promieniach RTG Rozmiary : CH 6/60 ; CH 8/110 ; CH10/110 ; CH10/130 ; CH12/110	600							
4.	Zgłębnik nosowo-jelitowy Flocare Bengmark CH10/145cm	20							
5.	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	30							
6.	Zgłębnik gastrostomijny G-Tube CH : 14 ; 18 ; 20	200							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

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 17
Wadium : 300,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena netto sztuk	Cena brutto sztuk	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 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 giętkim 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 - średnica pętli 2 cm - prowadnica o śr. 0.025" i dł. 125 cm powleczona teflonem	40 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - 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 powleczone 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 - prowadnica o śr. 0.035" i dł. 125 cm powleczone teflonem - popychacz o długości 40 cm - zacisk - drenaż do 6 miesięcy - sterylne, pakowany folia/papier 	10 szt.							

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 - sterylne, 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 - prowadnica o śr. 0.035" i dł. 125 cm powleczona teflonem - popychacz o długości 40 cm - zacisk - drenaż do 12 miesięcy - sterylne, pakowany folia/papier 	5 szt.							

7.	Zestaw do szynowania moczowodów typu DOUBLE – J z magnesem - cewnik o średnicy Ch 4,8 oraz długości 26 cm , otwarty-otwarty - pętla pęcherzowa wyposażona w magnes do wychwytywania - urządzenie wychytujące z końcówką magnetyczną wygiętą pod kątem 30° -widoczny w promieniach RTG - przewodnica o śr. 0.028” i dł. 150 cm powleczona teflonem z giętkim zakończeniem - popychacz o długości 40 cm - średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm - znakowany co 1 cm - drenaż do 1 miesiący - sterylne, pakowany folia/papier	10 szt.						
8.	Zestaw punkcyjny do cystostomii - 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	10 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	30 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	XXXX			XXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 : 300,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena netto sztuk	Cena brutto sztuk	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	40 szt.							
2.	Zestaw cewników czasowych z ramionami prostymi, 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;24 cm W skład zestawu wchodzi : poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi	20 szt.							

	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	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			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 : 110,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Sztuk	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	50 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			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 20**Wadium : 5.700,00 zł**

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt./komp	Cena netto szt./komp	Cena brutto szt./komp	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 wklucia, komorę kroplową o pojemności 50 ml, wymienna torbę drenażową o pojemności 700 ml, port do podłączenia urządzenia do pomiaru ciśnienia.	150 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 wewnętrzna 1,0 mm, średnica zewnętrzna 1,9 mm	30 sztuk							
4.	Dren komorowy kompatybilny ze zbiornikiem Rickhama z poz.3 impregnowany borem, 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 radioprzezieme oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.	6 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 radioprzezieme 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 radioprzezieme oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.	50 sztuk							
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 radioprzezieme oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	10 sztuk							

11.	Zastawka konturowana , średniociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (85-105 mm H2O), duża o wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzezierną 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 H2O), duża o wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzezierną oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	6 sztuki						
13.	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 radioprzezierną oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelowa BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.	20 sztuki						
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 radioprzezierną oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	5 sztuk						
15.	Zastawka konturowana , wysokociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (120-140 mm H2O), duża o	5 sztuki						

	wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzezierną oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia, zastawka pokryta substancją hydrożelową BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji.								
16.	Zastawka konturowana, wysokociśnieniowa, o stałym ciśnieniu otwarcia (120-140 mm H ₂ O), duża o wymiarach 40 x 16,5 x 8 mm z urządzeniem antysyfonowym stale zamkniętym, bez elementów metalowych, zawierająca radioprzezierną oznaczenie wskazujące ciśnienie otwarcia,	1 sztuka							
17.	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, zastawka pokryta substancją hydrożelową BioGlide w celu zminimalizowania ryzyka infekcji,	5 sztuk							
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, sztyłem ze stali nierdzewnej oraz żeńskim adapterem Luer, dren impregnowany substancją hydrożelową BioGlide w celu zmniejszenia ryzyka infekcji.	90 sztuk							

20.	Dren dootrzewnowy długości 90 cm o otwartym końcu, przezroczysty, z paskiem baru, 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	80 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 komorowy + otrzewnowy w zestawie Dren impregnowany antybiotykami (Ryfampicyna + Klindamycyna) – dren dokomorowy 23 cm, dren dootrzewnowy 120 cm . Czas uwalniania substancji aktywnych minimum 156 dni.	100 kompletów							
24.	Łącznik do drenów prosty	20 sztuk							
25.	Łącznik do drenów trójdrożny	20 sztuk							
26.	Łącznik kątowy do zastawki 13x13mm, średnica wew. 1,0mm, zew. 1,9mm	20 sztuk							
27.	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.	20 sztuk							
28.	Wymienne worki do drenażu o pojemności 700 ml i spustem w górnej części umożliwiającym upuszczanie płynu z użyciem strzykawki luerlock	30 sztuk							
29.	Dren do drenażu komorowego, długość 35cm, odcinek dystalny posiadający 4 rzędy otworów drenażowych, 4 otwory drenażowe w każdym rzędzie (16 otworów drenażowych) średnica wew.	10 sztuk							

1,5mm, zew. 2,8mm. W zestawie sztylet wprowadzający, igła, motylek do przyszycia drenu, zatyczka drenu .								
SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXXX	XXXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 21**Wadium : 550,00 zł**

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt./op.	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	15 sztuki							
4.	Wskaźnik nawigacyjnej do resekcji guza mózgu do nawigacji elektromagnetycznej	3 sztuki							
5.	Sztylet do implantacji drenu komorowego pod kontrolą nawigacji elektromagnetycznej	15 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	3 sztuk							
7.	Prowadnik igły biopsyjnej wraz z reduktorami i mocowaniem do kości czaszki	3 sztuk							
8.	Sterylnie pasywne kulki do nawigacji, pakowane w sterylne blistry po 5 sztuk Opakowanie zbiorcze a 60 sztuk	1op. x 60 sztuk							
9.	Sterylnie pasywne kulki do nawigacji pakowane w sterylne blistry po 1 sztuce Opakowanie zbiorcze a 12 sztuk	2 op. x 12 sztuk							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 22
Wadium : 100,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Op.	Cena netto op.	Cena brutto 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	5 op. x 5 sztuk							
2.	Jednorazowe dreny do irygacji do urządzenia M5 Straightshot Microdebrider, pakowane po 5 szt. w op.	10 op. x 5 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

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 : 2.000,00 zł**

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Op./szt.	Cena netto op./szt	Cena brutto op./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.	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.	15 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, pakowane po 3 szt. w op.	2 op. x 3 szt.							
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.							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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.

Pakiet nr 24**Wadium : 3.100,00 zł**

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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.	Jednorazowe ostrze kompatybilne z urządzeniem M4 Straightshot Microdebrider, proste, średnica: 4,0 mm, dł. 11 cm,	150							
2.	Jednorazowe ostrze kompatybilne z urządzeniem M5 Straightshot Microdebrider, zagięte pod kątem 40 , 60 stopni i średnicy 4,0 mm, dł. 11 cm (do wyboru przez Zamawiającego)	50							
3.	Jednorazowe wiertło typu różyczka kompatybilne z urządzeniem M5 Microdebrider zagięte pod kątem 70 ; 40 stopni, średnicy 3 lub 4mm i długości 13 cm, max. prędkość: 30 tys. obr./min. (do wyboru przez Zamawiającego)	20							
4.	Jednorazowe wiertło diamentowe kompatybilne z urządzeniem M5 Microdebrider zagięte pod kątem 70 ; 15; 40 stopni, średnicy 3 lub 4mm i długości 13 cm, max. prędkość: 30 tys. obr./min. (do wyboru przez Zamawiającego)	50							
5.	Jednorazowe ostrza proste, nawigowane kompatybilne z urządzeniem M5 Straightshot Microdebrider, średnica 4,3 mm,	10							
6.	Jednorazowe płaszczki do optyk 4 mm, 0 stopni wraz z drenem do irygacji, kompatybilne z posiadanym urządzeniem	60							
7.	Jednorazowe płaszczki do optyk 4 mm, 45; 30 stopni kompatybilne z posiadanym urządzeniem, (do wyboru przez Zamawiającego) pakowane po 5 szt.	30							

8.	Jednorazowe dreny do irygacji kompatybilne z urządzeniem wiertarka Indigo	200							
9.	Sterylnie stalowe wiertło typu różyczka o średnicy 7,0; 6,4; 6,0 mm oraz dł. 69 mm pakowane po 1 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	20							
10.	Sterylnie stalowe wiertło typu różyczka o średnicy 4,8 mm oraz dł. 68 mm pakowane po 5 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	10							
11.	Sterylnie stalowe wiertło typu różyczka o średnicy 4,0 mm oraz dł. 72 mm pakowane po 5 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	10							
12.	Sterylnie stalowe wiertło typu różyczka o średnicy 3,0; 2,5 mm oraz dł. 82 mm pakowane po 1 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	10							
13.	Sterylnie diamentowe wiertło średnicy 6,0; 5,0; mm oraz dł. 71 mm pakowane po 1 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	6							
14.	Sterylnie, diamentowe wiertło średnicy 4,0 ; 3,5; mm oraz dł. 80 mm pakowane po 1 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	6							
15.	Sterylnie, diamentowe wiertło średnicy 3,0 ; 2,5; 2,0; mm oraz dł. 82 mm pakowane po 1 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	10							
16.	Sterylnie, diamentowe wiertło średnicy 1,5 ; 1,2; 1,0; 0,8;0,6 mm oraz dł. 85 mm pakowane po 1 szt. w op. kompatybilne z posiadanym urządzeniem	15							
17.	Jednorazowy, nieinwazyjny lokalizator pacjenta kompatybilny z systemem nawigacji elektromagnetycznej, 1 szt. w op.	20							
18.	Jednorazowy lokalizator narzędzia kompatybilny z systemem nawigacji elektromagnetycznej, 1 szt. w op.	20							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			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 : 350,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena netto op.	Cena brutto 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	15 op.							
2.	Igła Rosena 6,36 mm, tępą Opakowanie a 6 sztuk	4 op. x 6 sztuk							
3.	Igła Rosena 6,36 mm, ostra Opakowanie a 6 sztuk	4 op. x 6 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

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 : 600,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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.	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.	10							
2.	Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem typu szczęki aligatora lub gładkie, z igłą mocującą lub bez; 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.	9							
3.	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	10							
4.	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	2							
5.	Szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku bronchoskopowe; maksymalna średnica części roboczej 1,8mm; długość robocza 1150mm; długość szczoteczki 10mm; średnica szczoteczki: 2,0 lub 3,0 lub	5							

	5,0 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; 10 sztuk w opakowaniu								
6.	Szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku bronchoskopowe; długość robocza 1150mm; długość szczoteczki 6mm; średnica szczoteczki 2,0mm; minimalna średnica kanału roboczego 1,2mm; 5 sztuk w opakowaniu	3							
7.	Cewnik balonowy jednorazowego użytku; długość robocza 1050mm; maksymalna średnica sondy narzędzia 1,95mm; średnica po napelnieniu 11mm, maksymalna objętość powietrza 2,1ml; maksymalna objętość roztworu soli fizjologicznej 0,4ml; kompatybilna przewodnica 0,021cala (0,53mm), minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; 1 sztuka w opakowaniu	5							
8.	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							
9.	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							
10.	Zaworki ssące do bronchoskopu lub cystoskopu giętkiego, jednorazowe, sterylne, 20 sztuk w opakowaniu	4							
11.	Zaworki biopsyjne do bronchoskopu, jednorazowe, sterylne, 20 sztuk w opakowaniu.	4							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			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 27

Wadium : 1.600,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt./op.	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 Trójstopniowe Poszerzadła Balonowe; do poszerzania przełyku/ odźwiernika/ jelit/ brodawki Vatera; załadowana prowadnica 0.035" z możliwością usunięcia; średnice balonu: Ø 6-7-8mm lub 8,5-9,5-10,5mm lub 11-12-13mm lub 13,5-14,5-15,5mm lub 16-17-18mm lub 18-19-20mm do wyboru zamawiającego; proksymalny znacznik radiologiczny, radiocieniująca końcówka dystalna oraz środkowy znacznik endoskopowy; balon o owalnym kształcie wykonany z nylonu o wysokiej przezierności; atraumatyczna końcówka; długość balonu 55mm lub 65mm do wyboru zamawiającego; min. średnica kanału roboczego 2,8mm; nie zawiera lateksu; sterylizowane EtO; 1 sztuka w opakowaniu;	70 szt.							
2.	Jednorazowe Trójstopniowe Poszerzadła Balonowe ze Zintegrowanym Prowadnikiem Stabilizującym; do poszerzania przełyku; średnice balonu: Ø 6-7-8mm lub 8,5-9,5-10,5mm lub 11-12-13mm lub 13,5-14,5-15,5mm lub 16-17-18mm lub 18-19-20mm do wyboru zamawiającego; proksymalny znacznik radiologiczny, radiocieniująca końcówka dystalna oraz środkowy znacznik endoskopowy; balon o owalnym kształcie wykonany z nylonu o wysokiej przezierności; atraumatyczna końcówka; długość balonu 80mm lub 90mm; min. średnica kanału roboczego 2,8mm; nie zawiera lateksu; sterylizowane EtO; 1 sztuka w opakowaniu;	50 szt.							

3.	Jednorazowe narzędzie do napełniania poszerzań balonowych; nie zawiera latexu; obj. 60 cc, max ciśnienie 15 atm; sterylizowane EtO; 1 szt. w opakowaniu	20 szt.							
4.	Jednorazowa igła Iniekcyjna; średnica igły: 21G, 23G lub 25G; długość igły: 4mm lub 5mm; ergonomiczny uchwyt z wyłobieniami pozwala na obsługę jedną ręką; duża średnica wewnętrzna kanału igły pozwala na podawanie płynów o podwyższonej lepkości; udoskonalona ostrość igły; min średnica kanału roboczego: 2,8mm; długość robocza: 1650mm lub 2300mm; 5 szt w opakowaniu.	25 op.							
5.	Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora lub gładkie; z igłą lub bez igły; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1550 lub 2300mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma; 20 sztuk w opakowaniu	30 op.							
6.	Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora lub gładkie; z igłą lub bez igły; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1550mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma; 20 sztuk w opakowaniu	10 op.							
7.	Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora lub gładkie; z igłą lub bez igły; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 2300mm; minimalna średnica kanału roboczego 3,2mm; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma; 20 sztuk w opakowaniu	10 op.							

8.	Pętle elektrochirurgiczne kolonoskopowe jednorazowego użytku; kształt owalny; średnica pętli 10, 15 lub 25mm; pętla wykonana z plecionego drutu o grubości 0,47mm; zintegrowany uchwyt ze skalą pomiarową, długość narzędzia 2300mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; 10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach	5 op. x 10 szt..							
9.	Pętle elektrochirurgiczne gastroskopowe, jednorazowego użytku, kształt półksiężycowaty; do stosowania w zabiegach EMRC, średnica pętli 25 mm; zintegrowany uchwyt ze skalą pomiarową, długość narzędzia 1650mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm; 10 sztuk w opakowaniu, w oddzielnych sterylnych pakietach.	2 op. x 10 szt.							
10.	Pętle elektrochirurgiczne, kolonoskopowe jednorazowego użytku; do zabiegów polipektomi na zimno i z użyciem generatora elektrochirurgicznego; kształt heksagonalny; szerokość pętli 10 lub 15 mm; pętla wykonana z plecionego drutu o grubości 0,3 mm; zintegrowany uchwyt ze skalą pomiarową, długość narzędzia 2300mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; 10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach;	5 op. x 10 szt.							
11.	Dren jednodniowy; do pompy płuczącej OFP-1/2; 50 sztuk w opakowaniu	1 op.							
12.	Filtr antywirusowy, do pompy ssącej KV-6; 10 sztuk w opakowaniu	1 op.							
13.	Zawór biosyjny jednorazowego użytku; do gastro, kolono i duodenoskopów Olympus. Opakowanie zawiera 20 sztuk, indywidualnie, sterylnie pakowanych.	1 op.							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 : 1.100,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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	200 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 znakowana co 10 mm. W uchwycie gniazdo Luer-Lok do podłączenia strzykawki. Rozmiar : 18G x 30-50-70 mm	1 200 szt.							
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	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 29
Wadium : 900,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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)	40 szt.							
3.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ I Śr. 0,9mm	100 szt.							
4.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ II śr 1,15mm	600 szt.							
5.	Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ III śr. 1,45mm	50 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

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 : 700,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Op.	Cena netto op.	Cena brutto 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.	Dreny do irygacji z regulacją przepływu 100% oraz 50% do wiertarki Bien Air, jednorazowe. Opakowanie a 10 sztuk	5 op. x 10 szt.							
2.	Zestaw igłowych elektrod laryngologicznych 20 mm x 0,3 mm do aparatu Neurosing N 100, jednorazowego użytku. Opakowanie a 20 sztuk.	8 op. x 20 szt.							
3.	Próbnik bipolarny 2 x 100 mm x 0,75 mm do aparatu Neurosing 10, jednorazowego użytku. Opakowanie a 10 sztuk.	8 op. x 10 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

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 : 250,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Op.	Cena netto op.	Cena brutto 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.	Dren płuczący, sterylny, jednorazowy, kompatybilny z konsolą Karl Storz Unidrive ENT/ECO/NEURO/OMFS posiadana przez zamawiającego. Opakowanie a 10 sztuk	15 op. x 10 sztuk							
2.	Dren płuczący, do zastosowania z pompą Karl Storz CLEARVISION II posiadana przez Zamawiającego, sterylny, Opakowanie a 10 szt.	5 op. x 10 sztuk							
3.	Pokrowiec do systemu egzoskopowego Karl Storz posiadanego przez Zamawiającego , jednorazowy, sterylny, Opakowanie a 10 sztuk	3 op. x 10 sztuk							
4.	Pokrowiec , 42 x 164 cm, do zastosowania z systemami trzymającymi Karl Storz, posiadany system egzoskopowy przez Zamawiającego, sterylny, jednorazowy, Opakowanie a 20 sztuk	3 op. x 20 sztuk							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 32

Wadium : 10.700,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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.	Okluder do zamykania ubytków międzyprzedsionkowych typu drugiego (ASD)	15 szt.							

- **Okludery** o konstrukcji plecionej nitinolowej, dwudyskowej, umożliwiającej wykonanie badania NMR.
- Samocentralizacja okludera w ubytku.
- Mechanizm zamknięcia ubytku poprzez wypełnienie otworu przez część środkową okludera.
- Zakres średnic części środkowej okludera od 4mm do 40mm, umożliwiający zamykanie małych, średnich, dużych i bardzo dużych /do 36-40 mm/ ubytków, przy czym w zakresie średnic od 4mm do 20mm wymagana jest dostępność okluderów o wielkościach części środkowej rosnących co 1mm /np. 15mm, 16mm, 17mm itd./, a w zakresie średnic od 20mm do 40mm, okluderów o wielkości części środkowej rosnących co najwyżej co 2mm.
- Możliwość zamknięcia ubytków przednio-górnych, bez rąbka aortalnego.
- W przypadku nieprawidłowego miejsca otwarcia dysków okludera, czy nieprawidłowego wszczepienia, możliwość ponownego załadowania okludera do koszulki dostarczającej i ponownego wszczepienia w przegrodę bez konieczności usuwania systemu z serca.
- Dostępność **systemu dostarczającego** (delivery system).
- Możliwość wprowadzenia implantu przez koszulki dostarczające **/delivery system/**.
- Dostępność **przewodnika** o wzmożonej sztywności długości 260cm i 300cm, z wiotką końcówką, w kształcie litery J (dł. 1,5mm), o śr. 0.035” .
- Dostępność **cewnika balonowego** do pomiaru wielkości ubytku (sizing balloon), akceptujące przewodnik 0.035”, z balonem o kształcie wrzeciona.

2.	Okludery o konstrukcji plecionej nitinolowej do zamykania przetrwałych przewodów tętniczych (PDA, PDAll, PDAllAS)	100 szt.							
----	---	----------	--	--	--	--	--	--	--

- Konstrukcja o typie korka oraz typu dwudyskowego z materiału umożliwiającego wykonanie badania NMR.
- Wymiary umożliwiające zamykanie przewodów tętniczych od bardzo małych o średnicy < 2,5mm do bardzo dużych o średnicy do 14mm.
- Możliwość zamknięcia przewodów różnych typów /np. lejkowatych, tubularnych, typy „okienko”/.
- Możliwość współpracy z cewnikiem wprowadzającym o średnicy od 4F i długości 80cm.
- W przypadku otwarcia okludera w nieprawidłowym miejscu, czy w przypadku nieprawidłowego wszczepienia, możliwość ponownego załadowania okludera do koszulki dostarczającej i ponownego wszczepienia w przewód bez konieczności usuwania systemu z pacjenta.
- Dostępność przewodnika o wzmożonej sztywności długości 260cm i 300cm, z wiotką końcówką, w kształcie litery J (dł. 1,5mm), o śr. 0.035”.

3.	Okludery do zamykania ubytków w przegrodzie międzykomorowej (9 VSD)	5 szt.							
<ul style="list-style-type: none"> • Okludery o konstrukcji plecionej nitinolowej, dwudyskowej, umożliwiającej wykonanie badania NMR. • Możliwość zamknięcia VSD typu mięśniowego . • W przypadku nieprawidłowego miejsca otwarcia dysków okludera, czy nieprawidłowego wszczępienia, możliwość ponownego załadowania okludera do koszulki dostarczającej i ponownego wszczępienia w przegrodę. • Dostępność okluderów o rozmiarach: od 4mm do 24mm. • Dostępność systemów dostarczających (delivery system). • Dla VSD w części błoniastej przegrody międzykomorowej : • Zakres średnic części środkowej okludera od 4mm do 18mm, przy czym w całym zakresie średnic wymagana jest dostępność okluderów o wielkości części środkowej rosnącej co 1mm. • Dla VSD w części mięśniowej przegrody międzykomorowej : <ul style="list-style-type: none"> – Zakres średnic części środkowej okludera od 4mm do 18mm, przy czym w całym zakresie średnic wymagana jest dostępność okluderów o wielkości części środkowej rosnącej co 2mm. • Dostępność dedykowanych przewodników o wzmożonej sztywności, z końcówką w kształcie litery J, o długości i średnicy w zależności od potrzeb 									
4.	Korki embolizacyjne (AVP) Korek nitinolowy służący do zamykania nieprawidłowych połączeń naczyniowych, średnica korka od 3 do 22mm, wymagana średnica cewnika wprowadzającego do 0,038``	10 szt.							
5.	Koszulki kompatybilne do okluderów ASD,VSD, przetrwałych przewodów tętnicznych – rozmiar do wyboru przez zamawiającego Od 4F do 13F dł 60 i 80 cm, kąt zagięcia 45, 90 ,180	80 szt.							
6.	Przewodniki o wzmożonej sztywności , z wiotką końcówką, o śr. 0.035", długości 260cm i 300cm	10 szt.							
7.	Cewniki balonowe do pomiaru wielkości ubytku (sizing balloon), akceptujące przewodnik 0.035", z balonem o kształcie wrzeciona a) łatwością wprowadzenia do naczynia (niski profil), b) stabilnością po wypełnieniu ubytku,	80 szt.							

	<p>c) możliwością pomiaru ubytków w pełnym zakresie rozmiarów. Wymagana jest dostępność trzech różnych wielkości balonów, przy czym muszą być spełnione następujące warunki:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) balon o śr. 6F umożliwiać będzie pomiar ubytku o maksymalnej średnicy do 20mm, / 18 b) balon o śr. 7F umożliwiać będzie pomiar ubytku o maksymalnej średnicy do 27mm, / 24 • balon o śr. 8F umożliwiać będzie pomiar ubytku o maksymalnej średnicy do 40mm /34 								
8.	<p>Zestaw do zamykania przecieków okołozastawkowych. Zbudowany z samorozprężalnej nitinolowej plecionki. Implant premontowany z systemem wprowadzającym. Wkrętowy mechanizm łączący. Zakres średnic od 4 do 14 mm. Urządzenie posiada platynowy marker umiejscowiony na brzegu dłuższej osi lobu dystalnego, co ułatwia jego lokalizację podczas zabiegu. Średnica cewnika wprowadzającego 6-9F (0,070” – 0,100”). Maksymalna długość cewnika wprowadzającego 120cm.</p>	5 szt.							
	SUMA	XXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 : 11.000,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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>Okluder do zamykania przetrwałego otworu owalnego zbudowanego z dwóch dysków nitynowych</p> <p>1. Budowa okludera w kształcie dwóch dysków wyplecionych z nitynolu. 2. Dostępność okludera z dyskiem lewoprzedSIONKOWYM jednowarstwowym o rozmiarze 25mm kompatybilnym z koszulką 9F. 3. Dostępne rozmiary: 18mm, 25mm, 30mm, 35mm 4. Okludery współpracujące z koszulkami 7Fr dla rozmiaru 18mm, 9Fr dla rozmiaru 25mm i 30mm oraz 11Fr dla rozmiaru 35mm 5. System odzEPIANIA w formie kleszczy 6. Brak elementu spinającego druty nitynolu na dysku lewoprzedSIONKOWYM 7. Dysk lewoprzedSIONKOWY wykonany z mniejszej ilości drutów nitynowych zapewniających niski profil okludera oraz mniejsze obciążenie dla przegrody międzyprzedsIONKOWEJ. 8. Konstrukcja implantu umożliwia uzyskanie konta do 50 stopni pomiędzy okluderem a systemem wprowadzającym co pozwala uzyskać optymalne ułożenie implantu przed jego uwolnieniem</p>	10 sztuk							
2.	<p>Okluder do zamykania ASD zbudowanego z dwóch dysków nitynowych</p> <p>1. Budowa okludera w kształcie dwóch dysków wyplecionych z nitynolu. 2. Dostępne rozmiary: 4mm, 5mm, 6mm, 7.5mm, 9mm, 10,5mm, 12mm, 13,5mm, 15mm, 16,5mm, 18mm, 21mm, 24mm, 27mm, 30mm, 33mm, 36mm, 39mm, 40mm.</p>	80 sztuk							

<p>3. Okludery współpracujące z koszulkami 7Fr dla rozmiaru od 4mm do 10,5mm, 9Fr dla rozmiaru od 12mm do 18mm oraz 11Fr dla rozmiaru 21mm i 24mm, z koszulkami 12Fr od 27mm do 40mm</p> <p>4. System odczepiania w formie kleszczy.</p> <p>5. Brak elementu spinającego druty nitynolu na dysku lewoprzedzionkowym</p> <p>6. Dysk lewoprzedzionkowy wykonany z mniejszej ilości drutów nitynolowych zapewniających niski profil okludera oraz mniejsze obciążenie dla przegrody międzyprzedzionkowej.</p> <p>7. Konstrukcja implantu umożliwia uzyskanie kąta do 50 stopni pomiędzy okluderem a systemem wprowadzającym co pozwala uzyskać optymalne ułożenie implantu przed jego uwolnieniem</p>								
SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXXX	XXXXXXXXX	XXXX			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 34

Wadium : 1.800,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena netto op.	Cena brutto 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 opatrunkowy mały do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 10cm x 7,5cm x 3,3cm b.samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu c.3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 15cm x 20 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na poliprpylenowej tacce. Opakowanie : 3 sztuki	10 opak. x 3 szt.							
2.	Zestaw opatrunkowy średni do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 18cm x 12,5cm x 3,3cm b.samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu c.2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na poliprpylenowej tacce. Opakowanie : 3 sztuki	80 opak. x 3 szt.							
3.	Zestaw opatrunkowy duży do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: 4.a. opatrunku piankowego z elastycznej,czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25cm x 15cm x 3,3cm b.samoprzylepnej podkładki z portem,	20 opak. x 3 szt.							

	połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu c.3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na poliprpylenowej tacce. Opakowanie : 3 sztuki								
4.	Zestaw opatrunkowy okrągły do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o średnicy 12,5cm x 1,65 cm b.samoprzylepnej podkładki z portem, połączonej z dwuświatłowym drenem z miękkiego poliwinylu c.2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na poliprpylenowej tacce. Opakowanie : 5 sztuki	5 opak. x 3 szt.							
5.	Zestaw opatrunkowy na płytke rany do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25cm x 16cm x 1,6cm b.samoprzylepnej podkładki z portem, połączonej z dwuświatłowym drenem z miękkiego poliwinylu c.2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na poliprpylenowej tacce. Opakowanie : 5 sztuki	10 opak. x 3 szt.							
6.	Opatrunek brzuszny Abdominal , zawierający w składzie: a. folie ochronną o średnicy 65cm na organy wewnętrzne, samoprzylepny port z drenem. b. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 38cm x 25cm x1,6cm dwie sztuki. c.6szt. samoprzylepnej, transparentnej folii	10 opak. x 1 szt.							

	poliuretanowej o wymiarach 20cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce. Opatrunek brzuszny musi umożliwiać leczenia rozległych ran brzusznych, szczególnie powikłanych przetokami i zabezpieczać przed jatrogennymi uszkodzeniami ściany jelita, do jakich prowadzić może bezpośrednie położenie gąbki. Opakowanie : 1 sztuki								
7.	Sylikonowa warstwa kontaktowa do zabezpieczania ran przed wrastaniem ziarniny w opatrunek rozmiar 7,5 x10cm Opakowanie : 5 sztuki	5 opak. x 5 szt.							
8.	Sylikonowa warstwa kontaktowa do zabezpieczania ran przed wrastaniem ziarniny w opatrunek rozmiar 10 x20cm Opakowanie : 5 sztuki	5 opak. x 5 szt.							
9.	Sylikonowa warstwa kontaktowa do zabezpieczania ran przed wrastaniem ziarniny w opatrunek rozmiar 20 x30cm Opakowanie : 5 sztuki	5 opak. x 5 szt.							
10.	Jałowy zbiornik na wydzielinę 300 ml połączony z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180cm Opakowanie : 3 sztuki	100 opak. x 3 szt.							
11.	Jałowy zbiornik na wydzielinę 800 ml połączony z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180cm Opakowanie : 3 sztuki	40 opak. x 3 szt.							
12.	Sterylny hydrofilowy , nawilżony opatrunek z białej pianki PVA rozmiar 7,5 x 10cm. Opakowanie : 10 sztuki	10 opak. x 10 szt.							
13.	Sterylny port o długości drenu 60 cm , pakowany bez zestawu. Opakowanie : 3 sztuki	20 opak. x 3 szt.							
14.	Sterylny łączce Y do połączenia dwóch zestawów do jednego urządzenia Opakowanie : 3 sztuki	15 opak. x 3 szt.							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 : 150,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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.	Strzykawka do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego o pojemności 60 ml z końcówka typu ENLock	9 000 sztuk							
2.	Strzykawka do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego o pojemności 10 ml z końcówka typu ENLock	9 000 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			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 36

Wadium : 1.200,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	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>Cocoon</p> <p>1. Okluder o budowie dwóch dysków, wykonany z nitinolu pokrytego warstwą platyny, dedykowany dla pacjentów uczulonych na nikiel. Powłoka platynowa całkowicie izoluje nitinol, zapobiegając uwalnianiu się jonów niklu do krwi</p> <p>2. Dyski okludera połączone są cylindryczną talią odpowiadającą rozmiarowi ubytku.</p> <p>3. Samocentralizacja okludera w ubytku.</p> <p>4. Mechanizm zamknięcia ubytku poprzez wypełnienie otworu przez część środkową okludera.</p> <p>5. Zakres średnic części środkowej okludera - 8,10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40 mm</p> <p>6. Możliwość zamknięcia ubytków przednio-górnych, bez rąbka aortalnego</p> <p>7. W przypadku nieprawidłowego miejsca otwarcia dysków okludera, czy nieprawidłowego wszczepienia, możliwość ponownego załadowania okludera do koszulki dostarczającej i ponownego wszczepienia w przegrodę bez konieczności usuwania systemu z serca.</p> <p>8. Zestaw składający się z :• Okluder,• System uwalniający do zamykania ubytków międzyprzedsionkowych typu drugiego• Cewnik balonowy do pomiaru wielkości ubytku• Prowadnik 0.035 typu exchange o wzmożonej sztywności</p> <p>9. Możliwość wprowadzenia implantu przez koszulki dostarczające /delivery sheath/ o wielkości: od 8 mm do 10 mm - koszulka 6-7F, od 12 mm do 16 mm - koszulka 8-9F, od</p>	10 sztuk							

	18 mm do 28 mm - koszulka 10-12F, od 30 mm do 40 mm - koszulka 12-14F, dla implantów o średnicach części środkowej 10. Bardzo dobrze widoczny w skopii.								
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

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 37
Wadium : 250,00 zł

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	ilość [op.]	wielkość opakowania	cena netto za op. jednostk.	cena brutto za op. jednostk.	VAT [%]	wartość netto zamówienia	wartość brutto zamówienia	nazwa handlowa/ producent / numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu klasa wyrobu medycznego (jeśli dotyczy)
1.	Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, o pH ok. 5,0 zawierający APG (alkilopoliiglikozyd), nie zawierający dodatku substancji zapachowych oraz barwników, dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, konfekcjonowany w butelkach 1000 ml - pasujące do systemu dozowania automatycznego w myjni chirurgicznej ALVO i producenta baterii Micea, będącymi w posiadaniu Zamawiającego.	120	1 l						
2.	Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, ciała, na bazie syntetycznych składników. Zawierający składniki natłuszczające. Niezawierający mydła. Niepowodujący wysuszenia skóry rąk. Przetestowany klinicznie, dermatologicznie. Opakowanie 500 ml kompatybilne z dozownikami typu Dermados, będącymi w posiadaniu Zamawiającego.	1200	500 ml						
3.	Antyseptyczny środek do mycia i dezynfekcji skóry rąk przed operacjami oraz mycia ciała pacjenta przygotowanego do operacji lub zabiegu chirurgicznego zawierający w swoim składzie 4% diglukonianu chlorheksydy, alkohol etylowy skażony alkoholem metylowym, tlenek dialkiloaminowy, glicerol, hydroksyetylocelulozę oraz czerwień koszenilową; rejestracja: lek. Opakowanie 500ml kompatybilne z dozownikami typu Dermados, będącymi w posiadaniu Zamawiającego.	100	500 ml						
SUMA		XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX

Dla preparatu z pozycji 2 Oferent dostarczy w cenie oferty łącznie 100 pompek dozujących do butelek.

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 38/24

FORMULARZ OFERTOWY

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie: trybie przetargu nieograniczonego

Przedmiot zamówienia: dostawa jałowego sprzętu medycznego -37 pakietów

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 zaofertowanego przedmiotu zamówienia, musi być zgodna z częścią asortymentowo – cenową, zawartą w załączniku nr 1 dla danego pakietu/ów

2A Wymagane dane do kryteriów oceny ofert.

a) Termin dostawy: max 4 dni robocze od otrzymania pisemnego zamówienia /podać poniżej termin dostawy /

termin dostawy do 4 dni roboczych – 0 pkt
termin dostawy do 3 dni roboczych – 5 pkt
termin dostawy do 2 dni roboczych – 10 pkt.....

W przypadku podania dłuższego terminu dostawy niż wymagany maksymalny 4 dniowy, Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, jako nieodpowiadającą treści SWZ.

W przypadku braku wpisania w formularzu oferty terminu dostawy przedmiotu zamówienia, Zamawiający przyjmie, że jest to termin 4 dniowy, a Wykonawca otrzyma 0 punktów.

3. Pozostałe wymagane informacje do sporządzenie umowy:

a) Termin płatności: 30 dni

b) Okres obowiązywania umowy : 30 miesięcy

4.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)

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

- 1) oferowane w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego sprzęt medyczny 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.

6. 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.**

7. 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).

**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.

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).

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

1.....

2.....

3.....

_____ dnia ____ ____ 2024 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 38/24

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.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 -37 pakietów</i>
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁶ :	ZP 38/24

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? Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIK 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? 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><input checked="" type="checkbox"/> Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p><input checked="" type="checkbox"/> 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

<i>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:</i>	
✓ 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.</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.

	Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, 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	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) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe	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: [.....]

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.

porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	informacje na ten temat: [.....]	
✓ Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne 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.

✓ 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: [.....]
✓ 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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....]
– Proszę podać szczegółowe informacje:	
– Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i	

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.

<p>środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁹.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego³⁰?</p> <p>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</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>✓ Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>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</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³¹ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>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?</p> <p>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?</p> <p>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</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

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.

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

<p>dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>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 udzielenia zamówienia?</p>	
--	--

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

<p>✓ Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>✓ 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:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³²</p>
<p>✓ W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

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 określił/	Odpowiedź
<p>1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 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>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (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</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.

wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³⁵ : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
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:	[.....]
4) W odniesieniu do wskaźników finansowych ³⁶ 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:	(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y ³⁷ – oraz wartość): [.....], [.....] ³⁸ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
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:	[.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

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:
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁹ 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:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym

³⁵ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone 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.

<p>publicznych na usługi: W okresie odniesienia⁴⁰ wykonawca 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>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						
<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</p>	<p>[.....]</p>								

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

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.

narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	
✓ 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	<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).

<p>zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
--	---

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

**Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili 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:	Odpowiedź:
<p>Ograniczanie liczby kandydatów</p> <p>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 elektronicznej⁴⁵, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁶</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁷</p>

✓ - 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.

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.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-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)

Załącznik nr 3a – wzór oświadczenia (złożyć z ofertą)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: dostawa jałowa sprzętu medycznego -37 pakietów.

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

Wykonawca

Dane Wykonawcy:

(pełna nazwa/forma prawna

Siedziba Wykonawcy:

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

Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia

(DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO) składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. (nazwa postępowania), prowadzonego przez (oznaczenie zamawiającego), oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.⁵⁰
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).⁵¹

⁵⁰ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

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

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

⁵¹ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

INFORMACJA DOTYCZĄCA POLEGANIA NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY W ZAKRESIE ODPOWIADAJĄCYM PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego

zasoby: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), w następującym zakresie: (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu), co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Oświadczam, że podmiotowe środki dowodowe w zakresie podstaw wykluczenia wskazane w art. 5 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 i w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835), można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych.

Załącznik nr 3b – wzór oświadczenia podmiotu udostępniającego zdolności lub zasoby (złożyć z ofertą, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, oświadczenie podpisuje podmiot udostępniającego zdolności lub zasoby).

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: dostawa jałowa sprzętu medycznego -37 pakietów.

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

Wykonawca

Dane Wykonawcy:

(pełna nazwa/forma prawna

Siedziba Wykonawcy:

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

Oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby (DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO) składane na podstawie art. 125 ust. 5 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. (nazwa postępowania), prowadzonego przez (oznaczenie zamawiającego), oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PODMIOTU UDOSTĘPNIĄCEGO ZASOBY:

1. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.⁵²

⁵² Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

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

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektywy w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).⁵³

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Oświadczam, że podmiotowe środki dowodowe w zakresie podstaw wykluczenia wskazane w art. 5 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 i w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835), można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych.

⁵³ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

Załącznik nr 4

ZP 38/24 Wykonawca dostarczy na wezwanie

Wykonawca

.....

.....

Nazwa, adres

data

Dotyczy postępowania na: dostawa jałowa sprzętu medycznego -37 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

..... (miejsowość), 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.

(§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)

Ponadto: oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu złożonym wraz z ofertą w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w zakresie podstaw wykluczenia art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1) i art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego są nadal aktualne - są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Załącznik nr 6 – (Wykonawca dołączy do oferty)

ZP 38/24

Przedmiot : dostawa jałowa sprzętu medycznego -37 pakietów.

.....
Nazwa Wykonawcy

.....
data

OŚWIADCZENIE

Oświadczanie że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych) i został dopuszczony do obrotu i stosowania przez podmioty lecznicze (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z przepisami ww. ustawy i wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych , zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/745", oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/746"

Dodatkowo oświadczam, że dostarczę na każde żądanie Zamawiającego - aktualny dokument dopuszczający zaoferowanych dostaw do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem.

Załącznik nr 7 projekt umowy dot. ZP 38/24

UMOWA Nr

zawarta w dniu roku w Poznaniu, pomiędzy:

Szpitałem Klinicznym 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: p.o Dyrektora – mgr Agnieszka Pachciarz

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 w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i nast. z dnia z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023. poz. 1605 z póź zm.), zawiera z Zamawiającym umowę o następującej treści:

§1

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest **sukcesywna dostawa jałowego sprzętu medycznego 37 pakietów**. (zwanym również Towarem), wg załącznika nr 1 do niniejszej umowy stanowiącego jej integralną część, który jest zgodny z wybraną ofertą.

Zamawiający zastrzega, że minimalny zakres zamówienia wynosi minimum 50% 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. W przypadku zmiany umowy w zakresie przesunięć asortymentowych, o których mowa w § 5 ust. 2 lit.c umowy, strony oświadczają, że nie będą dochodzić wobec siebie roszczeń wobec danej pozycji formularza asortymentowo-cenowego, zmniejszonej ilościowo w wyniku dokonania przesunięcia asortymentowego.

2. 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 Aptece przez Wykonawcę (wysokość wjazdu 3 m). Miejsce dostaw: magazyn Apteki szpitalnej ul. Szpitalna 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 dodni roboczych** 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. Wykonawca odpowiedzialny jest za zapewnienie warunków i sposobu transportu wyrobów medycznych objętych przedmiotem umowy, w tym transport we właściwych warunkach temperaturowych, wskazanych przez producenta dla danego asortymentu.
11. Zamawiający zastrzega prawo żądania od dostawcy przedstawienia odpowiednich informacji o warunkach i sposobu transportu wyrobów medycznych.

§ 2A

[realizacja dostaw przedmiotu umowy w ramach Depozytu wyrobów medycznych]

Dotyczy pakietu nr: 1

1. Zamawiający wymaga utworzenia Depozytu wyrobów medycznych **na Blok Operacyjny Kardiochirurgii znajdujący się w siedzibie Zamawiającego w lokalizacji przy ul. Szpitalnej 27/33.**
2. Do dostaw i uzupełnienia asortymentu, który będzie w depozycie, o którym mowa w ust 1, stosuje się §2 umowy, z tym, że zamówienia o których mowa w §2 ust 2 umowy będą składane przez **Blok Operacyjny w Pracowni Inwazyjnej Kardiologii Dziecięcej.**
3. Do terminu gwarancji i ważności asortymentu który będzie w depozycie, o którym mowa w ust 1, stosuje się odpowiednio §7 umowy, z uwzględnieniem §3 ust 7 i ust 8 umowy, o której mowa w ust 4.
4. Pozostałe sprawy depozytu, Strony uregulowały w umowie depozytu **wyrobów medycznych Nr.....** **stanowiącej Załącznik nr 2 do umowy.**

§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

Okres obowiązywania

1. Umowa zostaje zawarta w dniu i **obowiązuje przez okres 30 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) Przesunięcia asortymentowe: polegające na zwiększeniu lub zmniejszeniu ilościowym dostaw poszczególnych pozycji asortymentowej przy jednoczesnym i odpowiednim zwiększeniu lub zmniejszeniu ilościowym dostaw pozostałych pozycji asortymentowych objętych przedmiotem umowy, przy zachowaniu następujących warunków:

1) Maksymalna wartość ilościowa przesunięć asortymentowych:

Zamawiający może domagać się zwiększenia ilościowego dostaw jednej pozycji przy jednoczesnym zmniejszeniu ilościowym dostaw innej pozycji - maksymalnie do 50 % pierwotnej ilości pozycji objętych przesunięciem).

2) Każde przesunięcie asortymentowe będzie dokonywane w oparciu o ceny jednostkowe zawarte w załączniku nr 1 do umowy.

3) Przesunięcia asortymentowe a dopuszczalne wyłącznie w zakresie pakietu (części zamówienia) na który została zawarta umowa.

4) Wszystkie przesunięcia asortymentowe nie spowodują przekroczenia maksymalnej wartości brutto umowy

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.
- 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
- c) zmiany spowodowane zmianą zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne
- 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.

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 wynagrodzenia

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. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy - WALORYZACJA (art. 439 ustawy pzp):

Strony mając na uwadze treść art. 439 Pzp przewidują zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Zmiana wynagrodzenia dokonuje się na podstawie wniosku złożonego przez jedną ze Stron Umowy, na następujących warunkach

1) Minimalny poziom zmiany wartości wskaźnika, uprawniający Strony niniejszej umowy do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia - w przypadku, gdy z danych Głównego Urzędu Statystycznego (dalej jako „GUS”) dotyczących 6 (sześciu) następujących po sobie miesięcy wynika, że średnia arytmetyczna ogłaszanych miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych wynosi mniej niż **97** lub więcej niż **103**.

2) Jako wskaźnik zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, Strony ustalają średnią arytmetyczną, o której mowa w pkt 1) powyżej. **Średnia arytmetyczna wyliczana** jest na podstawie danych w tabeli „Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku” w części „**Analogiczny miesiąc poprzedniego roku = 100**”, prezentowanej na stronie GUS w zakładce „Obszary tematyczne” i dalej „Ceny. Handel” w tabeli „Wskaźniki cen” w poz. „Wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych (pot. inflacja)”. Średnią arytmetyczną należy określić w procentach.

3) Przy ustalaniu miesięcy, o których mowa w pkt 1) powyżej

- przy pierwszej waloryzacji, jako pierwszy uwzględniany jest pełen miesiąc kalendarzowy następujący po miesiącu, w którym zawarto Umowę
- przy każdej kolejnej waloryzacji, jako pierwszy uwzględniany jest pełen miesiąc kalendarzowy następujący po miesiącu, w którym dokonano ostatniej waloryzacji

4) Wniosek o zmianę wysokości wynagrodzenia należnego z tytułu realizacji przedmiotu umowy nie może być złożony wcześniej niż po 6 miesiącach liczonych od dnia zawarcia niniejszej umowy, a każdy kolejny nie może być złożony wcześniej niż po 6 miesiącach od daty ostatniej zmiany;

5) Zmiana łącznego wynagrodzenia określonego Wykonawcy będzie ustalana zgodnie ze wzorem:

$WW = DW \times \dot{S}A\%$, gdzie użyte symbole oznaczają:

WW – Zwaloryzowana **wysokość wynagrodzenia/dotychczasową ceną jednostkową**

DW – dotychczasowe wynagrodzenie/ dotychczasowa cena jednostkowe określone w Umowie ;

$\dot{S}A\%$ - średnia arytmetyczna wskaźników cen, o której mowa w pkt 1 i w pkt 2 powyżej **określona procentowo.**
($\dot{S}A / 100$)

- 6) We wniosku należy przedstawić szczegółową kalkulację potwierdzającą sposób wyliczenia, z uwzględnieniem pkt 5) powyżej. Kalkulacja powinna odnosić się do cen jednostkowych (o ile dotyczy) oraz całej wartości umowy.
 - 7) Do wniosku należy dołączyć propozycje aneksu do umowy. W treści propozycji zmiany umowy należy podać w szczególności:
 - a) okres za który dokonują waloryzacji;
 - b) wartość wskaźnika;
 - c) wartość wynagrodzenia podlegającego waloryzacji;
 - d) wysokość wynagrodzenia przed i po waloryzacji;
 - e) łączną wartość zmiany wynagrodzenia w wyniku waloryzacji
 - 8) Zamawiający może żądać dodatkowych wyjaśnień w tym zakresie.
 - 9) Zamawiający rozpatrzy wniosek o waloryzację w terminie 30 dni od dnia w którym Zamawiający otrzymał wniosek. W przypadku zgody Zamawiającego, zmiana wynagrodzenia Wykonawcy nastąpi począwszy od kolejnego miesiąca kalendarzowego następującego po miesiącu, w którym Zamawiający wyraził zgodę na waloryzację, z tym zastrzeżeniem, że do zamówień złożonych w ramach realizacji przedmiotu, w poprzednim miesiącu stosuje się ceny dotychczasowe (z przed waloryzacją)
 - 10) Waloryzacji nie podlega wynagrodzenie, **które zostało już zapłacone Wykonawcy z tytułu realizacji niniejszej umowy.**
 - 11) Wysokości całkowitego wynagrodzenia pozostałego do zapłaty (tj. wynagrodzenie za niezrealizowaną część zamówienia), przewidzianego w § 8 ust 1 umowy (w tym kwoty/ceny jednostkowe zawarte w treści załącznika) zmieni się odpowiednio tj.: o wartość zmiany (wzrost lub obniżenie) wyliczonej zgodnie z pkt 5) powyżej, z tym, że maksymalna wysokość wszystkich zmian wynagrodzenia jaką Zamawiający dopuszcza w efekcie zastosowanych klauzul waloryzacyjnych w całym okresie obowiązywania umowy wynosi: **10%** wartości brutto umowy, określonej w § 8 ust 1 umowy. Zapis stosuje się odpowiednio do cen i kwot podanych jednostkowo, zgodnie z odpowiednim załącznikiem do umowy;
 - 12) Wynagrodzenie w wyniku waloryzacji zostanie ustalone z zastosowaniem stawki VAT obowiązującej w dniu, na który dokonuje się waloryzacji.
 - 13) Przez zmianę ceny materiałów lub kosztów rozumie się wzrost odpowiednio cen lub kosztów, jak również i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie.
 - 14) W przypadku likwidacji Wskaźnika, o którym mowa w pkt 2) powyżej lub zmiany podmiotu, który urzędowo go ustala, mechanizm, o którym mowa w pkt 2) powyżej stosuje się odpowiednio do wskaźnika i podmiotu, który zgodnie z odpowiednimi przepisami prawa zastąpi dotychczasowy Wskaźnik lub podmiot. Ewentualne strony ustalą inny wskaźnik i sposób liczenia waloryzacji.
- 5.1 Stosowanie do treści art. 439 ust 5 ustawy pzp, pod rygorem zapłaty kary umownej o której mowa w §10 ust 1 lit f) umowy, Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z postanowieniami ust 5, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy lub dalszym Podwykonawcom, z którymi zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki:
- 1) przedmiotem umowy są roboty budowlane, dostawy lub usługi;
 - 2) okres obowiązywania umowy przekracza 6 miesi
- Ust 5 i ust 5.1. powyżej stosuje się tylko do umów zawartych na okres dłuższy niż 6 miesięcy (dotyczy to również przypadku przedłużenia umowy powyżej 6 miesięcznego okresu obowiązywania umowy).
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 przejścia, 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. **Do pozostałych zmian umowy, które nie zostały przewidziane przez strony w ust 1-6, stosuje się odpowiednio art. 455 ustawy pzp.** W przypadkach zmian umowy powodujących zmianę wartości umowy, zmiany są dopuszczane jeżeli ich łączna wartość jest niższa niż progi unijne określone w przepisach, o których mowa w art. 3 ust. 1 ustawy pzp oraz jest niższa niż 10 % wartości pierwotnej umowy określonej w §8 ust 1 umowy. Zastrzeżenie to nie dotyczy

zmian wartości umowy, które wynikają z zmian przepisów prawa powszechnie obowiązującego o których mowa w ust 3 i ust 4 powyżej.

8. **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 całej umowy z winy Wykonawcy
 - b) 10 % netto wartości części / pakietu którego dotyczy odstąpienie, gdy Zamawiający odstąpi od części pakietu umowy z winy Wykonawcy
 - c) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w dostawie towaru określonego w §2 ust 6 umowy.
Dotyczy również zwłoki w dostawach asortymentu objętego depozytem **dotyczy pakietu nr: 1**
 - d) 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;
 - e) 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 do magazynu apteki, w tym do lokalizacji depozytu określonej w §2a ust 1 umowy (**dotyczy pakietu nr: 1**) 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;
 - e) z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty lub braku zmiany wysokości wynagrodzenia przysługującego podwykonawcami (art. 439 ust 5 ustawy pzp), z którymi umowy zostały zawarte na okres dłuższy niż 6 miesięcy, w zakresie (odpowiadającym zmianą cen materiałów i kosztów) w jakim świadczą oni usługi w ramach niniejszej umowy, w przypadku gdy wynagrodzenie Wykonawcy (na skutek zmiany cen materiałów lub kosztów), zostało zmienione zgodnie z § 5 ust 8 umowy, **w wysokości 500,00 zł za** każdy ujawniony taki przypadek
1. 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.
2. **Strony ustalają maksymalną wysokość kar jakie mogą dochodzić w zw. z realizacją umowy do 15% wartości netto umowy, o której mowa w §8 ust 1 umowy, dla każdej ze stron.**
3. Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych (do wartości rzeczywiście poniesionej szkody).
4. 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
5. W przypadku braku realizacji zamówienia, z winy Wykonawcy, w terminie umownym, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów w innej firmie, a ewentualną różnicą w cenie obciąży Wykonawcę, na co Wykonawca wyraża zgodę

§11

Odstąpienie od 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 zagrazić 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 od odstąpienia (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.
3a. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w czasie jej obowiązywania w przypadku istotnej zmiany warunków finansowania/udzielania świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem umowy zawartej z NFZ lub gdy dojdzie do rozwiązania umowy zawartej z NFZ. Z prawa do odstąpienia Zamawiający może skorzystać w terminie 60 dni od dnia dowiedzenia się przez Zamawiającego o wystąpieniu okoliczności, o których mowa w zdaniu poprzednim. Wykonawca oświadcza, że zrzeka się wszelkich roszczeń od Zamawiającego w związku z odstąpieniem od umowy na podstawie przesłanki określonej powyżej.
 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) .

Dotyczy pakietu nr: dotyczy pakietów nr:1,2,3,4

Załącznik nr 2 do umowy podstawowej - Umowa depozytu wyrobów medycznych

Umowa depozytu wyrobów medycznych NrA/2024

do umowy podstawowej Nr –/2024

zawarta w dniu r. w Poznaniu pomiędzy:

Szpitałem Kliniknym 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: p.o Dyrektora – mgr Agnieszka Pachciarz zwanym dalej Zamawiającym,

a

..... z
siedzibą w wpisaną/ym do

rejestr , prowadzonego przez
pod numerem , posiadający kapitał zakładowy w
wysokości wpisaną/ym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności
Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod numerem ,
posiadającym nr NIP , nr REGON
reprezentowanym przez:

1.
2.

zwanym/zwaną dalej Wykonawcą

§1

1. Zamawiający przyjmuje na przechowanie wyroby medyczne w ilościach, asortymencie i cenach określonych w **Załączniku nr 1 do umowy podstawowej**, dalej zwanym w umowie „Depozytem”.
2. Zamawiający jako lokalizację Depozytu wskazuje magazyn :
Pakiet nr 1,2,3,4 Blok Operacyjny w Pracowni Inwazyjnej Kardiologii Dziecięcej znajdujący się w siedzibie Zamawiającego w lokalizacji przy ul. Szpitalnej 27/33.
3. Zamawiający ma prawo dokonać zakupu zgodnie z zawartą umową podstawową na potrzeby własne. Dostawy asortymentu objętego depozytem będą odbywały się zgodnie z §2 umowy podstawowej. W tym celu Wykonawca oświadcza, że udziela Zamawiającemu zezwolenia na rozporządzanie wyrobami medycznymi poprzez pobranie odpowiedniego rodzaju wyrobu medycznego z lokalizacji depozytu wskazanej w ust 2.

§2

1. Wraz z pierwszą dostawą asortymentu objętego depozytem nastąpi jego uruchomienie.
2. Do dostaw asortymentu objętego depozytem stosuje się §2 umowy podstawowej, z tym, że zgodnie z §2a ust 2 umowy podstawowej, zamówienia będą składane przez Blok Operacyjny Kardiochirurgii Strony uzgadniają, że przyjęcie wyrobów medycznych w ramach lokalizacji określonej w §1 ust. 2 umowy - nastąpi na podstawie Protokołu odbioru podpisanego przez strony w **3 egzemplarzach:**
Pakiet nr 1,2,3,4 po jednym dla Wykonawcy, Bloku Operacyjnego w Pracowni Inwazyjnej Kardiologii Dziecięcej oraz Apteki Szpitalnej. Upoważnionym ze strony Zamawiającego do podpisania Protokołu odbioru będzie osoba wskazana przez Kierownika Bloku Operacyjnego.

§3

1. Zamawiający jest odpowiedzialny wobec Wykonawcy za szkody mogące powstać w wyrobach medycznych z wyłącznej winy Zamawiającego.
2. Wykonawca może odebrać wszystkie lub część wyrobów medycznych po uprzednim powiadomieniu Zamawiającego pisemnie **na 30 dni kalendarzowych** przed datą wyznaczonego odbioru, nie wcześniej jednak niż w dniu zakończenia umowy podstawowej.
3. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt wyrobów medycznych w depozycie.
4. Specyfikacja powierzonych wyrobów medycznych może ulec zmianie na podstawie pisemnego aneksu do umowy podstawowej.
5. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania wyrobów medycznych we właściwych warunkach (jeśli przekazał do Zamawiającego ww. warunki w formie pisemnej wraz z pierwszą dostawą wyrobów medycznych), zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.
6. W przypadku stwierdzenia, że wyroby medyczne przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru wyrobów medycznych.
7. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie zużywał powierzone wyroby medyczne poczynawszy od wyrobu medycznego o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.
8. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę wyrobów medycznych na równorzędne, o dłuższej dacie ważności, najpóźniej **na 6 miesięcy** przed upływem daty ważności wyrobu medycznego wytypowanego do wymiany.

9. W przypadku niezgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na wyroby medyczne, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego (w Depozycie).
10. Wykonawca ma prawo do kontroli Depozytu i warunków, w których są przechowywane wyroby medyczne. Dwa razy w roku kalendarzowym, Wykonawca może przeprowadzić w siedzibie Zamawiającego spis z natury wyrobów medycznych w Depozytu. Termin spisu zostanie uzgodniony z Zamawiającym **na 3 tygodnie** przed jego datą.
11. Ewentualne braki lub uszkodzenia wyrobów medycznych stwierdzone w dniu rozliczenia upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone wyroby medyczne.
12. Braki oraz uszkodzenia wyrobów medycznych stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w ust. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Bank uzupełniony zostanie do stanu wyjściowego przez Wykonawcę na warunkach określonych w umowie.

§4

1. O fakcie pobrania wyrobu medycznego na potrzeby własne Zamawiającego w ramach realizacji postanowień umowy podstawowej, Zamawiający zawiadamia Wykonawcę w terminie **do 3 dni roboczych** od daty pobrania wyrobu medycznego na formularzu zużycia, którego treść i wzór strony uzgodnią po podpisaniu umowy.
2. Wykonawca po otrzymaniu informacji o zaistnieniu zdarzenia opisanego w ust. 1 wystawi Zamawiającemu fakturę według zasad określonych w umowie podstawowej.

§5

1. Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do utrzymania pełnego asortymentu i ilości wyrobów medycznych wymienionych w załączniku do umowy podstawowej będących w Depozytu, poprzez ich systematyczne uzupełnienie.
2. §2 i §2a umowy podstawowej stosują się odpowiednio do uzupełniania depozytu.

§6

Umowa jest zawarta na czas obowiązywania umowy podstawowej.

§7

1. W sprawach nieuregulowanych postanowieniami umowy stosuje się przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy Prawo zamówień publicznych oraz odpowiednio zapisy umowy podstawowej (w szczególności §2, 2a, §10 ust 1 lit b i lit d umowy podstawowej)
2. Zmiany umowy depozytu są dopuszczalne wyłącznie w przypadku zmiany umowy podstawowej (§5 umowy podstawowej)

§8

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

§9

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

Wykonawca:

Zamawiający:

ZAŁĄCZNIK NR 8

ANEKS NR projekt aneksu DO UMOWY NR.....

zawarty w dniu roku w Poznaniu pomiędzy:

Szpitałem Klinicznym 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:
p.o Dyrektora – mgr Agnieszka Pachciarz zwanym w dalszej treści umowy Zamawiającym
a

.....
.....
(nazwa albo imię i nazwisko osoby fizycznej), adres:

.....
reprezentowanym/waną przez:

.....
zwanym/zwaną w dalszej treści **Wykonawcą**

§ 1

Działając na podstawie §..... ust..... umowy nr z dnia (zwanej dalej „Umową”), wobec niewykonania przedmiotu Umowy w pełnej ilości wskazanej w Umowie, Strony zgodnie stanowią, że przedłużają okres obowiązywania Umowy do dnia

§2

Niniejszy aneks do Umowy sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, jeden dla Wykonawcy i jeden dla Zamawiającego.

§3

Niniejszy Aneks do Umowy wchodzi w życie z dniem jego podpisania.

Wykonawca:

Zamawiający:

ZAŁĄCZNIK NR 9

ANEKS NR projekt aneksu

Z dnia roku do umowy nr, zawartej 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: p.o Dyrektora – mgr Agnieszka Pachciarz zwanym w dalszej treści umowy Zamawiającym
a

.....
.....
(nazwa albo imię i nazwisko osoby fizycznej), adres:

.....
reprezentowanym/waną przez:

.....
zwanym/zwaną w dalszej treści **Wykonawcą**

Strony działając na podstawie §5 ust.2 lit. b pkt 1) umowy nr, zgodnie ustalają i wprowadzają następujące zmiany treści do umowy:

§1

Zwiększona zostaje ilość asortymentu pozycji..... wykorzystanej w zamian za asortyment innej, niewykorzystanej pozycji....., tzw „przesunięcie asortymentowe” zgodnie z §5 ust. 2 lit. b umowy, zgodnie z załącznikiem do Aneksu.

Cena jednostkowa przedmiotu umowy i całkowita wartość umowy nie ulega zmianie.

§2

Pozostałe postanowienia umowy nie ulegają zmianie.

§3

Aneks wchodzi w życie z mocą obowiązująca od dnia roku.

§4

Niniejszy aneks do Umowy sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, jeden dla Wykonawcy i jeden dla Zamawiającego.

Wykonawca:

Zamawiający:

