**Specyfikacja warunków zamówienia**

**ZAKUP WRAZ Z DOSTAWĄ DROBNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO**

**DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ**

**W PUŁAWACH**

Numer sprawy: **58/230/2022**

1. **NAZWA (FIRMA) ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:**

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ w PUŁAWACH**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. J. Bema 1, 24-100 Puławy

Tel. 81 450 23 89

Adres strony internetowej: [www.szpitalpulawy.pl](http://www.szpitalpulawy.pl)

Adres e-mail: [zp@szpitalpulawy.pl](mailto:zp@szpitalpulawy.pl)

Adres skrzynki E-PUAP/SPZOZPULAWY/SkrytkaZP

Rodzaj Zamawiającego: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Zamawiający nie dokonuje zakupu w imieniu innych instytucji zamawiających.

**II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:**

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 129 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) (zwanej dalej także „Pzp”, „ustawa Pzp”) oraz aktów wykonawczych wydanych na jej podstawie.

2. Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu o udzieleniu zamówienia publicznego zastosowana zostaje tzw. „procedura odwrócona”, o której mowa w art.139 ustawy Pzp. Procedura ta polegać będzie na tym, że Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełnienia warunków udziału w postępowaniu.

3. Niniejsza specyfikacja warunków zamówienia zwana jest w dalszej treści swz lub specyfikacją.

4. W sprawach nieuregulowanych w niniejszej swz stosuje się przepisy ustawy Pzp oraz aktów wykonawczych do ustawy Pzp.

**III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:**

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z dostawą drobnego sprzętu medycznego dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Puławach, z podziałem na 53 zadania.

2. Nomenklatura wg CPV : 33140000-3 - materiały medyczne

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w Załączniku nr 4 do poszczególnych zadań.

3. Podane przez Zamawiającego ewentualne nazwy (znaki towarowe), mają charakter przykładowy, a ich wskazanie ma na celu określenie oczekiwanego standardu, przy czym Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w zakresie sporządzonego opisu przedmiotu zamówienia.

4. Przedmiot zamówienia określono poprzez wskazanie obiektywnych cech technicznych i jakościowych oraz standardów, dla których określenia dopuszcza się wskazanie przykładowych znaków towarowych.

**IV. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

Zamawiający żąda od Wykonawcy następujących przedmiotowych środków dowodowych:

materiały informacyjne dotyczące przedmiotu zamówienia zgodne z opisem przedmiotu zamówienia, z których ma wynikać potwierdzenie wszystkich parametrów wyspecyfikowanych przez Zamawiającego.

Uwaga! Jako materiał informacyjny nie może zostać złożony opis przedmiotu zamówienia Zamawiającego podpisany przez Wykonawcę, dokument złożony na potwierdzenie parametrów ma za zadanie potwierdzać wszelkie właściwości określone w opisie.

***UWAGA: jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie zgodnie z art. 107 ustawy Pzp.***

**V TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:**

Zamówienie musi zostać zrealizowane w okresie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy.

**VI**  **INFORMACJA O SKŁADANIU OFERT CZĘŚCIOWYCH**

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.

**VII INFORMACJA O SKŁADANIU OFERT WARIANTOWYCH**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

**VIII INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 7 I 8**

Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówienia, o którym mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.

**IX**  **PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy, określone zostały w Załączniku nr 3 do SWZ.

**X WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki dotyczące:

1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:

Zamawiający nie stawia warunku w ww. zakresie.

1. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów Zamawiający nie stawia warunku w ww. zakresie
2. sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

Zamawiający nie stawia warunku w ww. zakresie.

1. zdolności technicznej lub zawodowej:

Zamawiający nie stawia warunku w ww. zakresie.

**XI PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

**A. OŚWIADCZENIE SKŁADANE NA FARMULARZU JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA (ZWANEJ DALEJ ” JEDZ”)**

1. Wykonawca w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu, składa wraz z ofertą **aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ).**

2. Środkiem komunikacji elektronicznej, służącym złożeniu JEDZ przez Wykonawcę, jest użycie, mini Portalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://epuap.gov.pl/portal>. UWAGA! Złożenie JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (np. CD, pendrive) jest niedopuszczalne, nie stanowi bowiem jego złożenia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 18 lipca 2002 o świadczeniu usług drogą elektroniczną.

**JEDZ należy przesłać poprzez mini Portal** [**https://miniportal.uzp.gov.pl/**](https://miniportal.uzp.gov.pl/)**, ePUAP** [**https://epuap.gov.pl/portal**](https://epuap.gov.pl/portal)**:**

a) Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesyłanych danych: .pdf, .doc .docx, .rtf,.xps, .odt.;

b) Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów;

c) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez Wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, Wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 05.09.2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579).

d) Podpisany dokument elektroniczny JEDZ należy wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP);

e) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 126 ust. 1 ustawy Pzp, za pośrednictwem „Formularza do komunikacji”.

3. Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności.

4. Wykonawca który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia składa także JEDZ dotyczące tych podmiotów.

5. Wykonawca który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa JEDZ dotyczące podwykonawców.

**B. ZAMAWIAJĄCY PRZED WYBOREM NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY WEZWIE WYKONAWCĘ, KTÓREGO OFERTA ZOSTAŁA NAJWYŻEJ OCENIONA, DO ZŁOŻENIA W WYZACZONYM TERMINIE, NIE KRÓTSZYM NIŻ 10 DNI, AKTUALNYCH NA DZIEŃ ZŁOŻENIA NASTĘUJĄCYCH PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:**

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art.108 ust. 1 pkt 1), 2), 3), 4) Pzp, wystawianej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

2) oświadczenie Wykonawcy o :

- aktualności informacji zawartych w JEDZ

Wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 5 do SWZ.

**XII 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**

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu mini Portalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://login.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej [zp@szpitalpulawy.pl](file:///C:\Users\mmaczka.SPZOZ\AppData\AppData\Local\Temp\zp@szpitalpulawy.pl). Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do formularza do komunikacji.

2. Wymagania techniczne i organizacyjne wysłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortaluoraz Regulaminie ePUAP.

3. Maksymalny rozmiar plików przesłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany , wycofania oferty lub wniosku oraz do komunikacji wynosi 150MB.

4. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.

5. Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesyłanych danych: pdf, doc, docx, rtf, xps, odt.

6. Każdy Wykonawca ma prawo zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia. Wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SWZ powinien być skierowany przy użyciu, mini Portalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://epuap.gov.pl/portal> za pośrednictwem „Formularza do komunikacji” lub poczty email [zp@szpitalpulawy.pl](file:///C:\Users\mmaczka.SPZOZ\mmaczka\Desktop\PRZETARGI\KOMPUTERY_2\zp@szpitalpulawy.pl). Pytania należy przesyłać w wersji edytowalnej.

7. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgody z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U.2020 poz. 2452).

8. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z wykonawcami: Justyna Gawęda  
 e-mail: [zp@szpitalpulawy.pl](mailto:zp@szpitalpulawy.pl), tel. 81 450 23 89.

9. Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego pytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania, lub jednej ze wskazanych wyżej form porozumiewanie się pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą.

10. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia (BZP i znak sprawy albo TED i znak sprawy lub ID postępowania i znak sprawy).

11. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*, każda ze Stron na żądanie drugiej Strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

**XIII INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69**

Zamawiający nie przewiduje użycia innych środków komunikacji elektronicznej ze względu na sytuacje, o których mowa w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 ustawy Pzp.

**XIV TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 23.04.2023 r.

2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, 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 (t. j. wyrażonego przy użyciu wyrazów, cyfr lub innych znaków pisarskich, które można odczytać i powielić) oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

**XV WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:**

1. Wymagane wadium określone w stosunku do wartości zamówienia w całości wynosi 34 896,40 zł. (słownie: trzydzieści cztery tysiące osiemset dziewięćdziesiąt sześć złotych 40/100) w tym:

Zadanie nr 1 – 2 769,50 (dwa tysiące siedemset sześćdziesiąt dziewięć złotych 50/100)

Zadanie nr 2 – 199,50 (sto dziewięćdziesiąt dziewięć złotych 50/100)

Zadanie nr 3 – 19,60 (dziewiętnaście złotych 60/100)

Zadanie nr 4 – 1 066,00( ( jeden tysiąc sześćdziesiąt sześć złotych 00/100)

Zadanie nr 5 – 990,00 (dziewięćset dziewięćdziesiąt złotych 00/100)

Zadanie nr 6 – 174,50 (sto siedemdziesiąt cztery złote 50/100)

Zadanie nr 7 – 259,50 (dwieście pięćdziesiąt dziewięć złotych 50/100)

Zadanie nr 8 – 39,00 (trzydzieści dziewięć złotych 00/100)

Zadanie nr 9 – 1 048,60 ( jeden tysiąc czterdzieści osiem złotych 60/100)

Zadanie nr 10 – 804,00 ( osiemset cztery złote 00100)

Zadanie nr 11 –822,00 ( osiemset dwadzieścia dwa złote 00/100)

Zadanie nr 12 – 721,00 ( siedemset dwadzieścia jeden złoty 00/100)

Zadanie nr 13 – 201,00 (dwieście jeden złotych 00/100)

Zadanie nr 14 – 100,00 ( sto złotych 00/100)

Zadanie nr 15 – 156,00 ( sto pięćdziesiąt sześć złotych 00/100)

Zadanie nr 16 – 697,00 ( sześćset dziewięćdziesiąt siedem złotych 00/100)

Zadanie nr 17 – 11 122,00 ( jedenaście tysięcy sto dwadzieścia dwa złote 00/100)

Zadanie nr 18 – 256,00 (dwieście pięćdziesiąt sześć złotych 00/100)

Zadanie nr 19 – 345,50 (trzysta czterdzieści pięć złotych 50/100)

Zadanie nr 20 – 829,50 ( osiemset dwadzieścia dziewięć złotych 50/100)

Zadanie nr 21 – 87,00 ( osiemdziesiąt siedem złotych 00/100)

Zadanie nr 22 – 154,50 ( sto pięćdziesiąt cztery złote 50/100)

Zadanie nr 23 – 85,00 ( osiemdziesiąt pięć złotych 00/100)

Zadanie nr 24 – 154,50 sto pięćdziesiąt cztery złote 50/100)

Zadanie nr 25 – 148,00 (sto czterdzieści osiem złotych 00/100)

Zadanie nr 26 – 71,00 ( siedemdziesiąt jeden złotych 00/100)

Zadanie nr 27– 98,00 (dziewięćdziesiąt osiem złotych 00/100)

Zadanie nr 28 –750,00 ( siedemset pięćdziesiąt złotych)

Zadanie nr 29 – 2 542,00 ( dwa tysiące pięćset czterdzieści dwa złote 00/100)

Zadanie nr 30 – 498,00 (czterysta dziewięćdziesiąt osiem złotych 00/100)

Zadanie nr 31 – 143,00 (sto czterdzieści trzy złote 00/100)

Zadanie nr 32 –236,00 ( dwieście trzydzieści sześć złotych 00/100)

Zadanie nr 33 – 1 672,00 ( jeden tysiąc sześćset siedemdziesiąt dwa złote 00/100)

Zadanie nr 34- 52,00 ( pięćdziesiąt dwa złote)

Zadanie nr 35 – 648,00 (sześćset czterdzieści osiem złotych 00/100)

Zadanie nr 36 –240,00 ( dwieście czterdzieści złote 00/100)

Zadanie nr 37 – 318,00 (trzysta osiemnaście złotych 00/100)

Zadanie nr 38- 200,00 ( dwieście złotych 00/100)

Zadanie nr 39 – 56,00 ( pięćdziesiąt sześć złotych 00/100)

Zadanie nr 40 – 32,50 (trzydzieści dwa złote 50/100)

Zadanie nr 41 – 371,00 (trzysta siedemdziesiąt jeden złotych 00/100)

Zadanie nr 42- 195,00 ( dziewięćdziesiąt pięć złotych 00/100)

Zadanie nr 43 – 664,00 ( sześćset sześćdziesiąt cztery złote 00/100)

Zadanie nr 44 –47,00 ( czterdzieści siedem złotych 00/100)

Zadanie nr 45 – 364,00 ( trzysta sześćdziesiąt cztery złote 00/100)

Zadanie nr 46- 532,20 ( pięćset trzydzieści dwa złote 20/100)

Zadanie nr 47 –947,50 ( dziewięćset czterdzieści siedem złoty 50/100)

Zadanie nr 48 – 19,00 ( dziewiętnaście złotych 00/100)

Zadanie nr 49 - 60,00 ( sześćdziesiąt złotych 00/100)

Zadanie nr 50 – 281,00 ( dwieście osiemdziesiąt jeden złotych 00/100)

Zadanie nr 51- 116,00 ( sto szesnaście złotych 00/100)

Zadanie nr 52 – 54,00 ( pięćdziesiąt cztery złote 00/100)

Zadanie nr 53 – 404,00 ( czterysta cztery złote 00/100)

2. Wadium może być wniesione w jednej lub kilku następujących formach:

a) pieniądzu na konto Zamawiającego: Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek Zamawiającego prowadzony w Bank Millennium S.A. 52 1160 2202 0000 0000 9840 8599. Uznanie konta Zamawiającego winno nastąpić najpóźniej do daty złożenia oferty. - na przelewie należy umieścić informację "wadium – ZM 58/230/2022”.

b) gwarancjach bankowych;

c) gwarancjach ubezpieczeniowych;

d) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z 29 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. z 2020 r. poz. 299 z późn. zm.)

3. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert, w szczególności wadium w formie pieniężnej winno wpłynąć na konto Zamawiającego przed upływem terminu składania ofert. W przypadku wnoszenia wadium w innej formie niż pieniężna, Wykonawca dołącza do oferty oryginalny dokument wadialny. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się Wykonawców, którzy nie wniosą wadium przed upływem terminu składania ofert.

4. W przypadku wnoszenia wadium w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej, gwarancja musi być gwarancją nieodwołalną, bezwarunkową i płatną na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, sporządzona zgodnie z obowiązującymi przepisami i powinna zawierać następujące elementy:

a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji(zamawiającego), gwaranta (banku lub instytucji ubezpieczeniowej udzielających gwarancji) oraz wskazanie ich siedzib,

b) kwotę gwarancji,

c) termin ważności gwarancji w formie: „od dnia……-do dnia…..”,

d) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji na pierwsze żądanie zamawiającego w sytuacji określonych w art. 98 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości umieszczenia w treści gwarancji klauzuli dotyczącej pośrednictwa podmiotów trzecich.

5. W przypadku wnoszenia wadium w formie innej niż pieniężna, zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą oryginału dokumentu wadialnego (gwarancji lub poręczenia)

Formę wniesienia wadium w postaci innej niż pieniężna podpisuje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne -podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie przedstawiciel podmiotu wystawiającego dany dokument. Wadium musi zabezpieczyć ofertę przez cały okres związania ofertą, począwszy od dnia, w którem upływa termin składania ofert.

**XVI** **OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:**

**1. Oferta musi być sporządzona w języku polskim, w postaci elektronicznej i opatrzona kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.**

**2. Do przygotowania oferty należy wykorzystać Formularz ofertowy, którego wzór stanowi Załącznik nr 1 do SWZ.**

**3. Do oferty należy dołączyć:**

a) OŚWIADCZENIE SKŁADANE NA FARMULARZU JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWEINIA (JEDZ),o którym mowa w rozdziale XI pkt. A SWZ.

b) W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania – odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru;

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

d) 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;

e) Formularz ofertowy, którego wzór stanowi Załącznik nr 1 do SWZ;

f) Opis przedmiotu zamówienia, którego wzór stanowi Załącznik nr 4 do SWZ;

g) Klauzule informacyjną dotyczącą przetwarzania danych osobowych stanowi Załącznik nr 6 do SWZ;

4. Do zaszyfrowania oferty nie jest potrzebna ani aplikacja do szyfrowania ofert, ani plik z kluczem publicznym. Cały proces szyfrowania ma miejsce na stronie [miniPortal.uzp.gov.pl](file:///C:\Users\mmaczka.SPZOZ\AppData\Local\Temp\jho9).

5. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty został opisany w Instrukcji użytkowania dostępnej na miniPortalu.

6. Jeżeli na ofertę składa się kilka dokumentów, Wykonawca powinien stworzyć folder, do którego przeniesie wszystkie dokumenty oferty, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. Następnie z tego folderu Wykonawca zrobi folder. zip(bez nadawania mu hasła i bez szyfrowania).

7. Oferta oraz oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu muszą być złożone w oryginale.

8. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (tj. w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym). Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (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, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upełnomocnionego.

9. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t. j. Dz. U. z 2020 r., poz. 1913 ze zm.), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnieni. 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.

10. Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie zgodnie z art. 107 ustawy Pzp.

11. Postanowień ust. 10 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego , oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

**XVII TERMIN SKŁADANIA OFERT**

1. Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi załącznikami należy wczytać na miniPortalu na stronie <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, w terminie do dnia 24.01.2023 r. do godziny 8:00

2. Wykonawca może złożyć jedną ofertę.

3. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.

4. Wykonawca przed upływem terminu do składania ofert może zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnienia również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkowania dostępnej na miniPortalu.

5. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

**XVIII TERMIN OTWARCIA OFERT**

**1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 24.01.2023 r., o godzinie 8:15**

2. Otwarcie ofert jest niejawne.

3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:

- 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.

5. W przypadku wystąpienia awarii system teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.

6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania

**XIX PODSTAWY WYKLUCZENIA**

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 pzp, Wykonawcę:

1.1. będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo(art. 108 ust. 1 pkt. 1)):

* + 1. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
    2. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
    3. 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,
    4. 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,
    5. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
    6. 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),
    7. 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,
    8. 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;

1.2. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1.1 (art. 108 ust. 1 pkt. 2));

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 (art. 108 ust. 1 pkt. 3));

1.4. wobec którego orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne (art. 108 ust. 1 pkt. 4));

1.5. 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 (art. 108 ust. 1 pkt. 5));

1.6. jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia (art. 108 ust. 1 pkt. 6)).

1.7.. który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, 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 ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

1.8. który naruszył obowiązki w dziedzinie ochrony środowiska, prawa socjalnego lub prawa pracy:

a) będącego osobą fizyczną skazanego prawomocnie za przestępstwo przeciwko środowisku, o którym mowa w rozdziale XXII Kodeksu karnego lub za przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, o którym mowa w rozdziale XXVIII Kodeksu karnego, lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego,

b) będącego osobą fizyczną prawomocnie ukaranego za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny,

c) wobec którego wydano ostateczną decyzję administracyjną o naruszeniu obowiązków wynikających z prawa ochrony środowiska, prawa pracy lub przepisów o zabezpieczeniu społecznym, jeżeli wymierzono tą decyzją karę pieniężną;

1.9. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo lub ukarano za wykroczenie, o którym mowa w pkt 2 lit. a lub b;

1.10. w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

1.11. który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;

1.12. jeżeli występuje konflikt interesów w rozumieniu art. 56 ust. 2, którego nie można skutecznie wyeliminować w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy;

1.13. który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;

1.14. który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych;

1.15. który bezprawnie wpływał lub próbował wpływać na czynności zamawiającego lub próbował pozyskać lub pozyskał informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;

1.16. który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

2. Wykonawca podlega wykluczeniu także w oparciu o podstawy wykluczenia wskazane art. 7 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t. j. Dz. U. 2022 r., poz. 835 z późn. zm.).

3.Zamawiający informuje, że wykluczeniu z postępowania na podstawie pkt 7.6 SWZ podlegają:

1)  wykonawcy wymienieni w wykazach określonych w rozporządzeniu Rady (WE) nr 765/2006 z dnia 18 maja 2006 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z sytuacją na Białorusi i udziałem Białorusi w agresji Rosji wobec Ukrainy (Dz. Urz. UE L 134 z 20.05.2006, str. 1, z późn. zm.) i rozporządzeniu Rady (UE) nr 269/2014 z dnia 17 marca 2014 r. w sprawie środków ograniczających w odniesieniu do działań podważających integralność terytorialną, suwerenność i niezależność Ukrainy lub im zagrażających (Dz. Urz. UE L 78 z 17.03.2014, str. 6, z późn. zm.) albo wpisani na listę o której mowa w art. 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, na podstawie decyzji w sprawie wpisu na ww. listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 powołanej ustawy;

2)  wykonawcy, których 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 Rady (WE) nr 765/2006 z dnia 18 maja 2006 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z sytuacją na Białorusi i udziałem Białorusi w agresji Rosji wobec Ukrainy (Dz. Urz. UE L 134 z 20.05.2006, str. 1, z późn. zm.) i rozporządzeniu Rady (UE) nr 269/2014 z dnia 17 marca 2014 r. w sprawie środków ograniczających w odniesieniu do działań podważających integralność terytorialną, suwerenność i niezależność Ukrainy lub im zagrażających (Dz. Urz. UE L 78 z 17.03.2014, str. 6, z późn. zm.) albo wpisani na listę o której mowa w art. 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, lub będący takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile zostali wpisani na ww. listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;

3)  wykonawcy, których 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 Rady (WE) nr 765/2006 z dnia 18 maja 2006 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z sytuacją na Białorusi i udziałem Białorusi w agresji Rosji wobec Ukrainy (Dz. Urz. UE L 134 z 20.05.2006, str. 1, z późn. zm.) i rozporządzeniu Rady (UE) nr 269/2014 z dnia 17 marca 2014 r. w sprawie środków ograniczających w odniesieniu do działań podważających integralność terytorialną, suwerenność i niezależność Ukrainy lub im zagrażających (Dz. Urz. UE L 78 z 17.03.2014, str. 6, z późn. zm.) albo wpisany na listę o której mowa w art. 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na ww. listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

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

**XX OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:**

1.Wykonawca poda cenę oferty w Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ, jako cenę brutto (z uwzględnieniem kwoty podatku od towarów i usług (VAT)) z wyszczególnieniem stawki podatku od towarów i usług (VAT).

2. Cena oferty stanowi wynagrodzenie ryczałtowe.

3. Cena musi być wyrażona w złotych polskich (PLN), z dokładnością nie większą niż dwa miejsca po przecinku.

4. 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 nie-prawidłowej 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).

5. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).

6. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną ryczałtową podaną cyfrowo a słownie, jako wartość właściwa zostanie przyjęta cena ryczałtowa podana słownie.

**XXI INFORMACJA DOTYCZĄCA WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM A WYKONAWCĄ:**

1. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).
2. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

**XXII OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW, I SPOSOBU OCENY OFERT:**

Każde zadanie oceniane będzie osobno.

**Kryteria oceny ofert i ich znaczenie w zakresie zadań nr:**

**1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 12, 13, 15, 17, 20, 21, 22, 26, 29, 33, 34, 49.**

W trakcie oceny ofert kolejno rozpatrywanym i ocenianym ofertom przyznawane są punkty według:

1) Za najniższą cenę brutto – 60 pkt

Cena oferowana minimalna brutto

cena = -------------------------------------------- x 60 pkt

Cena brutto badanej oferty

2) Ocena jakości – 30 pkt

Punktacja jakości oferty badanej

ocena jakości = -------------------------------------------- -------------- x 30 pkt

punktacja jakości najwyżej ocenionej oferty

3) - Realizacja dostawy licząc od dnia otrzymania zlecenia – 10%

Zamawiający wymaga aby termin realizacji dostawy był nie dłuższy niż 5 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia (wymagania wzoru umowy). Punkty w tym kryterium oceny zostaną przyznane wykonawcy jeżeli zaoferuje on termin realizacji dostawy krótszy niż 6 dni licząc od dnia otrzymania zlecenia. W przypadku gdy wykonawca nie uzupełni pkt 3 formularza ofertowego lub też zaoferuje termin realizacji dostawy wynoszący powyżej 5 dni zamawiający przyzna mu 0 pkt.

Zasada przyznania punktów wstępnych

- termin realizacji zamówienia wynoszący 5 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 1 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 4 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 2 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 3 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 3 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 2 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 4 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 1 dzień roboczy licząc od dnia otrzymania zlecenia – 5 pkt

Termin realizacji oferty badanej

Termin realizacji dostawy = ----------------------------------------------------------------- x 10 pkt

Termin realizacji oferty najwyżej ocenionej wstępnie

**Za ofertę najkorzystniejszą złożoną w ramach tego przetargu zostanie uznana oferta, która uzyska największą liczbę punktów za wszystkie kryteria oceny łącznie.**

**Kryteria oceny ofert i ich znaczenie w zakresie zadań nr:**

**8, 9, 10, 11, 14, 16, 18, 19, 23, 24, 25, 27, 28, 30, 31, 32, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 50, 51, 52, 53.**

1) Cena brutto - 60 %

W trakcie oceny ofert kolejno rozpatrywanym i ocenianym ofertom przyznawane są punkty według:

- za najniższą cenę brutto – 60 pkt

Cena oferowana minimalna brutto

Cena = ----------------------------------------------- x 60 pkt

Cena brutto badanej oferty

2) Realizacja dostawy licząc od dnia otrzymania zlecenia – 40%

Zamawiający wymaga aby termin realizacji dostawy był nie dłuższy niż 5 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia (wymagania wzoru umowy). Punkty w tym kryterium oceny zostaną przyznane wykonawcy jeżeli zaoferuje on termin realizacji dostawy krótszy niż 6 dni licząc od dnia otrzymania zlecenia. W przypadku gdy wykonawca nie uzupełni pkt 3 formularza ofertowego lub też zaoferuje termin realizacji dostawy wynoszący powyżej 5 dni zamawiający przyzna mu 0 pkt.

Zasada przyznania punktów wstępnych

- termin realizacji zamówienia wynoszący 5 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 1 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 4 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 2 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 3 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 3 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 2 dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia – 4 pkt

- termin realizacji zamówienia wynoszący 1 dzień roboczy licząc od dnia otrzymania zlecenia – 5 pkt

Termin realizacji oferty badanej

Termin realizacji dostawy = ----------------------------------------------------------------- x 40 pkt

Termin realizacji oferty najwyżej ocenionej wstępnie

**Za ofertę najkorzystniejszą złożoną w ramach tego przetargu zostanie uznana oferta, która uzyska największą liczbę punktów za wszystkie kryteria oceny łącznie.**

2. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta uzyska największą liczbę punktów.

3. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, wezwie on Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.

4. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

5. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.

6. 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.

7. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 6, 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*.*

**XXIII INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY, W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:**

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego , z uwzględnieniem art. 557 pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektrycznej, albo 15 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.

2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzieleniu zamówienia złożono tylko jedną ofertę.

3. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią Załacznik nr 3 do SWZ. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.

4. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.

5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

**XXIV ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH:**

1. Zamawiający informuje, że przewiduje możliwości zmiany umowy. Zmiany zawartej umowy mogą nastąpić w następujących przypadkach, gdy:

a) ulegnie zmianie stan prawny w zakresie dotyczącym realizowanej umowy, który spowoduje konieczność zmiany sposobu wykonania zamówienia przez Wykonawcę;

b) wystąpią przeszkody o obiektywnym charakterze (zdarzenia nadzwyczajne, zewnętrzne   
i niemożliwe do zapobieżenia, a więc mieszczące się w zakresie pojęciowym tzw. siły wyższej), np. pogoda uniemożliwiająca wykonywanie umowy, zdarzenia nieleżące po żadnej ze stron umowy. Strony mają prawo do skorygowania uzgodnionych zobowiązań i przesunięcia terminu realizacji maksymalnie o czas trwania siły wyższej. Strony zobowiązują się do natychmiastowego poinformowania się nawzajem o wystąpieniu ww. przeszkód;

c) nastąpi konieczność wykonania innych, nieprzewidzianych prac, nieuwzględnionych w opisie przedmiotu zamówienia, a niezbędnych do zrealizowania przedmiotu zamówienia skutkujących przesunięciem terminu realizacji zamówienia o czas niezbędny do ich wykonania.

2. Wzór umowy stanowi załącznik nr 3 do niniejszej swz.

3. Strony dopuszczają możliwość zmian redakcyjnych, korekty omyłek pisarskich oraz zmian będących następstwem zmian danych ujawnionych w rejestrach publicznych bez konieczności sporządzania aneksu.

4. Gdyby nastąpiła zmiana stawki podatku od towarów i usług, umowa nie ulegnie zmianie w zakresie wysokości ceny netto.

**XXV WSKAZANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, KTÓRA MOŻE BYĆ POWIERZONA PODWYKONAWCOM:**

Zamawiający dopuszcza wykonanie przedmiotu zamówienia przy udziale podwykonawców. Zakres prac, który Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom oraz nazwy podwykonawców należy wymienić w ofercie Wykonawcy – zgodnie z załącznikiem nr 1 do swz.

W przypadku gdy Wykonawca nie wskaże powyższych informacji, Zamawiający uzna, iż zamówienie realizowane będzie bez udziału podwykonawców.

**XXVI INFORMACJA O UMOWIE RAMOWEJ:**

Zamawiający nie prowadzi postępowania w celu zawarcia umowy ramowej.

**XXVII INFORMACJE DODATKOWE DOTCZACE WYSOKOŚCI ZWROTU KOSZTÓW UDZIAŁU W POSTEPOWANIU, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEIDUJE ICH ZWROT, ORAZ AUKCJI ELEKTRONICZNEJ, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE AUKCJĘ ELEKTRONICZNĄ.**

1. Wszystkie koszty związane z uczestnictwem w postępowaniu, w szczególności  
z przygotowaniem i złożeniem ofert ponosi Wykonawca składający ofertę.

2. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

3. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

**XXVIII WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA OSÓB ORAZ INFORMACJA O ZASTRZEŻENIU MOŻLIWOŚCI UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA WYŁĄCZNIE PRZEZ WYKONAWCÓW, O KTÓRYCH MOWA W ART. 94**

Zamawiający nie stawia wymagań.

**XXIX INFORMACJA DOTYCZĄCA ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**XXX POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:**

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp.

2. Odwołanie przysługuje na:

2.1. niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2.2. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.

3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.

4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.

**XXXI ZAŁĄCZNIKI DO SWZ**

Załącznik nr 1 – Oferta wykonawcy

Załącznik nr 2 – JEDZ

Załącznik nr 3 – Projektowane postanowienia umowy

Załącznik nr 4 – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Załącznik nr 5 - Wzór oświadczenia JEDZ

Załącznik nr 6 – Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych.

Puławy, 16.12.2022 r.

podpis Zamawiającego:

**Dyrektor SP ZOZ w Puławach**

**Piotr Rybak**

**Załącznik nr 1 do SWZ**

Nazwa wykonawcy: ….....................................................................................................................

**KRS** wykonawcy: …........................................................................................................................

**NIP** wykonawcy: …...........................................................................................................................

**REGON** wykonawcy: …....................................................................................................................

adres wykonawcy: ….......................................................................................................................

kod pocztowy i miejscowość: ….......................................................................................................

województwo…..........................................................................................................................

telefon: …..........................................................

poczta elektroniczna (e-mail): …..............................................................................

adres internetowy (URL): ….....................................................................................

Nazwisko i kontakt osoby upoważnionej do kontaktów: …..............................................................

**Wykonawca jest:**

* mikroprzedsiębiorstwem,
* małym przedsiębiorstwem,
* średnim przedsiębiorstwem,
* jednoosobową działalnością gospodarczą,
* osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej,
* innym rodzajem\*

## O F E R T A W Y K O N A W C Y

1. Oferujemy dostawę drobnego sprzętu medycznego dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Puławach na warunkach i zasadach określonych w swz po cenie ryczałtowej brutto zgodnej z podaną w załączniku Nr 4 do swz i na warunkach i zasadach określonych w swz.

Zadanie nr 1:

brutto: .........................................................................................................

cena brutto słownie: ………...............................................................................................................)

Zadanie nr 2:

brutto: .........................................................................................................

(cena brutto słownie: ………...............................................................................................................)

Zadanie nr 3:

brutto: .........................................................................................................

(cena brutto słownie: ………...............................................................................................................)

Zadanie nr 4:

brutto: .........................................................................................................

(cena brutto słownie: ………...............................................................................................................)

Wykonawca według powyższego wzoru wypełnia ofertę dla zadań, w których składa ofertę.

Czy wybór oferty będzie prowadził do powstania obowiązku podatkowego po stronie Zamawiającego TAK/NIE\*

Jeżeli Wykonawca wskaże TAK (powstanie obowiązek podatkowy u Zamawiającego), Wykonawca wskazuje rodzaj towaru/usługi, której ten obowiązek dotyczy ……………………………. (nazwa towaru/usługi).

Zadanie nr 1:

brutto: .........................................................................................................

cena netto słownie: ………...............................................................................................................)

Zadanie nr 2:

brutto: .........................................................................................................

(cena netto słownie: ………...............................................................................................................)

Zadanie nr 3:

brutto: .........................................................................................................

(cena netto słownie: ………...............................................................................................................)

Zadanie nr 4:

brutto: .........................................................................................................

(cena netto słownie: ………...............................................................................................................)

Wykonawca według powyższego wzoru wypełnia ofertę dla zadań, w których składa ofertę.

2. Oferujemy realizację dostawy cząstkowej w ciągu ……… dni roboczych licząc od dnia otrzymania zamówienia cząstkowego.

Adres e-mail ……………..………… do składania zamówień

3. Adres skrzynki ePUAP Wykonawcy: ………………

4. Adres e-mail…………do przesyłania dokumentów finansowych (np. faktury ,noty) .

5. Termin płatności 30 dni.

6. **Oświadczamy**, iż zaakceptowaliśmy termin realizacji przedmiotu umowy wskazany w części V swz oraz w umowie.

7. **Oświadczamy**, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i akceptujemy wszystkie warunki w niej zawarte.

8. **Oświadczamy**, że uzyskaliśmy wszelkie informację niezbędne do prawidłowego przygotowania i złożenia niniejszej oferty.

9. Jesteśmy związani niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji warunków zamówienia.

10. **Oświadczamy**, że zapoznaliśmy się z Projektowanymi Postanowieniami Umowy, określonymi w Załączniku nr 3 do Specyfikacji Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wybranej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach w niej określonych.

11. **Oświadczamy**, iż zamierzamy zlecić podwykonawcy następujące części zamówienia

(wypełnić tylko w przypadku realizacji zamówienia przy udziale podwykonawców)

część ………………………………… nazwa podwykonawcy ………………..

część ………………………………… nazwa podwykonawcy ………………..

12. **Oświadczamy**, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO[[1]](#footnote-1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*\*

13. Integralną część niniejszej oferty stanowią dokumenty wymagane treścią rozdziału XVI swz.

……………………… dnia ……………………

……………………………………………………..

*(podpis osoby upoważnionej do reprezentacji)*

***Informacja dla Wykonawcy:***

*Formularz ofertowy (oraz Załączniki do niniejszego formularza) musi być opatrzony przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania firmy kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym i przekazany Zamawiającemu wraz z dokumentem(ami) potwierdzającymi prawo do reprezentacji Wykonawcy przez osobę podpisującą ofertę.*

*\*niepotrzebne skreślić*

*\*\*w przypadku, gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art.13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO Wykonawca nie składa oświadczenia (usunięcie treści oświadczenia następuje np. przez jego wykreślenie).*

**Załącznik nr 2 do swz**

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 zamówienia[[2]](#footnote-2).*Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia*[[3]](#footnote-3)* w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: 2022/S 246-711696

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]](#footnote-4)*** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa: | [ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W PUŁAWACH ] |
| ***Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?*** | ***Odpowiedź: Dostawy*** |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[5]](#footnote-5): | Zakup wraz z dostawą drobnego sprzętu medycznego dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Puławach. |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[6]](#footnote-6): | [ ZM 58/230/2022] |

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

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]](#footnote-7):  Telefon:  Adres e-mail:  Adres internetowy (adres www) (*jeżeli dotyczy*): | [……]  [……]  [……]  [……] |
| **Informacje ogólne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem[[8]](#footnote-8)? | [] Tak [] Nie |
| **Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone[[9]](#footnote-9):** czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym”[[10]](#footnote-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. | [] Tak [] Nie      […]   [….] |
| Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)? | [] Tak [] Nie [] Nie dotyczy |
| **Jeżeli tak**:  **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.**  a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać: c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie[[11]](#footnote-11): 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.** **WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:**e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | a) [……]  b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] c) [……]    d) [] Tak [] Nie          e) [] Tak [] Nie         (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] |
| **Rodzaj uczestnictwa:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami[[12]](#footnote-12)? | [] Tak [] Nie |
| Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia. | |
| **Jeżeli tak**: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział: | a): [……]   b): [……]   c): [……] |
| **Części:** | **Odpowiedź:** |
| W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę. | [ ] |

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy

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

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

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

|  |  |
| --- | --- |
| **Zależność od innych podmiotów:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V? | [] Tak [] 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 V[[13]](#footnote-13).

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 jakiejkolwiek części zamówienia? | [] Tak [] Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome, proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców:  […] |

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]](#footnote-14);
2. korupcja[[15]](#footnote-15);
3. nadużycie finansowe[[16]](#footnote-16);
4. przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną[[17]](#footnote-17)
5. pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu[[18]](#footnote-18)
6. praca dzieci i inne formy handlu ludźmi[[19]](#footnote-19).

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:** | **Odpowiedź:** |
| Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek 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? | [] Tak [] Nie  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[20]](#footnote-20) |
| Jeżeli tak, proszę podać[[21]](#footnote-21): 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: | a) data: [ ], punkt(-y): [ ], powód(-ody): [ ]   b) [……] c) długość okresu wykluczenia [……] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[22]](#footnote-22) |
| W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia[[23]](#footnote-23) („samooczyszczenie”)? | [] Tak [] Nie |
| Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki[[24]](#footnote-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? | [] Tak [] Nie | |
| Jeżeli nie, proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:   * Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? * Proszę podać datę wyroku lub decyzji. * W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:   2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:  d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny? | **Podatki** | **Składki na ubezpieczenia społeczne** |
| a) [……]  b) [……]   c1) [] Tak [] Nie   * [] Tak [] Nie * [……] * [……]   c2) [ …]  d) [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] | a) [……]  b) [……]   c1) [] Tak [] Nie   * [] Tak [] Nie * [……] * [……]   c2) [ …]  d) [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe 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]](#footnote-25) [……][……][……] | |

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi[[26]](#footnote-26)

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]](#footnote-27)? | [] Tak [] Nie |
| Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? [] Tak [] 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]](#footnote-28); lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak:   * Proszę podać szczegółowe informacje: * Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej[[29]](#footnote-29).   Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie   * [……] * [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego[[30]](#footnote-30)?  Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   [……] |
| Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   […] |
| Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów[[31]](#footnote-31) spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   […] |
| Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie    […] |
| Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie      […] |
| Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia? | [] Tak [] Nie |

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** | **Odpowiedź:** |
| Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie    (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[32]](#footnote-32) |
| 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: | [] Tak [] Nie   [……] |

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

: 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  w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

|  |  |
| --- | --- |
| **Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji** | **Odpowiedź** |
| Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji: | [] Tak [] 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** |
| **1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym** prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy[[33]](#footnote-33): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | […]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| **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: | [] Tak [] Nie  Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [ …] [] Tak [] Nie  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

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** | **Odpowiedź:** |
| 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 następujący[[34]](#footnote-34) (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta   (liczba lat, średni obrót)**:** [……], [……] […] waluta  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu 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]](#footnote-35):Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta     (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]](#footnote-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]](#footnote-37) – oraz wartość): [……], [……][[38]](#footnote-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]](#footnote-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 publicznych na usługi: W okresie odniesienia[[40]](#footnote-40) 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 prywatnych[[41]](#footnote-41): | Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | Opis | Kwoty | Daty | Odbiorcy | |  |  |  |  | |
| 2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych[[42]](#footnote-42), 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: | [……]   [……] |
| 3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące: | [……] |
| 4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw: | [……] |
| 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 kontroli[[43]](#footnote-43) swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości? | [] Tak [] Nie |
| 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: | a) [……]    b) [……] |
| 7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego: | [……] |
| 8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące | Rok, średnie roczne zatrudnienie: [……], [……] [……], [……] [……], [……] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [……], [……] [……], [……] [……], [……] |
| 9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia: | [……] |
| 10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom[[44]](#footnote-44) 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: | [] Tak [] Nie    [] Tak [] 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: | [] Tak [] 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: | [] Tak [] Nie     [……] [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie     [……] [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

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

Wykonawca oświadcza, że:

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

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 członkowskim*[[48]](#footnote-48)*, lub*

*b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.*[[49]](#footnote-49)*, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację*.

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

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

*…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………*

**Załącznik nr 3 do SWZ**

**UMOWA Nr /P/2022**

zawarta w dniu .........................., pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej w Puławach, ul. Józefa Bema 1, 24-100 Puławy, zarejestrowanym w rejestrze stowarzyszeń innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej Sądu Rejonowego Lublin – Wschód z siedzibą w Świdniku, VI Wydział Gospodarczy - KRS nr 0000026256, NIP 716-22-38-942, REGON 431205731,

reprezentowanym przez:

**- Pana Piotra Rybaka – Dyrektora**

zwanym w dalszej części umowy **„Zamawiającym”**

oraz

………………………………………………………………………………………………, wpisanym do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla ……………………. z siedzibą w ……………………, ………. Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem ………………………, posiadającym NIP ………………., REGON …………………..

reprezentowanym przez:

- *...............................................................*

- *...............................................................*

zwanym w dalszej części umowy **„Wykonawcą”**

zwanych dalej łącznie „Stronami”, zaś każde z osobna „Stroną”

Niniejsza umowa została zawarta w następstwie wyboru przez Zamawiającego oferty Dostawcy w trybie przetargu nieograniczonego, przeprowadzonego w oparciu o przepisy ustawy z dnia   
11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 1710), w ramach postępowania o numerze ZM 58/230/2022.

§ 1

1.Przedmiotem Umowy jest sukcesywna dostawa na rzecz Zamawiającego jednorazowego sprzętu medycznego w asortymencie i ilościach i cenie podanych w Załączniku nr 1 do niniejszej Umowy (dalej: Towar).

2. Przedmiot Umowy musi być dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczpospolitej Polskiej.

3. Realizacja dostawy nastąpi sukcesywnie, w zależności od potrzeb Zamawiającego, w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania Umowy na podstawie zamówień cząstkowych składanych przez Zamawiającego.

4. Strony zgodnie oświadczają, iż ilość asortymentu określona w ofercie Wykonawcy ma charakter wyłącznie szacunkowy, przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo zmniejszenia ilości asortymentu w stosunku do ilości określonej w tejże ofercie, nie powodującego powstania roszczeń po stronie Wykonawcy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę, przy czym ograniczenie ilości asortymentu nie przekroczy 70 % ilości szacunkowej z oferty.

**§ 2**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Towar na własny koszt i ryzyko wraz z oryginałem faktury, o którym mowa w § 3 ust. 5 niniejszej Umowy do Magazynu Medycznego/Apteki w siedzibie Zamawiającego w Puławach ul. Bema 1, 24-100 Puławy, w dniach roboczych od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w godz. 7.30-15.00.

2. Zamówienia cząstkowe, zawierające zestawienie asortymentowo – ilościowe w zależności od potrzeb Zamawiającego będzie przekazywane Wykonawcy drogą e-mailową na adres ……………………….

3. Do składania zamówień cząstkowych upoważniony jest pracownik Magazynu Medycznego/Apteki.

4. Termin dostawy określa się maksymalnie na … dni roboczych od daty złożenia przez Zamawiającego zamówienia cząstkowego.

5. Przy dostawie Towar będzie poddawany kontroli ilościowej i jakościowej. Jeżeli Wykonawca dostarcza Towar za pośrednictwem firmy kurierskiej, wówczas zobowiązany jest zapewnić, aby przewoźnik poczekał na sprawdzenie przez personel Zamawiającego zgodności przywiezionego Towaru z zamówieniem oraz z fakturą dostawy.

6. Przedmiot zamówienia dostarczony przez Wykonawcę będzie fabrycznie nowy, wolny od wad fizycznych i prawnych zapakowany zgodnie z wymaganiami określonymi w SWZ.

**§ 3**

1. Strony ustalają, że wynagrodzenie cząstkowe Wykonawcy za wykonywanie przedmiotu Umowy stanowić będzie iloczyn cen i ilości zamówionego, w zamówieniach cząstkowych, asortymentu obliczone przy przyjęciu cen jednostkowych podanych w Załączniku nr 1 do niniejszej Umowy.

2. Wynagrodzenie za cały czas trwania Umowy wyniesie szacunkowo:

**razem wartość netto ………………. zł.**

**słownie wartość netto (słownie: …………………………………………….)**

**VAT %**

**razem wartość brutto …………….. zł.**

**słownie wartość brutto (słownie: ……………………………………….)** z zastrzeżeniem § 1 ust. 4.

3. Wartość zamówienia określona w Załączniku nr 1 do niniejszej Umowy obejmuje wartość Towaru oraz wszystkie koszty pośrednie, w szczególności związane z transportem Towaru do miejsca wskazanego do Zamawiającego, o którym mowa w § 2 ust. 1 niniejszej Umowy i jego rozładunkiem.

4. Zapłata wynagrodzenia cząstkowego za zrealizowaną dostawę następować będzie przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy w terminie 30 dni po otrzymaniu przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT. Wykonawca zobowiązuje się dokonywać zaksięgowania przekazanego wynagrodzenia na poczet wymagalnej należności głównej wskazanej w tytule przelewu.

5. Wykonawca wraz z Towarem będzie dostarczał oryginały faktur na których umieszczone będą podstawowe informacje o przedmiocie zamówienia tj. nazwę przedmiotu dostawy, ilość, cenę netto brutto i podatek VAT.

6. Zamawiający oświadcza, że jest płatnikiem VAT – posiada NIP: …………. upoważnia Wykonawcę do wystawiania faktury VAT bez podpisu.

7. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku od towarów i usług (VAT) i posiada numer identyfikacji podatkowej NIP: …………. i zobowiązuje się do zachowania statusu podatnika VAT czynnego przynajmniej do dnia wystawienia ostatniej faktury dla Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się również do niezwłocznego informowania Zamawiającego o wszelkich zmianach jego statusu VAT w trakcie trwania Umowy, tj. rezygnacji ze statusu czynnego podatnika VAT lub wykreślenia go z listy podatników VAT czynnych przez organ podatkowy, najpóźniej w ciągu 3 dni od zaistnienia tego zdarzenia.

8. Strony akceptują wystawienie i dostarczenie faktury/faktur, faktur korygujących oraz duplikatów faktur w formie elektronicznej, zgodnie z art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, a ich przesył między Zamawiającym a Wykonawcą może odbywać się tylko za pomocą plików w formacie PDF (Portable Document Format). Nie dopuszcza się kompresji pliku PDF.

9. Zamawiający oświadcza, iż adresem e-mail, właściwym do przesyłu faktur jest: [faktury\_dfp@szpitalpulawy.pl](file:///C:\Users\jgaweda\AppData\Local\Temp\pid-2900\faktury_dfp@szpitalpulawy.pl).

10. Zamawiający dopuszcza również przesyłanie ustrukturyzowanych faktur elektronicznych zgodnie z ustawą z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatny (Dz. U. z 2018 r., poz. 2191).

11. Wykonawca oświadcza, że nr bankowy wskazany na fakturach, jest zgłoszony do właściwego organu podatkowego i widnieje w wykazie, o którym mowa w art. 96b ust. 1 ustawy z dnia 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług. Wykonawca zobowiązuje się również do niezwłocznego informowania Zamawiającego o wszelkich zmianach jego numeru rachunku bankowego w trakcie trwania Umowy, tj. zmiany numeru rachunku bankowego lub wykreślenia go z ww. wykazu przez organ podatkowy, najpóźniej w ciągu 2 dni od zaistnienia tego zdarzenia.

12. Wykonawca oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy/nie posiada statusu dużego przedsiębiorcy(\*) w rozumieniu przepisów ustawy z dn. 08.03.2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.

10. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 powyżej, stanowi pełne i wyłączne wynagrodzenie przysługujące Wykonawcy z tytułu należytego wykonania Zamówienia.

13. Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z dostawą montażem i podłączeniem towaru, w tym z dostawą sprzętu medycznego (transport, opakowanie, załadunek i rozładunek, czynności związane z przygotowaniem dostawy, opłaty wynikające z polskiego prawa celnego i podatkowego, szkolenie itp.).

14. Strony dopuszczają możliwość kompensaty roszczeń ewentualnie przysługujących Zamawiającemu wobec Dostawcy z wierzytelnościami należnymi Dostawcy od Zamawiającego.

15. Celem uniknięcia wątpliwości Strony zgodnie wskazują, iż wynagrodzenie należy się Dostawcy wyłącznie w takim zakresie, w jakim w sposób należyty zrealizował on umowę tj. w zakresie, w jakim nastąpił odbiór towaru przez Zamawiającego bez zastrzeżeń. W przypadku odbioru w sposób określony w zdaniu poprzedzającym wyłącznie części towaru wysokość należnego Dostawcy wynagrodzenia obliczana jest przy uwzględnieniu zestawienia cen jednostkowych, o którym mowa w ust. 1 powyżej i ilości oraz rodzaju rzeczywiście odebranego przez Zamawiającego towaru.

**§ 4**

1. Wykonawca udziela dwudziestoczteromiesięcznej ważności na dostarczony Towar.

2. Każdorazowo w przypadku niezgodności Towaru z zamówieniem lub ujawnienia się wady Towaru Zamawiający może złożyć reklamację w terminie 14 dni od wykrycia przez niego w/w niezgodności lub ujawnienia się wady.

3. Termin do rozpatrzenia reklamacji wynosi 14 dni od dokonania zgłoszenia reklamacyjnego przez Zamawiającego.

**§ 5**

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

a) za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 4 niniejszej Umowy - w wysokości 0,2 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

b) za dostarczenie przedmiotu zamówienia z wadami - w wysokości 0,2 % wartości brutto Towaru dostarczonego z wadami jeżeli wymiana wadliwego towaru na wolny od wad zgodny z zamówieniem trwa dłużej niż 14 dni,

c) za rozwiązanie Umowy/odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 5 % wartości brutto całej Umowy wskazanej w § 3 ust. 2 niniejszej Umowy.

2. Wszystkie zastrzeżone w niniejszym paragrafie kary umowne podlegają kumulacji i płatne są w terminie 14 dni od wezwania Wykonawcy do ich zapłaty, przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych. Łączna wysokość kar nałożonych na podstawie niniejszej Umowy nie może przekroczyć 30 % wartości netto całej Umowy wskazanej w § 3 ust. 2 niniejszej Umowy.

3. Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z tytułu kar umownych z wystawionej przez Wykonawcę faktury.

**§ 6**

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania Umowy ze skutkiem natychmiastowym w razie niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy przez Wykonawcę, w szczególności w razie co najmniej trzykrotnych opóźnień w dostawie przedmiotu zamówienia lub co najmniej trzykrotnej dostawy Towaru wadliwego. W niniejszej sytuacji ma zastosowanie § 5 ust. 1 lit. c.

2. Poza przypadkiem określonym w ust. 1 powyżej Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności, powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy. Odstąpienie od umowy w przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia cząstkowego należnego mu z tytułu wykonania części Umowy do dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o odstąpieniu od Umowy.

3. Rozwiązanie i odstąpienie od Umowy nastąpi w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

**§ 7**

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy mogą być dokonane wyłącznie za zgodą obu stron wyrażoną w formie aneksu pod rygorem nieważności i muszą być zgodne z art. 455 ustawy Pzp.

2. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w następujących przypadkach:

a) w przypadku zmiany stawki podatku VAT;

b) w przypadku obniżenia ceny za przedmiot umowy, bez względu na przyczynę;

c) w przypadku gdy ulegnie zmianie stan prawny w zakresie dotyczącym realizowanej umowy, który spowoduje konieczność zmiany sposobu wykonania zamówienia przez Wykonawcę;

d) w przypadku gdy wystąpią przeszkody o obiektywnym charakterze (zdarzenia nadzwyczajne, zewnętrzne i niemożliwe do zapobieżenia, a więc mieszczące się w zakresie pojęciowym tzw. siły wyższej), np. pogoda uniemożliwiająca wykonywanie umowy, zdarzenia nieleżące po żadnej ze stron umowy. Strony mają prawo do skorygowania uzgodnionych zobowiązań i przesunięcia terminu realizacji maksymalnie o czas trwania siły wyższej. Strony zobowiązują się do natychmiastowego poinformowania się nawzajem o wystąpieniu ww. przeszkód;

e) w przypadku gdy nastąpi konieczność wykonania innych, nieprzewidzianych prac, nieuwzględnionych w opisie przedmiotu zamówienia, a niezbędnych do zrealizowania przedmiotu zamówienia skutkujących przesunięciem terminu realizacji zamówienia o czas niezbędny do ich wykonania.

**§ 8**

1. Umowa obowiązuje przez okres 12 miesięcy od dnia podpisania umowy, tj. od dnia ……………... do dnia …………….. z zastrzeżeniem postanowień § 1 ust. 4 umowy.

2. Z wybranym w postępowaniu Wykonawcą, Zamawiający zawrze umowę depozytową do utworzenia w Szpitalu SPZOZ Puławy mini – banku produktów objętych niniejszą umową.

**§ 9**

1. Każda ze Stron zobowiązana jest do niezwłocznego informowania drugiej Strony o każdorazowej zmianie swojego adresu. Zaniechanie zawiadomienia skutkować będzie tym, iż korespondencja przesłana na dotychczasowe adresy zostanie uznana za skutecznie doręczoną.

2. Wierzytelności wynikające z niniejszej Umowy nie mogą być w jakikolwiek sposób lub formie przenoszone na osoby trzecie bez uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego.

Ponadto zmiana wierzyciela wierzytelności wynikających z niniejszej Umowy wymaga zgody Podmiotu Tworzącego Zamawiającego.

3. Wszelkie zmiany postanowień Umowy wymagają pod rygorem nieważności formy pisemnej.

4. W sprawach, które nie zostały uregulowane postanowieniami Umowy mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy Pzp.

5. Spory wynikłe na tle realizacji niniejszej Umowy będą rozpoznawane przez sądy właściwe rzeczowo i miejscowo według siedziby Zamawiającego.

6. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

Załącznik nr 1 – Kopia Oferty Wykonawcy

**WYKONAWCA: ZAMAWIAJĄCY:**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 1**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Strzykawka jednorazowego użytku**, dwuczęściowa, koncentryczna, luer, o **pojemności 2 ml** skala 0,1 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Op. 100szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności | op. | 1 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Strzykawka jednorazowego użytku**, dwuczęściowa, koncentryczna, luer, o **pojemności 5 ml** skala 0,2 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister).Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Op. 100szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności | op. | 1 000 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Strzykawka jednorazowego użytku**, dwuczęściowa, mimośrodkowa, luer, o **pojemności 10 ml** skala 0,5ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister).Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Op. 100szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności . | op. | 1 500 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Strzykawka jednorazowego użytku**, dwuczęściowa, mimośrodkowa, luer, o **pojemności 20 ml** skala 1 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister).Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Op. 80szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności . | op. | 3 000 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Strzykawka jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej** , trzyczęściowa, koncentryczna, **pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml,** typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków ), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml , tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinania się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce . Opakowanie 60 szt. | szt. | 28 000 |  |  |  |  |  |
| 6 | **Strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej , trzyczęściowa, bursztynowa, do podaży leków światloczulych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml**, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP,  kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60ml , tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinania się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce . Opakowanie 60 szt. | szt. | 5 000 |  |  |  |  |  |
| 7 | **Strzykawka 100ml z końcówką cewnikową**, posiadająca podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójna skale pomiarową, wyposażona w łącznik redukcyjny Luer, sterylna, opakowanie folia-papier. Dodatkowo: 2 łączniki Luer 100 ml. | szt. | 12 000 |  |  |  |  |  |
| 8 | **Strzykawka do insuliny o pojemności 1 ml** – U100 , typu Luer Lock, z igłą dołączoną do strzykawki 0,3 X 13mm. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natluszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna oznaczona wg skali 1 ml=100 j.m. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Pakowana jałowo z igłą, z widoczną datą ważności na pojedynczych opakowaniach. Pakowana pojedynczo (op.blister pack). Opakowanie max od 100 do 120szt. | op. | 40 |  |  |  |  |  |
| 9 | **Strzykawka do tuberculiny 1 ml** z zamontowaną iglą 25G5/8 – 0,5x16mm,(nasadka pomarańczowa), ostrze standard, skala co 0,01ml. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Opakowanie max 120 szt. | op. | 80 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiający dopuszcza inne niż w opisie opakowania zbiorcze, z zachowaniem podanych ilości. Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu w ilości 10 szt. strzykawki 5 ml i 80 szt. strzykawki 20 ml. oraz opis produktu. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: przeźroczystość – 10 pkt, dopasowanie tłoka – 20 pkt, czytelna i trwała skala – 10 pkt.**

**................................................. ......................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 2**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość netto** | **stawka**  **vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Igła j.uż. 0,5 – 0,9  1 op. = 100 szt. | op. | 1 500 |  |  |  |  |  |
| 2 | Igła j.uż. 1,1 – 1,2  1 op. = 100 szt. | op. | 2 500 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**Zamawiający dopuszcza inne niż w opisie opakowania zbiorcze, z zachowaniem podanych ilości. Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu w ilości 100 szt. igły 0,8 oraz opis produktu. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: drożność – 10 pkt, kąt ścięcia igły – 10 pkt, ostrość – 10 pkt, łatwość zdjęcia osłony igły – 10 pkt.**

**................................................. ......................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 3**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość netto** | **stawka**  **vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Bezpieczne igły iniekcyjne z elementem zabezpieczającym przed zakłuciem, zamykającym się na igle po jej użyciu. Igły iniekcyjne bezpieczne w rozmiarach od 19-25 długość 25 – 38, z ochronną osłonką oraz elementem zatrzaskującym się na igle, chroniącym ją na całej długości, uaktywniany jedną ręką, bez potrzeby kontaktu z igłą, akustyczne potwierdzenie zamknięcia się na stałe elementu zabezpieczającego na igle. Op. – 100 szt. Dostępne w rozmiarach 0,5 – 1,1. | op. | 150 |  |  |  |  |  |

**Zamawiający dopuszcza inne niż w opisie opakowania zbiorcze, z zachowaniem podanych ilości. Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu w ilości 10 szt. igły 0,5 oraz opis produktu. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: drożność – 10 pkt, kąt ścięcia igły – 10 pkt, ostrość – 10 pkt, łatwość zdjęcia osłony igły – 10 pkt.**

**................................................. ......................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 4**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość netto** | **stawka**  **vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów.** Dwukanałowy kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, komora kroplowa o wielkości 60 mm, (w części przezroczystej 55 mm) zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską zatyczką. Dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające  wkłucie zestawu do pojemnika z płynem. Filtr cząsteczkowy 15 µm, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml. Dren o długości min. 150 cm zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, wyposażony w zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorczą oraz zaczep do podwieszenia drenu. Na zacisku umieszczona nazwa producenta. Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami. Sterylny, opakowanie typu folia-papier z niebieskim kodem identyfikującym rodzaj przyrządu. | szt. | 100 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Zestaw do transfuzji bez ftalanów.** Dwukanałowy kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, komora kroplowa o długości 9,5 cm (9 cm część przezroczysta) zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną zatyczką. Dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające  wkłucie zestawu do pojemnika z krwią. Specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni (21,66 cm2), wielkości oczek 200 μm. Dren o długości min. 150 cm zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, wyposażony w zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorczą oraz zaczep do podwieszenia drenu. Na zacisku umieszczona nazwa producenta. Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami. Sterylny, opakowanie typu folia-papier z czerwonym kodem identyfikującym rodzaj przyrządu. | szt. | 7 000 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Przyrząd do przetaczania płynów/leków światłoczułych sterylny.** Wykonany z wysokiej jakości materiałów. Bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej, dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką. Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami. Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15μm. Miękki i elastyczny dren o długości min. 150cm z dodatkowym portem do podawania leków. Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia. Uniwersalne zakończenie luer-lock. Nie zawiera lateksu oraz ftalanów, sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia | szt. | 1000 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Przedłużacz do pomp infuzyjnych**  Dren wykonany z transparentnego PVC.Zakończenia typu Luer-Lock – męski i żeński, fabrycznie zabezpieczone koreczkami Niepirogenny, nietoksyczny, Nie zawiera lateksu, Nie zawiera ftalanów. Jednorazowego użytku, Sterylizowany tlenkiem etylenu, średnica wewnętrzna drenu 1,24mm, średnica zewnętrzna drenu 2,4mm. Długość drenu 150 cm | szt. | 10 000 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Przedłużacz do pompy infuzyjnej bursztynowy**  dren wykonany z transparentnego PVC, bursztynowe zabarwienie drenu chroni lekiświatłoczułe przed działaniem promieniowania UV długość ,drenu 150 cm. Zakończenia typu Luer-Lock – męski i żeński, fabrycznie zabezpieczone koreczkami, Niepirogenny, nietoksyczny, nie zawiera lateksu, ftalanów, jednorazowego użytku, Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowanie: 1 sztuka / blister-pack | szt. | 1 300 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu, w ilości 10 szt. poz. nr 1 oraz opis produktu. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: uszczelnienie nakłucia do butelki z płynem (mankiet uniemożliwiający wysunięcie z butelki) – 10 pkt. ; giętkość, elastyczność komory filtracyjnej oraz przeźroczystość komory kroplowej – 5 pkt.; filtr przeciwbakteryjny z możliwością zamknięcia – 5 pkt.; sprawne działanie zacisku umożliwiającego ustalenie wlewu kroplowego (umieszczonego przy mocowaniu nakłucia) – 10 pkt.; sprawne działanie odpowietrzacza**

**(umieszczonego przy mocowaniu nakłucia) – 10 pkt.**

**................................................. ......................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 5**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Venflon -** Kaniula do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 5 wtopionych pasków radiocieniujących , kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego  - poliuretan. Opakowanie  sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości , nazwa własna kaniul bezpośrednio na produkcie. sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjni, sterylne, jednorazowego użytku Jakość i nieinwazyjność poliuretanu jako materiału, z którego został wykonany cewnik ma zostać potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi lub laboratoryjnymi (min. 3) potwierdzającymi ograniczenie ryzyka  występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul. | szt. | 50 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Neoflon -**Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u  u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). 26G – fioletowy -  0,6 x 19 mm.  – przepływ 14 ml/min  i   24G – żółty - 0,7 x 19 mm.  – przepływ 19 ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu | szt. | 4 000 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiającym wymaga dostarczenia próbek od tego samego producenta. Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu, w ilości 10 szt. pozycji nr 1, 2, kaniula w rozmiarze 0,9 i 10 szt. kaniuli neoflon oraz opis produktu. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: ostrość – 15 pkt, profil końcówki – 10 pkt, łatwość założenia kaniuli – 15 pkt.**

**................................................. ......................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 6**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu z załączonymi do oferty opublikowanymi badaniami klinicznymi (min.3), potwierdzającymi biokompatybilność materiału z jakiego wykonana jest kaniula, z samo domykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachlapaniu krwią, która w pełni zamyka ostrze i światło igły, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg. Pakowana w sztywne opakowanie typu Tyvec/Blister zabezpieczające przed utratą jałowości, bez zawartości PCV i lateksu w kaniuli. Dostępna w pełnym zakresie rozmiarów. | szt. | 7 000 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiający wymaga obydwu kaniul pochodzących od tego samego producenta. Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu, w ilości 10 szt. kaniula w rozmiarze 0,9 oraz opis produktu. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: ostrość – 15 pkt, profil końcówki – 10 pkt, łatwość założenia kaniuli – 15 pkt.**

**................................................. ......................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 7**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **Ilość op.** | **cena**  **netto** | **wartość netto** | **stawka**  **vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Plaster do venflonów, jałowy, 6 x 8 cm. Samoprzylepny, opatrunek do mocowania kaniul. Wykonany z hydrofobowej włókniny, pokryty klejem akrylowym. Centralnie umieszczony wkład chłonny zabezpiecza przed przywieraniem włókniny do miejsc wkucia. Metka do oznakowania daty założenia wkłucia.  1 op. – 100 sztuk | szt. | 60 000 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu, w ilości 10 szt. oraz opisu produktu. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: skuteczność mocowania plastra – 15 pkt., brak odczynów alergicznych – 15 pkt, łatwość wyjęcia opakowania – 10 pkt.**

**................................................. .....................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 8**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Przyrząd do cystoskopu pojedynczy z jednokanałową igłą biorczą , ścięta trójpłaszczyznowo, zabezpieczoną zatyczką, z rolkowym regulatorem przepływu i dodatkowym zaciskiem na drenie; komora o poj. min 30 ml, umożliwiająca wytworzenie ciśnienia; w zestawie osobno pakowana przedłużka z miękkiego PCV; opakowanie papier-folia. | szt. | 500 |  |  |  |  |  |
| 2 | Przyrząd do cystoskopu podwójny z dwiema jednokanałowymi igłami biorczymi, ściętymi trójpłaszczyznowo, zabezpieczonymi zatyczkami, z rolkowym regulatorem przepływu i dodatkowym zaciskiem na drenie; komora o poj. min 30 ml, umożliwiająca wytworzenie ciśnienia; w zestawie osobno pakowana przedłużka z miękkiego PCV; opakowanie papier-folia. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | **x** | **x** | **x** |  | **x** |  | **x** |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**Zał. nr 4 do SWZ**

**Zadanie nr 9**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ Macintosh. Rozmiary 00 (68mm), 0 (76mm), 1 (95mm) ,2 (105mm), 3 (135mm), 3,5 (145mm) 4 (155mm), 5 (175mm) - wszystkie **ł**y**ż**ki musz**ą** pochodzi**ć** od jednego producenta. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego (cała podstawa plastikowa), ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźnie oznakowany rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) nad stopką od strony wyprowadzenia światłowodu, pakowanie folia-folia. Na opakowaniu informacja od producenta o dacie ważności z min. 3 letnim okresem przydatności, numer seryjny | szt. | 2 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ Miller. Rozmiary 00 (65mm), 0 (78mm), 1 (102mm), 2 (154mm), 3 (195mm), 4 (205mm), - wszystkie łyżki muszą pochodzić od jednego producenta. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego (cała podstawa plastikowa), ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowany rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), pakowanie folia-folia. Na opakowaniu informacja od producenta o dacie ważności z min. 3 letnim okresem przydatności, numer seryjny | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 3 | Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa. Rękojeść wykonana z lekkiego stopu aluminium oraz plastiku, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść plastikowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED 25 000 LUX, zapewniającym mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowanie folia. | szt. | 1000 |  |  |  |  |  |
| 4 | Resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych, wykonany z PCV dla dorosłych wyrównujący siłę uciśnięć poj.1650ml, w zestawie z :  Rezerwuarem tlenu 2000 ml,  Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m  Maska twarzowa 5  Zawór ciśnieniowy 60cmH2O  Pakowany pojedynczo w kartonik | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
| 5 | Resuscytator jednorazowego użytku dla dzieci, wykonany z PCV dla dzieci wyrównujący siłę uciśnięć poj. 550 ml, w zestawie z  Rezerwuarem tlenu 1600 ml,  Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m  Maska twarzowa 2  Zawór ciśnieniowy 40 cm H 2 O  Pakowany pojedynczo w kartonik | szt. | 20 |  |  |  |  |  |
| 6 | Resuscytator jednorazowego użytku dla noworodków, wykonany z PCV dla dzieci/niemowląt wyrównujący siłę uciśnięć poj. 280 ml, w zestawie z  Rezerwuarem tlenu 1600 ml,  Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m  Maska twarzowa 1  Zawór ciśnieniowy 40cmH2O  Pakowany pojedynczo w kartonik | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 7 | Adapter kompatybilny z systemami zamkniętymi do odsysania, umożliwiający przeprowadzenie procedury bronchofiberoskopii bez przerywania wentylacji pacjenta. Adapter posiada: zintegrowany/ wbudowany podwójnie obrotowy łącznik. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 10**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **Ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka**  **vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Szpatułki laryngologiczne drewniane jałowe, pakowane pojedynczo, op. zbiorcze = 100 szt. | op. | 250 |  |  |  |  |  |
| 2 | Ostrza wymienne pakowane w aluminiowe saszetki, nazwa producenta i rozmiar wygrawerowane na ostrzu, wykonane ze stali węglowej op. = 100 szt. | op. | 100 |  |  |  |  |  |
| 3 | Opaski identyfikacyjne dla niemowląt posiadające kartkę umożliwiającą opisanie danych identyfikacyjnych (z nadrukiem), nietoksyczna, miękka, jednorazowego użytku.  - opaski są wykonane z materiału, który nie powoduje reakcji alergicznych i odparzeń  - zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie (typ zatrzask)  - otwory umożliwiające regulację długości tasiemki.  Kolor niebieski- chłopcy  Kolor różowy- dziewczynki  Opakowanie jednostkowe – 100 szt. | op. | 30 |  |  |  |  |  |
| 4 | Opaski identyfikacyjne dla dorosłych i dzieci posiadające kartkę umożliwiającą opisanie danych identyfikacyjnych (z nadrukiem), nietoksyczna, miękka, jednorazowego użytku. Opaski są wykonane z materiału, który nie powoduje reakcji alergicznych i odparzeń,  - zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie (typ zatrzask)  - otwory umożliwiające regulację długości tasiemki.  1 op- 100 sztuk | op. | 150 |  |  |  |  |  |
| 5 | Woreczek do pobierania próbek moczu  u noworodków i niemowląt - wykonane z folii PE mocowane do skóry przylepcem akrylowym  - jednorazowego użytku  - jałowe, sterylizowane w tlenku etylenu  - z anatomicznym wykrojem ułatwiającym aplikację  - pojemność 100 ml  - skalowane co 10 ml | szt. | 1 400 |  |  |  |  |  |
| 6 | Worek do zbiórki moczu:  jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku.  Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe  - Pojemność worka 2 000 ml  - Pakowane w opakowanie pośrednie 10 szt.  - Worek z podziałką co 100ml, wykonany z PCV bez zawartości lateksu, drenem zakończonym łącznikiem schodkowym i zastawką antyrefluksyjną uniemożliwiającą cofnięcie się moczu z worka do cewnika, z poprzecznym zaworem odpływu dennego. Tylna biała ściana. Dren o długości 90 cm. | szt. | 32 000 |  |  |  |  |  |
| 7 | Zestawy do irygacji zakończone miękko wyoblanym zakończeniem z dwoma dużymi otworami bocznymi. | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
| 8 | Zaciskacze do pępowiny – sterylne , sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor biały.  - wyrób jednorazowego użytku.  - pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe.  - sterylizowane tlenkiem etylenu  - długość ramion 5 cm  - pakowane w op. po 100 szt. | szt. | 1 500 |  |  |  |  |  |
| 9 | Kieliszki plastikowe do leków j.uż. | szt. | 150 000 |  |  |  |  |  |
| 10 | Szyny do palców  Szer. 15 mm, dł. 23 cm | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| Szer. 20 mm, dł. 46 cm | szt. | 500 |  |  |  |  |  |
| 11 | Zgłębniki żołądkowe j.uż. nr 8 – 28,  dł. 800 – 1250 mm | szt. | 1 200 |  |  |  |  |  |
| 12 | Fartuch foliowy | szt. | 20 000 |  |  |  |  |  |
| 13 | Opaski do mocowania rurek tracheotomijnych | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**............................ ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 11**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Papier EKG E-300 (110 x 40) | rolki | 50 |  |  |  |  |  |
| 2 | Papier EKG 80 x 70 | rolki | 20 |  |  |  |  |  |
| 3 | Papier EKG ASCARD-31 B5 (58x25) | rolki | 700 |  |  |  |  |  |
| 4 | Papier EKG ASCARD A-4 (112 x 25) | rolki | 600 |  |  |  |  |  |
| 5 | Papier EKG ASCARD Mr. Gold R-210 ( 210 x 25) | rolki | 30 |  |  |  |  |  |
| 6 | Papier KTG HP M 1911A 150x100x150 | szt. | 350 |  |  |  |  |  |
| 7 | Papier USG SONY UPP 210 HD 210 x 25 | rolki | 20 |  |  |  |  |  |
| 8 | Papier USG SONY UPP 110 HD 110 x 20 | szt. | 270 |  |  |  |  |  |
| 9 | Papier do defibrylatora Life Pack (50 x 30) z nadrukiem | rolki | 180 |  |  |  |  |  |
| 10 | Papier HP M 1709A 210 x 300 x 200 | szt. | 20 |  |  |  |  |  |
| 11 | Elektroda do długotrwałego monitorowania EKG i prób wysiłkowych, z zaokrąglonymi rogami i języczkiem, prostokątna w rozmiarze 50 x 35 mm. Wykonana z pianki polietylenowej, pokryta klejem akrylowym, żel stały, ze złączem zatrzaskowym, posiadająca, op. 50 szt. | szt. | 5 000 |  |  |  |  |  |
| 12 | Elektroda do EKG, pediatryczna, mała w formie np. kwiatka, w rozmiarze 29 x 28 mm (+/- 1 mm). Wykonana z pianki polietylenowej, pokryta klejem akrylowym, żel stały, op. 50 szt. | szt. | 1 000 |  |  |  |  |  |
| 13 | Żel do USG 0,5 kg | szt. | 400 |  |  |  |  |  |
| 14 | Żel do EKG 0,5 kg | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 15 | Elektroda bierna dwudzielna, do aparatu EMED | szt. | 600 |  |  |  |  |  |
| 16 | Elektroda bierna dwudzielna, do aparatu ERBE | szt. | 800 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 12**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Butelka do długotrwałego odsysania ran. Pojemność 150 - 200 ml, płaska, sterylna, wykonana z polietylenu | szt. | 1 200 |  |  |  |  |  |
| 2 | Harmonijkowa butelka Redona z drenem pojemności 250ml wykonany z polietylenu służąca do wywierania niskiego podciśnienia, skuteczna zastawka antyrefluksyjna oraz zawór bezpieczeństwa typu sav ,stosowane w codziennych zabiegach na sali operacyjnej; służące do wywierania podciśnienia min 120mbar; | szt. | 1 000 |  |  |  |  |  |
| 3 | Butelka wysokociśnieniowa typu Redon z drenem o pojemności 200 ml, wskaźnik podciśnienia, ciśnienie 900 mbar, sterylna pakowana indywidualnie, uniwersalna końcówka schodkowa dla drenów Redona od CH6do CH18, łącznik typu Large-Lock umożliwiający połączenie butelki z drenem posiadający większą średnicę wewnętrzną co znacznie zmniejsza ryzyko zablokowania drenażu i umożliwia łatwiejsze połączenie i rozłączenie zestawu | szt. | 3 000 |  |  |  |  |  |
| 4 | Zestaw do odsysania pola operacyjnego bez kontroli siły ssania: składa się z końcówki ssącej oraz drenu łączącego. Końcówka całkowicie transparentna z pełną możliwością obserwacji odsysanej wydzieliny,  lekka i idealnie wyważona rączka zapewnia wysoki komfort pracy i ogranicza zmęczenie dłoni, idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ, rozmiar CH 20 – 4,45 mm/6,67 mm (śr. wewn. / śr. zewn.) w wersji bez otworów bocznych. Ergonomicznie ukształtowana końcówka z pojedynczym załamaniem krzywizny, dostosowana do łącznika 6,35 mm (1/4’’) oraz 9,50 mm (3/8’’). Dren wykonany z medycznego, elastycznego PCV zapewniającego użytkownikowi wygodną manipulację, wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień. Idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna drenu zapobiega osadzaniu się odsysanej wydzieliny na ściankach, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ. Zakończenia drenów dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiając ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia. Długość drenu 210cm, rozmiar CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. / śr. zewn.).  Zakończenie lejek-lejek z możliwością docięcia w oznaczonych miejscach łącznika i dopasowania do każdego typu ssaka (do średnicy krućca od 8 mm do 18 mm), oba lejki posiadają specjalne przeguby (sprężynowe zagięcia) ułatwiające manipulację drenem | szt. | 4 000 |  |  |  |  |  |
| 5 | Kateter do odsysania ran typ REDON  Ch 8 – Ch 16, dł. 70 cm | szt. | 600 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą próbek pozycji nr 1, 2, 3 po 3 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: elastyczność przy zaginaniu – 10 pkt., drożność przy zagięciu – 10 pkt., odporność na załamanie – 10 pkt., kompatybilność z drenażem – 10 pkt.**

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 13**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych  PENCIL POINT 25G, 26G, 27G z prowadnicą | szt. | 1 500 |  |  |  |  |  |
| 2 | Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych  STANDARD 25G, 26G, 27G z prowadnicą | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  | **x** |  | **X** |

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą próbek pozycji nr 1, 2 po 2 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: szybkość przepływu płynu mózgowo – rdzeniowego – 10 pkt., ostrość – 10 pkt., dopasowanie prowadnicy – 10 pkt., łatwość otwierania opakowania – 10 pkt.**

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 14**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | ZESTAW DO NAKŁUCIA KLATKI PIERSIOWEJ (Zestaw do punkcji opłucnej 3-igłowy). Zestaw składa się z: worka do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwzwrotną i zaworem spustowym, skalowany co 100ml, strzykawki o pojemności 60ml z łącznikiem luer lock oraz do wyboru: trio igieł 55 mm lub 80 mm (14G, 16G i 19G)  Szczelny kranik trójdrożny na drenie odprowadzającym. Dreny łączące pomiędzy workiem a kranikiem trójdrożnym o długośi 4,8x6,8-85cm oraz pomiędzy kranikiem a igłą 4,8x6,8-40cm dł. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany podwójnie- opakowanie wewnętrzne foliowe, zewnętrzne  papier-folia. | szt. | 500 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 15**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typu Macintosh i Miller z podwójnym światłem LED/UV. Dostępne rozmiary łyżek: Macintosh: 1, 2, 3, 4; Miller 00, 0, 1, 2, 3, 4 - **wszystkie łyżki muszą pochodzić od jednego producenta.** Nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu z plastikową podstawą. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru fioletowego. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z lekkiego stopu metalu, który po połączeniu z rękojeścią jedno- lub wielorazowego użytku, daje mocne, skupione podwójne światło LED/UV. Światłowód osłonięty, pakowanie folia-folia, pojedynczo. | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą próbek do poz. 1, w ilości 20 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: jakość przylepca – 10 pkt., konsystencja żelu – 5 pkt., przewodzenie – 10 pkt., łatwość otwierania opakowania – 5 pkt.**

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 16**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Zestaw do nefrostomii  Elementy zestawu:  - kateter typu Pigtail,  - prowadnik typu LUNDERQUISTA „J”.038”x 80 cm,  - igła wprowadzająca dwuczęściowa 18 G x 20 cm,  - rozszerzacz (dilatator),  - rozszerzacz (dilatator) z rozrywaną koszulką,  - kołnierz mocujący z opaską,  - strzykawka – 10 ml LL,  - skalpel | 100 |  |  |  |  |  |
| 2 | Zestaw do wymiany kateterów.  Elementy zestawu:  - kateter typu Pigtail,  - prowadnik .035” x 80 cm,  - rozszerzacz (dilatator),  - rozszerzacz (dilatator) z rozrywaną koszulką,  - kołnierz mocujący z opaską. | 70 |  |  |  |  |  |
| 3 | Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów, 5F, 6F, 7F  Elementy zestawu:  - kateter podwójnie wygięty; średnica pętli pęcherzowej 2 lub 4 cm; odstęp pomiędzy pętlami 26 cm,  - zacisk,  - popychacz,  - prowadnik. | 150 |  |  |  |  |  |
| 4 | Dren brzuszny wykonany z silikonowego tworzywa o optymalnie dobranej sprężystości i giętkości. | 600 |  |  |  |  |  |
| 5 | Cewnik moczowodowy SJ w rozm. 7,8 F | 30 |  |  |  |  |  |
| 6 | Kateter moczowodowy Nelaton prosty zamknięty rozmiar 5,6,7 | 100 |  |  |  |  |  |
| 7 | Kateter moczowodowy Tiemann zamknięty rozmiar 5,6,7 | 30 |  |  |  |  |  |
|  | Wartość ogółem | x | x |  | x |  | x |

**..................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 17**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Jednorazowa myjka sucha, nasączona mydłem aktywowanym pod wpływem wody, w formie rękawicy ze zwężaną częścią dolną, brzegi zgrzewane ultradźwiękowo, rozmiar 17 cm x 24,5 cm, wykonana z dwóch warstw molton (100 g + 70 g/m2), opakowanie po 20 szt. z nadrukowanymi napisami w języku polskim. | szt. | 150 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | Golarka jednorazowa typu Gallant posiadająca jedno ostrze wykonane ze stali nierdzewnej i grzebień zapobiegający zapychaniu się ostrza | szt. | 5 000 |  |  |  |  |  |
|  | Wartość ogółem | x | x | x |  | x |  | X |

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą próbek pozycji nr 1 i 2 - po 10 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: właściwości myjące – 10 pkt, miękkość gąbki - 10 pkt, ostrość golarki – 10 pkt, jakość chwytu – 10 pkt.**

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz** **ZADANIE NR 18**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka**  **Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Wkłady jednorazowe do ssaków:**  - posiadające zintegrowaną pokrywę wyposażoną tylko w dwa króćce: pacjent i ssanie;  - wyposażone w filtr antybakteryjno – hydrofobowy zabezpieczający przed zalaniem oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do demontażu wkładu po jego zapełnieniu;  - każdy wkład dzięki budowie z usztywnionego tworzywa stoi samodzielnie po wyjęciu z kanistra;  - każdy wkład posiada funkcję samo zasysania oraz zintegrowaną z pokrywą zatyczkę na króciec pacjenta;  - każdy wkład wyprodukowany w opatentowanej technologii antybakteryjnej (poświadczone badaniami laboratoryjnymi – ISO 22196);  - data ważności i numer serii nadrukowane fabrycznie na każdym wkładzie. Pojemność wkładu:  - 1 litrowe | szt. | 1 300 |  |  |  |  |  |
| - 2 litrowe | szt. | 500 |  |  |  |  |  |
| - 2 litrowe żelujące | szt. | 600 |  |  |  |  |  |
| - 3 litrowe | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
| 2 | Kompatybilne kanistry do w/w wkładów jednorazowego użytku o następujących parametrach:  - wykonane z przeźroczystego, nietłukącego się tworzywa, ze skalą co 100 ml;  - z możliwością autoklawowania w temperaturze do 121 st. C;  - kanister wyprodukowany w opatentowanej technologii antybakteryjnej, poświadczonej badaniami wg ISO 22196.  Pojemność kanistra:  - 1 litrowe | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
| 2 litrowe | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
|  | 3 litrowe | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 19**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Opaski na zwłoki z zatrzaskiem uniemożliwiający przypadkowe rozpięcie opaski, obwód regulowany w zakresie 9 cm - 25 cm; w zestawie także etui z przezroczystej wodoodpornej folii PCV o wym. 80 x 110 mm na wkładkę kartonową z  wycięciem do przełożenia opaski oraz wkładki kartonowej z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia tj. nazwisko, imię, PESEL, zgon: data i godzina oraz linijka do wpisania innych przydatnych informacji | 2 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | Worki na zwłoki, czarne, wykonane z mocnej folii, zapinane na zamek, w rozmiarach min.75x40 cm oraz min.220x80 cm | 1 500 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | **X** | **x** |  | **x** |  | **x** |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 20**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Zestaw do cewnikowania żył centralnych 2-światłowy z powierzchnią antybakteryjną typu Certofix\* 7F x 15 cm | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 2 | Zestaw do cewnikowania żył centralnych 2-światłowy z powierzchnią antybakteryjną typu Certofix\*\* 7F x 20 cm | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**\***Cewnik poliuretanowy dwuświatłowy 7F x 15 cm z miękką końcówką, średnica kanałów 16G/16G, kontrastujący w promieniach RTG, substancja antybakteryjna wtopiona w poliuretan , nie ulęgająca wymywaniu w strumieniu krwi., cewnik zapewnia działanie antybakteryjne na całej swojej długości zarówno wewnątrz jak i na zewnątrz., cewnik posiada dodatkowo charakter hydrofilny, z czytelnymi znacznikami długości na części wprowadzanej do naczynia, z przezroczystymi drenikami z zaciskami ślizgowymi, z zastawkami dostępu bezigłowego do poszczególnych świateł cewnika, z dwoma punktami mocowania cewnika do skóry , drugi element ruchomy, z odporną na zaginanie metalową prowadnicą wykonaną z Nitinolu z końcówką J , igła ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie prowadnicy do naczynia bez odłączania strzykawki , możliwość identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG.

**\*\***Cewnik poliuretanowy dwuświatłowy 7F x 20 cm z miękką końcówką, średnica kanałów 16G/16G, kontrastujący w promieniach RTG, substancja antybakteryjna wtopiona w poliuretan , nie ulęgająca wymywaniu w strumieniu krwi., cewnik zapewnia działanie antybakteryjne na całej swojej długości zarówno wewnątrz jak i na zewnątrz., cewnik posiada dodatkowo charakter hydrofilny, z czytelnymi znacznikami długości na części wprowadzanej do naczynia, z przezroczystymi drenikami z zaciskami ślizgowymi, z zastawkami dostępu bezigłowego do poszczególnych świateł cewnika, z dwoma punktami mocowania cewnika do skóry , drugi element ruchomy, z odporną na zaginanie metalową prowadnicą wykonaną z Nitinolu z końcówką J , igła ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie prowadnicy do naczynia bez odłączania strzykawki   
, możliwość identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG.

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą / pozycja nr 1 / próbki w ilości 1 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu.**

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 21**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Cewnik Foley dwudrożny, rozm. Ch 8 – Ch 10, j.u. z gumową lub lateksową zastawką. Wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu, odpornego na załamania i skręcanie. Cewnik wyposażony w dwa boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach. Silikonowana powierzchnia. Posiada nylonową prowadnicę ułatwiającą cewnikowanie. Balon o pojemności 3-5ml.Nie zawiera ftalanów i lateksu. Pakowanie: podwójne – wew. folia, zew. papier/folia | 30 |  |  |  |  |  |
| 2 | Cewnik Foley dwudrożny, rozm. Ch 12 – Ch 26, j.u z gumową lub lateksową zastawką. Wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu, odpornego na załamania i skręcanie. Cewnik wyposażony w dwa boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach. Silikonowana powierzchnia. Nie zawera ftalanów i lateksu .Pakowanie: podwójne – wew. folia, zew. papier/folia | 4 500 |  |  |  |  |  |
| 3 | Cewnik Nelaton j.uż., dopecherzowe, Ch 10 – Ch 18  Opakowanie folia – papier; wykonane z PCV; powierzchnia satynowa zmrożona lub gładka. | 400 |  |  |  |  |  |
| 4 | Cewnik Tiemann j.uż., dopęcherzowy, CH 10 – CH 22  Opakowanie folia – papier; wykonane z PCV; powierzchnia satynowa zmrożona lub gładka. | 150 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą próbek pozycji nr 2, rozmiar 18 w ilości 10 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: miękkość cewnika – 10 pkt, kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na cewniku - 10 pkt, warstwa zewnętrzna – 10 pkt, łatwość otwierania opakowania – 10 pkt.**

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 22**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Cewnik dopęcherzowy DUFOUR latexowe pokryty silikonem, Ch 18 – Ch 22, wielkość balona 30 – 50 ml. dwudrożny | szt. | 60 |  |  |  |  |  |
| 2 | Cewnik dopęcherzowy DUFOUR latexowe lub silikonowy, Ch 18 – Ch 22, wielkość balona 30 – 50 ml., trójdrożny | szt. | 160 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą próbek pozycji nr 2 w ilości 2 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: miękkość cewnika – 10 pkt, przepływ - 10 pkt, warstwa zewnętrzna – 10 pkt, łatwość otwierania opakowania – 10 pkt.**

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 23**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Kranik odcinający do terapii dożylnej, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatorem położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona w kształcie rozetki, jednakowej długości z niezależnie obracającą się nakrętkę luer lock. Wytrzymałość kranika 3 bary, objętość wypełnienia 0,22 ml, wyposażony w znaczniki (czerwony i niebieski) do linii tętniczych i żylnych, o minimalnym przepływie MIN 23 l/godz.. Sterylny (sterylizowany promieniami beta).Opakowanie medyczne typu blister. opakowanie 100 szt. | 2 500 |  |  |  |  |  |
| 2 | Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 7 cm, z dodatkowym portem do infuzji, średnica wew. drenu 2,6mm. Wykonany z poliwęglanu pozwalającego na podawanie tłuszczy i chemioterapeutyków. Wytrzymałość 3 bary. Całkowita objętość wypełnienia max. 0,8 ml. Wyczuwalny w każdej pozycji indykator pozycji otwarty/zamknięty. Opakowanie typu blister-pack. Przedłużacz wykonany z PCV nie zawierający ftalanów /DEHP/. Pakowany pojedynczo z widoczną datą ważności. Sterylizowany R. Opakowanie 50 szt. | 2 500 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 24**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Opis produktu** | **ilość**  **op.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| Sterylny nakłuwacz jednorazowego użytku do pobierania krwi kapilarnej z opuszki palca.  Nakłuwacz musi posiadać mechanizm zabezpieczający, dzięki któremu po nakłuciu igła chowa się automatycznie do obudowy, zabezpieczenie przed przypadkowym skaleczeniem i kontaminacją krzyżową. Skład nakłuwacza: sterylna osłonka; obudowa; przycisk spustowy. 1op.= 200 szt. | 450 |  |  |  |  |  |
| **Razem** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 25**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Jednorazowa kaczka męska**  Pojemność: 875ml, waga wyrobu: 38g ± 4g; materiał: masa papierowa; przesiąkalność (minimalna): 4 godziny; odporność na temperaturę: 35°C (±3°C); po użyciu utylizacja w maceratorze;  op. 100 szt. | 5 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Jednorazowy basen sanitarny**  wykonany z masy papierowej, przeznaczony do utylizacji w maceratorze. | 1 500 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Miska do mycia jednorazowa**  Jednorazowy wyrób wykorzystywany do mycia rąk, całego ciała, zmiany opatrunków, sprzątania. Mocne boki umożliwiające podtrzymanie ciężaru po napełnieniu wodą, łatwa do przenoszenia, stabilna. Łatwa do przechowywania i oddzielania (produkt można układać w stosy). Pojemność: 4000 ml; materiał: papier celulozowy;  rozmiar produktu: 315 x 255 x 110mm; waga: 65g ± 6g; czas nasiąkania:> 4 godziny; utylizacja: w drodze maceracji. | 1 000 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Miska nerkowata jednorazowego użytku**  Wykonana z masy papierowej. Utylizacja w maceratorze. | 20 000 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 26**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Jednorazowe ręczniki celulozowe do osuszania ciała**  Wykonane z wysokiej jakości celulozy  Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorbcję wody  Wysoka gramatura materiału zapewnia dokładne osuszenie skóry  Miękkie i wytrzymałe  Rozmiar 40 cm x 70 cm  Gramatura: 50g  Opakowanie jednostkowe: 50 sztuk  Niesterylne | 5 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Serweta dla noworodka**  Serweta wykonana z materiału Spunlance w kolorze białym, gramatura 40g wymiary 78x80 cm, niejałowa,  pakowana po 20 szt. | 2 000 |  |  |  |  |  |
| **Razem** | | x | x |  |  |  | x |

**Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu w ilości pkt. 1 – 10 szt. oraz pkt. 2 - 10 szt. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: chłonność – 10 pkt, delikatność– 10 pkt, pylenie– 10 pkt, odporność na rozerwanie – 10 pkt.**

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 27**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Maseczka ochronna FFP3**  Wysokiej jakości maska filtrująca wyposażona w zawór oddechowy, filtruje najdrobniejsze cząstki znajdujące się we wdychanym powietrzu. Maska filtruje powietrze wdychane, minimalna skuteczność filtra 99 % Zastosowanie maski podczas kontaktu z pacjentem chorym m.in. na gruźlicę, zapalenie płuc, grypę, mykoplazmę, błonnicę, z AH1N1, SARS-CoV-2 | 2 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Maseczka ochronna FFP2**  Wysokiej jakości maska filtrująca najdrobniejsze cząstki znajdujące się we wdychanym powietrzu. Maska filtruje powietrze wdychane, minimalna skuteczność filtra 94-95% Zastosowanie maski podczas kontaktu z pacjentem chorym m.in. na gruźlicę, zapalenie płuc, grypę, mykoplazmę, błonnicę, z AH1N1, SARS-CoV-2 | 3 000 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 28**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Zamknięty system dostępu naczyniowego** o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim, pakowany pojedynczo, rozmiar 20,06 mm waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, w postaci kołnierza, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o pojemności wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100 . Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. | 20 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Zamknięty system dostępu naczyniowego z pojedynczym przedłużeniem o długości 15 cm i 1 zaworem bezigłowym**  - zawór bezigłowy, kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip  - dren o średnicy wewnętrznej 2,8mm, przedłużenie z zaciskiem przesuwanym, ,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim  - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV ( nie zawierający ftalanów ); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi  - zawór posiadający przeźroczystą obudowę i przeźroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę  efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych  - membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim i jednorodnym, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora,  - jednorodna powierzchnia do dezynfekcji, która jest kołnierzem membrany, niesprzyjającą kolonizacji bakterii  - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką.  - czas użycia 100 aktywacji  - posiadająca prosty tor przepływu, bez elementów lub mechanizmów wewnętrznych  - wymagany minimalny przepływ 20 l/h  - objętość wypełnienia wynosząca 1,14 ml, podana na opakowaniu jednostkowym  - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI  - sterylny, pakowany pojedynczo. | 50 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużeniem o długości 15 cm i 2 zaworami bezigłowymi**  - zawór bezigłowy, kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip  - dren o średnicy wewnętrznej 2,8mm, przedłużenie z zaciskiem przesuwanym, ,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim  - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV ( nie zawierający ftalanów ); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi  - zawór posiadający przeźroczystą obudowę i przeźroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę  efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych  - membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim i jednorodnym, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora,  - jednorodna powierzchnia do dezynfekcji, która jest kołnierzem membrany, niesprzyjającą kolonizacji bakterii  - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką.  - czas użycia 100 aktywacji  - posiadająca prosty tor przepływu, bez elementów lub mechanizmów wewnętrznych  - wymagany minimalny przepływ 20 l/h  - objętość wypełnienia wynosząca 1,60 ml, podana na opakowaniu jednostkowym  - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI  - sterylny, pakowany pojedynczo. | 50 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Zamknięty system dostępu naczyniowego** **z pojedynczym drenem pediatrycznym/mikroprzewodem**  zawór bezigłowy, kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip  - dren o średnicy wewnętrznej 0,89 mm, przedłużenie z zaciskiem przesuwanym, ,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim  - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV ( nie zawierający ftalanów ); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi  - zawór posiadający przeźroczystą obudowę i przeźroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę  efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych  - membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim i jednorodnym, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora,  - jednorodna powierzchnia do dezynfekcji, która jest kołnierzem membrany, niesprzyjającą kolonizacji bakterii  - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką.  - czas użycia 100 aktywacji  - posiadająca prosty tor przepływu, bez elementów lub mechanizmów wewnętrznych  - wymagany minimalny przepływ 2 l/h  - objętość wypełnienia wynosząca 0,25 ml, podana na opakowaniu jednostkowym  - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI  - sterylny, pakowany pojedynczo. | 50 |  |  |  |  |  |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 29**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Bezpieczna igła do wstrzykiwaczy** do insuliny, zabezpieczona zarówno ze strony pacjenta jak i końcówki wstrzykiwacza. Dostępna w rozmiarze 0,30mm (30G)x5 mm, kompatybilna ze wszystkimi wstrzykiwaczami dostępnymi do podawania insuliny. Igła posiada mechanizm zabezpieczający igłę po wykonaniu iniekcji oraz podczas odłączania od wstrzykiwacza. Kompatybilność igieł do pena z penami dostępnymi na rynku potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty. Opakowanie 100 op. | 120 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Igły do penów** 0,30MM (30G) x 8mm oraz 0,25MM (31G) x 5mm. Igły do wstrzykiwaczy insulinowych, każdy rozmiar igły oznaczony jest innym kolorem. Etykieta igły zawiera numer serii oraz datę ważności. Opakowanie 100szt. Sterylizacja promieniowanie gamma. Okres przydatności do użycia 5 lat. Kompatybilność z wstrzykiwaczami do podawania insuliny potwierdzona certyfikatem kompatybilności. | 150 000 |  |  |  |  |  |
| **Razem** | | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu pkt. 1 i 2 w ilości po 10 szt. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: drożność – 10 pkt, kąt ścięcia igły – 10 pkt, ostrość – 10 pkt, łatwość zdjęcia osłony igły/prawidłowe zabezpieczenie ostrza – 10 pkt.**

**……………………………………….. ………………..........................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 30**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **op.** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Gąbka do higieny jamy ustnej** - długość całkowita 15 cm (±2 mm), długość części gąbkowej 2,5cm. Uchwyt wykonany z poliestru, gąbka wykonana z polipropylenu. Jednorazowego użytku, niesterylna, bez lateksu, bez ftalanów. Pokryta dwuwęglanem sodu. Pakowana pojedynczo w opakowanie foliowe, opakowanie zbiorcze a'50 sztuk. | 80 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Koreczek do dezynfekcji portów bezigłowych**,  Korek kompatybilny z luer-lock z wewnętrzną gąbkom nasączoną 70% IPA (izopropyl).  Koreczek w opakowaniu gwarantującym sterylność. Umożliwiający dezynfekcję zaworów bezigłowych przy portach oraz wkłuciach centralnych. Możliwe długotrwałe zabezpieczenie dostępu bezigłowego do 7 dni potwierdzone badaniami., opakowanie zbiorcze a'100 sztuk. | 50 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Zestaw do toalety jamy ustnej** składający się ze szczoteczki z miękkim włosiem oraz gąbką na górnej powierzchni, z możliwością odsysania, z łącznikiem do kontroli odsysania ściętym **pod kątem 45st.** oraz saszetki **o pojemności** **minimum 10 ml 0,12% roztworu chlorheksydyny**, aplikator gąbkowy, żel nawilżający **o pojemności minimum** **3ml**, pakowany pojedynczo w **sztywny blister** pełniący funkcję pojemnika na płyn | 700 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Gąbka do toalety jamy ustnej** z  łącznikiem do kontrolowanego odsysania ściętym pod kątem 45st., karbowana gąbka na końcówce, 2 otwory odsysające, zagięta końcówka, pakowana pojedynczo | 500 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Jednorazowy, przeciwodleżynowy pozycjoner** szczelinowy po głowę pacjenta, wykonany z pianki poliuretanowej, kolor różowy, wycięcie pod twarz oraz pod rurkę intubacyjną, rozmiar 23cm x 21cm x 10cm, pakowany pojedynczo, próżniowo w folię barierową | 500 |  |  |  |  |  |
| 6 | **Jednorazowy zestaw do odsysania pola operacyjnego, końcówka Yankauer bez kontroli odsysania** o długości 270mm (+/- 10mm), średnica zew. dystalna 4,13mm, dren o długości 210 cm, średnica drenu 5,00mm (wew.), 8,00 (zew.). Opakowanie podwójnie folia + folia papier z nadrukowaną instrukcją użycia i rozmiarem/typem. | 4 000 |  |  |  |  |  |
| 7 | **Zamknięty system do nawilżania** o pojemności 350l oraz 550 ml  napełniony jałową, apirogenną wodą do terapii inhalacyjnej, umożliwiający prowadzenie długotrwałej. W zestawie sterylna  głowica łącząca reduktor z pojemnikiem | 500 |  |  |  |  |  |
| 8 | **Zatyczka kompatybilna** z pojemnikiem wody do nawilżania, jednorazowa, sterylna, pakowana pojedynczo. | 500 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 31**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdzia i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, dostępnego w dwóch rozmiarach 9 Ch i 12 Ch, zakończonego układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczniości regulacji przepływu za pomocą kraników) posiadający możlowość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60 ml, worka do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatrzaskowym zabezpieczeniem ostrza | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZAŁĄCZNIK NR 4 do swz**

**ZADANIE NR 32**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **Stawka Vat** | **wartość brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **Jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca** wyposażony w:  - rękaw silikonowy o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego, port do napełnienia balonika retencyjnego z dwoma sygnalizatorami, z których jeden wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielość optymalną dla pacjenta, a drugi unosi się w przypadku przepełnienia balonika w bańce odbytniczej pacjenta. Port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, a klamrą zamykająca światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 1 nieprzezroczysty worek do zbiórki stolca z okienkiem podglądu, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, skalowany co 25 ml oraz filtrem węglowym | szt. | 30 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Worki do zbiórki stolca**  Kompatybilne z zestawem worki do zbiórki stolca o pojemności 1000 ml nieprzezroczyste, z okienkiem podglądu, skalowane co 25 ml, w tym numerycznie co 100 ml, z filtrem węglowym, zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste  1 op. zawiera 10 szt. worków | op. | 8 |  |  |  |  |  |
|  | **Wartość ogółem** | **x** | **x** | **x** |  | **x** |  | **X** |

**...................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis osoby upoważnionej**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 33**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **jm.** | **ilość** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | Zestaw do cewnikowania żył centralnych 3-światłowy wskazujący działanie antybakteryjne i hydrofilne na całej długości cewnika wewnątrz i na zewnątrz \* 7F x 15 cm | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 2 | Zestaw do cewnikowania żył centralnych 3-światłowy wskazujący działanie antybakteryjne i hydrofilne na całej długości cewnika wewnątrz i na zewnątrz \* 7F x 20 cm | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Zestaw do cewnikowania żył centralnych 4-światłowy wskazujący działanie antybakteryjne i hydrofilne na całej długości cewnika wewnątrz i na zewnątrz \* 8F x 15 cm**  Cewnik jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo, sterylny, nie zawierający lateksu, o średnicach wewnętrznych kanałów :14,18, 18, 16 Ga  - z miękkim końcem, wykonany z poliuretanu, mięknący w temperaturze ciała;  - obecność w cewniku znaczników (podziałka centymetrowa co 1 cm); - cewnik widoczny w RTG;  - kolorowe oznaczenia zakończeń z zastawkami bezigłowymi,  - substancja powodująca działanie antybakteryjne cewnika oraz nadająca powierzchni cewnika charakter hydrofilny na trwale wtopiona w poliuretan,  2. stałe i ruchome skrzydełka mocujące dla bezpiecznego mocowania cewnika;  3.przezroczyste dreny z zaciskami ślizgowymi,  4.odporna na zaginanie metalowa prowadnica z miękką końcówką J o dł. 50 cm;  5.rozszerzadło (dialator tkanek)dopasowane do rozmiaru cewnika i prowadnicy;  6.igła G18 (1,3 x 73 mm) ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzanie prowadnicy bez odłączania strzykawki  7.strzykawka 3-częściowa 5 ml z końcówką luer-lock,  8. kabelek do identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG | szt. | 140 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Zestaw do cewnikowania żył centralnych 4-światłowy wskazujący działanie antybakteryjne i hydrofilne na całej długości cewnika wewnątrz i na zewnątrz \* 8F x 20 cm**  Cewnik jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo, sterylny, nie zawierający lateksu, o średnicach wewnętrznych kanałów :14, 18, 18, 16 Ga  - z miękkim końcem, wykonany z poliuretanu, mięknący w temperaturze ciała;  - obecność w cewniku znaczników (podziałka centymetrowa co 1 cm); - cewnik widoczny w RTG;  - kolorowe oznaczenia zakończeń z zastawkami bezigłowymi,  - substancja powodująca działanie antybakteryjne cewnika oraz nadająca powierzchni cewnika charakter hydrofilny na trwale wtopiona w poliuretan,  2. stałe i ruchome skrzydełka mocujące dla bezpiecznego mocowania cewnika;  3.przezroczyste dreny z zaciskami ślizgowymi,  4.odporna na zaginanie metalowa prowadnica z miękką końcówką J o dł. 50 cm;  5.rozszerzadło (dialator tkanek)dopasowane do rozmiaru cewnika i prowadnicy;  6.igła G18 (1,3 x 73 mm) ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzanie prowadnicy bez odłączania strzykawki  7.strzykawka 3-częściowa 5 ml z końcówką luer-lock,  8. kabelek do identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Zestaw do wkłucia centralnego**  Kompres 7,5 x 7,5 cm, 8 warstw- 11 szt.  Chusta 75 x 110 cm z otworem lepnym o śr 9cm. Otwór otoczony przezroczystą folią o wym. 35x35 cm pozostała część chusty z laminatu dwuwarstwowego. Na krótszym boku chusty pasek lepny o szerokości 2,5cm  Strzykawka typu Omnifix 5 ml, Luer Lock, przezroczysta  Igła typu Sterican 0,50 x 25 mm, 25G  SUSI kleszczyki do gazików z polikarbonatu , proste, 20cm  SUSI igłotrzymacz Mayo-Hegar, 15 cm z polikarbonatu  Miska 20 x 14,8 x 4 cm, zielona  Nić typu Dafilon blue 2/0 (3) 75cm DS24  Fartuch rozmiar XL z SMS  Gąbka na patyku 16 cm – 3 szt.  Chusta 75 x 90 cm (owinięcie zestawu) | szt. | 180 |  |  |  |  |  |
| 6 | **Zestaw do wkłucia centralnego z nożyczkami**  Kompres 7,5 x 7,5 cm, 8 warstw- 11 szt.  Chusta 75 x 110 cm z otworem lepnym o śr 9cm. Otwór otoczony przezroczystą folią o wym. 35x35 cm pozostała część chusty z laminatu dwuwarstwowego. Na krótszym boku chusty pasek lepny o szerokości 2,5cm  Strzykawka typu Omnifix 5 ml, Luer Lock, przezroczysta  Igła typu Sterican 0,50 x 25 mm, 25G  SUSI kleszczyki do gazików z polikarbonatu , proste, 20cm  SUSI igłotrzymacz Mayo-Hegar, 15 cm z polikarbonatu  Miska 20 x 14,8 x 4 cm, zielona  Nić typu Dafilon blue 2/0 (3) 75cm DS24  Fartuch rozmiar XL z SMS  Gąbka na patyku 16 cm – 3 szt.  Nożyczki metalowe proste o zakańczaniu ostro- ostrym dł. 11,5 cm | szt. | 70 |  |  |  |  |  |
| 7 | **Zestaw do pobierania wydzieliny z tchawicy**  Skład zestawu:  - probówka z niełamliwego materiału  - pojemność 10 ml  - końcówka stożkowa do próżni z otworem do przerywania ssania( zatykanym palcem bądź zatyczką)  - osobny koreczek do probówki  - etykieta identyfikująca pacjenta | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
| 8 | **Strzykawka trzyczęściowa typu Omnifix 50/60ml do pomp infuzyjnych**, kompatybilna z posiadanymi przez zamawiającego pompami Perfusor Space, Perfusor Compact Plus, wykonana z polipropylenu, wysoki kontrast podziałki, trwałe oznaczenie, stopniowanie co 1ml, centryczne zakończenieLuer Lock( wkręcane), do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Występuje z centrycznym i acentrycznym (bocznym) zakończeniem Luer. | szt. | 1000 |  |  |  |  |  |
| 9 | **Dren do strzykawek typu Omnifix 50/60ml**, długość 1,5m (±10cm), średnica wew. 1,5mm, z końcówką typu Luer-Lock, bez DEHP, sterylny, przezroczysty, pakowany jednostkowo, skalibowany ze strzykawką Omnifix 50/60ml oraz Omnifix 20ml do pomp Perfusor Space, Perfusor Compact Plus. | szt. | 1000 |  |  |  |  |  |
| 10 | **Strzykawka trzyczęściowa typu Omnifix do leków światłoczułych 50/60 ml** do pomp infuzyjnych, kompatybilna z posiadanymi przez zamawiającego pompami Perfusor Space, Perfusor Compact Plus.Chroniąca przed światłem o zakresie długości fal do 520Nm. Wykonana z polipropylenu. Odporny na środkiu dezynfekujące dobrze widoczny nadruk na strzykwce, skala 1ml. Wyraźna nazwa i informacja o ochronie przed światłem na każdej strzykawce. Tłok wyposazony w dodatkowy pierścień stabilizujący, w celu zapobieżenia przypadkowemu wysunięciu ze strzykawki. Średnica uchwytu tłoka min. Ø 30mm. | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 11 | **Dren do strzykawki typu Omnifix 50-60ml UV**, długość 1,5m (±10cm), średnica wewnętrzna 0,9mm, z końcówką typu Luerlock, bez PCV, sterylny, pakowany pojedynczo, skalibrowany ze strzykawką Omnifix 50-60ml UV do pomp Perfusor Space. | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 12 | **Dren do pomp infuzyjnych , kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego pompami Infusomat Space, długość 250/145 cm**, posiada krótki element silikonowy na drenie skalibrowany z mechanizmem pompy, Na odcinku silikonowym graficzne oznaczenie wykluczające możliwość skręcenia wzdłużnego. Komora kroplowa z ostrym kolcem, oznaczona nazwa producenta. Dren wyposażony w filtr z membrana 15μm w komorze kroplowej, automatycznie zatrzymujący infuzje po opróżnieniu komory kroplowej, przeciwdziałając zapowietrzeniu układu. Zawór hydrofobowy zabezpieczający koniec drenu przed wyciekiem płynu | szt. | 1000 |  |  |  |  |  |
| 13 | **Dren do żywienia dojelitowego za pomocą pomp Infusomat Space posiadanych przez zamawiającego**, posiadający port ENPlus do połączeń z dietami w workach, szklanych butelkach z kapslem lub butelkach z szeroką szyjką  Wyposażony w komorę kroplową i zacisk rolkowy  Dołączone dwa łączniki (do połączenia z zakończeniem lejkowatym dostępu pacjenta oraz łącznik do portu  bocznego umożliwiającego podłączenie strzykawki typu Omnifix Enteral | szt. | 500 |  |  |  |  |  |
| 14 | **Igła typu Stimuplex Ultra 360 do neurostymulatora Stimuplex HNS12 o podwyższonej echogeniczności, bardzo dobrze widoczna pod USG** Do identyfikacji nerwów obwodowych oraz przeprowadzania blokad, posiadająca: igłę z odizolowanym szlifem 30° i zaizolowaną na całej dlugości ze znacznikami głębokości wkłucia, powierzchnię echogeniczną o lepszej widoczności pod USG na 3 odcinkach od czubka igły, powierzchnia echogeniczna musi znajdować się na odcinku 20mm od czubka igły, uchwyt igły ergonomiczny rowkowany dla lepszego trzymania w palcach z wyraźnym znacznikiem kierunku szlifu igły, kabelelk elektryczny i drenik infuzyjny zintegrowany na stałe z uchwytem igły, koniec drenika infuzyjnego zamkniety koreczkiem luer lock, znacznik głębokości wkłucia igły co 1cm, pakowane pojedynczo, sterylne, w rozmiarze: **22G 0,70x50mm**; | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
| 15 | **Igła typu Stimuplex Ultra 360 do neurostymulatora Stimuplex HNS12 o podwyższonej echogeniczności, bardzo dobrze widoczna pod USG**. Do identyfikacji nerwów obwodowych oraz przeprowadzania blokad, posiadająca: igłę z odizolowanym szlifem 30° i zaizolowaną na całej dlugości ze znacznikami głębokości wkłucia, powierzchnię echogeniczną o lepszej widoczności pod USG na 3 odcinkach od czubka igły, powierzchnia echogeniczna musi znajdować się na odcinku 20mm od czubka igły, uchwyt igły ergonomiczny rowkowany dla lepszego trzymania w palcach z wyraźnym znacznikiem kierunku szlifu igły, kabelelk elektryczny i drenik infuzyjny zintegrowany na stałe z uchwytem igły, koniec drenika infuzyjnego zamkniety koreczkiem luer lock, znacznik głębokości wkłucia igły co 1cm, pakowane pojedynczo, sterylne, w rozmiarze: **22G 0,70x80mm** | szt. | 400 |  |  |  |  |  |
| 16 | **Sterylny zestaw osłony na głowicę USG:**  Złożona teleskopowo osłona na głowicę USG wykonana z miękkiego, elastycznego i przezroczystego poliuretanu, odpornego na rozdarcie. Na osłonie naklejki czytelnie informujące o sposobie założenia na dłoń.  Rozmiar - 15cm x 61cm  Nie zawiera lateksu,  Sterylna serweta na stolik 30cm x 30cm,  Sterylny żel w saszetce 20g  2 x gumki nie zawierające lateksu, mocujące osłonę do głowicy USG  Wygodne opakowanie indywidualne, mieszczące się w kieszeni fartucha 21cm x 13cm | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
| 17 | **Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych** - Z filtrem bakteryjnym 0,45 µm. Z portem luer-lock osłoniętym samozamykającą się "klapką". Wbudowana zastawka zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki. Kolec osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania. | szt. | 7500 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**\***1. 2. 3. 4. cewnik jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo, sterylny, nie zawierający lateksu, o średnicach wewnętrznych kanałów :16,18, 18 Ga

- z miękkim końcem, wykonany z poliuretanu, mięknący w temperaturze ciała;

- obecność w cewniku znaczników (podziałka centymetrowa co 1 cm); - cewnik widoczny w RTG;

- kolorowe oznaczenia zakończeń z zastawkami bezigłowymi,

- substancja powodująca działanie antybakteryjne cewnika oraz nadająca powierzchni cewnika charakter hydrofilny na trwale wtopiona w poliuretan,

2. stałe i ruchome skrzydełka mocujące dla bezpiecznego mocowania cewnika;

3.przezroczyste dreny z zaciskami ślizgowymi,

4.odporna na zaginanie metalowa prowadnica z miękką końcówką J o dł. 50 cm;

5.rozszerzadło (dialator tkanek)dopasowane do rozmiaru cewnika i prowadnicy;

6.igła G18 (1,3 x 73 mm) ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzanie prowadnicy bez odłączania strzykawki

7.strzykawka 3-częściowa 5 ml z końcówką luer-lock,

8. kabelek do identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG

**Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia wraz z ofertą / pozycja nr 1, 2, 3, 4 / próbki w ilości 1 szt.**

**Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu.**

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 34**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Tępa igła bezpieczna**  Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek 18G, 1,2 x 40 mm , z filtrem 5 μ, dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu , gumy czy innych zanieczyszczeń , z ostrzem ściętym pod kątem 40 -45°, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, z przezroczystą nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym wyraźnie widoczne , w celu łatwego rozróżnienia tępej igły do pobrań z filtrem . Nasadka nie krótsza niż 2,5 cm dla łatwego pobrania całości leku ze szklanej fiolki, sterylizowana R. Osłona czerwona. Op. Opakowanie 100 szt, op. Jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem fioletowym. |  | 80 – op. |  |  |  |  |  |  |
| 2 | **Tępa igła bezpieczna**  Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, 18G, 1,2 x 40 mm i 1,2 x 25 mm do fiolek wielodawkowych - do wyboru, z ostrzem ściętym pod kątem 40-45°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, z nasadką i osłoną w kolorze czerwonym dla łatwego rozróżnienia tępej igły bez filtra. Opakowanie 100szt. Op. Jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem czerwonym. |  | 80 – op. |  |  |  |  |  |  |
| 3 | **Zamknięcie/zabezpieczenie strzykawki wypełnionej** lekiem lub roztworem , zmniejsza ryzyko zanieczyszczenia przez dotyk, zapobiega wyciekowi leku przygotowanego w strzykawce. Zabezpieczenie może być stosowane do strzykawek Luer Lock oraz Luer Slip. Na końcówce LL zabezpieczeni jest nałożone. **Opakowanie jednostkowe 1 taca = 10 szt. koreczków.** Sterylizowane EO. |  | 100 – tacek |  |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiającym dopuszcza inne niż w opisie opakowania zbiorcze, z zachowaniem podanych ilości. Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu, w ilości 10 szt. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: drożność – 10 pkt., ostrość – 10 pkt, kąt ścięcia igły – 10 pkt, łatwość zdjęcia osłony igły – 10 pkt.**

**……………………………………….. ............................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 35**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Strzygarka chirurgiczna z nieruchomą głowicą**  z wymiennymi ostrzami. Strzygarka chirurgiczna stosowana do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi, może być stosowana do usuwania wszystkich typów włosów (grubych, cienkich, gęstych i rzadkich) zarówno suchych jak i mokrych.  Strzygarka wyposażona w pięciostopniowy ledowy wskaźnik naładowania baterii akumulator strzygarki jonowo-litowy (Li-Ion)wielokrotnego ładowania. Oddzielna ładowarka zawiera przewód elektryczny do podłączenia strzygarki podczas ładowania.  Zapewnia 160 min. pracy po pełnym naładowaniu baterii, czas ładowania 3 godz. |  | szt. | 4 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Ostrza jednokrotnego użytku do w/w strzygarki**  niesterylne, pakowane indywidualnie, uniwersalne do każdego rodzaju owłosienia w tym na głowie, szerokość cięcia 3,64 cm, konstrukcja eliminująca uszkodzenia skóry: nieruchome dolne ostrza chronią skórę a górne ruchome tną włosy, współczynnik zacięć do 5%. Ostrze jednorazowe pakowane pojedynczo, w opakowania po 50 szt. |  | op. | 35 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Strzygarka** **chirurgiczna z ruchomą głowicą**  z ładowarką ułatwiającą usuwanie owłosienia z trudno dostępnych okolic ciała , zapewniająca minimum 180 minut pracy po pełnym naładowaniu baterii;  bateria typu NiMH, spełniająca wymogi Dyrektywy 93/42/EEC |  | szt. | 4 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Ostrza jednorazowe ostrza wymienne do w/w strzygarki**  o całkowitej szerokości 38mm, szerokość brzegu tnącego 30mm.umożliwiające wymianę zgodnie z techniką aseptyczną (bezdotykowo); Nakładane na główkę strzygarki, pakowane w plastikowe przezroczyste opakowanie zaklejone z wierzchu białą folią zawierającą opis oraz nr katalogowy. Pakowane pojedynczo, w opakowania po 50 szt. |  | op. | 45 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpisupoważnionegoprzedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 36**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis produktu** | **ilość**  **szt.** | **cena**  **netto** | **wartość**  **netto** | **stawka**  **vat** | **wartość**  **brutto** | **producent**  **nr katalogowy** |
| 1 | **SONDA SENGSTAKENA-4-światłowa silikonowa** o długości 85 cm, z prowadnicą umożliwiającą szybsze założenie sondy, wyposażona w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Balon przełykowy z mankietem niskociśnieniowym o długości 140mm. Balon żołądkowy o długości 60 mm, objętości powietrza 150-200 cm3-maksymalnie 350cm3. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe. Żołądkowe i przełykowe przewody do manometru rozróżnia się kolorami, co podnosi stopień bezpieczeństwa zabiegu. linia kontrastująca w RTG na całej długości Sondy, sterylna, pakowana w opakowanie typu papier-folia oraz zewnętrzne kartonowe pudełko. Rozmiary CH16,18,20. | 50 | 480,00 |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | **x** | **x** |  |  |  | **X** |

**....................................................... ................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 3**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Neonatologiczny zestaw do zakładania cewników typu PICC**  **Skład zestawu:**  1 opakowanie zewnętrzne  2 obłożenia 75x45cm adhezyjne  1 niebieskie kleszcze przygotowawcze  2 taśmy mierzące  2 opatrunki tagaderm 4x4cm  1 opaska uciskowa neonatologiczna  4 kuliste waciki  2 ręczniki  1 przezroczyste, rozdzierane(easy peel) obłożeie 40x40cm  1 nożyczki neonatologiczne 9cm  1 kleszcze neonatologiczne proste 10cm  1 kleszcze neonatologiczne zagięte 10cm  5 wacików 7,5cm x 7,5cm  2 miseczki na płyny  1 taca 20 x 15 x 4cm  1 paczka małych stripów  1 strzykawka 10ml |  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Neonatologiczny zestaw do zakładania kaniuli pępkowej**  **Skład zestawu:**  1 taśma mierząca  5 wacików 5x5cm  5 wacików 10x10cm  2 miseczki (czerwona i przeźroczysta)  1 bezpieczny skalpel  2 bezpieczne igły (18G i 20G)  1 taśma do pępowiny  1 strzykawka 1ml  2 strzykawki 3ml  2 strzykawki 5ml  2 obłożenia adhezyjne  1 przeźroczyste, rozdzieralne (easy pel) obłożenie  1 kleszcze proste  1 kleszcze zębate  1 rozszerzacz  2 kleszcze neonatologiczne poste  1 kleszcze neonatologiczne zagięte  2 ręczniki  1 opakowanie zewnętrzne  1 nożyczki  1 szwy 3.0  1 imadło chirurgiczne  2 stripy |  | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Sonda do żywienia z miękką nasadką i korkiem**  Sonda do żywienia z medycznego PVC nie zawierająca ftalanów (do krótkoterminowego stosowania) oraz poliuretanowa (do średnioterminowego stosowania) z miękką nasadką i korkiem.  Fr 05 Fr 06 Fr 08 |  | szt. | 800 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Neonatologiczno/Pediatryczny filtr żywieniowy do lipidów (lipidowy filtr 1,2 mikrona)** |  | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Neonatologiczno/Pediatryczny filtr dożylny (0,22 mikrona)** |  | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 6 | **Octopus (Trójświatłowy Octopus z trzema Autofusfami, zaciskami i zaworami zwrotnymi)**  Elastyczny i przezroczysty poliuretanowy dren przedłużający do cewnika o bardzo małej objętości |  | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
| 7 | **Pępkowy przezskórny cewnik FR 2.5 Fr.3,5 Fr.5,0** |  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 38**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Zestaw do żywienia pozajelitowego (filtr 1,2qm) długość 245cm** |  | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Zestaw do przetaczania krwi (filtr 200qm) do pompy Alarise długość 290cm** |  | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 39**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Stabilizator rurki intubacyjnej z plastrami hydrokoloidowymi (różne rozmiary)** |  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Okulary ochronne do fototerapii z opaską mocującą ( blokowanie światła UV 99,9%) rozmiar: (Small, Large)** |  | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ..........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 40**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Cewnik do żył centralnych dla noworodków FR 24G** |  | szt. | 30 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 41**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Koreczki Luer-Lock sterylne**, do stosowania w połączeniu z innymi wyrobami w trakcie terapii infuzyjnej chroniąc przed wypływem krwi przez kaniulę oraz zabezpieczające przed zanieczyszczeniami i infekcją, niepirogenne, nie zawierają lateksu, ftalanów, sterylizowany tlenkiem etylenu, op. papier- folia, op. 250 szt. |  | op. | 120 |  |  |  |  |  |
| 2 | **Zatyczka do cewników typu SPIGOT II-do zamknięcia** światła cewnika, łącznik wykonany z medycznego tworzywa sztucznego, kompatybilny z drenami o średnicach CH6-CH24, posiada uchwyt motylkowy ułatwiający manipulację zatyczką, budowa schodkowa zapewnia szczelne zamknięcie światła drenu, jałowy , pakowany papier-folia |  | szt. | 1 500 |  |  |  |  |  |
| 3 | **Staza bezlateksowa** wykonana z szerokiego rozciągliwego paska TPE(termoplastyczny elastomer) bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. Wysoka wytrzymałość na rozciąganie jednorazowe opaski ograniczają możliwość przenoszenia drobnoustrojów zmniejszając ryzyko zakażeń szpitalnych Długość całkowita rolki 11,25 m. Dostępna w kolorach: niebieskim i różowym. Opakowanie jednostkowe typu dyspenser, umożliwia wygodne dzielenie perforowanych opasek. Nie zawiera lateksu, ftalanów, j.u., niesterylna. Opakowanie 25 szt. |  | op. | 1 000 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Wieszak na worki do zbiórki moczu** wykonany z mocnego i trwałego tworzywa sztucznego, specjalne umocowanie zapobiegające załamywaniu się drenu,pasuje do okrągłych i kwadratowych ram łóżek. Dwa uchwyty po każdej stronie umożliwiające powieszenie worków o różnych rozmiarach. Nazwa wytwórcy umieszczona na produkcie. Nie zawiera lateksu, ftalanów, wielorazowego użytku, niesterylny. |  | szt. | 2 500 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Maska tlenowa z workiem (rezerwuarem) i drenem do wysokiej koncentracji tlenu,** wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV, nie zawierająca lateksu, posiadająca regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą, wyposażona w dren o długości 210cm (+/- 5 % )zakończony uniwersalnymi łącznikami, z drenem odpornym na zagięcia o przekroju gwiazdkowym, z rezerwuarem tlenowym o pojemności 1000ml, z obrotowym łącznikiem umożliwiającym dostosowanie do pozycji pacjenta, z silikonowymi zastawkami na łączniku oraz otworach wentylacyjnych, jednorazowego użytku, sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana indywidualnie w opakowanie papier-folia, dostępna w rozmiarach S,M,L,XL |  | szt. | 2 500 |  |  |  |  |  |
| 6 | **Łącznik sterylny, stożkowy**, gładki , wykonany z polipropylenu, dł. 68 mm, pakowany indywidualnie. Opakowanie 100 szt. |  | op. | 120 |  |  |  |  |  |
| 7 | **Kranik trójdrożny z drenem przedłużajacym o długości 100 cm** - wykonany z poliwęglanu; transparentna obudowa; wyraźny optyczny identyfikator pozycji „otwarty/zamknięty” (oznaczone kierunki przepływu) działający w zakresie 360 stopni; dren wykonany z PVC, ; obrotowa końcówka luer-lock; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami. Odporny na lipidy, bez lateksu ani ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny; sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowny pojedynczo papier-folia, op. 50szt. |  | op. | 30 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 42**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z butelek, worków z filtrem bakteryjnym**, z krótką elastyczną przedłużką, z zaworem samozamykającym, z gładką powierzchnią do dezynfekcji. Zastosowanie do 96 godzin. Długość nie mniejsza niż 8 cm, nie zawiera lateksu. |  | szt. | 7 500 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 43**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| **1** | Poszerzadła moczowodowe z powłoką hydrofilną długość 70 cm  w rozm. Fr 6,8,10,12,14 pakowane pojedynczo |  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 2 | Komplety poszerzadeł moczowodu z powłoką AQ służącą do poszerzania moczowodu przed zabiegiem uretroskopii. Rozmiary w zestawie FR 6-18 |  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 3 | Zestawy poszerzaczy do przezskórnego nakłucia miedniczki nerkowej w rozmiarach od 6 FR do 16 FR |  | szt. | 20 |  |  |  |  |  |
| 4 | Cewnik moczowodowy z otwartym lub zamkniętym końcem stosowany do wykonania wstecznego pielogramu, przeprowadzenia drenażu i sterowania w krętym moczowodzie. Cewnik z giętką końcówką umożliwiającą wprowadzenie do moczowodu. Rozmiar FR4 FR5, FR6 |  | szt. | 250 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 44**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | Igła jednorazowa z prowadnicą do nakłucia nerki. W rozmiarze 18G długość 20 cm. Ścięta- Chiba |  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 45**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| **1** | Drut wiodący klasyczny do URS – 145-150 cm prosty z giętką końcówką |  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 2 | Prowadnik wiodący hydrofilny 145-150cm typu HiWire, zawierający nitinolowy rdzeń, stożkową końcówkę prosty z miękką końcówką i hydrofilną powłoką Rozmiar 0,035 |  | szt. | 100 |  |  |  |  |  |
| 3 | Prowadnica typu Schueller do PCNL długość 100cm, na 40 cm sztywna, koniec typ J |  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 4 | Koszyk DORMIA do URS rozmiar 3.2 FR-4FR długość 115cm |  | szt. | 25 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 46**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| **1** | Koszulka dostępu moczowodowego z powłoką hydrofilną do wytwarzania kanału w trakcie endoskopowych zabiegów urologicznych. Do wyboru zamawiającego koszulka klasyczna lub umożliwiająca wprowadzenie przy użyciu techniki Rapid Release (szybkiego zwalniania) co eliminuje potrzebę stosowania drugiego prowadnika . Rozmiar 10-12F długość 28-55cm |  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |
| 2 | Koszyk do ekstrakcji kamieni moczowych z nitinolu o drutach niespiralnych, prostych bezkońcówkowych. Rozmiar: 1.5 Fr x 115 cm, 2.2 Fr x115 cm,3.0 Fr x 115 cm, śred. koszyka 10 mm |  | szt. | 25 |  |  |  |  |  |
| 3 | System do irygacji IRRI- FLOII do RIRS |  | szt. | 20 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 47**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| **1** | Elektroda SHARK koagulująca do resektora shark |  | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
| 2 | Elektroda SHARK nóż Colinsa do resektora SHARK |  | szt. | 6 |  |  |  |  |  |
| 3 | Elektroda SHARK tnąca do resektora SHARK |  | szt. | 30 |  |  |  |  |  |
| 4 | Włókno laserowe w rozm: 270micron kompatybilne z laserem DORNIER |  | szt. | 12 |  |  |  |  |  |
| 5 | Włókno laserowe w rozm:365 micron kompatybilne z laserem DORNIER |  | szt. | 12 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 48**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | Cewnik specjalistyczny CHURET F 20 F 18 |  | szt. | 10 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 49**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Filtr antybakteryjny MSF,** do ssaka, z określonym terminem wymiany do 24 godzin, op. 20 szt. |  | op. | 400 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**Zamawiającym dopuszcza inne niż w opisie opakowania zbiorcze, z zachowaniem podanych ilości. Zamawiający wymaga dostarczenia do dnia złożenia oferty bezpłatnych próbek oferowanego produktu, w ilości 20 szt. Materiały te posłużą do oceny jakości oferowanego produktu. Oceniane będą: drożność – 10 pkt., czas wymiany filtra – 10 pkt, dopasowanie do ssaka – 10 pkt, łatwość zdjęcia – 10 pkt.**

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 50**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Zestaw do szynowania moczowodów DJ.** Cewnik wykonany z poliuretanu pokryty fosforylocholiną, która zmniejsza ryzyko infekcji i inkrustacji. Widoczny w promieniach RTG. Otwory drenujące rozmieszczone na pętlach i trzonie cewnika, drenaż do 12 miesięcy. -Prowadnica 0,028 dla rozmiarów 4,7CH i 6CHb 0,035 dla rozmiarów 7 CH i 8CH, powleczona teflonem, dł. 125cm, sztywność standard, zakończenie proste, elastyczne  -popychacz 40 cm  -zacisk(występuje tylko w systemach zamkniętych |  | szt. | 200 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 51**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | **Koc ratunkowy foliowy**, termiczny wykonany z metalicznej folii PET, rozmiar 160 cm x 240 cm, chroni organizm przed wychłodzeniem lub nadmiernym przegrzaniem, odporny na uszkodzenia, kolor srebrno-złoty, jednorazowego użytku, niejałowy. |  | szt. | 4 000 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 52**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | Sterylny zestaw do cystostomii, składający się z rozdzieranego trokara, cewnika typu Foley wykonanego ze 100% silikonu o długości 420mm oraz pojemności balonu 5-10ml, zacisk na cewnik oraz osobno pakowana sterylna zatyczka cewnikowa. Rozmiary 12F, 14F. |  | szt. | 40 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**ZADANIE NR 4 do swz**

**ZAŁĄCZNIK NR 53**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis** | **producent**  **nr katalogowy** | **jm.** | **ilość** | **cena netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **op. zbiorcze ilość szt.**  **w kartonie** |
| 1 | Elektrody do badań wysiłkowych i wykonywania badań holterowskich – średnica 45 mm (+/- 1 mm), grubość 1mm. Do jednokrotnego przylepiania. Nie dające cienia w obrazie RTG, węglowa elektroda radioprzezierna certyfikowana do MRI (do 3,0 tesli). O podłożu z niebieskiej pianki i hydrożelem stałym. Ze złączem zatrzaskowym i stykiem Ag/AgCl. Żel i przylepiec wykonane z materiałów hypoalergicznych. Bez lateksu, ftalanów oraz innych substancji toksycznych. Dobrze przylegające do skóry. Bardzo dobre właściwości przewodzące podczas ruchu pacjenta, odporność na odrywanie 19N. Łatwe w aplikacji. Odporna na zamoczenie podczas mycia. Testowana skuteczność przylepności przez 72 godziny. Wyposażona w zdzierak do naskórka |  | szt. | 40 000 |  |  |  |  |  |
| 2 | Elektrody pediatryczne do EKG jednorazowego użytku, 30×24 mm; Dobrze przylegające do skóry, bez lateksu, ftalanów oraz innych substancji toksycznych, ze stykiem Ag/AgCl i podłożem piankowym; specjalny hydrożel do długotrwałego użytku delikatny dla skóry, odporność, złącze zatrzaskowe, |  | szt. | 1 000 |  |  |  |  |  |
| 3 | Filtr słomkowy do aspirowania, wielkość 5 μm. Luer lock męski-żeński. |  | szt. | 300 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Aparat do przetaczania płynów.** Przeźroczysty kolec ze zintegrowanym filtrem napowietrzającym, przeciwbakteryjnym i przeciwwirusowym, filtr o skuteczności filtracji BFE 99,9999941, VFE 99,99964; zabezpieczony samozamykającą się klapką. Elastyczna dolna część komory kroplowej z 15 mikrometrowym filtrem cząsteczkowym, filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania;. Zastawka BCV zapobiegająca migracji krwi do drenu aparatu. Aparat w połączeniu z opakowaniem infuzyjnym stanowi zamknięty system w myśl definicji NIOSH. |  | szt. | 2 000 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Układ resuscytacyjny (worek-zastawka-maska)** jednorazowego użytku, składający się z worka oddechowego o teksturowanej powierzchni zapewniającej pewny chwyt oraz uchwytem umożliwiającym chwyt worka jedną ręką. Połączony (przyklejony) z workiem rezerwuar tlenowy oraz dren tlenowy o długości 3m. W zestawie maska twarzowa z mankietem z regulacją ciśnienia. Mikrobiologicznie czysty. Wszystkie elementy zestawu pakowane w jedną, szczelnie zamkniętą torbę umożliwiającą, np. powieszenie zestawu w dostępnym miejscu.  Zestaw dostępny, w rozmiarach:  \* dla dorosłych: worek 1,5l, maska w rozm. 5  \* dla dorosłych: worek 1l z zaworem nadciśnieniowym (40cm H2O), maska w rozm. 4  \* pediatryczny: worek 550ml z zaworem nadciśnieniowym (40cm H2O), maska w rozm. 3  \* pediatryczny: worek 500ml z zaworem nadciśnieniowym (40cm H2O), maska w rozm. 1  \* niemowlęcy: worek 280ml z zaworem nadciśnieniowym (40cm H2O), maska w rozm. 1  Termin przydatności: 60 miesięcy od daty produkcji. Rozmiar do wyboru wg potrzeb Zamawiającego. |  | szt. | 150 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | **x** | **x** | **x** | **x** |  |  |  | **x** |

**……………………………………….. ...........................................................**

**miejscowość, data podpis upoważnionego przedstawiciela**

**Załącznik nr 5 do SWZ**

Wykonawca:

……………………….

………………………..

Reprezentowany przez:

…………………………

…………………………

(imię , nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

**OŚWIADCZENIE**

**O AKTUALNYCH INFORMACJACH ZAWARTYCH W JEDZ\***

Na potrzeby postepowania o udzieleniu zamówienia publicznego pn.” zakup wraz z dostawą endoprotez dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Puławach” prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego , na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r . Prawo zamówień publicznych(t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.),zwanej dalej ustawa oświadczam, ze informacje zawarte w Jednolitym Europejskim Dokumencie Zamówienia(JEDZ), o który mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie wykluczenia z postępowania o którym mowa w :

a) art.108 ust.1 pkt 3 ustawy, dotyczących wydawania prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,

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, dotyczący zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenia konkurencji,

d) art.108 ust.1 pkt 6 ustawy, dotyczących zakłócenia konkurencji wynikających z wcześniejszego zaangażowania Wykonawcy lub podmiotu który należy z Wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia.

**są aktualne / są nieaktualne.\*\***

\*niniejsze oświadczenie składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

\*\*niepotrzebne skreślić. W przypadku braku aktualności podanych uprzednio informacji dodatkowo należy złożyć stosowną informację w tym zakresie, w szczególności określić jakich danych dotyczy zmiana i wskazać jej adres

**Załącznik nr 6 do SWZ**

**Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych**

* + 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. UEL 119 z 04.05.2016, str.1), dalej „RODO”, informuję, że:

• administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Puławach, ul. Bema 1, 24-100 Puławy, NIP: 7162238942, REGON: 431205731

• w sprawach związanych z Pani/Pana danymi proszę kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych, kontakt pisemny za pomocą poczty tradycyjnej na adres: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Puławach, ul. Bema 1, 24-100 Puławy, pocztą elektroniczną na adres e-mail: odo@szpitalpulawy.pl;

• Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu prowadzenia przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz zawarcia umowy, a podstawą prawną ich przetwarzania jest obowiązek prawny stosowania sformalizowanych procedur udzielania zamówień publicznych spoczywający na Zamawiającym;

• odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy Pzp;

• Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 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;

• 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 nie podania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;

• w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22RODO;

• Posiada Pan/Pani:

− na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;

− na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania lub uzupełnienia Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

− na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony prawnej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego, a także nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia.

− prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

• nie przysługuje Pani/Panu:

− w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

− prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

− na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

1. Jednocześnie Zamawiający przypomina o ciążącym na Pani/Panu obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną Zamawiającemu w związku z prowadzonym postępowaniem i które Zamawiający pośrednio pozyska od wykonawcy.

……………………………………. ………………………………

Miejscowość, data podpis osoby upoważnionej

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). [↑](#footnote-ref-1)
2. Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia. [↑](#footnote-ref-2)
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. [↑](#footnote-ref-3)
4. Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia*.* W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających. [↑](#footnote-ref-4)
5. Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-5)
6. Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-6)
7. Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-7)
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. [↑](#footnote-ref-8)
9. Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5. [↑](#footnote-ref-9)
10. Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych. [↑](#footnote-ref-10)
11. Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu. [↑](#footnote-ref-11)
12. Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spół+i *joint venture* lub podobnego podmiotu. [↑](#footnote-ref-12)
13. Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3. [↑](#footnote-ref-13)
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). [↑](#footnote-ref-14)
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. [↑](#footnote-ref-15)
16. W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48). [↑](#footnote-ref-16)
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 tejże decyzji ramowej. [↑](#footnote-ref-17)
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). [↑](#footnote-ref-18)
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). [↑](#footnote-ref-19)
20. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-20)
21. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-21)
22. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-22)
23. Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-23)
24. Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków. [↑](#footnote-ref-24)
25. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-25)
26. Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE. [↑](#footnote-ref-26)
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. [↑](#footnote-ref-27)
28. Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia. [↑](#footnote-ref-28)
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. [↑](#footnote-ref-29)
30. W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-30)
31. Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-31)
32. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-32)
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. [↑](#footnote-ref-33)
34. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-34)
35. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-35)
36. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-36)
37. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-37)
38. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-38)
39. Instytucje zamawiające mogą wymagać, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i dopuszczać legitymowanie się doświadczeniem sprzed ponad pięciu lat. [↑](#footnote-ref-39)
40. Instytucje zamawiające mogą wymagać, aby okres ten wynosił do trzech lat, i dopuszczać legitymowanie się doświadczeniem sprzed ponad trzech lat. [↑](#footnote-ref-40)
41. Innymi słowy, należy wymienić wszystkich odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług. [↑](#footnote-ref-41)
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. [↑](#footnote-ref-42)
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. [↑](#footnote-ref-43)
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). [↑](#footnote-ref-44)
45. Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź. [↑](#footnote-ref-45)
46. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-46)
47. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-47)
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. [↑](#footnote-ref-48)
49. W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-49)