

## Opis przedmiotu zamówienia

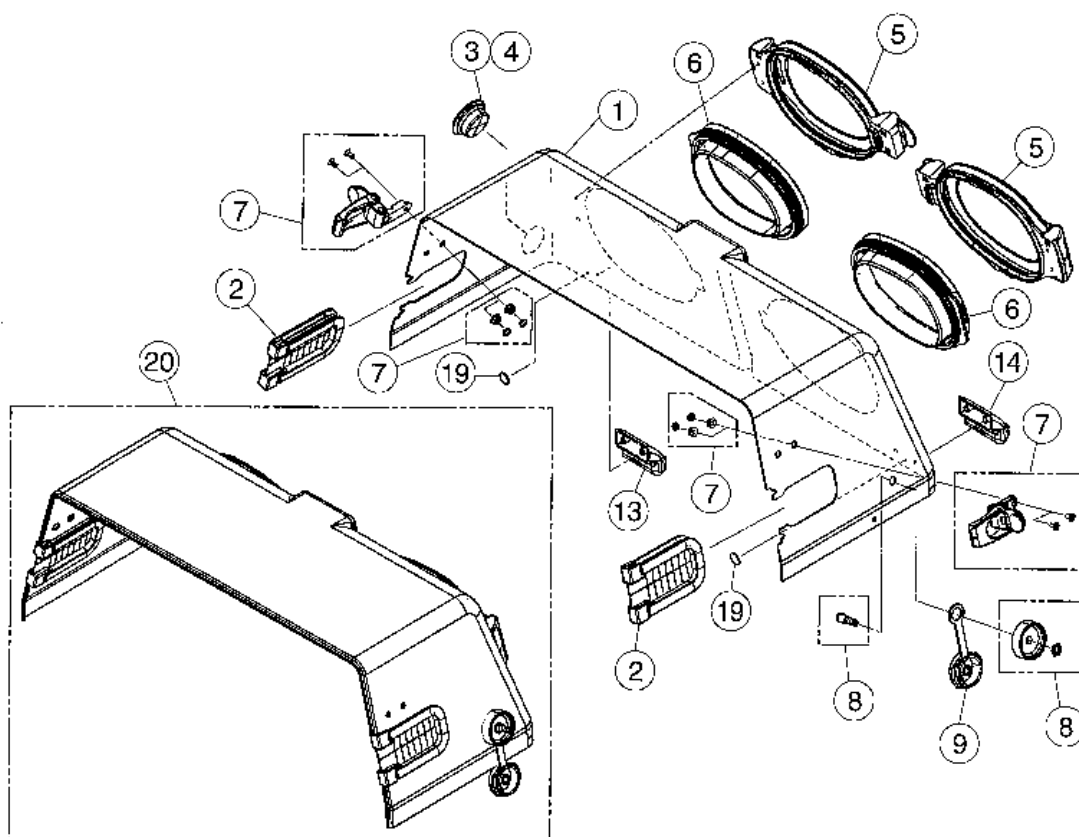
### Pakiet nr 53 Inkubator transportowy Incu Arch, respirator transportowy Fabian

Poz. 1 Czujnik temperatury skóry kompatybilny z korpusem głównym inkubatora Atom Incu Arch, wielorazowego użytku, żółty



Producent: Atom, nr kat. 60883

Poz. 2 Uszczelka nacięcia do przewodów – poz. nr 2 na rysunku



Producent: Atom, nr kat. 87131

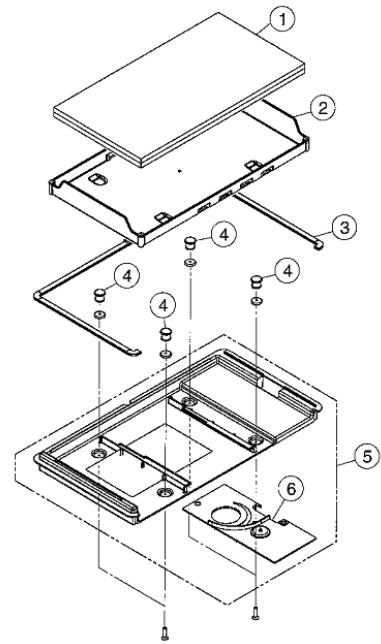
**Poz. 3 Uszczelka głównego korpusu - poz. nr 3 na rysunku**

**Producent: Atom, nr kat. 87145**

**Poz. 4 Filtr powietrza do inkubatora**

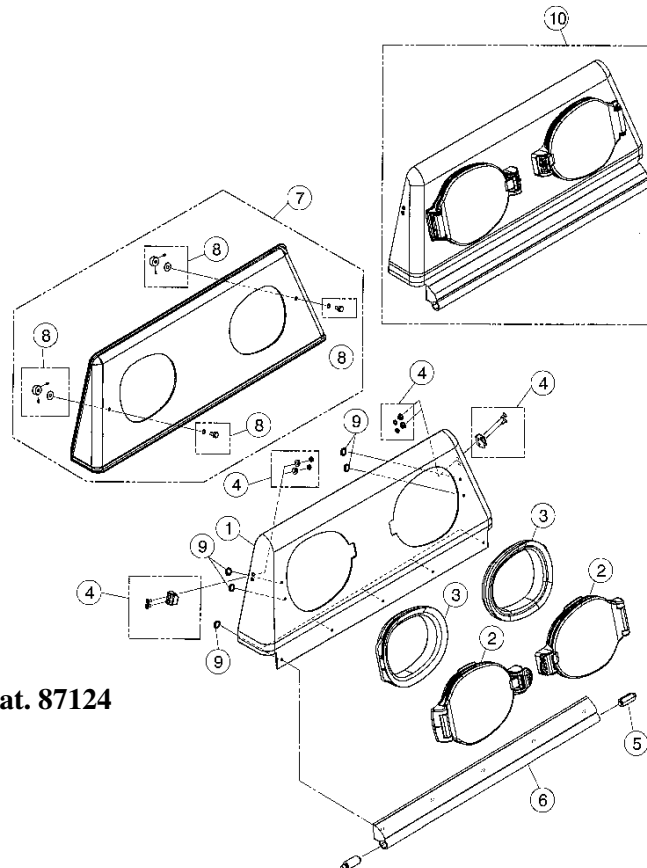


**Producent: Atom, nr kat. 60269**

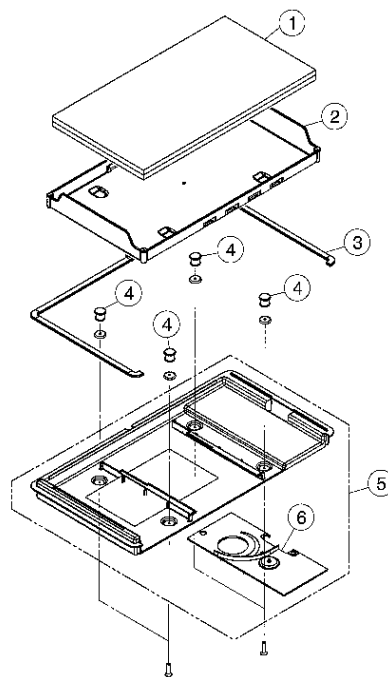


**Poz. 5 Uszczelka zapadkowa otworu pielęgnacyjnego - poz. nr 3 na rysunku**

**Producent: Atom, nr kat. 87124**



### Poz. 6 Materacyk do inkubatora - poz. nr 1 na rysunku



Producent: Atom, nr kat. 93240

### Poz. 7 Czujnik tlenu do inkubatora



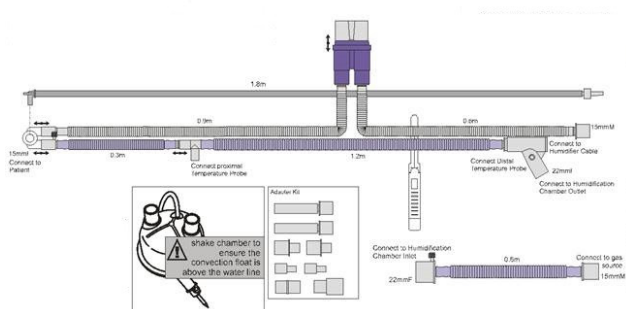
Producent: Teledyne, nr kat. 0110022

### Poz. 8 Komplet rur jednorazowego użytku do wentylacji mechanicznej

Układ oddechowy noworodkowy AquaVent Neo przystosowany do użytku z respiratorem Fabian, rury z zabezpieczeniem antybakteryjnym opartym na działaniu jonów srebra do stosowania w okresie 14 dni, przekrój rur – 10 mm, przepływ gazów powyżej 4L/min.

W skład zestawu wchodzi:

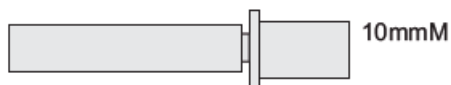
- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną
- odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m
- dren ciśnieniowy
- zestaw adapterów
- komora nawilzacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym



Producent: Armstrong Medical, nr kat. AMVC1774/162

### Poz. 9 Adapter do funkcji nCPAP do respiratora Fabian, dł. 10 cm

- zakładany na odcinek łączący komorę nawilżacza z respiratorem



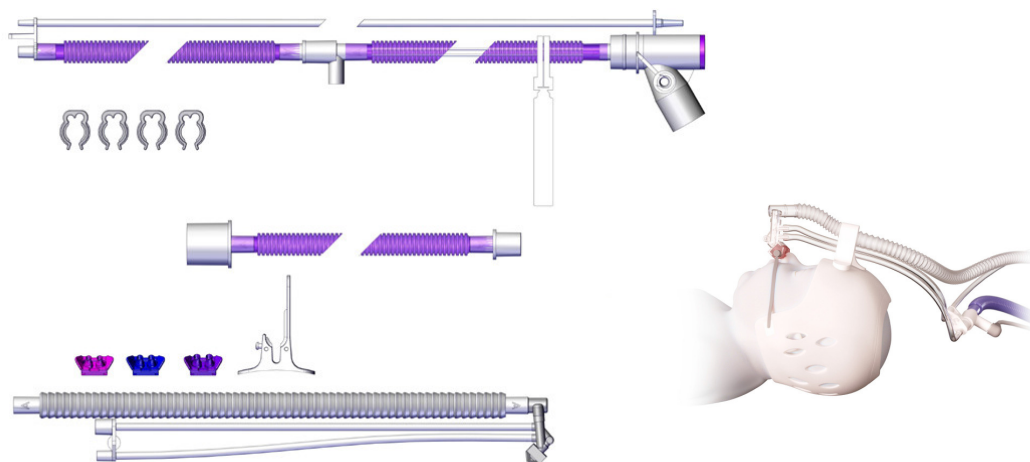
**Producent: Armstrong Medical, nr kat. AMCA137KIT004**

### Poz. 10. Komplet rur do nieinwazyjnego wsparcia oddechu z generatorem IF

**Układ oddechowy noworodkowy z generatorem IF, jednorazowego użytku (mikrobiologicznie czysty), z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym opartym na działaniu jonów srebra przystosowany do czepca do terapii wymiennych**

W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m, Ø wew. 10 mm, odcinek niepodgrzewany dł. 0,3m,
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z perforacją w postaci regularnych otworów zabezpieczających przed okluzją, umiejscowionych na wierzchołkach karbowań, na całej długości odcinka,
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,
- odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,
- zestaw generatora, w komplecie znajdują się:
  - generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
  - kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym,
  - końcówka donosowa o różnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
  - klipsy – 4 szt.,
  - miarka.



**Producent: Armstrong Medical, nr kat. AMCP1409/049**

### **Poz. 11 Maska nosowa łącząca generator z noworodkiem**

Maska jest miękka i bardzo delikatna dla skóry noworodka, wykonana z silikonu. Jej kształt umożliwia właściwe dopasowanie do anatomii twarzy. Dostępne są cztery rozmiary oznaczone kolorami.

Do ustalenia prawidłowego rozmiaru maski służy miarka.

Zalety stosowania maski nosowej:

- wywiera niewielki ucisk na skórę,
- ma małą przestrzeń martwą,
- zapewnia skuteczną eliminację CO<sub>2</sub>, a więc także wentylację,
- umożliwia karmienie dziecka bez przerywania wentylacji,
- pozwala kontrolować stan i drożność nosa.

Maski nosowe	
AMNM1000S	Maska nosowa mała S
AMNM1000M	Maska nosowa średnia M
AMNM1000L	Maska nosowa duża L
AMNM1000XL	Maska nosowa b. duża XL



**Producent: Armstrong Medical**

### **Poz. 12 Końcówka donosowa łącząca generator z noworodkiem**

Końcówka jest miękka i bardzo delikatna dla skóry noworodka, wykonana z silikonu, część umieszczana w nozdrzach pacjenta o budowie rozszerzonej cylindrycznie na końcach w celu utrzymania szczelności, ze zróżnicowaną grubością ściany na całej długości części umieszczanej w nozdrzach - rozszerzenie jest cieńsze niż nasada, co skutkuje dokładnym dopasowaniem do fizjologicznej budowy nozdrza pacjenta i niezapadaniem pod wpływem ruchu, wykonana z silikonu. Dostępne są trzy rozmiary oznaczone kolorami. Do ustalenia prawidłowego rozmiaru końcówki służy miarka.

Końcówka donosowa	
AMNP2000XS	Końcówka donosowa b. mała XS
AMNP2000S	Końcówka donosowa mała S
AMNP2000M	Końcówka donosowa średnia M
AMNP2000L	Końcówka donosowa duża L



**Producent: Armstrong Medical**

### Poz. 13 Czepiec do terapii wymiennych do zamocowania generatora/kaniuli nosowej

Czepiec jest przeznaczony do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu (NIV) i umożliwia zamocowanie generatora w mocowaniu kołyskowym za pomocą dwóch krótkich dwustronnych rzepów oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami (HFOT) i umożliwia zamocowanie kaniuli nosowej za pomocą dwóch długich rzepów (posiadających dodatkowo warstwę klejącą).

#### Podstawowe zalety czepca do terapii wymiennych to:

- ✓ wykonany z miękkiego materiału kompozytowego Fabriffoam® (chroniony patentem) o właściwościach odpornych na rozciąganie i deformację, zapewniającego przepuszczalność powietrza, ograniczającego przesuwanie główki pacjenta dzięki wewnętrznej porowatej warstwie, a także o właściwościach wyciszających hałas pochodzący z otoczenia oraz zabezpieczających przed utratą ciepła i utrzymujących komfort termiczny, posiadający pętelki do zamocowania rzepów na części zewnętrznej,
- ✓ daje możliwość uzyskania bezpośredniego dostępu do ciemiączka i naczyń pacjenta bez wpływu na stabilność i funkcje utrzymujące, konstrukcja w postaci opaski owijanej wokół główki,
- ✓ posiada perforację w części płatu potylicznego,
- ✓ dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepiec do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta długo wentylowanego w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki,
- ✓ posiada rzepy do mocowania (po dwa osobne dla NIV i HFOT), które umożliwiają umiejscowienie interfejsu NIV lub HFOT w różnych pozycjach, co stanowi zabezpieczenie przed jednostajnym uciskiem i umożliwia dostosowanie do kształtu głowy,
- ✓ część pokrywająca małżowiny uszne daje możliwość łatwej inspekcji stanu skóry i/lub higienizacji części zausznej, bez konieczności zdejmowania czepca,
- ✓ wielkość oznaczona kolorem w sposób trwały,
- ✓ wyposażony w miarę do ustalenia właściwego rozmiaru czepca.

#### Dostępne rozmiary:

- obwód głowy do 24 cm, rozm. XXS, nr kat. AMBT100/XXS
- obwód głowy 24-28 cm, rozm. XS, nr kat. AMBT100/XS
- obwód głowy 28-31 cm, rozm. S, nr kat. AMBT100/S
- obwód głowy 31-34cm, rozm. M, nr kat. AMBT100/M
- obwód głowy 34-38 cm, rozm. L, nr kat. AMBT100/L
- obwód głowy 38-42 cm, rozm. XL, nr kat. AMBT100/XL



**Producent: Armstrong Medical**

*Czepiec można stosować zamiennie z czapeczką*

**Mocowanie/Czapeczka do zamocowania generatora**

Czapeczka wykonana jest z bawełny, posiada trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży, można rozwiązać bez zdejmowania uzyskując dostęp do ciemiączka, z miarką.

Wielkość oznaczona kolorem w sposób trwały.



Czapeczka		Kolor	Długość cm	Szerokość cm	Obwód głowy
IHBW000/10	Rozmiar 000	Biały	16	8,5	16-18 cm
IHBGY00/10	Rozmiar 00	Szary	16	9,5	18-20 cm
IHBPK0/10	Rozmiar 0	Różowy	16	10,5	20-22 cm
IHBBR1/10	Rozmiar 1	Brązowy	17	11,5	22-24 cm
IHBYE2/10	Rozmiar 2	Żółty	18	12,5	24-26 cm
IHBBL3/10	Rozmiar 3	Niebieski	19	13,5	26-28 cm
IHBGO4/10	Rozmiar 4	Złoty	20	14,5	28-30 cm
IHBGR5/10	Rozmiar 5	Zielony	21	15,5	30-32 cm
IHBBU6/10	Rozmiar 6	Burgund	22	16,5	32-34 cm
IHBOR7/10	Rozmiar 7	Pomarańczowy	23	17,5	34-36 cm
IHB DG8/10	Rozmiar 8	Ciemny zielony	24	18,5	36-38 cm
IHBNA9/10	Rozmiar 9	Granatowy	25	19,5	38-40 cm

**Producent: Inspiration Healthcare Ltd.**

**Poz. 14 Czujnik przepływu wielorazowego użytku do respiratora Fabian**

**Producent: Löwenstein Medical GmbH&Co. KG, nr kat. 0217011**



**Poz. 15 Poz. 14 Czujnik przepływu jednorazowego użytku do respiratora Fabian**

**Producent: Löwenstein Medical GmbH&Co. KG, nr kat. 0217015**



**Poz. 16 Przewód do czujnika przepływu do respiratora Fabian**

**Producent: Löwenstein Medical GmbH&Co. KG, nr kat. 0217012**



**Poz. 17 Membrana do respiratora Fabian**

**Producent: Löwenstein Medical GmbH&Co. KG, nr kat. 0217038**



**Poz. 18 Ogniwo tlenowe do respiratora Fabian**

**Producent: Teledyne, nr kat. 0110047**



**Poz. 19 Obudowa zastawki wydechowej do respiratora Fabian**

**Producent: Acutronic Medical Systems AG, nr kat. 151520**



**Pakiet nr 55 Inkubator Air Incu**

**Poz. 1 Filtr powietrza do inkubatora**

**Producent: Atom, nr kat. 60269**



**Poz. 2 Uszczelka szczeliny na układ rur**



**Producent: Atom, nr kat. 92326**

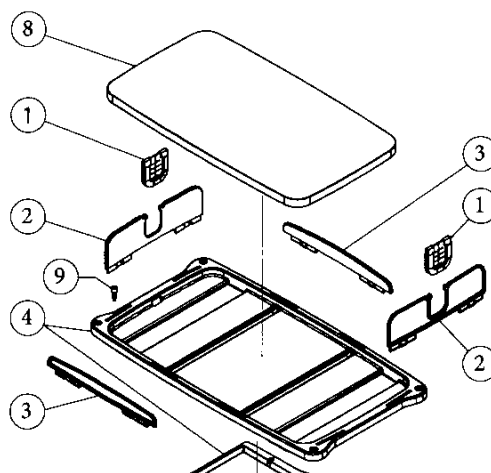


**Poz. 3 Uszczelka portu Iris – mankiet**



**Producent: Atom, nr kat. 60860**

**Poz. 4 Materacyk do inkubatora – poz. nr 8 na rysunku**



**Producent: Atom, nr kat. 93218**

**Poz. 5 Czujnik temperatury skóry kompatybilny z korpusem głównym inkubatora Atom Incu Arch, jednorazowego użytku, biały**



**Producent: Atom, nr kat. 60890**

**Poz. 6 Czujnik temperatury skóry kompatybilny z korpusem głównym inkubatora Atom Incu Arch, jednorazowego użytku, żółty**



**Producent: Atom, nr kat. 60884**

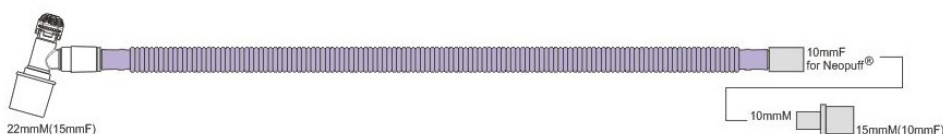
## Pakiet Nr 68 Neopuff

**Poz. 1 Jednorazowy zestaw rur pacjenta z regulowaną zastawką wydechową, karbowane, przezroczyste, kompatybilne z urządzeniem do resuscytacji typ E pasujące do urządzenia Neopuff**

Układ oddechowy do resuscytacji noworodka przeznaczony do aparatów: Neopuff, Babypuff, Resuscitare, Panda, Giraffe Star, Atom posiadający zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra.

W skład zestawu wchodzi:

- ramię wdechowe niepodgrzewane dł. 1,5 m
- zastawka PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętła regulatora ciśnienia końcowo-wydechowego oraz z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce
- zatyczka uszczelniająca
- łącznik umożliwiający dopasowanie do aparatu Resuscitare, Panda, Giraffe Star



**Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMVC1871/165**

**Poz. 2 Płučko testowe, j. uz.**



**Producent: Atom, nr kat. 60298**

**Poz. 3 Maska twarzowa, silikonowa, okrągła**



**Producent: Armstrong Medical, nr kat. AMFM 4100 rozm. 00, AMFM 4105 rozm. 0, AMFM 4115 rozm. 1**

Zamawiający:

Megrez Sp. z o.o.  
Ul. Edukacji 102  
43-100 Tychy

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**DOSTAWA  
SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU DLA ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII  
ORAZ ODDZIAŁU NEONATOLOGII**”  
nr sprawy: 27/23/ZP/PN

Nazwa Wykonawcy:

Dutchmed PL Sp. z o.o.  
ul. Szajnochy 14  
85-738 Bydgoszcz

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANY  
ASORTYMENT ODPOWIADA WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO:**

**A) WYROBY MEDYCZNE: jeśli dotyczy**

- oświadczamy, że zaoferowane w pakiecie nr 53 (z wyłączeniem poz. 2-7, 18 i 19), 55 (z wyłączeniem poz. 1-4), 68 (z wyłączeniem poz. 2) wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych, tj:

\* deklarację zgodności z wymaganiami Zasadniczymi Dyrektywy Rady 93/42/EEC w zakresie wytwarzania oferowanych wyrobów,

\* certyfikatów wystawionych przez jednostkę notyfikowaną potwierdzających spełnienie dyrektywy 93/42/EEC w zakresie wytwarzania oferowanych wyrobów lub potwierdzenia złożenia dokumentacji rejestracyjnej wyrobu

lub dokumenty równoważne które zobowiązujemy się udostępnić na każde wezwanie

Zamawiającego.

**B) INNE: jeśli dotyczy**

- oświadczamy, że zaoferowane w pakiecie nr 53, poz. 2-7, 18 i 19, w pakiecie nr 55, poz. 2-4, w pakiecie 68, poz. 2 wyroby nie są produktami leczniczymi ani wyrobami medycznymi. Zakwalifikowane zostały jako wyroby niemedyczne.

Bydgoszcz, 10.11.2023.

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**DOSTAWA SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU DLA ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII ORAZ ODDZIAŁU NEONATOLOGII**”, nr sprawy: 27/23/ZP/PN

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014**

Na potrzeby w/w postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, oświadczam, co następuje:

1. Oświadczenie dotyczące Wykonawcy:

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

2. Informacja dotycząca polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotu udostępniającego zasoby w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia:

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

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w SWZ, polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby: ..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), w następującym zakresie: ..... (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu), co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

3. Oświadczenie dotyczące podwykonawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

*[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W*

*przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]*

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

**4. Oświadczenie dotyczące dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:**

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

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

**5. Oświadczenie dotyczące podanych informacji:**

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

Bydgoszcz, 10.11.2023.

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

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

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

