

**OFERTA W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM:  
Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Oddziału  
Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Neonatologicznego.  
Numer postępowania: 8/24/ZP/PN.**

**NAZWA I SIEDZIBA OFERENTA:** PROMED Spółka Akcyjna  
ul. Działkowa 56  
02-234 Warszawa  
tel. 22 839-99-01  
fax. 22 839-64-57

**NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:** MEGREZ Sp. z o.o.  
ul. Edukacji 102  
43-100 Tychy

**PRZEDMIOT OFERTY:** Pakiet nr 10, 25

**DATA SPORZĄDZENIA OFERTY:** 27.05.2024 r.

**FORMULARZ OFERTY**

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 11.09.2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych na:

**„Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Neonatologicznego” - nr sprawy: 8/24/ZP/PN**

**ZAMAWIAJĄCY:**

**MEGREZ Sp. z o.o.**  
**ul. Edukacji 102; 43-100 Tychy**  
**woj. Śląskie**

Telefon: 32 325-51-25  
NIP: 634-267-03-10  
REGON: 240872286  
INTERNET: [www.szpitalmegrez.pl](http://www.szpitalmegrez.pl)  
e-mail: [zp@szpitalmegrez.pl](mailto:zp@szpitalmegrez.pl)

**WYKONAWCA:**

Nazwa : Promed S.A.  
\*Adres : ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa  
Województwo: : mazowieckie  
Telefon : (22) 839 99 01  
KRS/CEIDG : 0000185723  
NIP : 118-00-62-976  
REGON : 001325900  
INTERNET : <http://www.promed.com.pl>  
E-mail : [przetargi@promed.com.pl](mailto:przetargi@promed.com.pl)

\*(jeśli adres korespondencyjny jest inny – proszę o umieszczenie tej informacji na końcu formularza ofertowego)

Wykonawca jest:

~~mikroprzedsiębiorstwem,~~  
~~małym przedsiębiorstwem,~~  
średnim przedsiębiorstwem\*\*

---

\*\* Niepotrzebne skreślić.

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.

1. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA : **12 miesięcy.**
2. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie objętym specyfikacją warunków zamówienia na następujących zasadach:

	WARTOŚĆ NETTO	WARTOŚĆ BRUTTO
Pakiet nr 10	<b>11 120,00 zł</b>	<b>12 009,60 zł</b>
Pakiet nr 25	<b>219 970,00 zł</b>	<b>237 567,60 zł</b>

3. Osoba upoważniona do reprezentacji Wykonawcy/ów i podpisująca ofertę (jeżeli nie jest to osoba wymieniona w rejestrze należy dołączyć pełnomocnictwo):

a) Magdalena Wysokińska 22 22 22 621  
*(imię i nazwisko)* *(telefon)*

Kierownik Biura Obsługi Klienta  
*(stanowisko)*

4. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym:

a) Magdalena Wysokińska 22 22 22 621  
*(imię i nazwisko)* *(telefon)*

Kierownik Biura Obsługi Klienta  
*(stanowisko)*

5. Oświadczamy, że:

- 1) zamówienie zostanie zrealizowane na warunkach w terminach określonych w SWZ oraz w projektowanych postanowieniach umowy;
- 2) jesteśmy w posiadaniu dokumentów dopuszczających oferowany przez nas asortyment do obrotu oraz używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
- 3) w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
- 4) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty;
- 5) zawarta w Specyfikacji Warunków Zamówienia treść projektowanych postanowień mowy została przez nas zaakceptowana i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wymienionych w niej warunkach;
- 6) jesteśmy związani niniejszą ofertą na okres wskazany w SWZ.
- 7) zamówienie: (właściwie podkreślić)
  - a. w całości zrealizujemy we własnym zakresie
  - ~~b. zamierzamy powierzyć podwykonawcom następujące części zamówienia:~~

- 8) w zakresie przesłanki określonej w art. 109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp, Zamawiający może uzyskać aktualny dokument potwierdzający brak podstaw do wykluczenia (wymagany przez Zamawiającego na podstawie rozdziału VIII ust. 3 ppkt. 3) SWZ) za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania

publiczne.

- 9) w związku z powyższym wyrażam/y zgodę na to, aby Zamawiający pobrał przedmiotowy dokument (dokumenty w przypadku Wykonawców wspólnie składających ofertę) samodzielnie, na potrzeby niniejszego postępowania, wyżej wymienionym dokumentem jest: informacja z KRS

informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru Przedsiębiorców (KRS), ~~wpis do CEIDG~~ KRS nr 0000185723

Inny : \_\_\_\_\_

(podać wraz z dokładnymi danymi referencyjnymi dokumentów)

Adres strony internetowej, na której dostępny jest ww. aktualny dokument:

<https://ems.ms.gov.pl/krs/wyszukiwaniepodmiotu>

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

7. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- 1) formularz cenowy
- 2) ulotki
- 3) oświadczenie – załącznik nr 8
- 4) JEDZ
- 5) pełnomocnictwo

Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego „Kto, w celu uzyskania dla siebie lub kogoś innego, od banku lub jednostki organizacyjnej prowadzącej podobną działalność gospodarczą na podstawie ustawy albo od organu lub instytucji dysponujących środkami publicznymi - kredytu, pożyczki pieniężnej, poręczenia, gwarancji, akredytywy, dotacji, subwencji, potwierdzenia przez bank zobowiązania wynikającego z poręczenia lub z gwarancji lub podobnego świadczenia pieniężnego na określony cel gospodarczy, elektronicznego instrumentu płatniczego lub zamówienia publicznego, przedkłada podrobiony, przerobiony poświadczający nieprawdę albo nierzetelny dokument albo nierzetelne, pisemne oświadczenie dotyczące okoliczności o istotnym znaczeniu dla uzyskania wymienionego wsparcia finansowego, instrumentu płatniczego lub zamówienia podlega karze pozbawienia wolności od 3 miesięcy do lat 5.”, oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

data: 27.05.2024 r.

\* Adres korespondencyjny (jeśli dotyczy):

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

\*\* 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 treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

**Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Neonatologicznego  
i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Neonatologicznego**

**Pakiet nr 10****Oddział Neonatologiczny / Gwarantowana realizacja umowy 40%**

L.p.	Nazwa/Opis przedmiotu zamówienia	j.m.	ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
1	Wielorazowa sonda do pomiaru temperatury na skórze	szt.	1	950,00 zł	950,00 zł	8%	1 026,00 zł	Unimed Medical Supplies, Inc., T2252-AS, Czujnik temperatury powierzchniowy wielorazowy	
2	Pojedynczy przewód do czujnika temperatury	szt.	1	670,00 zł	670,00 zł	8%	723,60 zł	Vyaire Medical, 2021700-001, Kabel do czujników temp. wielorazowych pojedynczy	
3	Przewód główny EKG noworodkowy 3 odprowadzeniowy o dł. 1,2m kompatybilny z monitorem pacjenta B105	szt.	1	650,00 zł	650,00 zł	8%	702,00 zł	Vyaire Medical, 2017004-003, Kabel EKG 3-odprowadzeniowy DIN	
4	Kabel pacjenta Red LNC-04 kompatybilny ze stanowiskiem Panda	szt.	1	780,00 zł	780,00 zł	8%	842,40 zł	Masimo Corporation, 2055, kabel Masimo Red LNC-04,	Kabel Masimo RD Set MD20-05 152 cm, nr kat. 4103 / pytanie nr 14
5	Przewód łączący mankiet neonatologiczny z monitorem pacjenta B105 o dł. 3,6m	szt.	1	350,00 zł	350,00 zł	8%	378,00 zł	GE Healthcare, 2058204-003, Kabel połączeniowy NIBP neo	
6	Mankiety z dwoma przewodami, neonatologiczne kompatybilne z przewodem łączącym monitor pacjenta B105 .mankiety o rozmiarach 1 (3-6 cm), rozm 2 (4-8 cm),rozm 3 (6-11cm), rozm 4 (7-13cm), rozm 5 (8-15cm) każdy rozmiar oznaczony innym kolorem, złącze typu Ne	szt.	10	20,00 zł	200,00 zł	8%	216,00 zł	GE Healthcare, CLA-N1-2B, CLA-N2-2B, CLA-N3-2B, CLA-N4-2B, CLA-N5-2B, Mankiet 2t neosnap	
7	Zestaw rur pacjenta do resuscytacji typ T- Piece dla noworodków z regulowanym dodatnim ciśnieniem końcowo- wydechowych (PEEP) o dł. 1,8 m z maseczką rozm nr 0, nr 1	szt.	80	82,00 zł	6 560,00 zł	8%	7 084,80 zł	Mercury Medica dla Vyaire Medical, M1091316VS (rozm. 0), M1091365VS (rozm. 1), Zestaw T-Piece z maską	
8	Kabel pacjenta do saturacji w technologii Masimo Set, Masimo LNC-10-GE kompatybilne z monitorem pacjenta 105, dł. 3,5 m.	SZT	1	960,00 zł	960,00 zł	8%	1 036,80 zł	Masimo Corporation, 2016, Masimo Set LNC-10-GE	Kabel RD SET GE - 12, nr kat. 4085 / pytanie nr 14
<b>Razem</b>					<b>11 120,00 zł</b>		<b>12 009,60 zł</b>		

**Pakiet nr 25****Oddział Neonatologiczny / Gwarantowana realizacja umowy 70 %**

L.p.	Nazwa/Opis przedmiotu zamówienia	j.m.	ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy, nazwa produktu	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
1	Czujnik do saturacji RD SET NEO ( Neonatal/Adult) jednorazowego użytku dla noworodka o wadze < 3 kg > 40kg. Opakowanie po 20 sztuk.	op	80	1 300,00 zł	104 000,00 zł	8%	112 320,00 zł	Masimo Corporation, 4003, Czujnik Masimo RD Set Neo	
2	Adapter do kabla LNCS w technologii Masimo Set umożliwiający połączenie czujników RD, wielorazowy.	SZT	6	195,00 zł	1 170,00 zł	8%	1 263,60 zł	Masimo Corporation, 4105, Adapter LNCS-RD	
3	Czujnik wielorazowy w technologii Masimo RD SET YI > 1 kg (płaskie wejście)	SZT	1	1 200,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł	Masimo Corporation, 4054, Czujnik Masimo RD SET YI > 1 kg,	
4	Czujnik do pomiaru saturacji jednorazowego użytku LNCS NEO dla dzieci o wadze <3 kg or > 40 kg (Neonatal/Adult) kompatybilny z kablem pacjenta RED LNC – 04	SZT	600	72,00 zł	43 200,00 zł	8%	46 656,00 zł	Masimo Corporation, 2329, Czujnik Masimo Set LNCS Neo	
5	Czujnik do saturacji jednorazowego użytku LNCS Neo Pt-3 dla wcześniaków o wadze < 1 kg (Neonatal ) przyklepic zakończony rzepem.	SZT	800	88,00 zł	70 400,00 zł	8%	76 032,00 zł	Masimo Corporation, 2321, Czujnik Masimo Set LNCS Neo Pt -3	
<b>Razem</b>					<b>219 970,00 zł</b>		<b>237 567,60 zł</b>		



**Czujnik temperatury powierzchniowy, dla dorosłych i dla dzieci, wielorazowy, śr. 9,5 mm, dł. 3 m, okrągły, do monitorów GE i innych.**



**Nr kat: T2252-AS**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57 [www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



**Kabel połączeniowy do czujników temperatury  
wielorazowych, pojedynczy, dł. 0,5 m.**



**Nr katalogowy: 2021700-001**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa

T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57 [www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



**Kabel połączeniowy EKG, Multi-Link,  
3-odprowadzeniowy, noworodkowy, ze złączem DIN długość  
3,6 m., IEC**



**Nr katalogowy: 2017004-003**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa

T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57 [www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)





**Kabel saturacji Masimo Red LNC-04, długość 120 cm, do czujników LNCS**



**Nr katalogowy: 2055**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



Kabel RD SET MD20 – 05, kabel saturacji Masimo kodowany kolorystycznie, szary, złączka typu Mini, 20 PINowa typu RD. Lekka wtyczka, bez elementów ruchomych, zabezpieczona przed zalaniem. Dotykowy i dźwiękowy sygnał połączenia z czujnikiem, długość 152 cm, czerwona wtyczka.



**Nr katalogowy: 4103**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



Kabel połączeniowy NIBP neo, złącze NEOSNAP, dł. 3,6 m



**Nr kat.: 2058204-003**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa

T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57

[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)

**Inteligentna gama mankietów\* do ciśnieniomierzy**

Dla pełnego zakresu opieki nad pacjentem

Mankiet krótkotrwałego  
użytku dla pojedynczego  
pacjentaMankiet dla  
pojedynczego  
pacjenta**Mankiet  
ograniczonego  
wielorazowego  
użytku**Mankiet  
wielorazowego  
użytku - opieka  
szpitalnaMankiet  
wielorazowego  
użytku - opieka  
ogólna**Nowy łącznik  
Neo-Snap!****Mankiet ograniczonego  
wielokrotnego użytku****GE CRITIKON  
NEONATAL****Mankiety do ciśnieniomierzy**

Dzięki konstrukcji zapewniającej wiarygodną dokładność przy oczekiwanej delikatności mankiety GE Healthcare dla noworodków gwarantują wielką korzyść dla najmniejszych pacjentów. Nasza oferta obejmuje pełen zakres rozmiarów mankietów dla noworodków oraz możliwość wyboru supermiękkiego, chłonnego materiału lub łatwego w czyszczeniu winylu. Radosne, kodowane kolorami wzory ze zwierzętami pomagają w natychmiastowym znalezieniu odpowiedniego rozmiaru. Koszt mankietów został dopasowany do stosowania u pojedynczych pacjentów.

**Zaufany wybór najwyższej jakości klinicznej**

- Zbadane pod kątem dokładności pomiarów i zwalidowane klinicznie pod kątem jak najlepszej opieki nad pacjentem.
- Pełen zakres rozmiarów dla noworodków; radosne, kodowane kolorami wzory ze zwierzętami pomagają w natychmiastowym znalezieniu odpowiedniego rozmiaru, co umożliwi dokładniejsze pomiary.
- Opcja wyboru supermiękkiego, chłonnego materiału (SOFT-CUF\*) lub łatwego w czyszczeniu winylu (CLASSIC-CUF\*).

**Skonstruowane z myślą o bezpieczeństwie pacjenta**

- Przeznaczone do ograniczonego wielokrotnego użytku, ale ekonomiczne w przypadku przypisania do pojedynczego dziecka przez cały czas hospitalizacji w celu zminimalizowania ryzyka zakażeń.
- Materiały, z których wykonane są mankiety, nie zawierają lateksu kauczukowego ani DEHP, dzięki czemu są bezpieczniejsze do stosowania u małych dzieci.
- Nowy łącznik Neo-Snap\* spełnia międzynarodowe standardy, zapobiega nieprawidłowemu połączeniu z adapterem typu „luer” i pozwala uniknąć przypadkowego rozłączenia zapewniając bezpieczeństwo pacjenta.


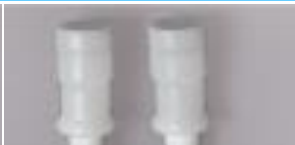

**Konstrukcja usprawniająca pracę**

- Nowy łącznik Neo-Snap\* nie musi być równo ułożony, żeby połączenie było pewne, dzięki czemu można bardziej skoncentrować się na dziecku.
- Mankiety zgodne z normami rozmiarowymi AAMI i AHA NIBP, co umożliwia natychmiastowy poprawny dobór rozmiaru.
- Pełen zakres adapterów i złączy kompatybilnych z automatycznymi monitorami produkcji firm GE, Philips\*\*, Spacelabs\*\* i Datascope\*\*, a także z różnymi aparatami obsługiwanymi ręcznie (włącznie z manometrami ściennymi), umożliwia uniwersalny system podłączania w całym ośrodku.

**Dostępność pakietów mieszanych**

- Dla podmiotów używających niewielkie ilości mankietów dostępnych jest kilka rodzajów pakietów mieszanych, umożliwiających łatwiejsze zamawianie i większą optymalizację zarządzania magazynem.



Dla noworodków			GE Healthcare				Philips/HP**, Siemens** Spacelabs i Datascope			
										
			Dwuprzewodowy łącznik luer		Dwuprzewodowy łącznik Neo-Snap		Jednoprzewodowy łącznik luer		Jednoprzewodowy łącznik Neo-Snap	
Rozmiar	Kolor	Obwód kończyny	SOFT-CUF	CLASSIC-CUF	SOFT-CUF	CLASSIC-CUF	SOFT-CUF	CLASSIC-CUF	SOFT-CUF	CLASSIC-CUF
1	Pomarańczowy	3-6 cm	2521	2638	SFT-N1-2B	CLA-N1-2B	2121	2138	SFT-N1-1B	CLA-N1-1B
2	Jasnoniebieski	4-8 cm	2422	2633	SFT-N2-2B	CLA-N2-2B	2122	2133	SFT-N2-1B	CLA-N2-1B
3	Zielony	6-11 cm	2523	2628	SFT-N3-2B	CLA-N3-2B	2124	2128	SFT-N3-1B	CLA-N3-1B
4	Granatowy	7-13 cm	2524	2623	SFT-N4-2B	CLA-N4-2B	2125	2133	SFT-N4-1B	CLA-N4-1B
5	Różowy	8-15 cm	2525	2619	SFT-N5-2B	CLA-N5-2B	2126	2119	SFT-N5-1B	CLA-N5-1B

Mankiety dla noworodków - pakiet mieszany	Rodzaj mankietu	Numer katalogowy	Opis
dwuprzewodowy, łącznik luer	SOFT-CUF	2694	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)
	CLASSIC-CUF	2693	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)
dwuprzewodowy łącznik Neo-Snap	SOFT-CUF	2059305-002	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)
	CLASSIC-CUF	2059306-002	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)
jednoprzewodowy, łącznik luer	SOFT-CUF	2696	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)
	CLASSIC-CUF	2680	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)
jednoprzewodowy łącznik Neo-Snap	SOFT-CUF	2059305-001	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)
	CLASSIC-CUF	2059306-001	2 Neo #1, 3 Neo #2, 5 Neo #3, 5 Neo #4, 5 Neo #5 (20 mankiętów/opakowanie)

GE Healthcare  
P.O. Box 900, FIN-00031 GE, Finland  
GE Direct United Kingdom: +44 (0)800 0329201

[www.gehealthcare.com](http://www.gehealthcare.com)



O wszechstronnych rozwiązaniach dotyczących mankiętów do ciśnieniomierzy oferowanych przez firmę GE Healthcare można dowiedzieć się więcej odwiedzając stronę internetową [cuffs.gehealthcare.com](http://cuffs.gehealthcare.com)

© 2013 General Electric Company — All rights reserved.

General Electric Company reserves the right to make changes in specifications and features shown herein, or discontinue the product described at any time without notice or obligation. Contact your GE representative for the most current information.

GE, GE Monogram are trademarks of General Electric Company.

\*Trademarks of General Electric Company.

\*\*All third party trademarks are the property of their respective owner.

EMEA DOC1313640 04/13  
(Global version D0C1094824 rev 2)

# Oddech życia

## Zestaw Vital Signs® do resuscytacji z trójnikiem

Resuscytacja może mieć kluczowe znaczenie dla stanu zdrowia dziecka w pierwszych chwilach po urodzeniu. Zestaw Vital Signs do resuscytacji z trójnikiem stanowi obwód przeznaczony do zapewnienia wsparcia oddechowego w takich sytuacjach. Jest przeznaczony do użycia u jednego pacjenta i może być stosowany z takimi urządzeniami, jak ogrzewacze GE Giraffe® i autonomiczne systemy resuscytacji niemowląt.

Wszystkie obwody z trójnikiem wyposażone są w zawór PEEP do regulacji dodatniego ciśnienia końcowydechowego, który wspomaga utrzymanie optymalnego ciśnienia. W skład każdego zestawu z obwodem wyposażonym w trójnik wchodzi karbowana rura niezawierająca lateksu kauczuku naturalnego ani DEHP, a w wybranych wariantach — także maska twarzowa w rozmiarze 0 albo 1. Maski mają poduszki wypełnione powietrzem oraz kształt anatomiczny z otworami na palce. Zestaw zawiera także osłonę przeciwpylową z paskiem.



### Warianty produktu

M1091335VS	Obwód pacjenta z trójnikiem dla noworodków, jednorazowy, 10 szt. na opakowanie
M1091316VS	Obwód pacjenta z trójnikiem dla noworodków, jednorazowy, z maską o rozmiarze 0, 10 szt. na opakowanie
M1091365VS	Obwód pacjenta z trójnikiem dla noworodków, jednorazowy, z maską o rozmiarze 1, 10 szt. na opakowanie

**Vital Signs®**

## Specyfikacja produktu

Długość rury	183 cm (193 cm z łącznikiem w formie trójnika)
Średnica rury	10 mm
Objętość martwa	<5 ml
Łącznik po stronie pacjenta	ISO 5356-1 15 mm, stożkowy, żeński
Do stosowania u jednego pacjenta	
Materiał	Produkt nie zawiera lateksu kauczuku naturalnego ani DEHP
Produkt jest przeznaczony do użytku u noworodków i niemowląt o masie ciała poniżej 10 kg (22 funtów)	
Osobno pakowane obwody	

## Masa produktu

M1091335VS	46 g (1 szt.)
M1091316VS	58 g (1 szt.)
M1091365VS	68 g (1 szt.)



**vyaire**<sup>™</sup>  
MEDICAL

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



Kabel saturacji Masimo Set LNC-10-GE do monitorów GE,  
dla czujników typu LNCS, długość 305 cm



**Nr katalogowy: 2016**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)





Kabel MASIMO RD SET GE - 12 – Kabel saturacji Masimo, złączka typu Mini, 14 PINowa, typu RD, lekka wtyczka, bez elementów ruchomych, zabezpieczona przed zalaniem, dotykowy i dźwiękowy sygnał połączenia z czujnikiem, długość 365 cm, prostokątne wejście do monitora, GE do modułów z MASIMO SET.



**Nr katalogowy: 4085**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



**RD SET Neo, < 3 kg lub > 40 kg, czujnik z lekką, płaską wtyczką, bez części ruchomych, zabezpieczoną przed zalaniem, kodowaną kolorystycznie. Niski profil elementów wewnętrznych, czujnik typu L z płaskim kablem o dł. 14,5 cm, pakowane folia papier. Pomiar: SpO2, PR, PI, PVI, CCHD . Czujnik jednopacjentowy, wykonany bez użycia lateksu, podlegający rewitalizacji po przetarciu alkoholem. Możliwość stosowania wymiennych owijek.**

Do pulsoksymetrów Masimo i innych urządzeń z technologią Masimo SET (w tym m.in.: stanowiska do resuscytacji Panda oraz monitora Philips, monitora Drager).

**Technologia Masimo Set – technologia ekstrakcji sygnału, która eliminuje sygnał płynący z krwi żyłnej zapewniając pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji od 0,02.**

Dokładność pomiaru czujników Masimo Set RD Neo  $\pm 1,5\%$

Czujnik mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo: folia papier.

Data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym.

Opakowanie zbiorcze 20 szt.

Opis na opakowaniu zbiorczym w języku polskim.

Producent: Masimo Corporation



**Nr katalogowy: 4003**



ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



Kabel adaptujący MASIMO RD do LNCS, do kabla z końcówką LNCS dla czujników RD, dł. 46 cm, (kabel z końcówką LNCS, czujnik RD).

Kabel w technologii Masimo Set

Technologia Masimo Set – technologia ekstrakcji sygnału, która eliminuje sygnał płynący z krwi żyłnej zapewniając pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji od 0,02.



**Nr katalogowy: 4105**

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



**Czujnik saturacji wielopozycyjny w technologii Masimo SET - RD SET YI dla pacjentów > 1 kg. Czujnik z lekką, płaską wtyczką, bez części ruchomych, zabezpieczoną przed zalaniem, kodowaną kolorystycznie, niski profil elementów wewnętrznych, dł. kabla 90 cm. Czujnik wielorazowy.**

Do pulsoksymetrów Masimo i innych urządzeń z technologią Masimo SET.

**Technologia Masimo Set – technologia ekstrakcji sygnału, która eliminuje sygnał płynący z krwi żyłnej zapewniając pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji od 0,02.**

Producent: Masimo Corporation.



**Nr katalogowy: 4054**



ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



**Czujnik saturacji w technologii MASIMO SET® Neo - dla pacjentów <3 lub > 40 kg. Czujnik z wtyczką typu LNCS, zabezpieczoną przed zalaniem, typu L z kablem o dł. 46 cm, pakowane folia papier.** Do pulsoksymetrów Masimo: RAD-8, Radical-7, Rad97 i innych urządzeń z technologią Masimo SET (w tym m.in. stanowiska do resuscytacji Panda oraz monitora Philips).

Czujnik jednopacjentowy. Wykonany bez użycia lateksu, podlegający rewitalizacji po przetarciu alkoholem. Możliwość stosowania wymiennych owijek. U noworodków zalecane miejsce aplikacji czujnika: dłoń lub stopa.

**Pomiar: SpO<sub>2</sub>, PR, PI, PVI\*, CCHD\***

**Technologia Masimo Set – technologia ekstrakcji sygnału, która eliminuje sygnał płynący z krwi żyłnej zapewniając pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji od 0,02.**

Na opakowaniu: informacja o zgodności z patentem Masimo, data ważności.

Nr serii (LOT) bezpośrednio na połączeniu czujnika z kablem.

\*) Pomiar możliwy w urządzeniach posiadających oprogramowanie.

Producent: Masimo Corporation.



**Nr katalogowy: 2329**



ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)



**Czujnik saturacji w technologii MASIMO SET® LNCS NeoPt – 3, dla pacjentów <1 kg. Czujnik z wtyczką typu LNCS, zabezpieczoną przed zalaniem, typu L z kablem o dł. 90 cm, pakowane folia papier.** Do pulsoksymetrów Masimo: RAD-8, Radical-7, Rad97 i innych urządzeń z technologią Masimo SET, wykonany bez użycia lateksu, z białą owijką z miękkiego nierozciągliwego materiału typu fizelina.

Opakowanie 20 szt.

**Technologia Masimo Set - która eliminuje sygnał płynący z krwi żyłnej zapewniając pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji.**

Data ważności na opakowaniu.

Producent: Masimo Corporation.



**Nr katalogowy: 2321**



ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa  
T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57  
[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)

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 Neonatologicznego**

nr sprawy: 8/24/ZP/PN

Nazwa Wykonawcy:

**PROMED S.A., ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa**

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

**A) WYROBY MEDYCZNE: jeśli dotyczy**

- oświadczamy, że wszystkie zaoferowane w pakiecie nr 10, 25 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..... wyroby nie są produktami leczniczymi ani wyrobami medycznymi. Zakwalifikowane zostały jako .....

# Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

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

### Informacje na temat publikacji

**Numer ogłoszenia w Dz.U. S:**

2024/S 078-232456

**Krajowy dziennik urzędowy**

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

### Tożsamość zamawiającego

**Oficjalna nazwa:**

MEGREZ Sp. z o.o.

**Państwo:**

Polska

### Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

**Rodzaj procedury**

Nie określono

**Tytuł:**

Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Neonatologicznego

**Krótki opis:**

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Neonatologicznego. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określono w formularzu asortymentowo - cenowym - załącznik nr 2 do SWZ. 3.



Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie na zasadach i warunkach opisanych w projektowanych postanowieniach umowy- załącznik nr 4 do SWZ. Pozostałe informacje zostały zawarte w Rozdziale III SWZ

**Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):**

8/24/ZP/PN

## **Część II: Informacje dotyczące wykonawcy**

### **A: Informacje na temat wykonawcy**

**Nazwa:**

PROMED S.A.

**Ulica i numer:**

ul. Działkowa 56

**Kod pocztowy:**

02-234

**Miejscowość:**

Warszawa

**Państwo:**

Polska

**Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):**

www.promed.com.pl

**E-mail:**

przetargi@promed.com.pl

**Telefon:**

22 839-99-01

**Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:**

Magdalena Wysokińska

**Numer VAT (jeżeli dotyczy):**

118-00-62-976

**Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.**

-

**Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?**

Tak

Nie

**Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?**

Tak

Nie

---

**W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?**

Tak

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 danym 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?**

Tak

Nie

**Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:**

-

---

**Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?**

Tak

Nie

---

**W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:**

Pakiet nr 10, 25

## **B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1**

- 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:

**Imię**

Magdalena

**Nazwisko**

Wysokińska

**Data urodzenia**

-

**Miejsce urodzenia**

Radzyń Podlaski

**Ulica i numer:**

ul. Działkowa 56

**Kod pocztowy:**

02-234

**Miejscowość:**

Warszawa

**Państwo:**

Polska

**E-mail:**

przetargi@promed.com.pl

**Telefon:**

22 839-99-01

**Stanowisko/Działający(-a) jako:**

Kierownik Biura Obsługi Klienta

**W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):**

Pełnomocnictwo do reprezentowania i dokonywania czynności w imieniu dostawcy – kontrahenta w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, a w szczególności do składania ofert, podpisywania dokumentów przetargowych oraz zawierania umów w sprawie udzielenia zamówienia publicznego o wartości brutto do 500 000,00 PLN

### **C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów**

**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

### **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.)

**Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?**

Tak

Nie

- Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji, dodatkowo oprócz informacji wymaganych w części I, 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**

#### **udział w organizacji przestępczej**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **korupcja**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **nadużycie finansowe**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został

prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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 to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych

wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

## **B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**

**W art. 57 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia**

### **płatność podatków**

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności podatków, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **płatność składek na ubezpieczenie społeczne**

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności 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?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

## **C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi**

**W art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia**

**naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa ochrony środowiska**



Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa ochrony środowiska? 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.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

#### **naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa socjalnego**

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa socjalnego? 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.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

#### **naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy**

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa pracy? 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.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

#### **upadłość**

Czy wykonawca znajduje się w stanie upadłości?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

#### **niewypłacalność**

Czy wykonawca jest objęty postępowaniem upadłościowym lub likwidacyjnym?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

**układ z wierzycielami**

Czy wykonawca zawarł układ z wierzycielami?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

**inna sytuacja podobna do upadłości wynikająca z prawa krajowego**

Czy wykonawca znajduje się w innej sytuacji podobnej do upadłości wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

**aktywami zarządza likwidator**

Czy aktywami wykonawcy zarządza likwidator lub sąd?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **działalność gospodarcza jest zawieszona**

Czy działalność gospodarcza wykonawcy jest zawieszona?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **porozumienia z innymi wykonawcami mające na celu zakłócenie konkurencji**

Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

### **winien poważnego wykroczenia zawodowego**

Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego? W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

### **konflikt interesów spowodowany udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia**

Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów – jak wskazano w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia – spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

**bezpośrednie lub pośrednie zaangażowanie w przygotowanie przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia**

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?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

**rozwiązanie umowy przed czasem, odszkodowania lub inne porównywalne sankcje**

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?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

**winien wprowadzenia w błąd, zatajenia informacji lub niemożności przedstawienia wymaganych dokumentów lub uzyskania poufnych informacji na temat przedmiotowego postępowania**

Czy wykonawca znalazł się w jednej z poniższych sytuacji:

- a) był winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;
- b) zataił te informacje;
- c) nie był w stanie niezwłocznie przedstawić dokumentów potwierdzających wymaganych przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz
- d) przedsięwziął kroki, 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?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

## Część IV: Kryteria kwalifikacji

### **a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji**

**W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.**

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

## Zakończ

### **Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów**

**Wykonawca oświadcza, że:**

**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, proszę wskazać dla każdego z nich:

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **Część VI: Oświadczenia końcowe**

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II-V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest 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 (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), lub
- b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

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

**data**

27-05-2024

**Miejsce**

Warszawa

**Podpis**