

Kraków, dnia 15.03.2023

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

***Dostawa wyrobów medycznych m.in., stentgrafty, stenty, prowadniki,
cewniki***

Postępowanie w trybie przetargu nieograniczonego.

Zamawiający:

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków

ZATWIERDZAM:

1. Nazwa oraz adres Zamawiającego, numer telefonu, adres poczty elektronicznej oraz strony internetowej prowadzonego postępowania

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków
Dział Zamówień Publicznych tel. (0-12) 614 25 52

przetargi@szpitaljp2.krakow.pl – poczta elektroniczna Zamawiającego

www.szpitaljp2.krakow.pl – oficjalna strona internetowa Zamawiającego

<https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> – strona internetowa prowadzonego postępowania

2. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia

<https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> – strona internetowa prowadzonego postępowania

3. Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego.

Gdziekolwiek w niniejszej specyfikacji przywołana jest ustawa lub przepis bez dalszego uszczegółowienia to należy przez to rozumieć Ustawę Prawo Zamówień Publicznych (nazywaną również w SWZ – „ustawa Pzp”). W sytuacji zacytowania wprost w SWZ określonego przepisu prawa przytoczona jest jego literalna treść. Słowa przekreślone w treści cytatu oznaczają, że występują one w literalnie zacytowanym tekście źródłowym lecz Zamawiający wykreślił je w SWZ w celu zwiększenia przejrzystości tekstu jako niemające zastosowania w niniejszym postępowaniu.

4. Informacja, czy zamawiający przewiduje wybór najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji

Nie dotyczy

5. Opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów medycznych m.in., stentgraftów, stentów, przewodników, cewników. Postępowanie oznaczone jest znakiem **DZ.271.22.2023**. Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera **załącznik nr 3 i 4** będący integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia. Gdziekolwiek w Specyfikacji Warunków Zamówienia przywołane są normy, lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególnie proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.

6. Termin wykonania zamówienia

Umowa zostanie zawarta na okres **18 miesięcy**, chyba że wcześniej cena złożonych zamówień i dostarczonych wyrobów medycznych przekroczy maksymalną wartość. Okres obowiązywania umowy może zostać wydłużony na okres kolejnych **12 miesięcy** w przypadku, gdyby z powodu mniejszej ilości świadczeń zdrowotnych udzielonych z wykorzystaniem wyrobów medycznych w okresie trwania umowy, Zamawiający nie zakupił ilości wyrobów wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy.

7. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego

1. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zawarł umowę w sprawie zamówienia publicznego wg wzoru stanowiących **załącznik nr 2** do SWZ.

2. Zamawiający prześle umowę Wykonawcy, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą albo zaprosi go do swojej siedziby, celem podpisania umowy.

8. Informacja 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. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej (dalej jako „Platforma”) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl>
2. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy i formularza „wyślij wiadomość”. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformy poprzez kliknięcie przycisku „wyślij wiadomość” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.
3. Zamawiający z Wykonawcami będzie przekazywał informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany SWZ, zmiany terminu składania i otwarcia ofert zamawiający będzie zamieszczał na platformie. Korespondencja której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy do tego konkretnego Wykonawcy.
4. Niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej, tj.:
 - a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - b) komputer klasy PC lub MAC, o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje.
 - c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,
 - d) włączona obsługa JavaScript,
 - e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader, lub inny obsługujący format plików .pdf.
5. Zalecane formaty przesyłanych danych, tj. plików o wielkości do 75 MB. - Zalecany format: pdf. Zamawiający dopuszcza również inne powszechnie stosowane formaty takie jak na przykład: doc, docx, xls, jpg, zip, 7Z.
6. Zalecany format kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
 - a) dokumenty w formacie pdf zaleca się podpisywać formatem PAdES;
 - b) dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż .pdf, wtedy zaleca się użyć formatu XAdES.
7. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy Zakupowej, określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący.
8. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy Zakupowej dotyczące w szczególności logowania, pobrania dokumentacji, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy Zakupowej znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

9. Informacja o sposobie komunikowania się zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej

Zamawiający będzie się porozumiewał przy użyciu środków komunikacji elektronicznej za wyjątkiem obowiązku przedstawienia przez Wykonawcę wyszczególnionych w SWZ próbek, które należy dostarczyć do Zamawiającego w wersji fizycznej na adres szpitala na dziennik podawczy w Budynku Administracyjnym (Pawilon A-V) ze wskazaniem numeru i nazwy postępowania .Próbki należy złożyć najpóźniej do upływu terminu składania ofert.

10. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami

Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami w sprawie przetargu jest: **Aneta Ambroży tel. 12 614 25 52** - od pn. do pt. w godz. 8⁰⁰ – 14⁰⁰

11. Termin związania ofertą

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **17.07.2023r.**

12. Opis sposobu przygotowywania i składania ofert oraz innych oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu

1. Oferta powinna być:

- a) sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim
- b) złożona w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego

2. Zamawiający informuje Wykonawców o treści art. 18 ust. 3 ustawy Pzp który brzmi:

„Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010 i 1649), jeżeli Wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5.”

3. Wykonawca jest zobligowany do złożenia ofert, oświadczeń, informacji oraz dokumentów w sposób zgodny z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, zwanego dalej w niniejszym punkcie SWZ – Rozporządzeniem.

Zgodnie z § 2 ust 1 i 2 Rozporządzenia:

~~1. Wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursie, wnioski, o których mowa w art. 371 ust. 3 ustawy, oferty, prace konkursowe, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 ustawy, zwane dalej „zobowiązaniem podmiotu udostępniającego zasoby”, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 346, 568, 695, 1517 i 2320), z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych.~~

2. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w ust. 1, przekazywane w postępowaniu ~~lub w konkursie~~, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w § 3 ust. 1 (tj. platformy zakupowej Zamawiającego).

Zgodnie z § 4 ust 1 Rozporządzenia:

1. W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu ~~lub konkursie~~, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.

Zgodnie z § 5 Rozporządzenia:

Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski. Tłumaczenie nie jest wymagane, jeżeli zamawiający wyraził zgodę, w przypadkach, o których mowa w art. 20 ust. 3 ustawy.

Zgodnie z § 6 Rozporządzenia:

1. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, ~~w tym dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem

udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.

2. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, w tym dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~a w przypadku postępowań lub konkursów o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym,~~ poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

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

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

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

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

Zgodnie z § 7 Rozporządzenia:

1. Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy,~~ niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~a w przypadku postępowań lub konkursów o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.~~

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

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

- 1) podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;

- 2) przedmiotowego środka dowodowego, ~~dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy,~~ oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- 3) pełnomocnictwa – mocodawca.
4. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

Zgodnie z § 8 Rozporządzenia:

W przypadku przekazywania w postępowaniu ~~lub konkursie~~ dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~a w przypadku postępowań lub konkursów o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym,~~ jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

Zgodnie z § 10 Rozporządzenia:

Dokumenty elektroniczne w postępowaniu ~~lub w konkursie~~ spełniają łącznie następujące wymagania:

- 1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;
- 2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;
- 3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;
- 4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

4. Wykonawca, za pośrednictwem Platformy może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

5. Każdy z Wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego Wykonawcę.

6. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty jakie musi ponieść Wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.

7. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy Zakupowej dotyczące w szczególności logowania, pobrania dokumentacji, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy Zakupowej znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

13. Kształt oferty. Wykaz dokumentów składających się na ofertę oraz oświadczeń i dokumentów które należy złożyć wraz z ofertą.

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia:

a) **pełnomocnictwa do podpisania oferty**, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o wpisie do centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba wymieniona w rejestrze, która jest wskazana, jako upoważniona do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz,

- b) opis zaoferowanego przedmiotu zamówienia – wg załącznika nr 3 do SWZ
c) wypełniony formularz cenowy – wartość oferty – wg załącznika nr 4 do SWZ,

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W powyższym przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców, którzy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia. Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zostanie wybrana, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o którym mowa w pkt 15 I. tabela poz. 6 składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

14. Przedmiotowe środki dowodowe

Zamawiający wymaga złożenia od Wykonawców następujących przedmiotowych środków dowodowych:

Przedmiotowe środki dowodowe
1. Oświadczenie Wykonawcy (zgodnie z załącznikiem nr 5 SWZ) dotyczące zaoferowania wyrobów medycznych w zakresie ich zgodności z przepisami prawa – dotyczy wszystkich pakietów, jedynie w przypadku zaoferowania przez Wykonawcę wyrobu medycznego
2. Katalogi lub ulotki producenta dla zaoferowanych wyrobów medycznych w języku polskim lub angielskim- dotyczy wszystkich pakietów
3. Próbkki zaoferowanych wyrobów medycznych – zgodnie z załącznikiem nr 3 .
4. Potwierdzone za zgodność z oryginałem kserokopie publikacji, o których mowa w załączniku nr 3 w języku polskim lub angielskim.
5. instrukcja użycia w języku polskim dla zaoferowanych wyrobów – zgodnie z załącznikiem nr 3

Wyżej wymienione środki dowodowe Wykonawca winien złożyć wraz z ofertą w sposób opisany w pkt 12 SWZ. Wymagane w SWZ próbki winny być dostarczone do siedziby Zamawiającego w wersji fizycznej zgodnie z pkt 9 SWZ (dziennik podawczy w Budynku Administracyjnym Pawilon A-V). Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

15. Podmiotowe środki dowodowe

Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych

L.p.	Podmiotowe środki dowodowe
1.	informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie: a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego – sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
2.	oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej wg załącznika nr 1a do SWZ
3.	zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
4.	zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;

5.	oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w: a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy, e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1170) wg załącznika 1b do SWZ
5a.	Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy PZP wg załącznika nr 6 do SWZ

oraz

6.	oświadczenia Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w formie dokumentu (JEDZ/ESPD) wg załącznika nr 1 do SWZ
----	---

II.

1. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w punkcie I.1- składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w punkcie I.1

2) zaświadczenia, o którym mowa w punkcie I.3, zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w punkcie I.4 – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne

2. Dokument, o którym mowa w pkt 1 ppkt 1), powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Dokumenty, o których mowa w pkt 1 ppkt 2a), powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w punkcie 1 lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą,

złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Przepis punkt 2 stosuje się.

16. Sposób oraz termin składania ofert

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy zamieścić na Platformie pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> do dnia **19.04.2023 r. do godz. 9:00** w formie elektronicznej.

2. Po wypełnieniu **Formularza** składania oferty i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „**Przejdź do podsumowania**”.

3. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformy Wykonawca może złożyć podpis w następujący sposób:

- bezpośrednio na dokumencie przesłanym do Platformy lub/i
- dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza** składania oferty (po kliknięciu w przycisk „**Przejdź do podsumowania**”).

4. Za datę przekazania oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) wraz z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “**Złóż ofertę**” i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

5. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresami: <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

17. Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 19.04.2023 r. o godzinie 9:30** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych (budynek A-VII).

2. Informację z otwarcia ofert Zamawiający udostępni na Platformie Zakupowej niniejszego postępowania w zakładce „Komunikaty”.

18. Warunki udziału w postępowaniu

Zamawiający nie stawia warunków udziału w postępowaniu.

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp oraz art. 109 ust.1 pkt 1 ustawy Pzp. Podstawy wykluczenia podane w punkcie poniżej.

Dodatkowo wykonawca podlega wykluczeniu w wypadkach określonych w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz w wypadkach określonych w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 roku dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 139 ust. 1 ustawy Pzp przewiduje opisaną w tym przepisie możliwość, aby najpierw dokonać badania i oceny ofert, a następnie dokonać kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający przewiduje możliwość żądania tego oświadczenia wyłącznie od wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, zgodnie z art. 139 ust. 2 ustawy Pzp.

19. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania

Podstawy wykluczenia Wykonawcy zostały podane w art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych stanowi:

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
- c) o którym mowa w art. 228 zastosowanie aukcji elektronicznej, wyłączenia–230a, art. 250a łapownictwo wyborcze Kodeksu karnego, w art. 46 odpowiedzialność zamawiającego–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 831 _ 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),
- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
- f) pracy małoletnich cudzoziemców powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
- g) 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,
- h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

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

3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

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

Zgodnie z art 109 ust 1 pkt 1 ustawy Pzp:

Z postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający może wykluczyć wykonawcę, 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;

Zgodnie z art 110 ustawy Pzp:

1. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
2. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub ~~art. 109 ust. 1 pkt 2-5 i 7-10~~, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
 - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
 - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
 - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzebrzeżenie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
3. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.

Zgodnie z art. 111 ustawy Pzp:

Wykluczenie wykonawcy następuje:

- 1) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a-g i pkt 2, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;
- 2) w przypadkach, o których mowa w:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h,
 - b) ~~art. 109 ust. 1 pkt 2 i 3~~
— na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się odpowiednio wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia;
- 3) w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 4) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5, ~~art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 i 9~~, na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;
- 5) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 8~~, na okres 2 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;
- 6) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 10~~, na okres roku od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

7) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 6 i ~~art. 109 ust. 1 pkt 6~~, w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym zaistniało zdarzenie będące podstawą wykluczenia.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

Art. 7. 1. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:

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

Zgodnie z art. 5k ROZPORZĄDZENIA RADY (UE) NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie

1. 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.

2. Na zasadzie odstępstwa od ust. 1 właściwe organy mogą zezwolić na udzielenie i dalsze wykonywanie zamówień, których przedmiotem jest:

a) eksploatacja, utrzymanie, likwidacja potencjału jądrowego do zastosowań cywilnych, i gospodarowanie odpadami promieniotwórczymi pochodzącymi z tego potencjału, zaopatrzenie go w paliwo, ponowne przetwarzanie paliwa i zapewnienie jego bezpieczeństwa, oraz kontynuacja projektowania, budowy i oddania do eksploatacji potrzebne do ukończenia cywilnych obiektów jądrowych, a także dostawa prekursorów do wytwarzania medycznych radioizotopów i na potrzeby podobnych zastosowań medycznych, technologii krytycznych na potrzeby monitorowania promieniowania środowiskowego, jak również współpraca w dziedzinie cywilnego wykorzystania energii jądrowej, w szczególności w dziedzinie badań i rozwoju;

b) współpraca międzyrządowa w ramach programów kosmicznych;

c) dostarczanie absolutnie niezbędnych towarów lub świadczenie absolutnie niezbędnych usług, które mogą być dostarczane lub świadczone wyłącznie przez osoby, o których mowa w ust. 1, lub których dostarczenie lub świadczenie w wystarczającej ilości lub w wystarczającym wymiarze mogą zapewnić wyłącznie osoby, o których mowa w ust. 1;

- d) funkcjonowanie przedstawicielstw dyplomatycznych i konsularnych Unii i państw członkowskich w Rosji, w tym delegatur, ambasad i misji, lub organizacji międzynarodowych w Rosji korzystających z immunitetów zgodnie z prawem międzynarodowym;
- e) zakup, przywóz lub transport gazu ziemnego i ropy naftowej, w tym produktów rafinacji ropy naftowej, a także tytanu, aluminium, miedzi, niklu, palladu i rudy żelaza z Rosji lub przez Rosję do Unii; lub
- f) zakup, przywóz lub transport do Unii węgla oraz innych stałych paliw kopalnych, wymienionych w załączniku XXII, do dnia 10 sierpnia 2022 r.

20. Sposób obliczenia ceny

1. Wykonawca zobowiązany jest do podania cen w sposób określony w **załączniku nr 4 SWZ**

UWAGA:

1. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.15), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałyby obowiązek rozliczyć.

2. W ofercie, o której mowa w punkcie powyżej Wykonawca ma obowiązek:

- 1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
- 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
- 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
- 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

21. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert

Zamawiający przy wyborze ofert będzie kierował się kryteriami podanymi w poniższej tabeli-dotyczy wszystkich pakietów

L.p.	Kryterium	Znaczenie procentowe kryterium (R _i)	Maksymalna ilość punktów, jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
1.	Cena	R ₁ = 60 %	60 punktów
2.	Parametry techniczne	R ₂ = 40 %	40 punktów
suma:		100 %	

Sposób oceny ofert:

Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w SWZ. Za najkorzystniejszą uznana zostanie ta z ocenianych ofert, która uzyska maksymalną ocenę punktową (W_{max}) wg poniższego wzoru. Dla powyższych kryteriów oceny ofert, Zamawiający będzie obliczał wartość punktową oferty (zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku) w oparciu o następujący wzór:

$$W = C + T$$

gdzie:

kryterium - cena

$$C = R_1 \times C_{\min} / C_b$$

C_{\min} - cena oferty najtańszej

C_b - cena oferty badanej

R_1 - znaczenie procentowe kryterium **cena**

kryterium - parametry techniczne

$$T = R_2 \times T_b / T_{\max}$$

T_{\max} - przydzielona maksymalna liczba punktów wg kryterium R_2

T_b - liczba punktów oferty badanej

R_2 - znaczenie procentowe kryterium **parametry techniczne**

WZORY

Wzór określający zależność wprost proporcjonalną

$$1 + \frac{x - \min.}{\max. - \min.} \cdot A = \text{ilość punktów}$$

gdzie:

x - wartość zaoferowana danego parametru

min. - wartość minimalna danego parametru dopuszczona przez Zamawiającego

max. - wartość maksymalna danego parametru spośród wszystkich oferowanych przez Wykonawców

A = 1, jeżeli przedział [1,2]

A = 2, jeżeli przedział [1,3]

W przypadku zaoferowania wartości, która jest jednocześnie wartością minimalną danego parametru dopuszczoną przez Zamawiającego, Wykonawca otrzymuje 1 punkt.

Wzór określający zależność odwrotnie proporcjonalną

$$1 + \frac{\max. - x}{\max. - \min.} \cdot A = \text{ilość punktów}$$

gdzie:

x - wartość zaoferowana danego parametru

min. - wartość minimalna danego parametru spośród wszystkich oferowanych przez Wykonawców

max. - wartość maksymalna danego parametru dopuszczona przez Zamawiającego

A = 1, jeżeli przedział [2,1]

W przypadku zaoferowania wartości, która jest jednocześnie wartością maksymalną danego parametru dopuszczoną przez Zamawiającego, Wykonawca otrzymuje 1 punkt.

Sposób dokonania wyboru w każdym z pakietów - **najwyższa punktacja za cały pakiet.**

Sposób dokonania wyboru w każdym z pakietów - najwyższa punktacja za cały pakiet.

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

Zamawiający prześle umowę do Wykonawcy, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą albo zaprosi go do swojej siedziby celem podpisania umowy.

23. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy

Zamawiający informuje, iż Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej opisane w dziale IX ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.

Odwołanie przysługuje na:

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

1. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

2. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

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

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

Odwołanie wnosi się w terminie:

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

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej,

Odwołanie w przypadkach innych niż określone powyżej wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

Odwołanie zawiera:

- 1) imię i nazwisko albo nazwę, miejsce zamieszkania albo siedzibę, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej odwołującego oraz imię i nazwisko przedstawiciela (przedstawicieli);
- 2) nazwę i siedzibę zamawiającego, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej zamawiającego;
- 3) numer Powszechnego Elektronicznego Systemu Ewidencji Ludności (PESEL) lub NIP odwołującego będącego osobą fizyczną, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania albo posiada go nie mając takiego obowiązku;
- 4) numer w Krajowym Rejestrze Sądowym, a w przypadku jego braku – numer w innym właściwym rejestrze, ewidencji lub NIP odwołującego niebędącego osobą fizyczną, który nie ma obowiązku wpisu we właściwym rejestrze lub ewidencji, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania;
- 5) określenie przedmiotu zamówienia;
- 6) wskazanie numeru ogłoszenia w przypadku publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej;

- 7) wskazanie czynności lub zaniechania czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, lub wskazanie zaniechania przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy;
 - 8) zwięźle przedstawienie zarzutów;
 - 9) żądanie co do sposobu rozstrzygnięcia odwołania;
 - 10) wskazanie okoliczności faktycznych i prawnych uzasadniających wniesienie odwołania oraz dowodów na poparcie przytoczonych okoliczności;
 - 11) podpis odwołującego albo jego przedstawiciela lub przedstawicieli;
 - 12) wykaz załączników.
2. Do odwołania dołącza się:
- 1) dowód uiszczenia wpisu od odwołania w wymaganej wysokości;
 - 2) dowód przekazania odpowiednio odwołania albo jego kopii zamawiającemu;
 - 3) dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania odwołującego.

24. Opis części zamówienia, jeżeli zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.

Opis części zamówienia zawarty jest w załączniku nr 3 SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety.

25. Liczba części zamówienia, na którą Wykonawca może złożyć ofertę.

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub więcej części zamówienia. Zamawiający nie przewiduje maksymalnej liczby części, na które zamówienie może być udzielone temu samemu Wykonawcy.

26. Informacja dotyczące ofert wariantowych.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

27. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy.

Nie dotyczy

28. Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2.

Nie dotyczy

29. Informacja o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94, jeżeli zamawiający przewiduje takie wymagania.

Nie dotyczy

30. Wymagania dotyczące wadium, w tym jego kwota.

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

31. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8

Zamawiający nie przewiduje zamówień o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8

32. Informacje dotyczące przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2

Nie dotyczy

33. Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą.

Nie dotyczy

34. Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

Nie dotyczy

35. Informację o obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań.

Nie dotyczy

36. Maksymalna liczba wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramową.

Nie dotyczy

37. Informacje o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacjami, o których mowa w art. 230.

Nie dotyczy

38. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93

Nie dotyczy

39. Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

40. Klauzula informacyjna z art. 13 RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II**, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków, tel. 12 614 20 00, e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl;
- Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować poprzez adres e-mail: iod@szpitaljp2.krakow.pl lub pod nr tel. 12 614 30 49 we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.22.2023 - Dostawa wyrobów medycznych m.in., stentgrafty, stenty, przewodniki, cewniki** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę Prawo zamówień publicznych dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, 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 niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **;
 - 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 ***;

-
- 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.**

**** Wyjaśnienie:** skorzystanie z prawa do sprostowania 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.

***** Wyjaśnienie:** prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

26. Załączniki

1. Załącznik nr 1 – Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ/ESPD)
2. Załącznik nr 1a – Oświadczenie o przynależności / braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej
3. Załącznik nr 1b – Oświadczenie Wykonawcy
4. Załącznik nr 2 – Wzór umowy
5. Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia
6. Załącznik nr 4 – Formularz ofertowy – Wartość oferty
7. Załącznik nr 5 - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaferowania wyrobów medycznych
8. Załącznik nr 6 - Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy PZP

ZATWIERDZAM

Załącznik nr 1

Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ/ESPD)

Zamawiający informuje, że w odniesieniu do części IV przedmiotowego dokumentu Wykonawca zobligowany jest do wypełnienia jedynie sekcji α

Załącznik 1a

Zamawiający:

Krakowski Szpital Specjalistyczny
im. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80
31-202 Kraków

Wykonawca:

.....

.....
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od
podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

.....
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie o przynależności / braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

składane na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **DZ.271.22.2023: – Dostawa wyrobów medycznych m.in., stentgrafty, stenty, przewodniki, cewniki** prowadzonego przez **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II** oświadczam że:

- nie należę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz.u. z 2020 r. poz. 1076 ze zm.) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
- należę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz.u. z 2020 r. poz. 1076 ze zm.), z następującymi Wykonawcami:
- 1.....
- 2.....
- 3.....

Jednocześnie w załączeniu przedstawiam dokumenty, informacje potwierdzające przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej:

Załącznik 1 b

Zamawiający:

Krakowski Szpital Specjalistyczny
im. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80
31-202 Kraków

Wykonawca:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od
podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **DZ.271.22.2023: – Dostawa wyrobów medycznych m.in., stentgrafty, stenty, przewodniki, cewniki** prowadzonego przez **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II** oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy (załącznik nr 1 do SWZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
- e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1170)

- są aktualne.

Załącznik 2

Wzór umowy dla pakietów 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12,13,15,16,18,19

Umowa zawarta w Krakowie dnia pomiędzy:

Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II z siedzibą przy ul. Prądnickiej 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

.....
zwanym dalej – **Zamawiającym**,
a:..... reprezentowaną przez
zwaną/zwanym w dalszej części umowy **Wykonawcą**,

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybieo szacunkowej wartości zamówienia- postępowanie nro następującej treści:

§ 1- Przedmiot umowy

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu, zwane dalej wyrobami medycznymi, wymienione w załącznikach nr ... - ... do umowy, które zawierają opis przedmiotu zamówienia oraz specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży wyrobu medycznego na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania wyrobów medycznych w terminie **do 5 dni roboczych** od dnia złożenia zamówienia w formie faxu lub pocztą elektroniczną. Fax i adres email zostanie ustalony z Kierownikiem Działu Realizacji Zamówień. Jednocześnie Zamawiający zastrzega sobie prawo do wydłużenia terminu realizacji zamówienia w stosunku do terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym niniejszego ustępu, z zastrzeżeniem że termin ten nie może być dłuższy niż 60 dni od dnia otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. Termin taki zostanie każdorazowo wskazany w zamówieniu.
4. W sytuacjach pilnych dostawa wyrobów medycznych nastąpi w jak najkrótszym czasie liczonym od momentu złożenia zamówienia w formie faxu lub pocztą elektroniczną, nie dłuższym jednak niż do 2 dni roboczych.

§ 2 - Cena i warunki sprzedaży

1. Ceny jednostkowe wyrobów medycznych stanowiących przedmiot umowy określone są w załączniku nr..... do umowy i zawierają podatek VAT, cło (o ile występuje), ubezpieczenie, transport i rozładunek w siedzibie Zamawiającego.
2. Ceny określone przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem § 6 ust. 3 i 4.
3. Maksymalna wartość zamówień objętych niniejszą umową wynosi ... złotych brutto (słownie:). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu wyrobów medycznych w ilości mniejszej (maksymalnie o 50 %) niż określona w odpowiednim załączniku do umowy, jeżeli realne zapotrzebowanie Zamawiającego w trakcie realizacji umowy okaże się mniejsze od zakładanego.
4. W przypadku zmniejszenia zamówienia zgodnie ze zdaniem powyżej, Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tego tytułu.
5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość, a Wykonawca wyraża zgodę na zmianę ilości poszczególnych wyrobów medycznych w ramach poszczególnych załączników do umowy w zależności od potrzeb Zamawiającego przy zachowaniu ceny jednostkowej i wartości brutto, o której mowa w odpowiednim załączniku do umowy (dotyczy wyłącznie pakietów, w skład których wchodzi więcej niż 1 rodzaj wyrobu medycznego). Zmiana w tym

- zakresie nie stanowi zmiany warunków umowy wymagającej formy pisemnej w postaci aneksu.
6. Dopuszcza się możliwość dostarczenia towaru po cenie niższej od wskazanej w umowie. Zmiany w tym zakresie nie stanowią zmiany warunków umowy i nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
 7. Zmiana umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy jest możliwa, w szczególności gdy w przypadku wstrzymania lub zaprzestania produkcji wyrobów wskazanych przez Wykonawcę w ofercie i w umowie Zamawiający dopuszcza wyrób równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych. Powyższe propozycje Wykonawcy wymagają wcześniejszej pisemnej akceptacji Zamawiającego - Kierownika Działu Realizacji Zamówień. Zmiany w tym zakresie nie stanowią zmiany warunków umowy i nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
 8. Dopuszcza się możliwość rozszerzenia asortymentu o nową generację produktu spełniającego wymogi opisu przedmiotu zamówienia i tożsamym przeznaczeniu, ale w unowocześnionej wersji o nowych numerach katalogowych. Powyższa zmiany wymaga zawarcia aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 3- Odbiór i warunki płatności

1. Wykonawca dostarcza wyroby medyczne na adres Zamawiającego na własny koszt i ryzyko oraz ponosi koszty rozładowania towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego w zamówieniu.
2. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostarczenia towarów.
3. Zapłata ceny za wyroby medyczne objęte danym zamówieniem nastąpi przelewem, **w terminie do 60 dni** od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 4 -Odpowiedzialność

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie sprzedaży wadliwego wyrobu medycznego, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, w ramach którego sprzedano wadliwy wyrób medyczny, za każdy dzień zwłoki.
3. Z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości maksymalnego wynagrodzenia brutto określonego w § 2 niniejszej Umowy za każdy dzień zwłoki.
4. Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar, naliczonych na podstawie umowy, nie może przekroczyć 40 % kwoty, wymienionej w § 2 ust. 3 umowy. Przy naliczaniu maksymalnej wysokości kar nie uwzględnia się kary naliczonej na podstawie pkt.6 paragrafu 4.
5. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
6. W związku z treścią 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 Wykonawca jest zobowiązany zapewnić aby przez cały okres obowiązywania umowy z Zamawiającym nie podlegał pod sankcje opisaną w wyżej wymienionym przepisie. W wypadku zaistnienia którejkolwiek z przesłanek opisanych w wyżej wymienionym artykule skutkujących zakazem dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych w jego rozumieniu Wykonawca zobligowany jest do natychmiastowego zawiadomienia o tym fakcie Zamawiającego.

W takim wypadku Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 20 % wartości zamówienia podanego w § 2 ust. 3. W wypadku zaniechania przez Wykonawcę zawiadomienia Zamawiającego o zaistnieniu zdarzenia opisanego w zdaniu poprzednim Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 30 % wartości Zamówienia w § 2 ust. 3."

§ 5- Inne postanowienia

1. Umowa została zawarta na okres **18 miesięcy**, chyba że wcześniej cena złożonych zamówień i dostarczonych wyrobów medycznych przekroczy maksymalną wartość, podaną w § 2 ust. 3. Okres obowiązywania umowy może zostać wydłużony na okres kolejnych **12 miesięcy** w przypadku, gdyby z powodu mniejszej ilości świadczeń zdrowotnych udzielonych z wykorzystaniem wyrobów medycznych w okresie trwania umowy, Zamawiający nie zakupił ilości wyrobów medycznych wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy. **Przedłużenie umowy nie wymaga zawarcia aneksu** do umowy, lecz złożenia przez Zamawiającego i Wykonawcę zgodnej treści oświadczeń w formie pisemnej na co najmniej 2 tygodnie przed końcem jej obowiązywania. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 3 zdanie 2 oraz ust. 4 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.
2. Wykonawca oświadcza, że wyroby medyczne, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami.
3. Każdy dostarczony wyrób medyczny będzie posiadał wymagany, co najmniej 12-miesięczny licząc od dnia odebrania wyrobu medycznego przez Zamawiającego termin przydatności do stosowania.
4. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
5. Wykonawca zobowiązuje się do przekazania – w imieniu Zamawiającego - osobom biorącym udział w realizacji niniejszej umowy, informacji dotyczących Zamawiającego jako administratora danych osobowych. Wykonawca zobowiązany jest do przekazania tych informacji właściwym osobom bez zbędnej zwłoki, nie później jednak niż w ciągu 14 dni od przekazania Zamawiającemu danych ich dotyczących. Zamawiający przygotowuje i wyda Wykonawcy wzór informacji. Wzór informacji stanowi Załącznik nr 3 do niniejszej umowy.

§ 6 - Postanowienia końcowe

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.
2. Załączniki stanowią integralną część umowy:
 - a. Załącznik nr 1 - specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa,
 - b. Załącznik nr 2 - opis przedmiotu zamówienia – oferta Wykonawcy,
 - c. Załącznik nr 3- Obowiązek informacyjny
 - d.
3. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony w szczególności w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku:
 - 1) zmiany stawki VAT, jednakże zmiany w tym zakresie obowiązują dopiero po podpisaniu aneksu. W przypadku obniżenia stawki VAT, Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu,
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. 2002 Nr 200 poz. 1679 z późn. zm.),
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
 - 4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. 2018 poz. 2215 z późn. zm-jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

4. Strony zmieniają wynagrodzenie Wykonawcy, określone w § 2 niniejszej Umowy, w terminie nie krótszym niż 3 (trzech) miesięcy od daty zaistnienia zmian, o których mowa w §6 ust. 3 Umowy. Zmiana wynagrodzenia, z przyczyn opisanych w ust. 3 powyżej, powinna więc być proporcjonalna i adekwatna do zmiany wysokości obciążeń publicznoprawnych, jednak nie może przekraczać 10% wartości wynagrodzenia Wykonawcy, określonego w § 2 niniejszej Umowy.
5. W przypadku zmiany ceny materiałów i kosztów związanych z realizacją zamówienia, rozumianej jako wzrost odpowiednio łącznych cen i kosztów, jak i ich obniżenie o więcej niż 10% względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy, wynagrodzenie Wykonawcy może ulec zmianie – zgodnie z zasadami wskazanymi poniżej, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonywania zamówienia przez Wykonawcę:
 - 1) Waloryzacja wynagrodzenia może dotyczyć jedynie części wynagrodzenia Wykonawcy, płatnego po złożeniu wniosku o dokonanie waloryzacji i może nastąpić wyłącznie na podstawie aneksu do niniejszej umowy sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności;
 - 2) Zmiana wynagrodzenia może zostać wprowadzona na wniosek Wykonawcy, złożony najwcześniej po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy przez Strony. Kolejna zmiana wynagrodzenia wynikająca z okoliczności określonych wyżej może nastąpić nie częściej niż co 12 miesięcy od poprzedniej waloryzacji. Do wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia winny zostać dołączone dokumenty, potwierdzające wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulacje przedstawiające wpływ tej zmiany na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy;
 - 3) wynagrodzenie Wykonawcy może zostać zmienione poprzez zmianę cen jednostkowych, adekwatnie do przedstawionego przez Wykonawcę wzrostu cen materiałów i kosztów i wskaźnika wyliczonego w następujący sposób: kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni okres poprzedzający dzień złożenia wniosku przez Wykonawcę, który to wskaźnik (określony procentowo) zostanie pomniejszony o 110%;
 - 4) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania niniejszych postanowień wynosi 5% całkowitego wynagrodzenia Wykonawcy należnego na podstawie niniejszej umowy;
 - 5) do obniżenia wartości wynagrodzenia Wykonawcy na wniosek Zamawiającego stosuje się odpowiednio zasady opisane w niniejszych postanowieniach, z zastrzeżeniem, że Wykonawca – na wniosek Zamawiającego zobowiązany jest przedstawić dokumenty potwierdzające obniżenie cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulację przedstawiającą wpływ tej zmiany, o ile Zamawiający będzie miał uzasadnione przypuszczenie, wynikające z publikowanych danych ekonomicznych lub rynkowych, że nastąpiło obniżenie cen materiałów lub kosztów, w szczególności o ile dany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszonych przez Prezesa GUS będzie wskazywać na obniżenie cen towarów i usług konsumpcyjnych o więcej niż 10%;
 - 6) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z zasadami określonymi w niniejszych postanowieniach, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy;
 - 7) w przypadku braku zapłaty przez Wykonawcę lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w podpunkcie powyżej Zamawiający uprawniony jest do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 0,05% całkowitego wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w niniejszej umowie za każdy dzień zwłoki Wykonawcy.
6. W przypadku, gdy:

-
- 1) całkowity wzrost cen materiałów lub kosztów Wykonawcy w okresie obowiązywania umowy względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy będzie wyższy niż 25% i jednocześnie będzie to powodować, że realizacja zamówienia - pomimo zmiany wynagrodzenia zgodnie z postanowieniami powyżej - łączyć się będzie ze stratą Wykonawcy w postaci wynagrodzenia mniejszego niż koszty jego realizacji, lub

- 2) Zamawiający nie zaakceptuje wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia, zgodnie z postanowieniami powyżej,

Strony mogą ustalić rozwiązanie niniejszej umowy na podstawie porozumienia stron, jednakże ze skutkiem na 2 miesiące naprzód.

7. Formy pisemnej w postaci aneksu nie wymagają zmiany niniejszej Umowy przewidziane w przepisach **§ 2 ust. 5, 6, 7 oraz § 5 ust. 1.** Umowy.
8. Zmiany umowy są dopuszczalne na podstawie przepisu art. 455 ustawy prawo Zamówień Publicznych.
9. Jeżeli którekolwiek postanowienie Umowy zostanie uznane za nieważne lub nieskuteczne, nie ma to wpływu na ważność pozostałych zapisów umownych. W takim wypadku Strony podejmą życzliwe negocjacje w celu zastąpienia postanowienia Umowy uznanego za nieważne lub nieskuteczne zapisem, który najbardziej odpowiada celowi gospodarczemu i prawniczemu, jaki przyświecał Stronom zawierając dane postanowienie umowne.
10. Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy lub związane z jej wykonaniem rozstrzygać będzie sąd powszechny właściwy ze względu na siedzibę Zamawiającego.
11. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

Wykonawca

Zamawiający

Załącznik nr 3 do umowy

Obowiązek informacyjny

(informacja dla pracowników wykonawcy/pracowników i współpracowników Partnera Biznesowego)

Zgodnie z art.14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 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 (dalej: RODO), uprzejmie informujemy:

1) Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków.

2) Z Inspektorem Ochrony Danych można się skontaktować poprzez adres e-mail: iod@szpitalip2.krakow.pl lub nr tel.: 12 614 3049, we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem.

3) Pani/Pana dane osobowe zostały udostępnione przez podmiot będący realizatorem umowy.

4) Przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych odbywa się w celu realizacji umowy, na podstawie art.6 ust.1 lit. f RODO, zgodnie z którego treścią dopuszcza się przetwarzanie danych osobowych jeśli jest to niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora oraz art.6 ust.1 lit.c kiedy przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze wynikającego z art. 438 ustawy Prawo zamówień publicznych, którym jest kontrola spełniania przez wykonawcę/podwykonawcę zamówienia publicznego wymagań w zakresie zatrudniania personelu na podstawie umowy o pracę.

5) W związku z powyższymi celami przetwarzane są następujące kategorie Pani/Pana danych osobowych: imię i nazwisko, stanowisko lub pełniona funkcja, służbowe dane kontaktowe tj.: adres e-mail, numer telefonu i dane z dokumentacji prowadzonej w czasie realizacji umowy oraz dane niezbędne do weryfikacji zatrudnienia na podstawie umowy o pracę, w tym data zawarcia umowy o pracę, rodzaj umowy o pracę i zakres obowiązków pracownika.

6) Dane osobowe będą udostępniane wyłącznie podmiotom uprawnionym do ich otrzymania na podstawie przepisów obowiązującego prawa oraz podmiotom współpracującym z Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II w zakresie realizacji rozwiązań technicznych i organizacyjnych, dostawcom usług (np. pocztowych, teleinformatycznych).

7) Pani/Pana dane osobowe przechowywane będą przez okres wymagany przepisami prawa, a następnie usuwane lub anonimizowane.

8) Każdemu, kogo dane dotyczą przysługuje prawo: dostępu do swoich danych, sprostowania (poprawiania) swoich danych, ograniczenia przetwarzania danych, wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych oraz wniesienia skargi do Prezesa UODO (na adres Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00 - 193 Warszawa).

9) Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.

10) Pani/Pana dane osobowe nie będą wykorzystywane do podejmowania zautomatyzowanych decyzji, a także nie będą wykorzystywane w celu profilowania.

Wzór umowy dla pakietów 5,11,14,17,20

Umowa zawarta w Krakowie dnia pomiędzy:

Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II z siedzibą przy ul. Prądnickiej 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

.....

zwanym dalej – **Zamawiającym**,

a:..... reprezentowaną przez

zwaną/zwanym w dalszej części umowy **Wykonawcą**,

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybieo szacunkowej wartości zamówienia- postępowanie nro następującej treści:

§ 1- Przedmiot umowy

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu, zwane dalej wyrobami medycznymi, wymienione w załącznikach nr ... - ... do umowy, które zawierają opis przedmiotu zamówienia oraz specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do dostarczenia wyrobu medycznego na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Zamówienie będzie określało rodzaj, ilość towaru oraz termin dostawy nie krótszy niż 2 dni robocze od dnia wpłynięcia zamówienia do Wykonawcy. **Zamówienie nie jest równoznaczne z ofertą nabycia ani zobowiązaniem do nabycia wyrobu przez Zamawiającego.**
4. Zamówienie będzie składane w formie faxu lub pocztą elektroniczną.
5. Jeżeli zamówienie, o którym mowa w ust. 3, nie zawiera innego terminu, termin realizacji zamówienia określa się na 5 dni roboczych, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę.

§ 2 - Cena i warunki sprzedaży

1. Ceny jednostkowe wyrobów medycznych stanowiących przedmiot umowy określone są w załączniku nr..... do umowy i zawierają podatek VAT, cło (o ile występuje), ubezpieczenie, transport i rozładunek w siedzibie Zamawiającego.
2. Ceny określone przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy, z zastrzeżeniem § 6 ust. 3 i 4.
3. Maksymalna wartość zamówień objętych niniejszą umową wynosi złotych brutto (słownie:). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu wyrobów medycznych w ilości mniejszej (maksymalnie o 50 %) niż określona w odpowiednim załączniku do umowy, jeżeli realne zapotrzebowanie Zamawiającego w trakcie realizacji umowy okaże się mniejsze od zakładanego.
4. W przypadku zmniejszenia zamówienia zgodnie ze zdaniem powyżej, Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tego tytułu.
5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość, a Wykonawca wyraża zgodę na zmianę ilości poszczególnych wyrobów medycznych w ramach poszczególnych załączników do umowy w zależności od potrzeb Zamawiającego przy zachowaniu ceny jednostkowej i wartości brutto, o której mowa w odpowiednim załączniku do umowy (dotyczy wyłącznie pakietów, w skład których wchodzi więcej niż 1 rodzaj wyrobu medycznego). Zmiana w tym zakresie nie stanowi zmiany warunków umowy wymagającej formy pisemnej w postaci aneksu.

6. Dopuszcza się możliwość dostarczenia towaru po cenie niższej od wskazanej w umowie. Zmiany w tym zakresie nie stanowią zmiany warunków umowy i nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
7. Zmiana umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy jest możliwa, w szczególności gdy w przypadku wstrzymania lub zaprzestania produkcji wyrobów wskazanych przez Wykonawcę w ofercie i w umowie Zamawiający dopuszcza wyrób równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych. Powyższe propozycje Wykonawcy wymagają wcześniejszej pisemnej akceptacji Zamawiającego - Kierownika Działu Realizacji Zamówień. Zmiany w tym zakresie nie stanowią zmiany warunków umowy i nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
8. Dopuszcza się możliwość rozszerzenia asortymentu o nową generację produktu spełniającego wymogi opisu przedmiotu zamówienia i tożsamym przeznaczeniu, ale w unowocześnionej wersji o nowych numerach katalogowych. Powyższa zmiany wymaga zawarcia aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 3- Odbiór i warunki płatności

1. Wykonawca dostarczy wyroby medyczne do siedziby Zamawiającego w bezpiecznych opakowaniach producenta, przy czym do czasu dokonania odbioru Zamawiający odpowiada wobec Wykonawcy za będące jego własnością wyroby medyczne pozostające w siedzibie Zamawiającego jak przechowawca. Zamawiającemu nie przysługuje wynagrodzenie za przechowanie.
2. Zamawiający nabywa własność wyrobów medycznych z chwilą dokonania odbioru. Odbiór wyrobu medycznego będzie dokonywany jednostronnie przez Zamawiającego w jego siedzibie, z chwilą otwarcia przez Zamawiającego bezpiecznego opakowania producenta. Wykonawca upoważnia Zamawiającego do dokonania w dowolnym czasie otwarcia bezpiecznego opakowania dowolnej liczby przekazanych wyrobów, ze skutkami odbioru, opisanymi w niniejszym paragrafie.
3. Po dokonaniu odbioru na Zamawiającego przechodzą korzyści i ciężary związane z wyrobami medycznymi jak również ryzyko utraty, uszkodzenia wyrobu medycznego.
4. Zapłata należności nastąpi w formie przelewu w terminie **do 60 dni** od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w odpowiednim załączniku do umowy.
5. **Podstawę wystawienia faktury stanowi zawiadomienie Wykonawcy przez Zamawiającego o zużyciu wyrobu medycznego.**
6. Ostatecznie strony dokonają rozliczeń na dwa tygodnie przed upływem okresu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 5, tzn. zostanie wystawiona faktura za odebrane wyroby medyczne, natomiast nieodebrane wyroby medyczne w oryginalnych, nieuszkodzonych opakowaniach zostaną zwrócone Wykonawcy.
7. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostawy.
8. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 4 –Odpowiedzialność

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie sprzedaży wadliwego wyrobu medycznego, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5% ceny jednostkowej za wadliwy wyrób medyczny, za każdy dzień zwłoki.
3. Z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy,

- Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości maksymalnego wynagrodzenia brutto określonego w § 2 niniejszej Umowy za każdy dzień zwłoki.
4. Łączna wysokość wszystkich kar, naliczonych na podstawie umowy, nie może przekroczyć 40 % kwoty, wymienionej w § 2 ust. 3 umowy. Przy naliczaniu maksymalnej wysokości kar nie uwzględnia się kary naliczonej na podstawie pkt.6 paragrafu 4.
 5. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
 6. W związku z treścią 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 Wykonawca jest zobowiązany zapewnić aby przez cały okres obowiązywania umowy z Zamawiającym nie podlegał pod sankcje opisaną w wyżej wymienionym przepisie. W wypadku zaistnienia którejkolwiek z przesłanek opisanych w wyżej wymienionym artykule skutkujących zakazem dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych w jego rozumieniu Wykonawca zobligowany jest do natychmiastowego zawiadomienia o tym fakcie Zamawiającego. W takim wypadku Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 20 % wartości zamówienia podanego w § 2 ust. 3. W wypadku zaniechania przez Wykonawcę zawiadomienia Zamawiającego o zaistnieniu zdarzenia opisanego w zdaniu poprzednim Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 30 % wartości Zamówienia w § 2 ust. 3."

§ 5- Inne postanowienia

1. Umowa została zawarta na okres **18 miesięcy**, chyba że wcześniej cena złożonych zamówień i dostarczonych wyrobów medycznych przekroczy maksymalną wartość, podaną w § 2 ust. 3. Okres obowiązywania Umowy może zostać wydłużony na okres kolejnych **12 miesięcy** w przypadku, gdyby z powodu mniejszej ilości świadczeń zdrowotnych udzielonych z wykorzystaniem wyrobów medycznych w okresie trwania umowy, Zamawiający nie zakupił ilości wyrobów medycznych wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy. **Przedłużenie umowy nie wymaga zawarcia aneksu** do umowy, lecz złożenia przez Zamawiającego i Wykonawcę zgodnej treści oświadczeń w formie pisemnej na co najmniej 2 tygodnie przed końcem jej obowiązywania. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 3 zdanie 2 oraz ust. 4 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.
2. Wykonawca oświadcza, że wyroby medyczne, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami.
3. Każdy dostarczony wyrób medyczny będzie posiadał wymagany co najmniej 12-miesięczny licząc od dnia odebrania wyrobu medycznego przez Zamawiającego, termin przydatności do stosowania.
4. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
5. Wykonawca zobowiązuje się do przekazania – w imieniu Zamawiającego - osobom biorącym udział w realizacji niniejszej umowy, informacji dotyczących Zamawiającego jako administratora danych osobowych. Wykonawca zobowiązany jest do przekazania tych informacji właściwym osobom bez zbędnej zwłoki, nie później jednak niż w ciągu 14 dni od przekazania Zamawiającemu danych ich dotyczących. Zamawiający przygotowuje i wyda Wykonawcy wzór informacji. Wzór informacji stanowi **Załącznik nr 3** do niniejszej umowy.

§ 6 - Postanowienia końcowe

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.
2. Załączniki stanowią integralną część umowy:
 - e. Załącznik nr 1 - specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa,
 - f. Załącznik nr 2 - opis przedmiotu zamówienia – oferta Wykonawcy,
 - g. Załącznik nr 3 -Obowiązek informacyjny
 - h.

3. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony w szczególności w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku:
 - 5) zmiany stawki VAT, jednakże zmiany w tym zakresie obowiązują dopiero po podpisaniu aneksu. W przypadku obniżenia stawki VAT, Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu,
 - 6) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. 2002 Nr 200 poz. 1679 z późn. zm.),
 - 7) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
 - 8) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. 2018 poz. 2215 z późn. zm)-jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
4. Strony zmieniają wynagrodzenie Wykonawcy, określone w § 2 niniejszej Umowy, w terminie nie krótszym niż 3 (trzech) miesięcy od daty zaistnienia zmian, o których mowa w §6 ust. 3 Umowy. Zmiana wynagrodzenia, z przyczyn opisanych w ust. 3 powyżej, powinna więc być proporcjonalna i adekwatna do zmiany wysokości obciążeń publicznoprawnych, jednak nie może przekraczać 10% wartości wynagrodzenia Wykonawcy, określonego w § 2 niniejszej Umowy.
5. W przypadku zmiany ceny materiałów i kosztów związanych z realizacją zamówienia, rozumianej jako wzrost odpowiednio łącznych cen i kosztów, jak i ich obniżenie o więcej niż 10% względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy, wynagrodzenie Wykonawcy może ulec zmianie – zgodnie z zasadami wskazanymi poniżej, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonywania zamówienia przez Wykonawcę:
 - 1) Waloryzacja wynagrodzenia może dotyczyć jedynie części wynagrodzenia Wykonawcy, płatnego po złożeniu wniosku o dokonanie waloryzacji i może nastąpić wyłącznie na podstawie aneksu do niniejszej umowy sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności;
 - 2) Zmiana wynagrodzenia może zostać wprowadzona na wniosek Wykonawcy, złożony najwcześniej po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy przez Strony. Kolejna zmiana wynagrodzenia wynikająca z okoliczności określonych wyżej może nastąpić nie częściej niż co 12 miesięcy od poprzedniej waloryzacji. Do wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia winny zostać dołączone dokumenty, potwierdzające wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulacje przedstawiające wpływ tej zmiany na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy;
 - 3) wynagrodzenie Wykonawcy może zostać zmienione poprzez zmianę cen jednostkowych, adekwatnie do przedstawionego przez Wykonawcę wzrostu cen materiałów i kosztów i wskaźnika wyliczonego w następujący sposób: kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni okres poprzedzający dzień złożenia wniosku przez Wykonawcę, który to wskaźnik (określony procentowo) zostanie pomniejszony o 110%;
 - 4) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania niniejszych postanowień wynosi 5% całkowitego wynagrodzenia Wykonawcy należnego na podstawie niniejszej umowy;
 - 5) do obniżenia wartości wynagrodzenia Wykonawcy na wniosek Zamawiającego stosuje się odpowiednio zasady opisane w niniejszych postanowieniach, z zastrzeżeniem, że Wykonawca – na wniosek Zamawiającego zobowiązany jest przedstawić dokumenty potwierdzające obniżenie cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulację przedstawiające wpływ tej zmiany, o ile Zamawiający będzie miał uzasadnione przypuszczenie, wynikające z publikowanych danych ekonomicznych lub rynkowych, że nastąpiło obniżenie cen materiałów lub kosztów, w szczególności o ile dany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszonych przez Prezesa GUS będzie

-
- wskazywać na obniżenie cen towarów i usług i usług konsumpcyjnych o więcej niż 10%;
- 6) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z zasadami określonymi w niniejszych postanowieniach, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy;
 - 7) w przypadku braku zapłaty przez Wykonawcę lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w podpunkcie powyżej Zamawiający uprawniony jest do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 0,05% całkowitego wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w niniejszej umowie za każdy dzień zwłoki Wykonawcy.
6. W przypadku, gdy:
- 1) całkowity wzrost cen materiałów lub kosztów Wykonawcy w okresie obowiązywania umowy względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy będzie wyższy niż 25% i jednocześnie będzie to powodować, że realizacja zamówienia - pomimo zmiany wynagrodzenia zgodnie z postanowieniami powyżej - łączyć się będzie ze stratą Wykonawcy w postaci wynagrodzenia mniejszego niż koszty jego realizacji, lub
 - 2) Zamawiający nie zaakceptuje wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia, zgodnie z postanowieniami powyżej,
- Strony mogą ustalić rozwiązanie niniejszej umowy na podstawie porozumienia stron, jednakże ze skutkiem na 2 miesiące naprzód.
7. Formy pisemnej w postaci aneksu nie wymagają zmiany niniejszej Umowy przewidziane w przepisach **§ 2 ust. 5, 6, 7 oraz § 5 ust. 1.** Umowy.
 8. Zmiany umowy są dopuszczalne na podstawie przepisu art. 455 ustawy prawo Zamówień Publicznych.
 9. Jeżeli którekolwiek postanowienie Umowy zostanie uznane za nieważne lub nieskuteczne, nie ma to wpływu na ważność pozostałych zapisów umownych. W takim wypadku Strony podejmą życzliwe negocjacje w celu zastąpienia postanowienia Umowy uznanego za nieważne lub nieskuteczne zapisem, który najbardziej odpowiada celowi gospodarczemu i prawniczemu, jaki przyświecał Stronom zawierając dane postanowienie umowne.
 10. Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy lub związane z jej wykonaniem rozstrzygać będzie sąd powszechny właściwy ze względu na siedzibę Zamawiającego.
 11. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

Wykonawca

Zamawiający

Załącznik nr 3 do umowy

Obowiązek informacyjny
(informacja dla pracowników wykonawcy/pracowników i współpracowników Partnera
Biznesowego)

Zgodnie z art.14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 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 (dalej: RODO), uprzejmie informujemy:

1) Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków.

2) Z Inspektorem Ochrony Danych można się skontaktować poprzez adres e-mail: iod@szpitaljp2.krakow.pl lub nr tel.: 12 614 3049, we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem.

3) Pani/Pana dane osobowe zostały udostępnione przez podmiot będący realizatorem umowy.

4) Przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych odbywa się w celu realizacji umowy, na podstawie art.6 ust.1 lit. f RODO, zgodnie z którego treścią dopuszcza się przetwarzanie danych osobowych jeśli jest to niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora oraz art.6 ust.1 lit.c kiedy przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze wynikającego z art. 438 ustawy Prawo zamówień publicznych, którym jest kontrola spełnienia przez wykonawcę/podwykonawcę zamówienia publicznego wymagań w zakresie zatrudniania personelu na podstawie umowy o pracę.

5) W związku z powyższymi celami przetwarzane są następujące kategorie Pani/Pana danych osobowych: imię i nazwisko, stanowisko lub pełniona funkcja, służbowe dane kontaktowe tj.: adres e-mail, numer telefonu i dane z dokumentacji prowadzonej w czasie realizacji umowy oraz dane niezbędne do weryfikacji zatrudnienia na podstawie umowy o pracę, w tym data zawarcia umowy o pracę, rodzaj umowy o pracę i zakres obowiązków pracownika.

6) Dane osobowe będą udostępniane wyłącznie podmiotom uprawnionym do ich otrzymania na podstawie przepisów obowiązującego prawa oraz podmiotom współpracującym z Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. Jana Pawła II w zakresie realizacji rozwiązań technicznych i organizacyjnych, dostawcom usług (np. pocztowych, teleinformatycznych).

7) Pani/Pana dane osobowe przechowywane będą przez okres wymagany przepisami prawa, a następnie usuwane lub anonimizowane.

8) Każdemu, kogo dane dotyczą przysługuje prawo: dostępu do swoich danych, sprostowania (poprawiania) swoich danych, ograniczenia przetwarzania danych, wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych oraz wniesienia skargi do Prezesa UODO (na adres Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00 - 193 Warszawa).

9) Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.

10) Pani/Pana dane osobowe nie będą wykorzystywane do podejmowania zautomatyzowanych decyzji, a także nie będą wykorzystywane w celu profilowania.

Załącznik 3

Opis przedmiotu zamówienia

Instrukcja wypełniania załącznika nr 3:

1. Wykonawca sporządzając ofertę wypełnia jedynie kolumnę „Opis oferowanego wyrobu” bez jakichkolwiek zmian poniższej tabeli.
2. Wykonawca wypełnia wszystkie wiersze kolumny „Opis oferowanego wyrobu” uwzględniając zapisy w poszczególnych wierszach i kolumnach poniższej tabeli.
3. Jeśli w kolumnie „Parametr graniczny” występuje zapis „TAK” to oznacza, iż Zamawiający bezwzględnie wymaga parametru podanego w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia”. Wykonawca w celu potwierdzenia spełnienia parametru zobowiązany jest do wpisania słowa „TAK”.
4. W przypadku, gdy w kolumnie „Parametr graniczny” występuje zapis: „podać, opisać, wymienić, wyszczególnić, itp.” Wykonawca zobowiązany jest do podania, opisanie, wymienienia, wyszczególnienia parametrów dla zaoferowanego wyrobu.
5. W przypadku, gdy w kolumnie „Parametr graniczny ”występuje zapis „TAK/NIE” oznacza, iż parametr opisany w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” jest parametrem punktowanym. W przypadku spełnienia lub niespełnienia parametru Wykonawca wpisuje odpowiednio słowo „TAK” lub „NIE”.

Pakiet 1				
L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
<i>Prowadnik naczyniowy stalowy o najwyższej sztywności</i>				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	średnica przewodnika 0,035 ["]	TAK	-	
3	przewodniki specjalistyczne o najwyższej sztywności: rdzeń zbudowany z litego drutu stalowego ekstrasztywnego lub ultrasztywnego	TAK	-	
4	dostępne końcówki przewodnika o profilu: „prostym” i „j” lub „prostym” z możliwością formowania przez operatora	TAK	-	
5	dostępna długość końcówki taperowanej 3 [cm] i 7 [cm]	TAK	-	
6	przewodnik o długości, min. 145 [cm], 180 [cm], 260 [cm], 300 [cm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [cm]	[1,2]	
<i>Prowadnik naczyniowy o najwyższej sztywności do stentgraftów</i>				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	przewodnik o najwyższej sztywności pokrywany TFE o średnicy 0.035"	TAK	-	
3	dostępne długości, min. 90 [cm], 145 [cm], 180 [cm], 260 [cm], 300 [cm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [cm]	[1,2]	
4	przewodnik o giętkiej końcówce na długości 4 [cm] lub 7 [cm]	TAK	-	
5	dostępne końcówki przewodnika o profilu: prostym, zagiętym typu J, o promieniu 3 [mm] lub 7.5 [mm] lub z podwójnie zakrzywioną końcówką o promieniu zakrzywienia 75/15 [mm] lub 55/15 [mm]	TAK	-	

Pakiet 2				
L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Cewnik prowadzący do PCI standardowy				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	parametry techniczne zaoferowanego wyrobu należy podać dla cewnika prowadzącego do PCI 6F 100 [cm]	TAK	-	
3	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
4	średnica wewnętrzna cewnika, min. 0.071 ["] dla 6F	TAK, podać w ["]	-	
5	dostępne średnice, min: 5F; 6F; 7F; 8F	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
6	minimalnie wymagane typy krzywizn: judkins, extra back-up, amplatz, bypass grafts, multipurpose, 3DRight, oraz wersje z otworami bocznymi "SH"	TAK, wyszczególnić dostępne krzywizny dla średnicy 6F/100 cm, podać liczbę	[1,3]	
7	dostępne specjalne krzywizny do zabiegów z dostępu przez tętnicę promieniową	TAK/NIE	1/0	
8	dostępna długość cewnika prowadzącego 55 [cm], 90 [cm], 110 [cm] i 118 [cm] dla cewników 6F i 7F	TAK	-	

Cewnik przedłużający cewnik prowadzący				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	cewnik przedłużający do naczyń wieńcowych umożliwiający stentowanie trudnych zmian umożliwiający przedłużenie cewnika prowadzącego o min. 20 [cm]	TAK	-	
4	dostępne średnice, min: 6 [F]; 7 [F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
5	miękki i atraumatyczny koniec cewnika	TAK	-	
6	możliwość szybkiej wymiany cewnika na prowadniku 0,014 ["] i długości 180 [cm]	TAK	-	

Pakiet 3				
L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Cewnik aspirujący				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	cewnik aspiracyjny kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F i 7F oraz przewodnikiem 0,014 ["]	TAK	-	
4	powierzchnia ekstrakcji dla 6F: proksymalna- 0,99 [mm ²], dystalna - 0,89 [mm ²]	TAK	-	
5	przepustowość aspiracyjna dla 6F- 1,70 [cc/s], dla 7F - 2,34 [cc/s]	TAK	-	
6	długość cewnika, min. 140 [cm] ± 5 [cm]	TAK, podać w [cm]	-	
7	profil wejścia dla 6F- 0,021 ["], dla 7F- 0,025 ["]	TAK/NIE	1/0	
8	profil przejścia dla 6F- 0,049 ["], dla 7 F- 0,054 ["]	TAK/NIE	1/0	
Cewnik balonowy do PCI pokryty lekiem				

1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	parametry techniczne zaoferowanego wyrobu należy podać dla cewnika balonowego do PCI uwalniającego lek o wymiarach 3,0/15[mm]	TAK	-	
4	długość użytkowa cewnika 140 [cm] ± 5 [cm]	Tak, podać w [cm]	-	
5	cewnik balonowy RX oparty na systemie min. 0,014" uwalniający lek Paclitaxel	Tak, opisać budowę i sposób uwalniania leku	-	
6	minimalna dawka leku: 1,27 [µg/mm ²] na powierzchni balonu	Tak, podać dawkę	-	
7	minimalny wymagany przedział długości: od 10 [mm] do 40 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości co 5 [mm]	[1,2]	
8	minimalny wymagany przedział średnic: od 1,5 [mm] do 4,0 [mm] co najmniej 8 rozmiarów	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
9	kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F we wszystkich rozmiarach	TAK	-	
10	RBP- 16 [atm]	TAK	-	

Pakiet 4

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Sonda FFR				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	–	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	–	
3	sonda do pomiaru rezerwy wieńcowej (FFR)	TAK	–	
4	możliwość pomiaru IMR	TAK/NIE	1/0	
5	możliwość pomiaru CFR	TAK/NIE	1/0	
6	cewnik bezprzewodowy łączący przewodnik z urządzeniem bezprzewodowym drogą radiową	TAK	–	

7	<p>Wykonawca zobowiązuje się bez dodatkowych kosztów, po zawarciu umowy wyrobów medycznych oferowanych w pakiecie do udostępnienia trzech aparatów (w tym: 2 mobilne oraz 1 zintegrowany) do pomiaru rezerwy wieńcowej FFR oraz pomiaru wskaźnika oceny istotności zmiany, opartego o pomiar ciśnienia bez użycia adenozyiny. Każdy z dostarczonych aparatów będzie dostarczony z dokumentacją potwierdzającą ważny przegląd techniczny z określoną datą jego ważności. Wszelkie koszty utrzymania wszystkich dostarczonych aparatów w pełnej sprawności technicznej, w szczególności koszty przeglądów technicznych oraz napraw w okresie użyczenia będzie ponosił Wykonawca. Wykonawca zobowiązany jest do przeszkolenia aplikacyjnego Użytkowników w zakresie obsługi dostarczonych aparatów przed ich pierwszym użyciem oraz do dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim</p>	TAK, podać: modele, producentów	—	
---	--	---------------------------------------	---	--

Pakiet 5				
L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
<i>Cewnik aspiracyjny do dużych naczyń z przewodem wysokociśnieniowym</i>				
1	producent	podać	-	
2	nazwa	podać	-	
3	numer katalogowy	podać	-	
4	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
5	wymagane długości cewnika, min. 85 [cm] i 115 [cm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [cm]	[1,2]	
6	dostępny cewnik w wariacie prostym i dwóch wygiętych zakończeniach	TAK	-	
7	kompatybilny z przewodnikiem 0,035"	TAK	-	
8	średnica zewnętrzna dystalnych odcinków 8F	TAK	-	
9	przewody wysokociśnieniowe, zbrojone, kompatybilne z oferowaną w Pakiecie pompą aspiracyjną	TAK	-	

10	przewody włącznikiem ssania (on/off)	TAK/NIE	1/0	
Separator do trombektomii				
1	producent	podać	-	
2	nazwa	podać	-	
3	numer katalogowy	podać	-	
4	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
5	separator do trombektomii, wspomagający trombektomię, kompatybilny z oferowanymi w Pakiecie cewnikami aspiracyjnymi do dużych naczyń	TAK	-	
Zbiornik				
1	producent	podać	-	
2	nazwa	podać	-	
3	numer katalogowy	podać	-	
4	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	

5	zbiornik przezroczysty, kalibrowany, kompatybilny z oferowaną w Pakiecie pompą aspiracyjną	TAK	–	
6	objętość zbiornika, min. 1000 [ml]	TAK, podać [ml]	[1,2]	
7	zbiornik wyposażony w filtry zabezpieczające pompę przed materiałem biologicznym	TAK	–	
Inne postanowienia				
7	Wykonawca zobowiązuje się bez zadnych dodatkowych kosztów, po zawarciu umowy dostawy wyrobów medycznych oferowanych w pakiecie, do bezpłatnego użyczenia bezolejowej pompy próżniowej, kompatybilnej z wyżej oferowanymi wyrobami medycznymi. W okresie trwania powyższej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego nadzoru i czynności serwisowych, tj. zapewnienia wymaganych przeglądów technicznych, napraw, części zamiennych. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z pompą raport serwisowy, potwierdzający ważność przeglądu technicznego z określoną datą jego ważności. Wykonawca zobowiązany jest do przeszkolenia aplikacyjnego Użytkowników w zakresie obsługi dostarczonej pompy przed jej pierwszym użyciem oraz do dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim. W przypadku awarii pompy, skutkującej awarią przekraczającą 3 dni - Wykonawca udostępni na własny koszt i we własnym zakresie pompę zastępczą o parametrach nie gorszych niż pierwotnie oferowana na czas naprawy	TAK, podać typ/model, producenta	–	–

Pakiet 6				
L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
<i>Stent pokryty lekiem sirolimusem standardowy</i>				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	typ uwalnianego leku: sirolimus lub pochodny	Tak, podać	-	
4	oferowane stenty współpracują z cewnikiem prowadzącym o średnicy wewnętrznej max. 0,058 ["] (5F)	TAK	-	
5	Ciśnienie RBP dla stentu o średnicy 3,0 [mm], min. 16 [atm]	Tak, podać w [atm]	-	
6	dostępne średnice, min: od 2,5 [mm] do 4,0 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
7	budowa stentu umożliwiająca stentowanie krętych i dystalnych odcinków naczyń wieńcowych	Tak, opisać budowę stentu oraz systemu dostarczania	-	
8	dostępne długości dla stentu o średnicy 3,0 [mm], min: od 9,0 [mm] do 38 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [mm]	[1,2]	

9	stent na bazie stopu kobaltu lub platyny	TAK	-	
10	rodzaj polimeru, z którego jest uwalniany lek	podać nazwę i czas pełnego uwolnienia leku w [dni]	-	
11	zakrzepica w stencie wg. Definicji ARC po min. 2 latach obserwacji - potwierdzone wynikami badań klinicznych	TAK, dołączyć do oferty	-	
12	bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona opublikowanymi w czasopismach impaktowanych (dopuszczona również publikacja w czasopiśmie Eurointervention), wynikami randomizowanych badań klinicznych z min. 2 letnią obserwacją – potwierdzone min. jedną publikacją	TAK, dołączyć do oferty	-	
Stent pokryty lekiem sirolimusem dedykowany zmianom w naczyniach o szerokiej średnicy i do pnia LTW				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	typ uwalnianego leku: sirolimus lub pochodny	Tak, podać	-	
4	oferowane stenty współpracujące z cewnikiem prowadzącym o średnicy wewnętrznej max. 0,058 ["] (5F)	TAK	-	

5	ciśnienie RBP dla stentu o średnicy 3,0 [mm], min. 18 [atm]	Tak, podać w [atm]	-	
6	dostępne średnice, min: od 2,0 [mm] do 4,0 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
7	dostępna średnica nominalna \geq 4,5 [mm]	TAK/NIE	1/0	
8	budowa stentu DES umożliwiająca stentowanie krętych i dystalnych odcinków naczyń wieńcowych, dedykowana dla również do szerokich naczyń w tym LM	Tak, opisać budowę stentu oraz system dostarczania	-	
9	dostępne długości dla stentu o średnicy 3,0 [mm], min: od 9,0 [mm] do 38 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [mm]	[1,2]	
10	stent na bazie stopu kobaltu lub platyny	TAK	-	
11	rodzaj polimeru z którego jest uwalniany lek	podać nazwę i czas pełnego uwolnienia leku w [dni]	-	
12	zakrzepica w stencie wg. Definicji ARC po min. 2 latach obserwacji - potwierdzone wynikami badań klinicznych	TAK, dołączyć do oferty	-	
13	bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona opublikowanymi w czasopiśmie impaktowanych (dopuszczona również publikacja w czasopiśmie Eurointervention), wynikami randomizowanych badań klinicznych z min. 2 letnią obserwacją - potwierdzona min. jedną publikacją	TAK, dołączyć do oferty	-	

Pakiet 7

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Cewnik diagnostyczny do angiografii				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	UWAGA! należy dołączyć 3 szt. wyrobu (jako próbki)	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	parametry techniczne zaoferowanego wyrobu należy podać dla cewnika diagnostycznego do angiografii o średnicy 6F	TAK	-	
4	cewnik zbrojony, zapewniający dobre manewrowanie i obrót	TAK, opisać	1,2,3	
5	średnica wewnętrzna, min. 0,056 ["]	TAK	-	
6	duży wybór kształtów krzywizn do naczyń obwodowych (tętnice szyjne, kręgowo i nerkowe), min. dostępne krzywizny: pigtail (PIG), multipurpose, judkins, amplatz, internalmammary (IM)	TAK, wyszczególnić dostępne krzywizny dla cewnika o średnicy 6F/100 [cm], podać całkowitą liczbę krzywizn	-	
7	dostępny rozmiar cewnika 5F	TAK	-	
8	dla cewnika 6F o długości 125 [cm] ± 5 [cm] wymagane kształty krzywizn: pigtail, judkins	TAK	-	

Pakiet 8

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Prowadnik naczyniowy				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	wymagane długości ok.: 190 [cm] ±5 [cm] oraz 300 [cm] ±5 [cm]	TAK, podać w [cm]	-	
4	dostępne średnice przewodnika: 0,014 ["] oraz 0,035 ["]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice ["]	-	
5	dostępne końcówki przewodnika o profilu: „j” i „prostym” oraz taperowane	TAK	-	
6	wymagane minimum 15 rodzajów sztywności przewodnika: od miękkich do bardzo twardych dających dobre podparcie, dla jednej rodziny przewodników	TAK, wyszczególnić dostępne sztywności	[1,3]	
7	hydrofilne pokrycie przewodnika w części dystalnej	TAK	-	
8	dostępne przedłużenie przewodnika	TAK, podać w [cm]	-	
9	końcówka przewodnika dobrze widoczna w skopii na długości min. 3 [cm]	TAK, podać w [cm]	[1,2]	

10	polimerowe pokrycie przewodnika w części dystalnej	TAK/NIE	1/0	
Stent nitinolowy z zamkniętymi celami do tętnicy szyjnej				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	parametry techniczne zaoferowanego wyrobu należy podać dla stentu nitinolowego z zamkniętymi celami do tętnicy szyjnej o wymiarach 7,0/30 [mm]	TAK	-	
4	system dostarczenia typu "Rapid Exchange"	TAK	-	
5	stent wykonany z nitinolu o konstrukcji zamkniętych cel	TAK	-	
6	stent mający zastosowanie w zabiegach na tętnicach szyjnych	TAK	-	
7	niski profil	Tak, podać w [F]	-	
8	dostępne długości, min: od 20 [mm] do 40 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [mm]	[1,2]	
9	dostępne średnice, min: od 7,0 [mm] do 10 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
Przewodnik naczyniowy do tętnic szyjnych				

1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	wymagane długości ok.: 145 [cm]±5 [cm] ;190 [cm] ±5 [cm] oraz 300 [cm] ±5 [cm]	TAK, podać [cm]	-	
4	dostępne średnice przewodnika: 0,014 ["]; 0,018 ["]; 0,035 ["]	TAK	-	
5	dostępne końcówki przewodnika o profilu: „j” i „prostym” oraz taperowane	TAK	-	
6	dostępne minimum dwa rodzaje sztywności końcówki przewodnika 0,014 ["] w zakresie od 2,8[g] do 13[g]	TAK, podać w [g]	[1,2]	
7	dostępne minimum dwa rodzaje sztywności końcówki przewodnika 0,018 ["] w zakresie: od 4 [g] do 30 [g]	TAK, podać w [g]	[1,2]	
8	hydrofilne pokrycie przewodnika w części dystalnej	TAK	-	
9	dostępne przedłużenie przewodnika o dł. 190 [cm]	TAK	-	
10	końcówka przewodnika dobrze widoczna w skopii na długości min. 3 [cm]	TAK, podać w [cm]	-	
11	sztywny przewodnik 0,035 ["] z miękkim taperowanym do średnicy 0,025 ["] końcem nadającym się do tętnic szyjnych	TAK	-	
System do dystalnej neuroprotekcji: filtr z niezależnym przewodnikiem				

1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	system dostarczania typu "Rapid Exchange"	TAK	-	
3	filtr osadzony niezależnie na prowadniku wchodzącym w skład systemu	TAK	-	
4	filtr współpracujący z prowadnikiem 0,014 ["]	TAK	-	
5	filtr przeznaczony do zastosowania w naczyniach o różnych średnicach, min. od 2,5 [mm] do 7,0 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
6	niski profil systemu	TAK, podać w [F]	[2,1]	

Pakiet 9

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Cewnik prowadzący bezkoszułkowy				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	cewnik prowadzący bezkoszułkowy o długości: 100 [cm] +/- 5 [cm]	TAK, podać w [cm]	-	
3	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
4	dostępne średnice, min: 6,5 F; 7,5 F; 8,5 F	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
5	światło wewnętrzne cewnika min. 1,75 [mm] dla średnicy 6,5 F – potwierdzone w instrukcji użycia lub w ulotce producenta	TAK, dołączyć do oferty	-	
6	światło wewnętrzne cewnika min. 2,00 [mm] dla średnicy 7,5 F – potwierdzone w instrukcji użycia lub w ulotce producenta	TAK, dołączyć do oferty	-	
7	światło wewnętrzne cewnika min. 2,25 [mm] dla średnicy 8,5 F – potwierdzone w instrukcji użycia lub w ulotce producenta	TAK, dołączyć do oferty	-	
8	cewnik z powłoką hydrofilną	TAK	-	

9	cewnik z opłotem ze stali nierdzewnej	TAK	-	
10	cewnik współpracujący z prowadnikiem 0,035 ["]	TAK	-	
11	introduktor dołączony do każdego cewnika prowadzącego	TAK	-	
12	dostępne typy krzywizn, min: judkins, extra back-up, amplatz, multipurpose, hockey stick	TAK, wyszczególnić dostępne krzywizny dla średnicy 6,5F/100 cm, podać liczbę	[1,3]	
13	cewnik prowadzący umożliwiający wykonanie zabiegu z dostępu promieniowego bez użycia introducera naczyniowego	TAK	-	

Pakiet 10				
L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
<i>Koszulka do nakłucia tętnicy promieniowej</i>				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	dostępne średnice, min: 4 [F], 5 [F], 6 [F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
4	minimalna wymagana długość: 11 [cm] ±1 [cm]	TAK, podać [cm]	-	
5	w zestawie igła do nakłucia 21G oraz stalowy miniprowadnik o średnicy 0,018 ["]	TAK	-	
6	w zestawie igła do nakłucia 20 G oraz stalowy miniprowadnik o średnicy 0,025 ["]	TAK	-	
7	dilatator zapewniający łagodne wprowadzanie introducera do tętnicy promieniowej	TAK	-	
<i>Cewnik diagnostyczny radiologiczny</i>				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	

2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	cewnik zbrojony, zapewniający dobre manewrowanie i obrót	TAK	-	
4	cewnik współpracujący z przewodnikiem 0,035 ["] i 0,038 ["]	TAK	-	
5	dostępne długości, min: od 40 [cm] do 125 [cm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości w [cm]	[1,2]	
6	dostępny cewnik z pokryciem hydrofilnym	TAK	-	
7	dostępny cewnik o średnicy 5 F	TAK	-	
8	dostępny cewnik o średnicy 4 F	TAK	-	
9	duży wybór kształtów krzywizn, min. dostępne krzywizny: prosty (STR), pigtail (PIG), multipurpose, headhunter (H), Bentson, internalmammary (IM), Cobra	TAK, wyszczególnić dostępne krzywizny, podać całkowitą liczbę krzywizn	[1,3]	
10	dla cewnika 5 F o długości 100 [cm] wymagane kształty krzywizn: COBRA	TAK	-	

Pakiet 11

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 5 cm				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	dostępne średnice, min. od 5 [mm] do 13 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
3	kompatybilny z przewodnikami 0,014 ["], 0,018 ["] i 0,035 ["]	TAK	-	
4	dostępna długość stentgraftu 5 [cm]	TAK	-	
5	możliwość łączenia teleskopowego stentgraftów	TAK	-	
6	powierzchnia wewnętrzna z powłoką heparynową	TAK	-	
7	system umożliwiający implantację w krętych naczyniach obwodowych	TAK	-	
8	wykonany z nitinolu pokrytego wewnątrznie PTFE	TAK	-	
9	średnica zestawu wprowadzającego, min. od 6 [F] do 10 [F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	

Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 7,5 cm				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	dostępne średnice, min. od 5 [mm] do 9 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
3	kompatybilny z przewodnikami 0,014 ["], 0,018 ["] i 0,035 ["]	TAK	-	
4	dostępna długość stengraftu 7,5 [cm]	TAK	-	
5	możliwość łączenia teleskopowego stentgraftów	TAK	-	
6	powierzchnia wewnętrzna z powłoką heparynową	TAK	-	
7	system umożliwiający implantację w krętych naczyniach obwodowych	TAK	-	
8	wykonany z nitinolu pokrytego wewnątrznie PTFE	TAK	-	
9	średnica zestawu wprowadzającego, min. od 6 [F] do 8[F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 10 cm				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	

2	wykonany z nitinolu pokrytego wewnątrznie PTFE	TAK	-	
3	dostępna długość stengraftu 10 [cm]	TAK	-	
4	dostępne średnice, min. od 5 [mm] do 13 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
5	kompatybilny z przewodnikami 0,014 ["], 0,018 ["] i 0,035 ["]	TAK	-	
6	możliwość łączenia teleskopowego stentgraftów	TAK	-	
7	powierzchnia wewnętrzna z powłoką heparynową	TAK	-	
8	system umożliwiający implantację w krętych naczyniach obwodowych	TAK	-	
9	średnica zestawu wprowadzającego, min. od 6 [F] do 10[F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 15 cm				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	wykonany z nitinolu pokrytego wewnątrznie PTFE	TAK	-	
3	dostępna długość stengraftu 15 [cm]	TAK	-	

4	dostępne średnice, min. od 5 [mm] do 10 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
5	kompatybilny z przewodnikami 0,014 ["], 0,018 ["] i 0,035 ["]	TAK	-	
6	możliwość łączenia teleskopowego stentgraftów	TAK	-	
7	powierzchnia wewnętrzna z powłoką heparynową	TAK	-	
8	system umożliwiający implantację w krętych naczyniach obwodowych	TAK	-	
9	średnica zestawu wprowadzającego, min. od 6 [F] do 8 [F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 25 cm				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	wykonany z nitinolu pokrytego wewnątrznie PTFE	TAK	-	
3	dostępna długość stengraftu 25 [cm]	TAK	-	
4	dostępne średnice, min. 5 [mm], 8 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
5	kompatybilny z przewodnikami 0,014 ["], 0,018 ["] i 0,035 ["]	TAK	-	

6	możliwość łączenia teleskopowego stentgraftów	TAK	-	
7	bezszwowe łączenie szkieletu stentu z materiałem pokrywającym-spoiny laminowane	TAK	-	
8	system umożliwiający implantację w krętych naczyniach obwodowych	TAK	-	
9	średnica zestawu wprowadzającego, min. od 6 [F] do 8[F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
Stentgraft obwodowy montowany na balonie				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	wykonany ze stali pokryty wewnątrznie PTFE	TAK	-	
3	dostępne średnice, min. od 5 [mm] do 16 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
4	dostępne długość stengraftu, min. od 15 [mm] do 79 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [mm]	[1,2]	
5	wewnętrzna powierzchnia pokryta powłoką heparynową	TAK	-	
6	kompatybilny z koszulkami 7 F i 8 F	TAK	-	

Pakiet 12

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Cewnik balonowy do PCI niepodatny				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	parametry techniczne zaoferowanego wyrobu należy podać dla cewnika balonowego do PCI do doprężeń o wymiarze 3.0 [mm]	TAK	-	
3	UWAGA! należy dołączyć 1 szt. wyrobu (jako próbkę)	TAK, dołączyć do oferty	-	
4	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
5	dostępna końcówka sferyczna dla każdej z wymaganych nominalnych średnic	TAK	-	
6	wysokie ciśnienie RBP dla balonu o średnicy 3,0 [mm], min. 20 [atm]	TAK, podać w [atm]	-	
7	niepodatny cewnik balonowy kwalifikujący się do doprężania zaimplantowanych stentów, typu "rapid exchange"	TAK, opisać budowę shaftu i rodzaj materiału z jakiego wykonano balon	1,2,3	
8	minimalny wymagany przedział długości (dla wszystkich wymaganych nominalnych średnic): od 6 [mm] do 20 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [mm]	[1,2]	

9	dostępna długość balonu 6 [mm] dla średnicy balonu 4,5 [mm] oraz 5.0 [mm]	TAK/NIE	1/0	
10	minimalnie wymagane nominalne średnice: 2,0 [mm]; 2,75 [mm]; 3,0 [mm]; 3,25 [mm]; 3,5 [mm]; 3,75 [mm]; 4,0 [mm]; 5,0 [mm];	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
Y-konektor do obsługi jednoręcznej				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	dostępna wersja z drenem zakończonym kranikiem o długości 25 [cm] i 50 [cm]	TAK	-	
4	dostępna wersja bez linii drenu	TAK/NIE	1/0	
5	silikonowa zastawka dopuszczająca urządzenia do max.11 [F]	TAK	-	
6	dedykowany także do zabiegów typu "kissing-balloon"	TAK	-	
7	połączenie mechanizmu screw&push pull	TAK	-	

Pakiet 13

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
<i>Koszulka diagnostyczna wprowadzająca 90 cm</i>				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	silikonowa zastawka uszczelniająca	Tak	-	
3	dostępne średnice, min.6 F, 7 F	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
4	długości koszulki 90 [cm] ± 5 [cm]	Tak, podać w [cm]	-	
5	koszulki odporne na zagięcia, pokryte z zewnątrz oraz w środku kanału wewnętrznego silikonem	TAK	-	
6	zatrzask pomiędzy dilatatorem i koszulką	TAK/NIE	1/0	
7	marker na końcu koszulki widoczny w obrazie RTG	TAK	-	
8	poliuretanowa końcówka typu Brite Tip , widoczna w skopii	TAK	-	

Pakiet 14

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
<i>Cewnik balonowy wieńcowy do litotrypsji</i>				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	cewnik kompatybilny z prowadnikami 0,014 ["]	TAK	-	
4	cewnik kompatybilny z introducerem 6 F	TAK	-	
5	dostępne średnice, min: od 2,5 [mm] do 4,0 [mm]	TAK wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
6	długość balonu: 12 [mm]	TAK	-	
7	długość roboczego cewnika: 138 [cm]	TAK	-	
8	cewnik balonowy wykorzystuje działanie litotrypsji wewnątrznaczyniowej do modelowania i usuwania mocno uwapnionych zmian miażdżycowych	TAK	-	

9	Wykonawca zobowiązuje się bez dodatkowych kosztów niezwłocznie po zawarciu umowy dostawy wyrobów medycznych oferowanych w pakiecie, do bezpłatnego użyczenia konsoli dedykowanej do obsługi zaoferowanych w pakiecie cewników. Przyjęcie/zwrot konsoli potwierdzony zostanie stosownym protokołem podpisanym przez upoważnionych przedstawicieli stron. W okresie trwania powyższej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego nadzoru i czynności serwisowych, tj. zapewnienia wymaganych przeglądów technicznych, napraw, części zamiennych. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z konsolą raport serwisowy, potwierdzający ważność przeglądu technicznego z określoną datą jego ważności. Wykonawca zobowiązany jest do przeszkolenia aplikacyjnego Użytkowników w zakresie obsługi dostarczonej konsoli przed jej pierwszym użyciem oraz do dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim	TAK, podać: model i producenta	-	
Cewnik balonowy obwodowy do litotrypsji				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	cewnik kompatybilny z przewodnikami 0,014 ["]	TAK	-	
4	cewnik kompatybilny z introducerem 5F, 6F oraz 7F w zależności od średnicy balonu	TAK	-	
5	wymagane średnice, min: od 3,5 [mm] do 7,0 [mm] dla długości balonu 60 [mm]	TAK wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	

6	dostępne średnice od 3,5 [mm] do 4,0 [mm] dla długości balonu 40 [mm]	TAK wyszczególnić dostępne średnice [mm]	-	
7	długość cewnika roboczego: 135 [cm] dla cewnika z balonem o długości 60 [mm] , 138 [cm] dla cewnika z balonem o długości 40 [mm]	TAK	-	
8	cewnik balonowy wykorzystuje działanie litotrypsji wewnątrznaczyniowej do modelowania i usuwania mocno uwapnionych zmian miażdżycowych	TAK	-	
9	Wykonawca zobowiązuje się bez dodatkowych kosztów niezwłocznie po zawarciu umowy dostawy wyrobów medycznych oferowanych w pakiecie, do bezpłatnego użyczenia konsoli dedykowanej do obsługi zaoferowanych w pakiecie cewników. Przyjęcie/zwrot konsoli potwierdzony zostanie stosownym protokołem podpisanym przez upoważnionych przedstawicieli stron. W okresie trwania powyższej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego nadzoru i czynności serwisowych, tj. zapewnienia wymaganych przeglądów technicznych, napraw, części zamiennych. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z konsolą raport serwisowy, potwierdzający ważność przeglądu technicznego z określoną datą jego ważności. Wykonawca zobowiązany jest do przeszkolenia aplikacyjnego Użytkowników w zakresie obsługi dostarczonej konsoli przed jej pierwszym użyciem oraz do dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim	TAK, podać model i producenta	-	

Pakiet 15

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Zestaw do trombektomii do obwodowego układu krwionośnego i nerwowo-naczyniowego				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	zestaw składający się z cewnika do trombektomii oraz cewnika prowadzącego			
4	cewnik do trombektomii jednkanałowy o zmiennej sztywności ze znacznikami radiocieniującymi w części dystalnej i proksymalnej	TAK	-	
5	powłoka hydrofilna pokrywająca korpus cewnika do trombektomii	TAK	-	
6	sterowalna część proksymalna cewnika do trombektomii	TAK	-	
7	dostępne rozmiary cewnika do trombektomii min.: 3 [F], 4 [F], 5 [F], 6 [F]	TAK, podać dostępne rozmiary w [F]	[1,2]	
8	dostępne długości cewnika do trombektomii: 130 [cm] ± 5 [cm], 145 [cm] ± 5 [cm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [cm]	[1,2]	
9	cewnik do trombektomii kompatybilny z przewodnikiem od 0,018 ["] do 0,035 ["]	TAK	-	

10	cewnik prowadzący jednokanałowy o zmiennej sztywności ze znacznikami radiocieniującymi w części dystalnej oraz nasadką typu luer w części dystalnej	TAK	-	
11	powłoka hydrofilna pokrywająca korpus cewnika prowadzącego	TAK	-	
12	dostępne długości cewnika prowadzącego, min: 90 [cm], 95 [cm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [cm]	[1,2]	
13	średnica wewnątrz cewnika prowadzącego części proksymalnej min. 0,09 ["]	TAK, podać w ["]	-	

Pakiet 16

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Cewnik balonowy do PCI do wysokoprofilowy				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	parametry techniczne zaoferowanego wyrobu należy podać dla cewnika balonowego do PCI do doprężeń o wymiarze 3.0 [mm]	TAK	-	
3	UWAGA! należy dołączyć 1 szt. wyrobu (jako próbkę)	TAK, dołączyć do oferty	-	
4	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
5	wysokie ciśnienie RBP dla balonu o średnicy 3,0 [mm], min. 20 [atm]	TAK, podać w [atm]	-	
6	ciśnienie nominalne dla balonu o średnicy 3,0 [mm], min. 12 [atm]	TAK, podać w [atm]	-	
7	niepodatny cewnik balonowy kwalifikujący się do doprężania zaimplantowanych stentów, typu "rapid exchange"	TAK, opisać budowę shaftu i rodzaj materiału z jakiego wykonano balon	1,2,3	

8	minimalny wymagany przedział długości (dla wszystkich wymaganych nominalnych średnic): od 8 [mm] do 27 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [mm]	[1,2]	
9	dostępna długość balonu 6 [mm] dla średnicy balonu 3,0 [mm]	TAK/NIE	1/0	
10	minimalnie wymagane nominalne średnice: 2,5 [mm]; 2,75 [mm]; 3,0 [mm]; 3,25 [mm]; 3,5 [mm]; 3,75 [mm]; 4,0 [mm]; 5,0 [mm]; 6,0 [mm];	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	

Pakiet 17

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Stentgraft rozgałęziony do zaopatrywania tętnic biodrowych				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja obsługi w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	stentgraft rozwidlony o budowie dwumodułowej, wykonany z drutu nitinolowego pokrytego materiałem PTFE, dwuelementowy (część główna stentgrafu , element do tętnicy biodrowej wewnętrznej)	TAK	-	
4	dwuetapowy system rozprężania dający możliwość repozycji głównego ramienia stentgrafu	TAK	-	
5	system wprowadzający dla głównej części stentgrafu, max. 16 [F]	TAK	[2,1]	
6	system wprowadzający dla części do tętnicy biodrowej wewnętrznej 12 [F]	TAK	-	
7	możliwość połączenia stentgrafu IBE ze stentgraftem brzuszny	TAK	-	
8	stentgraft ma zastosowanie w krętych naczyniach biodrowych, a zestaw wprowadzający umożliwia pokonywanie zagięć kątowych	TAK	-	

9	główna część stentgraftu umożliwi uszczelnienie dystalne w tętnicy biodrowej zewnętrznej o średnicy od 6,5 mm do 25 mm	TAK	-	
10	część do tętnicy biodrowej wewnętrznej umożliwi uszczelnienie dystalne w tętnicy biodrowej wewnętrznej o średnicy od 6,5 mm do 13,5 mm	TAK	-	
11	w zestawie: prowadnik sztywny, koszulka naczyniowa, balon do modelowania	TAK	-	
12	szkolenie operatorów w stosowaniu Stent Graft'u	TAK	-	
Przedłużenie aortalne				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja obsługi w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	wykonanie z nitynolu i pokryte ePTFE	TAK	-	
4	dostępne średnice min: 23 [mm], 26[mm], 28,5 [mm], 32 [mm], 36 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości w [mm]	[1,2]	
5	dla średnic: 23 [mm], 26 [mm], 28,5 [mm] wymagana długość przedłużki 3,3[cm], dla średnic: 32 [mm], 36 [mm], wymagana długość przedłużki 4,5 [cm]	TAK	-	
6	dla średnic: 23 [mm], 26 [mm], 28,5 [mm] wymagany profil zestawu wprowadzającego 16 [F], dla średnicy 32 [mm] wymagany profil zestawu wprowadzającego 17 [F], dla średnicy 36 [mm] wymagany profil zestawu wprowadzającego 18 [F]	TAK	-	

7	w zestawie: koszulka naczyniowa, balon do modelowania	TAK	-	
8	szkolenie operatorów w stosowaniu Stent Graft'u	TAK	-	
Przedłużenie aortalne z możliwością zagięcia go do krzywizny aorty				
1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja obsługi w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	wykonanie z nitynolu i pokryte ePTFE	TAK	-	
4	dostępne średnice min. od 20 [mm] do 36 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice w [mm]	[1,2]	
5	długość przedłużki dla wszystkich średnic 4,5 [cm]	TAK	-	
6	dla średnic: 20 [mm], 23 [mm], 26 [mm] wymagany profil zestawu wprowadzającego 15 [F], dla średnicy 28,5 [mm] wymagany profil zestawu wprowadzającego 16 [F], dla średnic: 32 [mm], 36 [mm] wymagany profil zestawu wprowadzającego 18 [F]	TAK	-	
7	w zestawie: koszulka naczyniowa	TAK	-	
8	szkolenie operatorów w stosowaniu Stent Graft'u	TAK	-	

Stentgraft do aorty piersiowej bezszwowy				
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	szkielet stentgraftu zbudowany z nitinolu, pokrycie wykonane z materiału PTFE na całej długości, bezszwowe łączenie szkieletu	TAK	-	
4	w skład zestawu wchodzi jeden stentgraft z systemem wprowadzającym, cewnikiem balonowym, przewodnikiem, koszulką naczyniową	TAK	-	
5	system wprowadzający o średnicy, min. od 18 [F] do 24 [F]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
6	dostępne proksymalne i dystalne zwężające się elementy stentgraftów	TAK	-	
7	system wprowadzający zapewniający bezpieczną implantację i etapowe uwalnianie stentgraftu	TAK	-	
8	dostępne długości stentgraftu, min. od 10[cm] do 20 [cm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [cm]	[1,2]	
9	stentgraft pozwala na zaopatrzenie aorty o średnicy od 16 [mm] do 42 [mm]	TAK		
10	szkolenie operatorów w stosowaniu oferowanego wyrobu podczas wykonywania zabiegów	TAK	-	
Stentgraft do aorty brzusznej z podnerkowym systemem				

1	producent, nazwa produktu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	możliwość zaopatrywania tętniaków aorty o średnicy od 19 [mm] do 32 [mm], tętnic biodrowych od 8 [mm] do 25 [mm]	TAK	-	
4	do każdego stent graftu dołączony cewnik balonowy, koszulki wprowadzające, sztywny przewodnik	TAK	-	
5	stentgraft o budowie wielomodułowej wykonany z drutu nitinolowego pokrytego materiałem PTFE	TAK	-	
6	niski profil zestawu wprowadzającego o średnicy, min. od 12 F do 18 F	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [F]	[1,2]	
7	możliwość repozycji głównej części stentgraftu pozwalający na precyzyjne ustawienie pod tętnicami nerkowymi	TAK	-	
8	szkolenie operatorów w stosowaniu oferowanego wyrobu podczas wykonywania zabiegów	TAK	-	
9	w standardzie dostarczane trzy części (część główna, segment do tętnicy kontralateralnej, przedłużka biodrowa lub aortalna)	TAK	-	

Pakiet 18

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
Zastawka biologiczna serca aortalna bezszwowa				
1	producent	podać	-	
2	nazwa / numer katalogowy	podać	-	
3	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
4	zastawka aortalna w wymaganych rozmiarach S,M,L,XL	TAK	-	
5	zestawy akcesoriów jednorazowych oznaczone rozmiarami odpowiadającymi rozmiarom zastawek (S,M,L,XL)	TAK	-	
6	wykonana z dwóch arkuszy detoksyfikowanego osierdzia wołowego	TAK	-	
7	zamontowana na elastycznym, samorozprężalnym stencie nitilonowym	TAK	-	
8	stent o geometrii podwójnego pierścienia	TAK	-	
9	stent na stałe połączony z zastawką w dolnej części kołnierza	TAK	-	

10	zwijana atraumatycznie	TAK	-	
11	wyposażona w 3 szwy znacznikowe	TAK	-	
12	proteza nie zawiera wolnego aldehydu glutarowego - nie wymaga trzykrotnego płukania	TAK	-	
13	biokompatybilna i hemokompatybilna	TAK	-	
14	możliwa do wszczępienia z dostępu przez sternotomię pośrodkową, ministernotomię górną oraz prawą mini torakotomię	TAK/NIE	3/0	
15	w skład zestawu akcesoriów wchodzi: narzędzie do zwijania/składania zastawki, holder do zamocowania zastawki i umieszczeniu jej w narzędziu do zaciskania wraz z klipsem ułatwiającym utrzymanie, cewnik balonowy do modelowania zastawki po implantacji	TAK	-	
16	Wykonawca dostarczy: podstawę zwijarki, zestaw miarek, narzędzie do nadmuchiwanie balonu i odczytu ciśnienia	TAK	-	

Pakiet 19				
L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
<i>Introducer naczyniowy z igłą</i>				
1	producent	podać		
2	nazwa / numer katalogowy	podać		
3	UWAGA! należy dołączyć 5 szt. wyrobu (jako próbki)	TAK, dołączyć do oferty	-	
4	dostępne średnice, min. od 6 [F], 7[F], 8[F], 9 [F]	TAK, podać	-	
5	W zestawie: koszulka z zastawką hemostatyczną, rozszerzadło, przewodnik, igła punkcyjna	TAK	-	
6	przewodnik typu: „prosty” i „J”	TAK	-	
7	dostępne długości introducera: 11[cm] ± 2 [cm]	TAK, podać	-	
8	ostrość igły, łatwość wprowadzenia przewodnika i koszulki	opisać	1,2,3	

Pakiet 20

Stent żylny stalowy

L.P.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Punktacja	Opis oferowanego wyrobu medycznego
1	producent, nazwa wyrobu, numer katalogowy	podać	-	
2	instrukcja użycia w języku polskim	TAK, dołączyć do oferty	-	
3	długości cewnika wprowadzającego: : 75 [cm] oraz 135 [cm]	TAK	-	
4	stent z możliwością ponownego złożenia - repozycjonowalny	TAK	-	
5	dostępne średnice, min. od 2 [mm] do 24 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne średnice [mm]	[1,2]	
6	dostępne długości, min. od 20 [mm] do 139 [mm]	TAK, wyszczególnić dostępne długości [mm]	[1,2]	

Załącznik 4 – Wartość oferty

Pakiet 1

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Prowadnik naczyniowy stalowy o najwyższej sztywności	600	sztuk			
2	Prowadnik naczyniowy o najwyższej sztywności do stentgraftów	300	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO(1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwie zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 2

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik prowadzący do PCI standardowy	6 000	sztuk			
2	Cewnik przedłużający cewnik prowadzący	50	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 3

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik aspirujący	300	sztuk			
2	Cewnik balonowy do PCI pokryty lekiem	100	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 4

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Sonda FFR	300	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO(1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 5

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik aspiracyjny do dużych naczyń z przewodem wysokociśnieniowym	20	sztuk			
2	Separator do trombektomii	20	sztuk			
3	Zbiornik	20	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.
 Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 6

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Stent pokryty lekiem sirolimusem standardowy	1000	sztuk			
2	Stent pokryty lekiem sirolimusem dedykowany zmianom w naczyniach o szerokiej średnicy i do pnia LTW	200	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:

Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 7

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik diagnostyczny do angiografii	2 500	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 8

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Prowadnik naczyniowy	5 000	sztuk			
2	Stent nitinolowy z zamkniętymi celami do tętnicy szyjnej	60	sztuk			
3	Prowadnik naczyniowy do tętnic szyjnych	1 000	sztuk			
4	System do dystalnej neuroprotekcji: filtr z niezależnym przewodnikiem	200	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 9

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik prowadzący bezkoszulkowy	350	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 10

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Koszulka do nakłucia tętnicy promieniowej	5 000	sztuk			
2	Cewnik diagnostyczny radiologiczny	300	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 11

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 5 cm	10	sztuk			
2	Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 7,5 cm	10	sztuk			
3	Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 10 cm	10	sztuk			
4	Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 15 cm	10	sztuk			
	Stentgraft obwodowy samorozprężalny PTFE o długości 25 cm	10	sztuk			
5	Stentgraft obwodowy montowany na balonie	10	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.
 Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 12

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik balonowy do PCI niepodatny	2000	sztuk			
2	Y-konektor do obsługi jednoręcznej	50	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO(1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 13

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Koszulka diagnostyczna wprowadzająca 90 cm	100	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 14

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik balonowy wieńcowy do litotrypsji	60	sztuk			
2	Cewnik balonowy obwodowy do litotrypsji	80	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 15

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Zestaw do trombektomii do obwodowego układu krwionośnego i nerwowo-naczyniowego	10	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 16

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Cewnik balonowy do PCI do wysokoprofilowy	1 200	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 17

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Stentgraft rozgałęziony do zaopatrywania tętnic biodrowych	8	sztuk			
2	Przedłużenie aortalne	4	sztuk			
3	Przedłużenie aortalne z możliwością zagięcia go do krzywizny aorty	4	sztuk			
4	Stentgraft do aorty piersiowej bezszwowy	4	sztuk			
5	Stentgraft do aorty brzusznej z podnerkowym systemem	8	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 18

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Zastawka biologiczna serca aortalna bezszwowa	10	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 19

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Introducer naczyniowy z igłą	2 000	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Pakiet 20

L.p.	Asortyment	ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto [PLN]	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto [PLN]
1	Stent żylny stalowy	10	sztuk			
Łączna wartość brutto						

Uwaga: Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

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.*

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).

* 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)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem [* właściwe zaznaczyć] :

- mikro przedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

Załącznik nr 5

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaferowania wyrobów medycznych

Uwaga: Wykonawca jest zobligowany złożyć niniejsze oświadczenie w zakresie wszystkich zaferowanych przez siebie wyrobów medycznych

Wykonawca: (pełna nazwa firmy), oświadcza że zaferowane wyroby:

w pakiecie nr w pozycji nr

w pakiecie nr w pozycji nr

są wyrobami medycznymi zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (DZ.U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.) i innymi obowiązującymi przepisami. Powyższe wyroby medyczne posiadają aktualną deklarację zgodności i zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Załącznik nr 6

Zamawiający:

.....
.....

(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres,
w zależności od podmiotu: NIP/PESEL,
KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
pn. **DZ.271.22.2023- Dostawa wyrobów medycznych m.in., stentgrafty, stenty,
przewodniki, cewniki** prowadzonego przez Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła
II w Krakowie, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA 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 2022/576.¹

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

OSWIADCZENIE 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),

¹ 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.

² Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

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

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

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

nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

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

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

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

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1)

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

2)

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

.....
Data; kwalifikowany podpis elektroniczny