

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

ZAMAWIAJĄCY:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej W Czarnkowie

Zaprasza do złożenia oferty w trybie art. 275 pkt 1 (trybie podstawowym bez przeprowadzania negocjacji) o wartości zamówienia nieprzekraczającej progów unijnych o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz.1710) – dalej ustawy PZP na Dostawy pn:

sukcesywne dostawy materiałów medycznych

Nr postępowania: ZP/TP/13/2022

Zatwierdził:

DYREKTOR
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Czarnkowie
.....
mgr Bożena Sadowska
(pieczęć i podpis)

14.11.2022r

SPIS TREŚCI

- I. Nazwa oraz adres Zamawiającego
- II. Ochrona danych osobowych
- III. Tryb udzielania zamówienia
- IV. Opis przedmiotu zamówienia
- V. Wizja lokalna
- VI. Podwykonawstwo
- VII. Termin wykonania zamówienia
- VIII. Warunki udziału w postępowaniu
- IX. Podstawy wykluczenia z postępowania
- X. Podmiotowe środki dowodowe. Oświadczenia i dokumenty, jakie zobowiązani są dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz wykazania braku podstaw wykluczenia
- XI. Poleganie na zasobach innych podmiotów
- XII. Informacja dla Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia
- XIII. Informacje o sposobie porozumiewania się zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów
- XIV. Opis sposobu przygotowania ofert oraz dokumentów wymaganych przez Zamawiającego w SWZ
- XVI. Wymagania dotyczące wadium
- XVII. Termin związania ofertą
- XVIII. Miejsce i termin składania ofert
- XIX. Otwarcie ofert
- XX. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert
- XXI. Informacje o formalnościach, jakie powinny być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy
- XXII. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy
- XXIII. Informacje o treści zawieranej umowy oraz możliwości jej zmiany
- XIV. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy
- XXV. Zalecenia Zamawiającego
- XXVI. Spis załączników

I. Nazwa oraz adres Zamawiającego

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

ADRES: ul. Kościuszki 96

64-700 Czarnków

NIP 763 17 48 697

NR TELEFONU ORAZ ADRES E-MAIL 67 35 28 172 przetargi@zsozczarnkow.x.pl

Uwaga! Zamawiający przypomina, że w toku postępowania zgodnie z art. 61 ust. 2 ustawy PZP komunikacja ustna dopuszczalna jest jedynie w toku negocjacji lub dialogu oraz w odniesieniu do informacji, które nie są istotne. Zasady dotyczące sposobu komunikowania się zostały przez Zamawiającego umieszczone w rozdziale XIII pkt 3 SWZ.

II. Ochrona danych osobowych

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 danych) (Dz. U. UE L119 z dnia 4 maja 2016 r., str. 1; zwanym dalej „RODO”) informujemy, że:

1. administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie.
2. administrator wyznaczył Inspektora Danych Osobowych, z którym można się kontaktować pod adresem e-mail: sekretariat@zsozczarnkow.x.pl.
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji.
4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania, o której mowa w art. 74 ustawy PZP
5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 PZP przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
6. 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.
7. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.
8. posiada Pani/Pan:
 - a. na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących (w przypadku, gdy skorzystanie z tego prawa wymagałoby po stronie administratora niewspółmiernie dużego wysiłku może zostać Pani/Pan zobowiązana do wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu albo sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia);
 - b. na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych (*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);

- c. na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem okresu trwania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu oraz przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (*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*);
 - d. prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
9. nie przysługuje Pani/Panu:
- a. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - b. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c. na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO;
10. Przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego na niezgodne z RODO przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez administratora. Organem właściwym dla przedmiotowej skargi jest Urząd Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.

III. Tryb udzielania zamówienia

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie podstawowym o jakim stanowi art. 275 pkt 1 ustawy PZP oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwaną dalej „SWZ”.
2. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia negocjacji.
3. Szacunkowa wartość przedmiotowego zamówienia nie przekracza progów unijnych o jakich mowa w art. 3 ustawy PZP.
4. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
5. Zamawiający nie przewiduje złożenia oferty w postaci katalogów elektronicznych.
6. Zamawiający nie prowadzi postępowania w celu zawarcia umowy ramowej.
7. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy PZP
8. Wymagania związane z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. - Kodeks pracy (Dz. U. 2020 r. 1320 t.j. z dnia 2020.07.30) obejmują następujące rodzaje czynności:
Nie dotyczy
9. Zamawiający nie określa dodatkowych wymagań związanych z zatrudnianiem osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 ustawy PZP

IV. Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia są:

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

- Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawiony został w zał. Nr 5 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia. *Do składanej oferty należy załączyć wypełnione tabele.* W tabelach należy podać nazwę materiału i producenta, ewentualnie nr katalogowy.
- Należy we wskazanych pozycjach - celem weryfikacji przedmiotu zamówienia należy złożyć próbki oferowanego asortymentu.

Wymagania dotyczące płatności: min. 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.

Termin realizacji zamówienia cząstkowego - max 2 dni od otrzymania zamówienia

2. Wspólny Słownik Zamówień CPV:

CPV – 33140000-3 *Materiały medyczne*

3. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety (11 pakietów), lecz nie dopuszcza składania ofert na część pakietu.
4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych oraz w postaci katalogów elektronicznych.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7) i 8) ustawy PZP
6. Szczegółowy opis oraz sposób realizacji zamówienia zawiera Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ), stanowiący Załącznik nr 5 do SWZ- do składanej oferty należy dołączyć podpisany załącznik wraz z wskazanymi próbkami.

V. Wizja lokalna

1. Zamawiający informuje, że nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej

VI. Podwykonawstwo

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy (podwykonawcom).
2. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
3. Zamawiający wymaga, aby w przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcom, Wykonawca wskazał w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podał (o ile są mu wiadome na tym etapie) nazwy (firmy) tych podwykonawców.

VII. Termin wykonania zamówienia

1. Termin realizacji zamówienia - od dnia podpisania do 30.11.2023r.
2. Szczegółowe zagadnienia dotyczące terminu realizacji umowy uregulowane są we wzorze umowy stanowiącej załącznik nr 4 do SWZ.

VIII. Warunki udziału w postępowaniu

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ, oraz spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu.
2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:

- 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
 - 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
 - 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej:
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
 - 4) zdolności technicznej lub zawodowej:
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
3. Zamawiający, w stosunku do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, w odniesieniu do warunku dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej – dopuszcza łączne spełnianie warunku przez Wykonawców.
3. Zamawiający może na każdym etapie postępowania, uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli posiadanie przez wykonawcę sprzecznych interesów, w szczególności zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

IX. Podstawy wykluczenia z postępowania

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych:
 - 1) w art. 108 ust. 1 ustawy PZP ;
 - 2) w art. 109 ust. 1 pkt. 4, 5, 7 ustawy PZP, tj.:
 - a. w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
 - b. który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy Wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;
 - c. który z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;
- 3) Zgodnie z art. 7 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, zarówno prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, jak i zamówienia publicznego lub konkursu wyłączonych spod ustawy, w tym również z uwagi na wartość, wyklucza się:
 - a. 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 w postaci wykluczenia z postępowań o udzielenie zamówienia publicznego;

- b. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu 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 w postaci wykluczenia z postępowań o udzielenie zamówienia publicznego;
- c. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości 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 w postaci wykluczenia z postępowań o udzielenie zamówienia publicznego.

2. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 ustawy PZP

X. Podmiotowe środki dowodowe. Oświadczenia i dokumenty, jakie zobowiązani są dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz wykazania braku podstaw wykluczenia

1. Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz o braku podstaw do wykluczenia z postępowania – zgodnie z Załącznikiem nr 2 do SWZ;
2. Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w ust 1 stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
3. Zamawiający wzywa wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych, jeżeli wymagał ich złożenia w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych.
4. Podmiotowe środki dowodowe wymagane od wykonawcy obejmują:
 - 1) Oświadczenie wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5) ustawy PZP, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (DZ.U. 2021.275 t.j. z dnia 2021.02.11), 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 – załącznik nr 3 do SWZ;
 - 2) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4) prawa PZP, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o których mowa w ust. 4 pkt 2, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości. Dokument, o którym

mowa powyżej, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

6. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 4 pkt 2, zastępuje się je w całości lub części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy.
5. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:
 - 1) może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz.U. 2021.670 t.j. z dnia 2021.04.12) , o ile Wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP dane umożliwiające dostęp do tych środków;
 - 2) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP
8. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
8. W zakresie nieuregulowanym ustawą PZP lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu zastosowanie mają w szczególności przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. 2020.2415 z dnia 2020.12.30) oraz rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. 2020.2452 z dnia 2020.12.31)

XI. Poleganie na zasobach innych podmiotów

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
2. W odniesieniu do warunków dotyczących doświadczenia, wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonują świadczenie do realizacji którego te zdolności są wymagane.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.
4. Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy.
5. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.

6. UWAGA: Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.
7. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby, zgodnie z katalogiem dokumentów określonych w Rozdziale X SWZ.

XII. Informacja dla Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być załączone do oferty.
2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenia, o których mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ, składa każdy z Wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane/dostawy/usługi wykonają poszczególni wykonawcy.
4. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

XIII. Informacje o sposobie porozumiewania się zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów

1. Informacje ogólne:

- 1) Postępowanie prowadzone jest w języku polskim.
- 2) Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami jest Barbara Wicher – Kierownik Działu Logistyki i Zamówień Publicznych oraz Leszek Wiza – Kierownik Apteki
- 3) Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie ofert oraz oświadczeń, odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz.U.2020.344 t.j. z dnia 2020.03.03).
- 4) W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania preferuje się, aby komunikacja między zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane były za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.
- 5) Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego. Zamawiający dopuszcza, awaryjnie, komunikację za pośrednictwem poczty elektronicznej. Adres poczty elektronicznej osoby uprawnionej do kontaktu z Wykonawcami: przetargi@zozoczarnkow.x.pl
- 6) Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl. informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert w Postępowaniu Nr ZP/TP/13/2022 Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie

przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego wykonawcy.

- 7) Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
- 8) Zamawiający, zgodnie z § 11 ust. 2 ROZPORZĄDZENIE PREZESA RADY MINISTRÓW z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie zamieszcza wymagania dotyczące specyfikacji połączenia, formatu przesyłanych danych oraz szyfrowania i oznaczania czasu przekazania i odbioru danych za pośrednictwem platformazakupowa.pl, 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,
 - f) Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
 - g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
- 9) Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
 - a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosek dostępnej <https://platformazakupowa.pl/strona/46-instrukcje>
- 10) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty dot. Postępowania Nr ZP/TP/13/2022 przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego).
- 11) Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/46-instrukcje>

2. Zalecenia Zamawiającego:

- 1) Rozszerzenia plików wykorzystywanych przez Wykonawców powinny być zgodne z Załącznikiem nr 2 do „Rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych”, zwanego dalej Rozporządzeniem KRI.
- 2) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .docx .xls .xlsx .jpg (.jpeg) ze szczególnym wskazaniem na .pdf

- 3) W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń:
 1. .zip
 2. .7Z
- 4) Wśród rozszerzeń powszechnych a niewystępujących w Rozporządzeniu KRI występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.
- 5) Zamawiający zwraca uwagę na ograniczenia wielkości plików podpisywanych profilem zaufanym, który wynosi maksymalnie 10MB, oraz na ograniczenie wielkości plików podpisywanych w aplikacji eDoApp służącej do składania podpisu osobistego, który wynosi maksymalnie 5MB.
- 6) W przypadku stosowania przez wykonawcę kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
 - a) Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na rozszerzenie .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym w formacie PAdES.
 - b) Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć podpisem w formacie XAdES o typie zewnętrznym. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
 - c) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
- 7) Zamawiający zaleca aby w przypadku podpisywania pliku przez kilka osób, stosować podpisy tego samego rodzaju. Podpisywanie dokumentów w Postępowaniu Nr ZP/TP/13/2022 różnymi rodzajami podpisów np. osobistym i kwalifikowanym może doprowadzić do problemów w weryfikacji plików.

XIV. Opis sposobu przygotowania ofert oraz dokumentów wymaganych przez Zamawiającego w SWZ

1. Oferta, wniosek oraz przedmiotowe środki dowodowe (jeżeli były wymagane) składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środkach dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawca może złożyć bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu (opcja rekomendowana przez platformazakupowa.pl) oraz dodatkowo dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 Formularza składania oferty lub wniosku (po kliknięciu w przycisk Przejdź do podsumowania).
2. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podWykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
3. Oferta powinna być:
 - 1) sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim,
 - 2) złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem platformazakupowa.pl,
 - 3) podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.

4. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez Wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać "Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku".
4. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików XAdES.
4. Zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy PZP, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
4. Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl 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>
8. Każdy z Wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje podlegać będzie odrzuceniu.
8. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść Wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
8. Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę powinny być w języku polskim, chyba że w SWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, Wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.
8. Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 pkt 2) Ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, albo przez podwykonawcę.
8. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.

XV. Sposób obliczania ceny oferty

1. Wykonawca podaje cenę za realizację przedmiotu zamówienia zgodnie ze wzorem Formularza Ofertowego, stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ.
2. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz istotnymi postanowieniami umowy określonymi w niniejszej SWZ.
3. Cena podana na Formularzu Ofertowym jest ceną ostateczną, niepodlegającą negocjacji i wyczerpującą wszelkie należności Wykonawcy wobec Zamawiającego związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
4. Cena oferty powinna być wyrażona w złotych polskich (PLN) z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walucie obcej.
6. Wyliczona cena oferty brutto będzie służyć do porównania złożonych ofert i do rozliczenia w trakcie realizacji zamówienia.

7. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2021 r. poz. 685 t.j. z dnia 2021.04.14), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W ofercie, o której mowa w ust. 1, 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.
8. Wzór Formularza Ofertowego został opracowany przy założeniu, iż wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w zakresie podatku VAT. W przypadku, gdy Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o powstaniu u Zamawiającego obowiązku podatkowego, to winien odpowiednio zmodyfikować treść formularza.

XVI. Wymagania dotyczące wadium

Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia oferty w postaci wadium.

XVII. Termin związania ofertą

1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni, tj. do dnia 22.12.2022 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą wskazanego w pkt. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni. Przedłużenie terminu związania ofertą wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XVIII. Miejsce i termin składania ofert

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: www.platformazakupowa.pl w myśl ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 23.11.2022r. do godziny 11.00**
2. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
3. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
4. Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, Wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust.2 ustawy PZP, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 ustawy PZP sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w

odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

5. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
6. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

XIX. Otwarcie ofert

1. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. przewidywany termin to 23.11.2022.r. godz. 11.15
2. Jeżeli otwarcie ofert następuje przy użyciu systemu teleinformatycznego, w przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
3. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
4. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.

Uwaga! Zgodnie z ustawą PZP Zamawiający nie ma obowiązku przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert w sposób jawny z udziałem Wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line a ma jedynie takie uprawnienie.

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

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:

Cena (C) – waga kryterium 100 %;

2. Zasady oceny ofert w poszczególnych kryteriach:

1) Kryterium „Cena” w PLN:

a) znaczenie kryterium – 100% (100 pkt);

a) opis sposobu oceny ofert dla kryterium „Ceny”:

Najniższa cena spośród nieodrzuconych ofert

$$\text{PKT} = \frac{\text{Cena nieodrzuconej oferty badanej}}{\text{Cena nieodrzuconych ofert}} \times 100$$

Uwaga! – przy obliczaniu punktów, Zamawiający zastosuje zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje

zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeśli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

- b) Podstawą przyznania punktów w kryterium „cena” będzie cena ofertowa brutto podana przez Wykonawcę w Formularzu Ofertowym.
- c) Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszelkie koszty jakie Wykonawca poniesie w związku z realizacją przedmiotu zamówienia.
- d) Oferty będą oceniane w każdym Pakiecie osobno – ocena będzie dotyczyła złożenia oferty w każdym Pakiecie

3. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawcy wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, w tym zaferowanej ceny.
4. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.

XXI. Informacje o formalnościach, jakie powinny być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie podstawowym złożono tylko jedną ofertę.
3. Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, będzie zobowiązany przed podpisaniem umowy do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeżeli jego wniesienie było wymagane) w wysokości i formie określonej w Rozdziale XX SWZ.
4. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
5. Wykonawca będzie zobowiązany do podpisania umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.

XXII. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXIII. Informacje o treści zawieranej umowy oraz możliwości jej zmiany

1. Wybrany Wykonawca jest zobowiązany do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych we Wzorze Umowy, stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ.
2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zawartej umowy w stosunku do treści wybranej oferty w zakresie uregulowanym w art. 454-455 PZP oraz wskazanym we Wzorze Umowy, stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ.
4. Zmiana umowy wymaga dla swej ważności, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.

XIV. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy PZP.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15) ustawy PZP oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. 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;
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. 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.
4. Odwołanie wobec treści ogłoszenia lub treści SWZ wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub treści SWZ na stronie internetowej.
4. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - 1) 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - 2) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1).
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 5 i 6 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia
7. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy PZP, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
7. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
7. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej "sądem zamówień publicznych".
7. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy PZP, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.
7. Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.

XXV. Zalecenia Zamawiającego

1. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
2. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
3. Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosków.

4. Jeśli Wykonawca pakuje dokumenty np. w plik o rozszerzeniu .zip, zaleca się wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
5. Zamawiający zaleca aby nie wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować naruszeniem integralności plików co równoważne będzie z koniecznością odrzucenia oferty.

XXVI. Spis załączników

1. Wzór formularza oferty
2. wzór oświadczenia Wykonawcy
3. wzór oświadczenia Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej,
4. Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego.
5. Opis przedmiotu zamówienia

Załącznik nr 1 – Wzór Formularza Oferty

FORMULARZ OFERTOWY
DLA TRYBU PODSTAWOWEGO

Na:

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

ZP/TP/13/2022

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

ZAMAWIAJĄCY:
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

WYKONAWCA:
Niniejsza oferta zostaje złożona przez:

Nazwa wykonawcy:

Siedziba wykonawcy:

Adres wykonawcy:

Województwo:

Nr telefonu:

Nr faksu:

Adres e-mail:

Miejsce i numer rejestracji lub wpisu do ewidencji:

nr REGON:

nr NIP:

Nr konta Wykonawcy:

Firma jest zaliczana do mikro/małych /średnich / dużych przedsiębiorstw (odpowiednie podkreślić)

Osoba reprezentująca firmę wskazana do podpisania umowy:

6. OSOBA UPRAWNIONA DO KONTAKTÓW:

| | |
|-----------------|--|
| Imię i nazwisko | |
| Adres | |
| Nr telefonu | |

| | |
|--------------|--|
| Nr faksu | |
| Adres e-mail | |

4. Ja (my) niżej podpisany(i) oświadczam(y), że:

- 1) zapoznałem się z treścią SWZ dla niniejszego zamówienia,
- 2) gwarantuję wykonanie całości niniejszego zamówienia zgodnie z treścią: SWZ, wyjaśnień do SIWZ oraz jej modyfikacji, niniejsza oferta wiąże nas przez 30 dni od upływu ostatecznego terminu składania ofert,
- 3) niniejsza oferta wiąże nas przez 30 dni od upływu ostatecznego terminu składania ofert,
- 4) akceptuję(19my) bez zastrzeżeń wzór umowy.,
- 5) W przypadku uznania mojej (naszej) oferty za najkorzystniejszą zobowiązuję(19my) się zawrzeć umowę w miejscu i terminie, jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego,
- 6) nie zamierzam(y) powierzać do podwykonania żadnej części niniejszego zamówienia. / następujące części niniejszego zamówienia zamierzam(y) powierzyć podwykonawcom¹:

| Lp. | Części / zakres zamówienia | Nazwa (firma) podwykonawcy |
|-----|----------------------------|----------------------------|
| 1. | | |
| 2. | | |
| 1. | | |

- 7) Wybór oferty prowadzić będzie do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w zakresie¹
- 8) cena mojej (naszej) oferty za realizację niniejszego zamówienia wynosi:

| Lp. | | Wartość netto | Podatek VAT | Wartość brutto |
|-----|--|---------------|-------------|----------------|
| | | | | |

¹ Niepotrzebne skreślić

| | | | | |
|-----|-------------|--|--|--|
| 1. | Pakiet I | | | |
| 2. | Pakiet II | | | |
| 3. | Pakiet III | | | |
| 4. | Pakiet IV | | | |
| 5. | Pakiet VI | | | |
| 6. | Pakiet VII | | | |
| 7. | Pakiet VIII | | | |
| 8. | Pakiet IX | | | |
| 9. | Pakiet X | | | |
| 10. | Pakiet XI | | | |
| 11. | Pakiet XII | | | |

Termin dostawy cząstkowej w dniach.....(max. 2.dni)

Termin płatności.....

- 9) **Składamy oświadczenie o posiadaniu dokumentów**, które należy złożyć do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w związku z pierwszym wprowadzeniem wyrobu medycznego do obrotu. (do wglądu na żądanie Zamawiającego).
- 10) Składamy oświadczenie o dysponowaniu deklaracjami zgodności CE dla oferowanych dostaw (do wglądu na żądanie Zamawiającego).
- 11) **Składamy oświadczenie o udostępnieniu na życzenie Zamawiającego kart katalogowych, oferowanego asortymentu.**

DLA TRYBU PODSTAWOWEGO

Na:

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

ZP/TP/13/2022

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

1. ZAMAWIAJĄCY:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

2. WYKONAWCA:

| I.p. | Nazwa(y) Wykonawcy(ów) | Adres(y) Wykonawcy(ów) | Numer telefonu i faksu |
|------|------------------------|------------------------|------------------------|
| 1. | | | |
| 2. | | | |

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r.
Prawo zamówień publicznych (dale jako ustawa PZP):

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia
publicznego pn Sukcesywne dostawy materiałów
medycznych

ZP/TP/13/2022, prowadzonego przez Zespół Zakładów
Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, oświadczam co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108. Ust. 1 oraz art. 109 ust. 1 pkt. 4), 5) i 7) ustawy PZP
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu 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.2022.835 z dnia 2022.04.15)

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108. Ust. 1 oraz art. 109 ust. 1 pkt. 4), 5) i 7) ustawy PZP

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w SWZ

OŚWIADCZENIA 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 W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu określonych przez zamawiającego: polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów /
*jestem podmiotem udostępniającym zasoby : **

1.

.....

* jeśli dotyczy należy wybrać prawidłowy, a niepotrzebny skreślić

**w przypadku braku wypełnienia proszę przekreślić lub wpisać „NIE DOTYCZY”

2.

.....

3.

.....

Załącznik nr 3 – wzór oświadczenia Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5) ustawy PZP

DLA TRYBU PODSTAWOWEGO

Na

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

ZP/TP/13/2022

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

1. ZAMAWIAJĄCY:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

OŚWIADCZAM(MY) ŻE:

Składając ofertę o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam(y) że:

Należę/należymy do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16. Lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. 2021.275 t.j. z dnia 2021.02.11) i przedkładamy poniższą listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej:

1.....

2.....

3.....

4.....

Lub

nie należę/nie należymy do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. 2021.275 t.j. z dnia 2021.02.11)

Umowa dostawy
/zwana dalej umowa/

zawarta w dniu roku w Czarnkowie pomiędzy:

1. Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie ,ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków, KRS 0000013947, NIP 763-17-48-697 - reprezentowanym przez Dyrektora uprawnionego do jednoosobowej reprezentacji - Bożenę Sadowską - zwanym dalej Zamawiającym,

a

.....(przedsiębiorcą), prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą - na podstawie wpisu do ewidencji działalności gospodarczej z siedzibą w, ul. (kod) (.poczta) - REGON..... NIP,

(kopia wydruku CEiDG stanowi załącznik nr 2 do umowy) - działającym przy zawarciu umowy osobiście (przy tym przedsiębiorca oświadcza, że dane wynikające z wydruku CEiDG nie uległy zmianie i nie został złożony wniosek o dokonanie zmian w zakresie objętym wpisem),

(dla osób prawnych)

..... - z siedzibą wul. (kod) (.poczta) - KRS, NIP, (wydruk z KRS on-line stanowi załącznik nr 2 do umowy) - reprezentowanym przez:

.....

(przy tym w imieniu Wykonawcy oświadcza się, iż dane wynikające z wydruku KRS on-line - zgodne są z aktualnym stanem faktycznym i prawnym, do chwili zawarcia umowy nie uległy zmianie i nie został złożony wniosek o dokonanie zmian w zakresie objętym treścią wydruku KRS on-line),

- zwanym dalej Wykonawcą,

zwanymi dalej łącznie Strony

Przedmiotem umowy jest sprzedaż i sukcesywna dostawa..... według załącznika nr 1 (..... - formularz cenowy)

Wartość umowy:

- zł netto (słownie:) +
VAT
- zł brutto (słownie:) z VAT

Zgodnie z ofertą z dnia _____, wybraną w postępowaniu prowadzonym w trybie _____ na _____ dla Zamawiającego, Strony zawarły umowę następującej treści:

§ 1.

1. Umowa określa ogólne warunki sprzedaży oraz dostawy przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego
1. Sprzedaż oraz dostawa..... / zwane dalej zamówieniem / następować będzie sukcesywnie, według potrzeb Zamawiającego, zgodnie z ceną określoną w załączniku nr 1 - do umowy.
2. Każdorazowa sprzedaż oraz dostawa..... następować będzie na zamówienie złożone drogą elektroniczną (mailowo) ze strony Zamawiającego.
3. Każdorazowa realizacja zamówienia odbywać się będzie nie później niż w terminie dni od jego złożenia Wykonawcy, na koszt i ryzyko Wykonawcy - do ZZOZ w Czarnkowie, ul. Kościuszki 94, 64-700 Czarnków , i to w godzinach od 7.30 do 10.30.
4. Wykonawca gwarantuje dostarczanie zamówienia w opakowaniach zabezpieczonych w sposób uniemożliwiający dekompletację oraz chroniący przed uszkodzeniem.

§ 2.

1. Cena jest ceną stałą i nie może ulegać zmianie w czasie trwania umowy, z zastrzeżeniem ust. 6,7
1. W sytuacjach niezależnych od Wykonawcy, jeżeli na skutek zmiany przepisów prawnych powodujących zmiany stawek podatkowych lub celnych - nastąpiłaby zmiana cen (przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian) - Wykonawca w terminie 3 dni przed wprowadzeniem ww. Zmian poinformuje Zamawiającego na piśmie o konieczności zmiany cen określonych w umowie.
2. W sytuacjach określonych w § 2. ust 2. - Zamawiający po zapoznaniu się z okolicznościami wpływającymi na konieczność zmiany cen - w terminie 7 dni od przedstawienia pisemnej informacji ze strony Wykonawcy - może:
 - a) rozwiązać umowę,
 - b) zaproponować podpisanie aneksu uwzględniającego zmianę cen,
2. Zamawiający zastrzega możliwość przesunięć ilościowych zamawianego towaru w ramach ogólnej wartości umowy.
3. Wykonawca oświadcza, iż w sytuacji określonej w § 2 ust 3 pkt a), a także w przypadku braku wykorzystania przez Zamawiającego całej wartości umowy nie będzie zgłaszać

jakichkolwiek roszczeń wobec Zamawiającego.

4. Strony dopuszczają obniżenie cen jednostkowych przedmiotu objętego umową w sytuacji:
 - a) okresowych promocji,
 - b) obniżenia ceny przez producenta w trakcie trwania umowy,

7. W sytuacji, gdy na rynek:

- a) zostanie wprowadzony produkt zmodyfikowany lub udoskonalony,
- b) bądź w sytuacji wstrzymania lub zakończenia produkcji,
- c) bądź w sytuacji, gdy nastąpi przejściowy brak produktu przy jednoczesnej możliwości dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową, Strony dopuszczają zmianę przedmiotu umowy w zakresie: jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu umowy, w tym zmianę numeru katalogowego, bądź nazwy własnej produktu. Ewentualna zmiana produktu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, który w terminie 7 dni od otrzymania wniosku, zostanie pozytywnie rozpatrzony przez Zamawiającego. Cena dostarczonego odpowiednika nie może przekroczyć ceny jednostkowej netto produktu, którego dotyczy odpowiednik, a w przypadku dostarczenia odpowiednika o niższej cenie rynkowej, strony umowy w formie pisemnego aneksu określą jego wartość.

§ 3.

1. Płatności będą następować po każdorazowej realizacji zamówienia (płatności za poszczególne części przedmiotu umowy sprzedaży) przelewem w terminie dni- od daty przedstawienia Zamawiającemu poprawnej pod względem formalnym i merytorycznym faktury VAT - na rachunek bankowy Wykonawcy

§ 4.

1. Wykonawca celem prawidłowego wykonania postanowień umowy - wskazuje następujące dane kontaktowe :
 - imię i nazwisko (imiona i nazwiska) osób uprawnionych do przyjmowania zamówień:
.....
 - telefon komórkowy osoby uprawnionej do przyjmowania zamówień:
 - adres poczty elektronicznej osoby uprawnionej do przyjmowania zamówień:
.....
 - adres, telefon oraz fax siedziby Wykonawcy:
 - adres, telefon, fax oraz adres poczty elektronicznej - magazynów Wykonawcy gdzie można zgłaszać zamówienia:
 -
1. Wszelkie zmiany danych podanych na wstępie umowy oraz danych określonych w § 4. ust. 1. - Wykonawca - zobowiązuje się zgłaszać Zamawiającemu najpóźniej w terminie 3 dni od daty ich wystąpienia, pod rygorem uznania doręczeń za prawidłowe „na dane kontaktowe” dotychczasowe.

2. Niezależnie od rygoru określonego w § 4. ust. 2 - brak dochowania powyższego zobowiązania do poinformowania o zmianie danych (zobowiązanie określone w § 4. ust. 2) - uprawnia Zamawiającego do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym.

§ 5.

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy jest wolny od wad fizycznych i prawnych oraz może być użytkowany zgodnie z przeznaczeniem.
2. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji jakościowych i ilościowych na dostarczony przedmiot zamówienia. Gwarancja jakościowa udzielona jest na okres minimum 12 miesięcy, liczony od daty dostawy towaru.
3. W przypadku gdy dostarczony przedmiot zamówienia nie odpowiada pod względem ilościowym, jakościowym lub trwałości produktowi wskazanemu przez Zamawiającego, Zamawiającemu przysługuje prawo do zgłoszenia reklamacji, w jednej z następujących form: pisemnie, faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej. Potwierdzenie prawidłowości transmisji faksu lub wysłania wiadomości za pośrednictwem poczty elektronicznej jest dowodem na dokonanie zgłoszenia reklamacji.
4. W przypadku zaistnienia okoliczności, o których mowa w ust. 3, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na własny koszt przedmiotu zamówienia odpowiednio: w żądanej ilości, pełnowartościowego lub spełniającego wymagania Zamawiającego określone w załączniku nr 1 do umowy - w terminie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji lub udzielić Zamawiającemu pisemnej odpowiedzi zawierającej uzasadnienie nie uznania reklamacji.
5. Po bezskutecznym upływie terminu o którym mowa w ust. 4 reklamacja będzie uznana w całości zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
6. Reklamacje przyjmuje: e-mail:
7. Niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji Zamawiający ma prawo do rękojmi za wady fizyczne przedmiotu umowy zgodnie z art. 556 - 576 Kodeksu Cywilnego.

§ 6.

1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania wszelkich czynności podejmowanych w celu realizacji przedmiotu umowy z zachowaniem profesjonalnego charakteru swojej działalności z należytą starannością oraz przestrzeganiem obowiązujących przepisów prawa.
1. Przy wykonywaniu czynności objętych umową Wykonawca zobowiązuje się zachować w tajemnicy wszelkie informacje i dane, których ujawnienie mogłoby narazić na szkodę lub odpowiedzialność prawną Zamawiającego

§ 7

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną:

- 1) w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego towaru w wypadku zwłoki – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) w wysokości 10% wartości brutto reklamowanego towaru w przypadku nie dokonania obowiązków gwarancyjnych, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) w wysokości 20 % wartości brutto umowy ogółem w przypadku wypowiedzenia przez którąkolwiek ze stron umowy na skutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

2. Całkowita suma kar umownych nie może przekroczyć 25% wartości łącznego wynagrodzenia brutto Wykonawcy.

2. O naliczeniu kar umownych Zamawiający informuje pisemnie Wykonawcę, określając jednocześnie termin uiszczenia kar, podając formę uregulowania należności oraz wystawiając notę księgową. Zamawiający zastrzega sobie możliwość potrącenia kar z bieżącej płatności.

3. Zamawiający uprawniony jest do wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku stwierdzenia powtarzających się wad jakościowych dostarczanych towarów, w ilości większej niż dwie dostawy. Wypowiedzenie winno zostać dokonane najpóźniej w terminie 21 dni o dnia stwierdzenia wad jakościowych, na piśmie pod rygorem nieważności oraz winno zawierać uzasadnienie.

4. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kwoty kar umownych bezpośrednio przy zapłacie faktury VAT dotyczącej realizacji tego zamówienia lub kolejnych zamówień.

§ 8.

1. Umowę zawiera się na czas określony od dnia dor.

2. Zamawiający może odstąpić od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w szczególności w przypadkach:

- a) stwierdzenia przez Zamawiającego wady fizycznej lub prawnej przedmiotu umowy,
- b) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech reklamacji złożonych na dostarczony przez Wykonawcę przedmiot zamówienia,
- c) dostarczania przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia innego niż wskazane w ofercie,

- d) zwłoki w dostawie przedmiotu zamówienia przekraczającej 30 dni.
3. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było wcześniej przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości.

§ 9.

1. Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień niniejszej umowy, w przypadku:

- a) zmiany terminu dostawy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy.
- b) ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

Zmiana niniejszej umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

2. W sprawach nieuregulowanych w niniejszej umowie stosuje się przepisy Kodeksu Cywilnego, z zastrzeżeniem odpowiednich przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Ewentualne spory mogące wyniknąć na tle realizacji lub braku wykonania umowy rozstrzygane będą przez sąd powszechny właściwy miejscowo i rzeczowo dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

§ 10.

Integralną częścią niniejszej umowy są następujące załączniki:

- 1. Formularze cenowe –
- 1. Wydruk KRS/ CEiDG On Line
- 2. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta w dniu pomiędzy:

Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, KRS 00000013947, REGON 000308525, NIP 763-17-48-697, reprezentowanym przez:

Bożenę Sadowską – Dyrektora, zwanym dalej „Administratorem” lub „Administratorem danych”

a

.....z siedzibą w,wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS....., REGON, NIP..... reprezentowanym/ą przez, zwanym/ą dalej „Podmiotem przetwarzającym” lub „Procesorem”

zwanymi łącznie „Stronami”, a każda z osobna „Stroną”

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Umowa Powierzenia zostaje zawarta w związku z łączącą Strony Umową Główną z dnia, której przedmiotem jest
2. W celu wykonania Umowy Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, w trybie art. 28 RODO dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszej Umowie Powierzenia.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z Rozporządzeniem 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 (dalej jako „RODO”) ora ustawą dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
4. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi RODO.

5. Za wykonanie Umowy powierzenia Podmiotowi przetwarzającemu nie przysługuje żadne wynagrodzenie, ponadto przewidziane za realizację Umowy Głównej.
6. Powierzenie przetwarzania danych następuje na okres obowiązywania niniejszej Umowy Powierzenia.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. W trybie art. 28 ust. 3 RODO Administrator powierza Podmiotowi Przetwarzającemu do przetwarzania dane osobowe wskazane w ust. 2 niniejszego paragrafu Umowy Powierzenia.
2. Zakres danych osobowych powierzonych Podmiotowi przetwarzającemu przez Administratora obejmuje: (np. dane medyczne, wizerunek, dane z dowodu tożsamości).
3. Rodzaj danych osobowych:(np. dane zwykłe i dane szczególnych kategorii (pacjenci)).
4. Kategorie osób, których powierzane dane dotyczą to : (np. pracownicy Administratora, praktykanci stażyści, kontrahenci, pacjenci, osoby odwiedzające, osoby postronne, dostawcy, sprawcy zdarzeń, świadkowie zdarzeń, osoby poszkodowane).
5. Przetwarzanie danych osobowych może odbywać się w formie papierowej (tradycyjnej) oraz elektronicznej.
6. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu wykonania Umowy Głównej.

§ 3

Oświadczenia i obowiązki podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający oświadcza, że posiada zasoby infrastrukturalne, doświadczenie, wiedzę oraz wykwalifikowany personel, w zakresie umożliwiającym należyte wykonanie Umowy Powierzenia, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności oświadcza, że znane mu są zasady przetwarzania i zabezpieczenia danych osobowych wynikające z RODO.
2. Podmiot przetwarzający jest zobowiązany:
 - 1) przetwarzać powierzone dane osobowe wyłącznie na podstawie Umowy, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności RODO,
 - 2) przetwarzać powierzone mu dane osobowe wyłącznie na terytorium Unii Europejskiej lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego;

- 3) udzielać dostępu do powierzonych danych osobowych wyłącznie osobom, które ze względu na zakres wykonywanych zadań otrzymały upoważnienie do ich przetwarzania oraz wyłącznie w celu wykonywania obowiązków wynikających z Umowy;
- 4) prowadzić ewidencję osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych;
- 5) zapewnić, aby osoby upoważnione do przetwarzania danych osobowych były zobowiązane do zachowania ich w tajemnicy przetwarzanych danych i sposobów ich zabezpieczenia zarówno w trakcie zatrudnienia lub współpracy z Podmiotem przetwarzającym, jak i po ustaniu zatrudnienia lub współpracy.
- 6) wdrożyć odpowiednie środki techniczne i organizacyjne, aby zapewnić stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku naruszenia praw lub wolności osób fizycznych, których dane osobowe będą przetwarzane na podstawie Umowy;
- 7) wspierać Administratora w realizacji obowiązku odpowiadania na żądania osób, których dane dotyczą, w zakresie wykonywania ich praw określonych w rozdziale III RODO, w szczególności niezwłocznie, na żądanie Administratora, nie później jednak niż w terminie 7 dni od daty zgłoszenia takiego żądania, Procesor udzieli informacji dotyczących przetwarzania powierzonych mu do przetwarzania danych osobowych, w tym zastosowanych technicznych i organizacyjnych środków zabezpieczenia danych osobowych;
- 8) niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 12 godzin od momentu stwierdzenia naruszenia, informować Administratora o każdym naruszeniu ochrony danych osobowych, w szczególności jego skali, charakterze, podejmowanych działaniach naprawczych, tożsamości podmiotów danych dotkniętych naruszeniem oraz ryzyku, jakie naruszenie może powodować dla podmiotów danych;
- 9) prowadzić, rejestr wszystkich kategorii czynności przetwarzania powierzonych danych;
- 10) niezwłocznie, jednak nie później niż w ciągu 12 godzin informować (o ile nie doprowadzi to do naruszenia przepisów obowiązującego prawa) Administratora o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania danych osobowych przez Procesora, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania danych osobowych, skierowanej do Podmiotu przetwarzającego, o wszelkich kontrolach i

inspekcjach dotyczących przetwarzania danych osobowych przez Podmiot przetwarzający;

- 11) przechowywać dane osobowe tylko tak długo, jak to wynika z obowiązujących przepisów prawa, bez zbędnej zwłoki aktualizować, poprawiać, zmieniać, anonimizować, ograniczać przetwarzanie lub usuwać wskazane dane osobowe zgodnie z wytycznymi Administratora.
- 12) w przypadku rozwiązania bądź wygaśnięcia Umowy, Podmiot przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie zwrócić, w uzgodnionym między Stronami formacie, dane osobowe, które przetwarzał w związku z wykonywaniem Umowy, a następnie usunąć je ze wszystkich nośników informacji, o ile postanowienia innych umów związanych z Umową nie stanowią inaczej. Na żądanie Administratora Procesor potwierdzi pisemnie lub elektronicznie usunięcie danych, które przetwarzał w związku z wykonywaniem Umowy; przez usunięcie danych, rozumieć należy takie zniszczenie, które nie pozwoli na ich ponowne odtworzenie.

§ 4

Prawo kontroli

1. Administrator zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt. h) RODO ma prawo kontroli w celu weryfikacji czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia Umowy Powierzenia i Rozporządzenia RODO.
1. Administrator ma prawo kontroli i weryfikacji sposobu przetwarzania danych osobowych w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum 7 dniowym jego uprzedzeniem.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora nie dłuższym niż 7 dni.
3. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 RODO.

§ 5

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą Umową Powierzenia do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy, wyłącznie po uzyskaniu uprzedniej, pisemnej zgody Administratora.

2. Administrator nie wyraża zgody na przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego. (chyba, że obowiązek taki nakłada na Podmiot przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny).
3. Podwykonawca, o którym mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu Umowy Powierzenia winien spełniać te same gwarancje i obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej Umowie Powierzenia.
4. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za niewywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków w zakresie należytej ochrony danych.

§ 6

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią Umowy Powierzenia, a w szczególności za nieuprawnione udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym i innym osobom trzecim.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w Umowie Powierzenia, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych.
3. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność i zobowiązuje się do pokrycia wszelkich kosztów w tym także ewentualnych odszkodowań i zadośćuczynień na rzecz osób trzecich i strat poniesionych przez Administratora, w przypadku niedotrzymania i nienależytego wykonania przez Podmiot przetwarzający, jego przedstawicieli, pracowników,

współpracowników lub zatrudnionych wykonawców czy podwykonawców, a w szczególności podmiotów które świadczą na rzecz Podmiotu przetwarzającego usługi związane z podpowierzeniem przetwarzania danych osobowych.

§7

Czas obowiązywania Umowy Powierzenia

Umowa Powierzenia obowiązuje od dnia jej zawarcia przez czas trwania Umowy Głównej.

§8

Rozwiązanie Umowy Powierzenia

1. Administrator może rozwiązać Umowę Powierzenia ze skutkiem natychmiastowym, gdy Podmiot przetwarzający:
 - 1) pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
 - 2) przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z prawem i z Umową Powierzenia;
 - 3) powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych.

§9

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora danych i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („informacje poufne”).
1. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy informacji poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy lub Umowy Powierzenia, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy.
2. Podmiot przetwarzający zapewnia, że środki łączności wykorzystywane do odbioru, przekazywania oraz przechowywania danych poufnych gwarantują zabezpieczenie danych

poufnych, w tym w szczególności danych osobowych powierzonych do przetwarzania, przed dostępem osób trzecich nieupoważnionych do zapoznania się z ich treścią.

§10

Postanowienia końcowe

1. Umowa Powierzenia została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.
2. Wszelkie zmiany umowy powinny być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
3. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz Rozporządzenia RODO oraz inne przepisy prawa obowiązujące w tym zakresie.
4. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy dla Administratora.

PODMIOT PRZETWARZAJĄCY

ADMINISTRATOR

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Do składanej oferty należy załączyć wypełnione tabele. W tabelach należy podać nazwę oferowanego materiału i producenta. Niedotrzymanie któregokolwiek parametru z opisu przedmiotu zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Pakiet I - sprzęt jałowy

| Lp | Nazwa artykułu | J.m. | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Cena brutto | Wartość brutto | Producent |
|----|---|------|-------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Igła jednorazowa 0,5 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia | opak | 75 | | | | | |
| 2 | Igła jednorazowa 0,6 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia | opak | 25 | | | | | |
| 3 | Igła jednorazowa 0,7 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia | opak | 50 | | | | | |
| 4 | Igła jednorazowa 0,8 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia | opak | 100 | | | | | |
| 5 | Igła jednorazowa 0,9 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia | opak | 50 | | | | | |
| 6 | Igła jednorazowa 1,1 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia | opak | 10 | | | | | |
| 7 | Igła jednorazowa 1,2 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia | opak | 650 | | | | | |
| 8 | Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,5 luer lock | szt. | 40 | | | | | |
| 9 | Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,6 luer lock | szt. | 25 | | | | | |
| 10 | Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,7 luer lock | szt. | 25 | | | | | |

| | | | | | | | |
|----|--|------|-------|--|--|--|--|
| 11 | Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,8 luer lock | szt. | 25 | | | | |
| 12 | Igła do nakłuc łęźwiowych 0,9 x 90 mm | szt. | 10 | | | | |
| 13 | Igła do nakłuc łęźwiowych 1,1 x 90 mm | szt. | 10 | | | | |
| 14 | Igła do nakłuc łęźwiowych 1,25 x 90 mm 18G | szt. | 30 | | | | |
| 15 | Korki do venflonów - białe | szt. | 7 500 | | | | |
| 16 | Kranik trójdrożny | szt. | 600 | | | | |
| 17 | Kranik odcinający z przedłużaczem 25 cm bez dodatkowego portu / trójdrożny | szt. | 250 | | | | |
| 18 | Przedłużacz do pompy infuzyjnej 2 m, bez zawartości ftalanów | szt. | 1 000 | | | | |
| 19 | Igły do pobierania i wstrzykiwania do pojemników wielodawkowych jałowe | szt. | 3 500 | | | | |
| 20 | Przedłużacz do pompy infuzyjnej 2 m bursztynowy | szt. | 350 | | | | |
| 21 | Końcówka do odsysania pola operacyjnego z przewodem ssącym, końcówka perforowana śr. 8 mm, przewód ssący śr. 8 mm długości ok.. 2 m | szt. | 250 | | | | |
| 22 | Końcówka do odsysania pola operacyjnego z przewodem ssącym, końcówka perforowana z kontrolą ssania śr. 8 mm, przewód ssący śr. 8 mm dł. ok.. 2 m | szt. | 250 | | | | |
| 23 | Przewód ssący śr. 8 mm długości ok.. 2 m | szt. | 1 000 | | | | |
| 24 | Kanka doodbytnicza Ch-16 (5,3 x 20 cm) | szt. | 50 | | | | |
| 25 | Przyrząd do szybkiego przetaczania krwi | szt. | 10 | | | | |
| 26 | Dren brzuszny F-30, długość 40 cm, silikonowany, z otworami bocznymi | szt. | 10 | | | | |
| 27 | Dren brzuszny F-32, długość 40 cm, silikonowany, z otworami bocznymi | szt. | 25 | | | | |
| 28 | Dren do odsysania ran typu Redon Ch-12, 70 cm długości | szt. | 30 | | | | |
| 29 | Dren do odsysania ran typu Redon Ch-14, 70 cm długości | szt. | 350 | | | | |
| 30 | Dren do odsysania ran typu Redon Ch-16, 70 cm długości | szt. | 100 | | | | |
| 31 | Zestaw do cystostomii 9F dł. 45 cm | szt. | 5 | | | | |
| 32 | Zestaw do cystostomii 12F dł. 45 cm | szt. | 10 | | | | |
| 33 | Zestaw do cystostomii 14F dł. 45 cm | szt. | 10 | | | | |
| 34 | Zestaw do drenażu przezskórnego 14F - metoda jednostopniowa | szt. | 5 | | | | |
| 35 | Zestaw do drenażu przezskórnego 16F - metoda jednostopniowa | szt. | 5 | | | | |
| 36 | Zestaw do pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego OCZ | szt. | 15 | | | | |
| 37 | Igła 0,4 x20 mm x100 szt. | op. | 20 | | | | |
| 38 | Zestaw do koncentracji tlenu 40% typ T-Kit ze złączką venturi-bez maski | szt. | 150 | | | | |
| 39 | Cewnik Pezzera Ch-30, latex długość 40 cm | szt. | 10 | | | | |
| 40 | Cewnik Pezzera Ch-34, latex | szt. | 10 | | | | |
| 41 | Cewnik Pezzera Ch-28, Latex długość 40 cm | szt. | 10 | | | | |
| 42 | Dren do jamy otrzewnowej (brzuszej) Ch -18, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne | szt. | 10 | | | | |

| | | | | | | | |
|-----|--|---------|-------|--|--|--|--|
| 43 | Dren do jamy otrzewnowej (brzuszej) Ch -20, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne | szt. | 10 | | | | |
| 44 | Dren do jamy otrzewnowej (brzuszej) Ch -22, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne | szt. | 10 | | | | |
| 45 | Dren do jamy otrzewnowej (brzuszej) Ch -24, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne | szt. | 10 | | | | |
| 46 | Dren T-Kehra Ch-14 (drogi żółciowe) (38x16) | szt. | 10 | | | | |
| 47 | Dren T-Kehra Ch-16 (drogi żółciowe)(38x16) | szt. | 10 | | | | |
| 48 | Dren T-Kehra Ch-18 (drogi żółciowe) (38x16) | szt. | 10 | | | | |
| 49 | Dren T-Kehra Ch-20 (drogi żółciowe) (38x16) | szt. | 10 | | | | |
| 50 | Dren T-Kehra Ch-22 (drogi żółciowe) (58x16) | szt. | 10 | | | | |
| 51 | Dren T-Kehra Ch-12 (drogi żółciowe) (38x13) | szt. | 10 | | | | |
| 52 | Tegaderm 10x12 (wkłucia centralne) x 50 szt. | op. | 20 | | | | |
| 53 | Tegaderm + pad 9x10 (wkłucia centralne) x25 szt. | op. | 2 | | | | |
| 54 | Dren brzuszny F-18 40cm | szt. | 40 | | | | |
| 55 | Dren brzuszny F-20 40 cm | szt. | 15 | | | | |
| 56 | Dren brzuszny F-22 40 cm | szt. | 80 | | | | |
| 57 | Dren brzuszny F-24 40 cm | szt. | 35 | | | | |
| 58. | Igła 0,5 x 16 x 100szt. | op. | 20 | | | | |
| 59. | Drut Kirschnera 1,4 150mm | szt. | 45 | | | | |
| 60. | Drut Kirschnera 1,6 (niejałowe)150mm | szt. | 75 | | | | |
| 61. | Drut Kirschnera 1,8 (niejałowe)150mm | szt. | 40 | | | | |
| 62. | Drut Kirschnera 2,0 (niejałowe)-310mm | szt. | 25 | | | | |
| 63. | Drut Kirschnera 2,2 (niejałowe)-310mm | szt. | 35 | | | | |
| 64. | Drut Kirschnera 2,4 (niejałowe)-310mm | szt. | 25 | | | | |
| 65. | Golarka jednorazowa z dwoma ostrzami | szt. | 1 500 | | | | |
| 66. | Zaciskacz do pępowiny (jałowy) | szt. | 10 | | | | |
| 67. | Zestaw do transfuzji wymiennej (jałowy) | szt. | 3 | | | | |
| 68. | Jałowy wymiennik ciepła i wilgoci tracheolife II | opak. 1 | | | | | |
| 69. | Worek do godzinowej zbiórki moczu 2 l | szt. | 50 | | | | |
| 70. | Sonda do gastrostomii G-TUBE CH 22 | szt. | 25 | | | | |
| 71. | Sonda do gastrostomii G-TUBE CH 24 | szt. | 5 | | | | |
| 72. | Butelka jałowa do odsysania ran 200 ml | szt. | 5 | | | | |
| 73. | Zatyczka do cewników jałowa | szt. | 200 | | | | |
| 74. | Drut Kirschnera 2,0-150 mm | szt. | 500 | | | | |
| 75. | Drut Kirschnera 2,2 – 150mm | szt. | 25 | | | | |
| 76. | Drut Kirschnera 2,4 -150mm | szt. | 25 | | | | |
| 77 | Drut Kirschnera 1,2 150 mm | szt. | 25 | | | | |

| | | | | | | | | |
|---|---|------|-----|--|--|--|--|--|
| 1 | Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point z prowadnicą. Eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlifów igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR. PMR w pryzmacie widoczny z każdej strony uchwytu 25Gx103mm | szt. | 25 | | | | | |
| 2 | Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point z prowadnicą. Eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlifów igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR. PMR w pryzmacie widoczny z każdej strony uchwytu 27Gx88mm | szt. | 250 | | | | | |
| 3 | Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point z prowadnicą. Eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlifów igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR. PMR w pryzmacie widoczny z każdej strony uchwytu 27Gx103mm | szt. | 50 | | | | | |
| 4 | Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych o dwupłaszczyznowym atraumatycznym szlifie, atraumatyczne 26G długość 88mm | szt. | 350 | | | | | |
| 5 | Zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych ciagłych; zawartość wykonana z materiałów spełniających normy CE : 1.igła zewnątrzoponowa ze skrzydełkami i końcówką typu Tuohy z mandrynem 2.cewnik z miękką końcówką typu Soft Tip, atraumatyczny, z otworami bocznymi, ze znacznikiem kontroli położenia, o rozmiarze 18G 3.filtr płaski zamykany korkiem 4.łącznik do cewnika 5.niskooporowa, plastikowa strzykawka o pojemności 10ml. Całość w opakowaniu blisterowym z odrywaną tylną ścianką, jałowa. | szt. | 2 | | | | | |
| 6 | Zestaw do punkcji oplucnej z zastawką antyreflukсовą, w składzie: cienkościenna kaniula punkcyjna śr.1,8, dł.80mm, dren łączący z końcówką lock, strzykawka trzyzęściowa 60ml, worek 2,0L | szt. | 2 | | | | | |
| 7 | Cystofix (zestaw do cystostomii)15CH | szt. | 2 | | | | | |
| 8 | Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z kablem umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz z zastawkami, w zestawie prowadnica niklowotytanowa igła V z na stałe zintegrowanym zaworem bocznym, jednokanałowy 16Gx20cm. | szt. | 10 | | | | | |

| | | | | | | |
|---|------|-----|--|--|--|--|
| <p>Zestaw obłożeniowy pakowany osobno w składzie: Zestaw do wkłucia centralnego 1) serweta z otworem w rozmn. 75 x 110 cm z okienkiem z przezroczystą folią wokół otworu 2) strzykawką 5 ml luer lock 3) igła 0.5 x 25 mm 4) igła 0.8 x 40 mm 5) nici do szycia skóry 2,0 dl. 75 cm z igłą prostą, nitka nierozpuszczalna 6) pean + 11 szt. gazików 7) Mischka podwójna plastikowa typu tacka 18 x 13 x 4 cm, dzielona 8) Serweta na stolik zabiegowy i do zawinięcia zestawu 75 x 90cm</p> | szk. | 250 | | | | |
| <p>Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z kablem umożliwiającym identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz z zastawkami, w zestawie przewodnica niklotytanowa, igła V z na stałe zintegrowanym zaworem bocznym czterokanalowy 7Fx20cm</p> | szk. | 40 | | | | |
| <p>Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera pediatryczny dwukanalowy z kablem umożliwiającym identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz zastawkami, w zestawie przewodnica niklotytanowa, igła Seldingera 5Fx20cm</p> | szk. | 8 | | | | |
| <p>Zestaw do połączonego znieczulenia podjączynówkowego i zewnątrzoponowego dla dorosłych z otworami bocznymi oraz systemem unieruchamiania igły podjączynówkowej 27G w igle zewnątrzoponowej 18G. Igła podjączynówkowa z osłoną centrującą igłę spiralną w igle zewnątrzoponowej, końcówka igły wchodzi prosto przez dodatkowy otwór igły Tuchoy. Strzykawka niezawierająca latexu 10 ml, końcówka luer, do metody spadku oporu, płaski filtr zewnątrzoponowy 0,2um. Cewnik z miękką końcówką.</p> | szk. | 2 | | | | |
| <p>Rampa 3-kranikowa przeznaczona do prowadzenia infuzji wieloma lekami. Wykonana z poliamidu materiału o dużej odporności na działanie nawet bardzo agresywnych leków. Kraniki z wielokolorowymi pokrętkami o wyczuwalnym indykatorze położenia otwarty/zamknięty. wszystkie ramiona kraników zabezpieczone korkami. Rampa z przedłużeniem o długości 180cm zakończonym kranikiem trójdrożnym z łącznikiem rotacyjnym.</p> | szk. | 10 | | | | |
| <p>Koreczek z zawartością 70 % IPA (izopropanol). Pakowany pojedynczo, w sterylnym opakowaniu. Do dezynfekcji zaworów bezigłowych. Dzięki zawartości IPA umożliwiający długotrwałe, do 7 dni zabezpieczenie zaworów bezigłowych.</p> | szk. | 100 | | | | |

| | | | | | | | |
|----|--|------|--------------|--|--|--|--|
| 15 | Strzykawka 3 częściowa 10 ml. z zawartością 10 ml. roztworu 0,9 % NaCl.zakrecona koreczkiem obejmującym połączenie luer lock. Na końcu tłoka umieszczony koreczek z zawartością 70 % IPA (izopropanol) w sterylnym opakowaniu.Do dezynfekcji zaworów bezigłowych. Dzięki zawartości IPA umożliwiający długotrwałe, do 7 dni zabezpieczenie zaworów bezigłowych. | szt. | 50 | | | | |
| 16 | Dren do pompy objętościowej Infusomat Space podstawowy | szt. | 850 | | | | |
| 17 | Aparat z precyzyjnym regulatorem przepływu w zakresie od 0-250 z zastawką antyreflukсовą w kształcie koła z możliwością regulacji jedną ręką.Dren o dł.180 cm bez DEHP | szt. | 10 | | | | |
| 18 | Aparat do pomiaru OCZ z zestawem do przetoczeń i kranikiem tródrożnym. Dren o dł. 80cm, dren w skali 100cm. | szt. | 2 | | | | |
| 19 | Skala do pomiaru OCZ wielorazowego użytku wykonana z odpornego na złamania plastiku, z dwoma uniwersalnymi uchwytnymi mocującymi skalę do stojaka pionowego skala od +35 do -15cm H2O | szt. | 2 | | | | |
| 20 | Worek pooperacyjny do drenażu ran i przetok. Z przeźroczystą folią do obserwacji rany . Możliwość docięcia do 100 mm, zaopatrzone w przylepiec i okienko umożliwiające łatwy dostęp do rany. | szt. | 70 | | | | |
| 21 | Zestaw do drenażu oplucnej | szt. | 5 | | | | |
| | | | RAZEM | | | | |
| | | | w tym | | | | |
| | | | podatek | | | | |
| | | | VAT : | | | | |

Pakiet III

| Lp | Nazwa artykułu | J.m. | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Cena brutto | Wartość brutto | Producent |
|----|---|------|---------------------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Bezigłowy port do iniekcji do zabezpieczenia wtkłóć dożylnych | szt. | 8 000 | | | | | |
| 2 | Bezigłowy port do iniekcji do zabezpieczenia wtkłóć dożylnych 2kanałowy | szt. | 35 | | | | | |
| 3 | Bezigłowy port do iniekcji do zabezpieczenia wtkłóć dożylnych 3kanałowy | szt. | 35 | | | | | |
| | | | RAZEM | | | | | |
| | | | w tym podatek VAT : | | | | | |

Pakiet IV

| Lp | Nazwa artykułu | J.m. | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Cena brutto | Wartość brutto | Producent |
|----|--|------|-------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Maska kraniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 1 | szt. | 4 | | | | | |
| 2 | Maska kraniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 2 | szt. | 10 | | | | | |
| 3 | Maska kraniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 3 | szt. | 40 | | | | | |
| 4 | Maska kraniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 4 | szt. | 100 | | | | | |

| | | | | |
|---------------------|---|------|------|--|
| 5 | Maska krtaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 5 | szt. | 50 | |
| 6 | Filtr elektrostyczny dla dorosłych skuteczność filtracji bakteryjno-wirusowej 99,99% przestrzeń martwa max. 32ml ,waga filtra max. 32g z portem kapno(korek + pasek) sterylno bez nawilżania | szt. | 500 | |
| 7 | Rurka ustno gardłowa nr1 | szt. | 50 | |
| 8 | Rurka ustno gardłowa nr2 | szt. | 300 | |
| 9 | Rurka ustno gardłowa nr3 | szt. | 200 | |
| 10 | Maska tlenowa wykonana z miękkiego elastycznego PCV przezroczysta nie zawierające lateksu anatomiczny kształt i szczerlinie przylegająca do twarzy z drenem min 200cm o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu podczas zagięcia. Otwory boczne , z klipsem nastawianym na nos, pakowane pojedynczo, sterylne, w rozmiarze S,M,L,XL | szt. | 50 | |
| 11 | Dren tlenowy- dren do tlenu o długości min 2m, o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu nawet podczas zagięcia drenu, mikrobiologicznie czysty | szt. | 50 | |
| 12 | Zestaw do kaniulacji żył centralnych, w skład zestawu wchodzi Cewnik 3-światłowy, w rozmiarach: 7F(16/18/18Ga) - 16,20cm , strzykawka 5ml, rozszerzadło, skrzydełka mocujące, skalpel. Cewnik wykonany z poliuretanu z centymetrowymi znacznikami głębokości, zakończony miękką końcówką. Igła wprowadzająca 18G/6,99cm.Rozszerzadło 8F.z obłożeniem zawierającym igłę 22G x 1 ½ ,igłę 25Gx 5/8 ręcznik papierowy, serweta z otworem ,szew chirurgiczny,2x gaza 10x10 cm, strzykawka 5 ml,gaziki do przemywania.Całość zapakowana w jednym sterylnym opakowaniu | szt. | 150 | |
| 13 | Rurka ustno-gardłowa 0 | szt. | 25 | |
| 14 | Rurka ustno-gardłowa 00 | szt. | 25 | |
| 15 | Rurka ustno gardłowa nr 4 | szt. | 10 | |
| 16 | Filtr mechaniczny dla dorosłych skuteczność filtracji bakteryjno-wirusowej 99,99% przestrzeń martwa max. 55ml ,waga filtra max. 40g z portem kapno(korek + pasek) sterylno | szt. | 1500 | |
| 17 | Laryngoskop jednorazowy/łyżka+rękojeść/ze źródłem światła, rękojeść z ABS i poliamid, łyżka ze stali nierdzewnej ,rozmiary na łyżce, bez lateksu zapakowane w folię,rozmiary 00,0,1,2,3,4 | szt. | 1000 | |
| 18 | Maska nadkrtaniowa i-gel nr 4 | szt. | 50 | |
| 19 | Maska nadkrtaniowa i-gel nr 5 | szt. | 50 | |
| RAZEM | | | | |
| w tym podatek VAT : | | | | |

Poz. 1-5 - Maska krtaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem, przezroczysty materiał z możliwością obserwacji rurki, maski z dodatkowym otworem poprawiającym efektywność wentylacji oraz szkieletem zapobiegającym efektowi "wywijania" podczas zakładania, z możliwością wprowadzenia standardowej rurki intubacyjnej przez maskę.

Poz.7-9 i 13-15 - Rurka ustno-gardłowa wykonana z przezroczystego lub matowego PCV, (bez dodatku lateksu), łatwa identyfikacja rozmiaru oznaczonego kolorem, atraumatyczne zakończenie rurki, możliwość wprowadzenia cewnika do odsysania

Pakiet V - igły do znieczuleń

| Lp | Nazwa artykułu | J.m. | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Cena brutto | Wartość brutto | Producent |
|----|--|------|-------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre pencil poin 22Gx3,5 (0,7x90mm) pakowana w opakowanie nierozierwalne typu Tyvec | szt. | 75 | | | | | |
| 2 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre z prowadnicą 25Gx90mm z prowadnicą 20Gx32 mm pakowana w opakowanie nierozierwalne typu Tyvec | szt. | 150 | | | | | |
| 3 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre - długa 25Gx 120 mm pakowana w opakowanie nierozierwalne typu Tyvec | szt. | 50 | | | | | |
| 4 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre z prowadnicą 27Gx90mm pakowana w opakowanie nierozierwalne typu Tyvec | szt. | 500 | | | | | |
| 5 | Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre - długa 27Gx 103 mm pakowana w opakowanie nierozierwalne typu Tyvec z prowadnicą | szt. | 100 | | | | | |
| 6 | Neoflon 24 G x19mm; przepływ około 13ml/min bez dodatkowego portu iniekcyjnego | szt. | 500 | | | | | |
| 7 | Kaniula dotętnicza z zaworem odcinającym bez zabezpieczeń przeciw zakłutiu 20G 1,1m x 45m | szt. | 125 | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------|---|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| 8 | Kaniula 1,1 x 32 mm o przepływie 67 ml/min wykonana z biokompatybilnego polieteranu, z samodomykającą się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrótnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny zatrzask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez posiadanie systemu kapilar, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg. Pakowana w sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości. | szt. | 100 | | | | | | |
| 9 | Kaniula 1,3 x 45 mm o przepływie 103 ml/min wykonana z biokompatybilnego polieteranu, z samodomykającą się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrótnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny zatrzask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez posiadanie systemu kapilar, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg. Pakowana w sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości. | szt. | 100 | | | | | | |
| 10 | Neoflon 0,6x19 26 G | szt. | 400 | | | | | | |
| 11 | Ostona do zaciemniania leków zielona 20x30 cm | szt. | 250 | | | | | | |
| 12 | Ostona do zaciemniania leków zielona 30x50 cm | szt. | 250 | | | | | | |
| 13 | Kaniula 14G 2,0 x 45 | szt. | 300 | | | | | | |
| RAZEM | | | | | | | | | |
| w tym podatek VAT : | | | | | | | | | |

Pakiet VI - ostrza chirurgiczne ,strykawki,aparaty do przetoczeń,kaniule

| <i>Lp</i> | <i>Nazwa artykułu</i> | <i>J.m.</i> | <i>Ilość</i> | <i>Cena netto</i> | <i>Wartość netto</i> | <i>Cena brutto</i> | <i>Wartość brutto</i> | <i>Producent</i> |
|-----------|---|-------------|--------------|-------------------|----------------------|--------------------|-----------------------|------------------|
| 1 | Ostrze chirurgiczne Ch-11opak.100 szt. - na ostrzu wygrawerowany numer i producent | opak. | 50 | | | | | |
| 2 | Ostrze chirurgiczne Ch-12opak.100 szt. - na ostrzu wygrawerowany numer i producent | opak | 4 | | | | | |
| 3 | Ostrze chirurgiczne Ch-23 opak.100 szt.- na ostrzu wygrawerowany numer i producent | opak | 4 | | | | | |
| 4 | Ostrze chirurgiczne Ch-24 opak.100 szt. - na ostrzu wygrawerowany numer i producent | opak | 25 | | | | | |
| 5 | Skalpel Ch-11 jałowy w plastikowej obsadce osadzone ostrze nr 11 (opakowanie 10 szt.) | opak/10szt | 200 | | | | | |

| | | | | | | |
|-----|---|------------|-----|--|--|--|
| 6. | Skalpel Ch-24 jatowy w plastikowej obsadce osadzone ostrze Ch 24 (opakowanie 10 szt.) | opak/10szt | 20 | | | |
| 7. | Strzykawką 50ml stożek cewnikowy | szt. | 650 | | | |
| 8. | Strzykawką 1 ml tuberkulinowa x 100 szt. | opak | 15 | | | |
| 9. | Strzykawką 20 ml końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Rozszerzenie skali do 24 ml | opak | 350 | | | |
| 10. | Strzykawką 10 ml, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Rozszerzenie skali do 12ml | opak | 350 | | | |
| 11. | Strzykawką 5 ml, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Rozszerzenie skali do 6 ml | opak | 300 | | | |
| 12. | Strzykawką 2 ml, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Rozszerzenie skali do 3 ml. | opak | 350 | | | |

| | | | | |
|-----|--|------|-----------|--|
| 13. | <p>Przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych. Ostry, uniwersalny kolec umożliwiający łatwe wprowadzenie nawet do małych opakowań. Komora kroplowa dwuczęściowa z odpowietrznikiem . Górna część sztywne, dolna elastyczna w celu łatwego ustalenia poziomu płynów. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) oraz wirusów (VFE) min. 99,99 (potwierdzenie dokumentem producenta- dołączyć do oferty). Klapka odpowietrznika aparatu stanowiąca skuteczną barierą mikrobiologiczną przed drobnoustrojami (ocena wykonana w laboratorium zewnętrznym dołączyć do oferty). Filtr odpowietrzania stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzenie wykonania badania w zewnętrznym laboratorium- dołączyć do oferty), zapobiegający przedostawaniu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem do umocowania końcówki drenu i zintegrowaną osłoną na kolec komory kroplowej po zużyciu aparatu. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu min. 150 cm. Zestaw wolny od DEHP i latexu. W celu identyfikacji nazwa producenta na komorze kroplowej. Sterylne, jednorazowego użytku, pakowanie pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.</p> | szt. | 35 000 | |
| 14. | Przyrząd do przetoczeń krwi z filtrem 200 µm/11 cm2 bez odpowietrznika. Ostry, uniwersalny kolec umożliwiający łatwe wprowadzenie nawet do małych opakowań. Komora kroplowa dwuczęściowa . Górna część sztywna, dolna elastyczna w celu łatwego ustalenia poziomu płynów. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem krwi z drenu podczas jego wypełniania oraz umożliwiający wypiętnienie drenu bez konieczności odpowietrzania. Bez DEHP | szt. | 1 500 | |
| 15. | Strykawkka 50-60 ml do pompy infuzyjnej z końcówką Luer Lock | szt. | 1 000 | |
| 16. | Strykawkka 20 ml do pompy infuzyjnej z końcówką Luer Lock | szt. | 150 | |

| | | | | | | |
|-----|---|------|--------------|--|--|--|
| 17. | Strzykawka do pompy infuzyjnej z końcówką Luer-Lock 50ml bursztynowa | szt. | 2 500 | | | |
| 18. | Strzykawka 60ml EN Fit | szt. | 100 | | | |
| 19. | Przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu umożliwiający ustawienie przepływu w zakresie od 5-250 ml/h .Przeznaczony do infuzji grawitacyjnych . Długość drenu dostępna w dwóch rozmiarach – 150 i 200 cm. Zawiera dodatkowy punkt iniekcyjny. Posiada filtr 15 µm .Nie zawiera DEHP i lateksu. Zacisk na drenie umożliwiający krótkie przerwy w infuzji (bez konieczności zmiany ustawienia szybkości przepływu), usytuowany poniżej regulatora, ze słyszalnym zamknięciem na „klik” .Jednoczęściowa komora kropłowa wykonana z przezroczystego materiału, zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem. Podwójna skala dla roztworów o różnej lepkości. Wyraźnie zaznaczone pozycje open/off. Niepirogenny, nietoksyczny, sterylizy. Możliwość podaży cytostatyków. | szt. | 20 | | | |
| 20. | Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 0,7 (24G) żółty, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jałowy | szt. | 1 500 | | | |
| 21. | Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 0,8-0,9 (22 G) niebieski, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jałowy | szt. | 4 500 | | | |
| 22. | Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 1,0-1,1 (20 G) różowy, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jałowy | szt. | 6 000 | | | |
| 23. | Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 1,2 - 1,3 (18 G), zielony, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jałowy | szt. | 1 500 | | | |
| 24. | Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 1,4 - 1,5 (17 G), biały, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jałowy | szt. | 450 | | | |
| 25. | Rampa pięciokanalikowa | szt. | 200 | | | |
| 26. | Kaniula do wlewów dożylnych 18 Gx 1 i ¼ 1,3 x 33mm | szt. | 50 | | | |
| 27. | Kaniula 14G 2,0 x 45 mm | szt. | 750 | | | |
| 28. | Nakłuwacz 21G 2,4 mm x 200 | szt. | 150 | | | |
| 29. | Kaniula dotętnicza 20 G/1,1 x 45 | szt. | 250 | | | |
| 30. | Strzykawka 20 ml z gwintem | szt. | 600 | | | |
| | | | RAZEM | | | |

Zamawiający wymaga dostarczenia próbek w poz. 13-19 oraz po 2 szt. z poz. 20-24 i 26

w tym podatek VAT :

Pakiet VII

| Lp | Nazwa artykułu | J.m. | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Cena brutto | Wartość brutto | Producent |
|----|---|------|-------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Rurka intubacyjna z mankietem 4,0 | szt. | 25 | | | | | |
| 2 | Rurka intubacyjna z mankietem 4,5 | szt. | 25 | | | | | |
| 3 | Rurka intubacyjna z mankietem 5,0 | szt. | 25 | | | | | |
| 4 | Rurka intubacyjna z mankietem 5,5 | szt. | 30 | | | | | |
| 5 | Rurka intubacyjna z mankietem 6,0 | szt. | 75 | | | | | |
| 6 | Rurka intubacyjna z mankietem 6,5 | szt. | 25 | | | | | |
| 7 | Rurka intubacyjna z mankietem 7,0 | szt. | 150 | | | | | |
| 8 | Rurka intubacyjna z mankietem 7,5 | szt. | 150 | | | | | |
| 9 | Rurka intubacyjna z mankietem 8,0 | szt. | 150 | | | | | |
| 10 | Rurka intubacyjna z mankietem 8,5 | szt. | 35 | | | | | |
| 11 | Rurka intubacyjna z mankietem 9,0 | szt. | 35 | | | | | |
| 12 | Rurka intubacyjna z mankietem 9,5 | szt. | 25 | | | | | |
| 13 | Rurka intubacyjna bez mankieta 2 | szt. | 20 | | | | | |
| 14 | Rurka intubacyjna bez mankieta 2,5 | szt. | 20 | | | | | |
| 15 | Rurka intubacyjna bez mankieta 3,0 | szt. | 25 | | | | | |
| 16 | Rurka intubacyjna bez mankieta 3,5 | szt. | 25 | | | | | |
| 17 | Rurka intubacyjna bez mankieta 4,0 | szt. | 25 | | | | | |
| 18 | Rurka intubacyjna bez mankieta 4,5 | szt. | 20 | | | | | |
| 19 | Rurka intubacyjna bez mankieta 5,0 | szt. | 25 | | | | | |
| 20 | Rurka intubacyjna bez mankieta 5,5 | szt. | 25 | | | | | |
| 21 | Rurka intubacyjna bez mankieta 6,0 | szt. | 10 | | | | | |
| 22 | Prowadnica intubacyjna do ukształtowania z drutem 4 mm Ch - 12 | szt. | 25 | | | | | |
| 23 | Prowadnica intubacyjna do ukształtowania z drutem 2 mm Ch - 6 | szt. | 10 | | | | | |
| 24 | Zgłębnik zołądkowy Ch-16/800 - powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 75 | | | | | |
| 25 | Zgłębnik zołądkowy Ch-18/800- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 50 | | | | | |

| | | | | | | | |
|----|---|------|----|--|--|--|--|
| 26 | Zgłębnik żołądkowy Ch-20/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 15 | | | | |
| 27 | Zgłębnik żołądkowy Ch-22/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 10 | | | | |
| 28 | Zgłębnik żołądkowy Ch-24/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w języku polskim. | szt. | 10 | | | | |
| 29 | Zgłębnik żołądkowy Ch-25/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 10 | | | | |
| 30 | Zgłębnik żołądkowy Ch-26/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 5 | | | | |
| 31 | Zgłębnik żołądkowy Ch-28/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 5 | | | | |
| 32 | Zgłębnik żołądkowy Ch-30/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 5 | | | | |
| 33 | Zgłębnik żołądkowy Ch-32/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 5 | | | | |
| 34 | Zgłębnik żołądkowy Ch-34/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim | szt. | 5 | | | | |
| 35 | Zgłębnik żołądkowy Ch-14/800- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim . | szt. | 50 | | | | |
| 36 | Rurka tracheostomijna z mankietem ze stałym szyldem , Rozm 6 silikonowana, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przezroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, prowadnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm | szt. | 5 | | | | |
| 37 | Rurka tracheostomijna CH 7 jałowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36 | szt. | 10 | | | | |

| | | | | | | |
|-----|---|------|----|--|--|--|
| 38 | Rurka tracheostomijna CH 7,5 jatowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36 | szt. | 8 | | | |
| 39 | Rurka tracheostomijna CH 8 jatowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36 | szt. | 15 | | | |
| 40 | Rurka tracheostomijna CH 9,0 jatowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36 | szt. | 15 | | | |
| 41 | Rurka tracheostomijna CH 8,5 jatowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36 | szt. | 10 | | | |
| | Rurka intubacyjna jednorazowego użytku zbrojona z mankietem niskociśnieniowym i prowadnicą CH 7w kształcie walca-duża powierzchnia przylegania minimalizuje nacisk na tchawicę,z prowadnicą w środku rurki,silkonowane,z zaznaczonym rozmiarem rurki na balonikukontrolnym,ze znacznikiem głębokości w postaci podwójnych linii poziomych,wygiętych w kształcie łuku,gładkie krawędzie otworu Murphy ego.Wzmocniona za pomocą metalowej spirali ze stali kwasoodpornej dającej odporność na złamania się rurki,łącznik na stałe przymocowany do rurki .Rurki pakowane w sposób uniemożliwiający przemieszczanie się rurki poprzez wielopunktowe zgrzewy.Opakowanie papierowo-foliowe. | szt. | 20 | | | |
| 42 | Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem i prowadnicą CH 7,5 Opis jak w poz. 42 | szt. | 25 | | | |
| 43 | Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem i prowadnicą CH 8,5 Opis jak w pozycji 42 | szt. | 10 | | | |
| 44 | Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem i prowadnicą CH 9. Opis jak w pozycji 42 | szt. | 10 | | | |
| 45 | Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem i prowadnicą CH 8. Opis jak w pozycji 42 | szt. | 25 | | | |
| 46 | Zgłębnik żołądkowy Ch-12/800- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim Wyposażony we wkładki redukcyjne Luer oraz zatyczki. | szt. | 10 | | | |
| 47 | Zgłębnik żołądkowy Ch-16/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. Polskim Wyposażony we wkładki redukcyjne Luer oraz zatyczki. | szt. | 75 | | | |
| 48. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -6 dł. 40 cm - powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny | szt. | 50 | | | |
| 50. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -8 dł. 40 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny | szt. | 50 | | | |

| | | | | | | | |
|-----|--|------|-------|--|--|--|--|
| 51. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -10 dt. 40 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny | szt. | 250 | | | | |
| 52. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -12 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zamrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny | szt. | 250 | | | | |
| 53. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -14 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny | szt. | 2 000 | | | | |
| 54. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -16 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny | szt. | 2000 | | | | |
| 55. | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -18 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny | szt. | 50 | | | | |
| 56. | Cewnik z kontrolą siły odsysania Vacutip Ch-10 - łącznik umożliwiający pełną kontrolę odsysania poprzez zmniejszenie światła otworu łącznika regulującego skalowany, łącznik ma być przezroczysty | szt. | 20 | | | | |
| 57. | Cewnik z kontrolą siły odsysania Vacutip Ch-12 - łącznik umożliwiający pełną kontrolę odsysania poprzez zmniejszenie światła otworu łącznika regulującego skalowany., łącznik ma być przezroczysty | szt. | 20 | | | | |
| 58. | Cewnik z kontrolą siły odsysania Vacutip Ch-6 - łącznik umożliwiający pełną kontrolę odsysania poprzez zmniejszenie światła otworu łącznika regulującego skalowany, łącznik ma być przezroczysty | szt. | 20 | | | | |
| 59. | Cewnik Foleya dwudrożny (z balonem) 3-5 ml Ch-6 silikonowany z prowadnicą | szt. | 10 | | | | |
| 60. | Cewnik Foleya dwudrożny (z balonem) 3-5 ml Ch-8 silikonowany z prowadnicą | szt. | 15 | | | | |
| 61. | Cewnik Foleya dwudrożny (z balonem) 3-5 ml Ch-10 silikonowany z prowadnicą | szt. | 15 | | | | |
| 62. | Cewnik Foleya dwudrożny (z balonem) 10 ml Ch-12 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 25 | | | | |
| 63. | Cewnik Foleya dwudrożny (z balonem) 10 ml Ch-14 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 250 | | | | |

| | | | | | | |
|-----|--|------|-----|--|--|--|
| 64. | Cewnik Foley dwudrożny (z balonem) 10 ml Ch-16 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 600 | | | |
| 65. | Cewnik Foley dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-18 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 250 | | | |
| 66. | Cewnik Foley dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-20 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 35 | | | |
| 67. | Cewnik Foley dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-22 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 20 | | | |
| 68. | Cewnik Foley dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-24 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 20 | | | |
| 69. | Cewnik Foley dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-26 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia | szt. | 10 | | | |
| 70. | Cewnik Foley trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-18 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia sterylizowane radiacyjnie | szt. | 30 | | | |
| 71. | Cewnik Foley trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-20 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia sterylizowany radiacyjnie | szt. | 10 | | | |
| 72. | Cewnik Foley trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-22 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia sterylizowany radiacyjnie | szt. | 10 | | | |
| 73. | Cewnik Foley trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-24 silikonowany, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy | szt. | 10 | | | |
| 74. | Cewnik Tiemana Ch -10 długość 40 cm | szt. | 55 | | | |
| 75. | Cewnik Tiemana Ch -12 długość 40 cm | szt. | 10 | | | |
| 76. | Cewnik Tiemana Ch -14 długość 40 cm | szt. | 20 | | | |
| 77. | Cewnik Tiemana Ch -16długość 40 cm | szt. | 10 | | | |
| 78. | Cewnik Tiemana Ch -18 długość 40 cm | szt. | 10 | | | |
| 79. | Cewnik Tiemana Ch -20 długość 40 cm | szt. | 20 | | | |
| 80. | Cewnik Tiemana Ch -22 długość 40 cm | szt. | 10 | | | |
| 81. | Cewnik Tiemana Ch -24 długość 40 cm | szt. | 10 | | | |
| 82. | Sonda do karm. niemowląt Ch-6 , łącznik luer lock zamykany zatyczką kod barwny, wykonana z PCV nie zawierającego ftalanów | szt. | 5 | | | |
| 83. | Sonda do karm. niemowląt Ch-12 , łącznik luer lock zamknięty zatyczką. kod barwny, wykonana z PCV nie zawierającego ftalanów | szt. | 5 | | | |
| 84. | Sonda do karm. niemowląt Ch-8 , łącznik luer lock z zamkn. kod barwny, wykonana z PCV nie zawierającego ftalanów | szt. | 5 | | | |
| 85. | Rurka ustno- gardłowa 1 kod barwny odzielający rozmiar | szt. | 20 | | | |
| 86. | Rurka ustno- gardłowa 2 kod barwny odzielający rozmiar | szt. | 400 | | | |
| 87. | Rurka ustno- gardłowa 3 kod barwny odzielający rozmiar | szt. | 250 | | | |
| 88. | Cewnik do pepowinowy Ch-6 długość 40 cm | szt. | 5 | | | |
| 89. | Cewnik Foley z koń. Tiemana Ch - 14 | szt. | 10 | | | |

| | | | | | | | | | |
|--------------|--|------|----------------------------|--|--|--|--|--|--|
| 90. | Cewnik Foley'a z koń. Tiemana Ch - 16 | szt. | 10 | | | | | | |
| 91. | Cewnik Foley'a z koń. Tiemana Ch - 18 | szt. | 10 | | | | | | |
| 92. | Cewnik Foley'a z koń. Tiemana Ch - 20 | szt. | 10 | | | | | | |
| 93 | Łącznik karbowany prosty 8-6 mm | szt. | 550 | | | | | | |
| 94 | Sterylny żel z lidokainą 12,5 g | opak | 500 | | | | | | |
| 95 | Sterylny żel z lignokainą z chlorheksydyną 6 ml. | szt. | 1500 | | | | | | |
| 96 | Szczoteczka do zębów z odsysaniem | szt. | 350 | | | | | | |
| 97 | Zestaw do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych | szt. | 150 | | | | | | |
| 98 | Cewnik Foley'a dwudrożny z balonem 15ml Ch - 18 pakowany podwójnie | szt. | 75 | | | | | | |
| 99 | Folia/folia sterylizowany radiacyjne | szt. | 35 | | | | | | |
| 100 | Cewnik Foley'a dwudrożny z balonem 15ml Ch - 20 Pakowany folia/folia. Sterylizowany radiacyjne | szt. | 10 | | | | | | |
| 101 | Zestaw do odsysania pola operacyjnego(ortopedia) OP-Flex FilterFlow - tuba | szt. | 5 | | | | | | |
| 102 | Cewnik dopępowinowy Ch-3,5 długość 40 cm | szt. | 5 | | | | | | |
| | Cewnik dopępowinowy Ch-5 długość 40 cm | szt. | 5 | | | | | | |
| RAZEM | | | | | | | | | |
| | | | w tym podatek VAT : | | | | | | |

Warunki wymagane: Poz. 1-21 - rozmiar rurki i numer serii powinny być podane na baloniku kontrolnym

Zgłębniki żyłkowe muszą znajdować się w opakowaniu - jedna strona papier, druga strona folia

Poz.24-35 zgłębniki z zatyczkami

Pakiet VIII

| <i>Lp</i> | <i>Nazwa artykułu</i> | <i>J.m.</i> | <i>Ilość</i> | <i>Cena netto</i> | <i>Wartość netto</i> | <i>Cena brutto</i> | <i>Wartość brutto</i> | <i>Producent</i> |
|-----------|-----------------------|-------------|--------------|-------------------|----------------------|--------------------|-----------------------|------------------|
| | | | | | | | | |

| | | | | | | |
|---|---|------|----|--|--|--|
| 1 | <p>Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH12/14/16 dł. 54cm, 60cm, CH18 dł. 54 cm i rurki tracheostomijnej CH12/14/16, dł. 34 cm, z możliwością stosowania min. przez 72h (dla rozmiaru CH18 min. 48h), z oznaczeniem czasu użycia systemu na opakowaniu jednostkowym. System stanowi integralną całość, nierozłączalny, wyposażony w podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni, zamykany, obrotowy port do płukania cewnika o dł. min. 5cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta. Cewnik zakończony atraumatycznie z dwoma otworami po przeciwnych stronach zakończony czarną obwódka, posiada widoczne oznaczenia głębokości skalowanymi co 1 cm, zmienna sztywność cewnika. Aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku i zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem podciśnienia poprzez obrót o 90 st. Okrągła, silikonowa główna zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki zapewniająca 100% szczelność zestawu. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby montażu dodatkowych akcesoriów, każdy element systemu sterylny.</p> | szk. | 35 | | | |
| 2 | <p>Dreny do zamkniętych systemów do odsysania. Sterylny, kompletny, zestaw drenów przeznaczony do stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz akcesoriami do higieny jamy ustnej. W skład zestawu wchodzi łącznik "Y" do podłączenia pojemnika na wydzielinę, 2 dreny z zaciskami umożliwiające niezależne połączenie z zamkniętym systemem do odsysania oraz standardowym cewnikiem do odsysania z jamy ustnej (końcówka drenu zaopatrzona w łącznik prosty, schodkowy z zatyczką umożliwiającą regulację siły odsysania w systemie otwartym). Możliwość stosowania do 72 godz. Długość drenów min. 2 metry, średnica drenów 25Ch.</p> | szk. | 10 | | | |
| 3 | <p>Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH10/12/14/16, długość 59 cm lub CH 14/16 długość 65 cm z możliwością użytkowania przez min 7 dni, posiadający zintegrowany port do bronchoskopii, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, sterylny.</p> | szk. | 50 | | | |
| 4 | <p>Zamknięty system do odsysania z rurki tracheostomijnej CH12/14/16, długość 39 cm z możliwością użytkowania przez min 7 dni, posiadający zintegrowany port do bronchoskopii, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, sterylny.</p> | szk. | 50 | | | |

| | | | | |
|---|--|------|----------|--|
| 5 | <p>Jednorazowy laryngoskop, w skład którego wchodzi: a) Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typu McIntosh. Rozmiary 00, 0-5 - wszystkie rozmiary łyżek mają pochodzić od jednego producenta. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrza jamy ustnej i gardła. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu, pakowanie folia-folia. b) Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa. Rękojeść wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopcem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowanie folia.</p> | szt. | 50 | |
| 6 | <p>Jednorazowe osłonki do posiadanego wideolaryngoskopu Intubrite (VLS 6630 EDGE) w rozmiarze: 2, 3, 4 - pakowane pojedynczo.</p> | szt. | 20 | |
| 7 | <p>Maska anestetyczna z mankietem dmuchanym, jednorazowego użytku, miękka i lekka maska o anatomicznym kształcie dobrze dopasowująca się do twarzy pacjenta, maska przezroczysta, rozmiar opisany na korpusie maski, zawór i zaczep maski kodowane kolorem dla łatwej identyfikacji rozmiaru, zawór umożliwiający regulację ciśnienia w mankiecie, nie zawierają lateksu i ftalanów, rozmiar 0 - 6</p> | szt. | 500 | |
| 8 | <p>Maska anestetyczna jednorazowego użytku z otwartym mankietem w rozmiarach: 1 - 5 i z odpowiednim oznaczeniem kolorystycznym (podanych w nawiasach dla danego rozmiaru) oraz cyfrą na korpusie maski (np. żółty 3, biały 4, niebieski 5, pakowana pojedynczo, na opakowaniu data ważności, nr serii. Maski bez ftalanów.</p> | szt. | 1 500 | |
| 9 | <p>Resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych, objętość 1600 ml, w zestawie dwie maski dla dorosłych, rozmiar oznaczony kolorystycznie: 4 (biała), 5 (niebieska), rezerwuar tlenowy, objętość: 2500 ml, dren tlenowy koloru zielonego o długości min. 2m. Dla pacjentów >30 kg. Objętość przy uciśnięciu jedną ręką: 700 ml, dwoma rękami: 900 ml - wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności min. 4 lata i nr serii.</p> | szt. | 55 | |

| | | | | | | | |
|----|---|------|----------|--|--|--|--|
| 10 | Resuscytator jednorazowego użytku dla dzieci, objętość 500 ml, w zestawie dwie maski dla dzieci, rozmiar oznaczony kolorystycznie: 2 (czerwona), 3 (żółta), rezerwuar tlenowy, objętość: 2500 ml, dren tlenowy koloru zielonego o długości min. 2m. Dla pacjentów 7-30 kg. Objętość przy uciśnięciu jedną ręką: 300 ml, dwoma rękami: 350 ml - wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności min. 4 lata i nr serii | szt. | 35 | | | | |
| 11 | Resuscytator jednorazowego użytku dla noworodków, objętość 280 ml, w zestawie dwie maski dla noworodków, rozmiar oznaczony kolorystycznie: 0 (zielona), 1 (różowa), rezerwuar tlenowy, objętość: 500 ml, dren tlenowy koloru zielonego o długości min. 2m. Dla pacjentów <7 kg. Objętość przy uciśnięciu jedną ręką: 150 ml, dwoma rękami: 225 ml - wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności min. 4 lata i nr serii. | szt. | 30 | | | | |
| 12 | Filtr oddechowy mechaniczny dla dzieci, antybakteryjny i antywirusowy z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,99%, wydajność nawilżania min. 31,5 mg/l przy VT 250ml, marta przestrzeń 28 ml, waga 14g, port kapno, objętość oddechowa min. 50-900 ml, pakowany pojedynczo. | szt. | 100 | | | | |
| 13 | Filtr oddechowy, elektrostatyczny, antybakteryjny i antywirusowy, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno - sterylny. Skuteczność filtracji wirusowej i bakteryjnej powyżej 99,999 %. Waga filtra 29g, przestrzeń marta 45ml. Objętość oddechowa w zakresie min. 300-1500ml, nawilżanie przy Vt 1000 ml, min. 32,4 mg/l - pakowany papier-folia . | szt. | 1 300 | | | | |
| 14 | Obwód oddechowy do respiratora, karbowany dla dorosłych o długości 180 cm, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta, pakowany pojedynczo. | szt. | 100 | | | | |
| 15 | Obwód oddechowy do respiratora, karbowany dla dorosłych o długości 180 cm z pułapkami wodnymi, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta, pakowany pojedynczo. | szt. | 50 | | | | |
| 16 | Obwód oddechowy do respiratora, rozciągliwy dla dorosłych o długości 100-300 cm, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta, pakowany pojedynczo. | szt. | 20 | | | | |
| 17 | Obwód oddechowy do respiratora, rozciągliwy dla dorosłych o długości 105-330 cm z pułapkami wodnymi, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta, pakowany pojedynczo. | szt. | 20 | | | | |
| 18 | Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia, karbowany dla dorosłych o długości 180 cm, z dodatkową trzecią rurą o długości 150 cm i workiem oddechowym o pojemności 2l, łącznik Y, port kapno - pakowany pojedynczo. | szt. | 900 | | | | |
| 19 | Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia, rozciągliwy dla dorosłych o długości 100-130 cm, z dodatkową trzecią rurą o długości 150 cm i workiem oddechowym o pojemności 2l, łącznik Y, port kapno - pakowany pojedynczo. | szt. | 100 | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|-------------------------------------|------|-----|---------------------|--|--|--|--|--|
| 20 | Zestaw do nebulizacji dla dorosłych | szt. | 150 | | | | | | |
| | | | | RAZEM | | | | | |
| | | | | w tym podatek VAT : | | | | | |

Pakiet IX

| Lp. | Asortyment | J.m. | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Podatek VAT | Wartość brutto | Producent |
|-----|---|------|-------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Jałowy zestaw podstawowy (serwety niezawierające celulozy ani wiskozy, wykonane z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m ² . Odporność na przenikanie cieczy – min. 200 cm H ₂ O.) Skład: 1 czerwona osłona na stolik Mayo o wym. 80x145cm; 1 górna samoprzylepna serweta o wym. 150x240cm; 1 dolna serweta samoprzylepna o wym. 170x180cm ; 2 boczne serwety samoprzylepne wzmocnione o wym. 75x90cm; 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9x50cm; 4 ręczniki 30x40cm chirurgiczne 30x40cm | szt. | 450 | | | | | |
| 2 | Jałowy zestaw podstawowy wzmocniony (kieszeń na narzędzia chirurgiczne - wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m ² wzmocnionego włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m ² . Odporność na przenikanie cieczy – min. 200 cm H ₂ O. Chłonność w strefie krytycznej – min. 900%.) Skład: 1 czerwona osłona na stolik Mayo o wym. 80x145cm; 1 górna samoprzylepna serweta wzmocniona o wym. 150x240cm (wzmocnienie min. 50x75 cm); 1 dolna serweta samoprzylepna wzmocniona o wym. 175x200cm (wzmocnienie min. 50x75 cm); 2 boczne serwety samoprzylepne wzmocnione o wym. 75x90cm (wzmocnienie min. 45x60 cm); 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9x50cm; 4 ręczniki 30x40cm ; 1 dwukomorowa kieszeń na instrumenty chirurgiczne 30x40cm | szt. | 400 | | | | | |
| 3 | Jałowy zestaw do żyłaków (wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m ² wzmocnionego włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m ² .Odporność na przenikanie cieczy – min. 200 cm H ₂ O. Chłonność w strefie krytycznej – min. 900%.) Skład :1 osłona na stolik Mayo o wym. 80x145cm; 1 serweta wzmocniona o wym. 180x240cm (wzmocnienie min. 60x70 cm) z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" na krótszym boku o wym. 7x65 cm; 1 serweta samoprzylepna wzmocniona o wym. 200x240cm (wzmocnienie min. 50x75 cm); 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9x50cm; 2 ręczniki celulozowe 30x40cm; 1 dwukomorowa kieszeń na instrumenty chirurgiczne 30 x 40cm | szt. | 150 | | | | | |

| | | | | | | |
|----------------------------|--|------|------|--|--|--|
| 5 | <p>Jałowy zestaw do artroskopii kolana (serwety niezawierające celulozy ani wiskozy, wykonane z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m². Odporność materiału na przenikanie cieczy - min. 200 cm H₂O) . Skład:1 osłona na stolik Mayo o wym. 80x145cm; 1 serweta do artroskopii stawu kolanowego o wym. 200x320cm posiadająca elastyczny otwór Ø7cm , torbę do zbiórki płynów z drugim elastycznym otworem Ø5cm, zaworkiem spustowym oraz uchwytem mocującym („rzep”); 1 serweta pod kończynę o wym. 150x150cm; 1 osłona na kończynę o wym. 35x80cm; 2 taśmy samoprzylepne wykonane z włókniny typu Spunlace 9x50cm; 2 ręczniki 30x40cm</p> | szt. | 150 | | | |
| 6 | <p>Jałowa osłona na kończynę. Osłony na kończynę 35x80 – wykonana z laminatu polietylenu i polipropylenu o gramaturze 62 g/m², sterylizowana tlenkiem etylenu. Klasa I sterylna. Zgodność z dyrektywą medyczną MDD 93/42 oraz normami EN 13795, EN ISO 11135-1 oraz EN 556-1</p> | szt. | 200 | | | |
| 7 | <p>Jałowe fartuchy jednorazowe L, M,X, XL - wykonany z pięciowarstwowej włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m². Odporność na przenikanie cieczy – min. 49,5 cm H₂O. Kolor ciemnoniebieski, rękaw o kroju typu raglan, szwy wykonane techniką ultradźwiękową – czterościeżkowy szew ultradźwiękowy, posiada dziane poliestrowe mankiety o długości min. 7cm, oznaczenie rozmiaru w postaci wszytki, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową 60x60cm (w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru), w opakowaniu 2 chłonne ręczniki 30x40cm . Na opakowaniu wskaźnik sterylizacji oraz 2 samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności.</p> | szt. | 2500 | | | |
| 8 | Serweta jałowa rozmiar 150 x 180 | szt. | 200 | | | |
| 9 | Serweta jałowa rozmiar 80 x 120 | szt. | 200 | | | |
| Suma | | | | | | |
| w tym podatek VAT : | | | | | | |

UWAGA - Wymogi dla Pozycji 1-5

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm. Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktoqram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrznie workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów oferowanych sterylnych zestawów serwet z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1

Pakiet X

| Lp. | Asortyment | J.m. | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Podatek VAT | Wartość brutto | Producent |
|-----|--|------|-------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Jalowy zestaw do operacji biodra - Zestaw wertykalny , izolacja pionowa. Serweta weertykalna foliowa 330 cm x 240 cm z folia chirurgiczną 86 cm x 25 cm , workiem na płyny, kieszeniami; serweta na stół instrum. 190 x 150; serweta na stolik Mayo 145 x 80; 2 szt. serwetek do rąk o wymiarach 40 x 20 | szt. | 40 | | | | | |
| 2 | Jednorazowa folia chirurgiczna. 20cm x 10 cm (opak. 10 szt) folia służąca zabezpieczeniu pola operacyjnego wykonana z foli poliuretenowej zabezpieczona papierem silikonowym. Brzegi foli posiadające kolorowe oznaczenia ułatwiające aplikację jej na wyznaczone pole operacyjne, Folia powinna być rozciągliwa i elastyczna , posiadająca właściwości przepuszczania pary wodnej, bez lateksu. Folia powinna być owinięta w papier silikonowy. | szt. | 30 | | | | | |
| 3 | Jednorazowa folia chirurgiczna 30cm x 28 cm (opak. 10 szt) folia służąca zabezpieczeniu pola operacyjnego wykonana z foli poliuretenowej zabezpieczona papierem silikonowym. Brzegi foli posiadające kolorowe oznaczenia ułatwiające aplikację jej na wyznaczone pole operacyjne, Folia powinna być rozciągliwa i elastyczna , posiadająca właściwości przepuszczania pary wodnej, bez lateksu. Folia powinna być owinięta w papier silikonowy. | szt. | 50 | | | | | |

| | | | | | | |
|----|---|------|-------------|--|--------------|--|
| 4 | Jednorazowa folia chirurgiczna 45cm x 28 cm (opak. 10 szt) folia służąca zabezpieczeniu pola operacyjnego wykonana z foli poliuretenowej zabezpieczona papierem silikonowym. Brzegi foli posiadające kolorowe oznaczenia ułatwiające aplikację jej na wyznaczone pole operacyjne, Folia powinna być rozciągliwa i elastyczna , posiadająca właściwości przepuszczania pary wodnej, bez lateksu. Folia powinna być owinięta w papier silikonowy. | szt. | 60 | | | |
| 5 | Jednorazowa folia chirurgiczna. 60cm x 30cm (opak. 10 szt) folia służąca zabezpieczeniu pola operacyjnego wykonana z foli poliuretenowej zabezpieczona papierem silikonowym. Brzegi foli posiadające kolorowe oznaczenia ułatwiające aplikację jej na wyznaczone pole operacyjne, Folia powinna być rozciągliwa i elastyczna , posiadająca właściwości przepuszczania pary wodnej, bez lateksu. Folia powinna być owinięta w papier silikonowy. | szt. | 30 | | | |
| 6 | Serweta z laminatu jałowa. 90 cm x 75 cm z przylepcem, kolor niebieski, posiadająca właściwości absorpcyjne ,bardzo wysoką wytrzymałością na zrywanie | szt. | 440 | | | |
| 7 | Taśma medyczna 50cm x 9 cm Taśma do mocowania i zabezpieczenia serwet i drenów na bloku operacyjnym. Taśma ma dwie części (haczyków i pętelek), jedna pozwala na trwałe przyklejenie, a druga może być wielokrotnie mocowana. | szt. | 250 | | | |
| 8 | Taśma medyczna 25cm x 2cm Taśma do mocowania i zabezpieczenia serwet i drenów na bloku operacyjnym. Taśma ma dwie części (haczyków i pętelek), jedna pozwala na trwałe przyklejenie, a druga może być wielokrotnie mocowana. | szt. | 250 | | | |
| 9 | Jałowe fartuchy chirurgiczne typu PERFEKT PLUS wykonane z włókniny polipropylenowej oraz barierowego laminatu w częściach krytycznych, zabezpieczający operatora podczas mokrych i długich zabiegów, rekaw typu raglan zakończony niepylącym bezszwowym mankietem dokładnie opinającym nadgarstek. Fartuchy posiadające troki umożliwiającej wiązanie najpierw "na brudno" a następnie "na czysto" - specjalne jego założenie ma umożliwić asperytyczne ubranie operatora. Włókna afucha powinna mieć specjalne wykończenie nadające odporność na działanie środków z zawartością alkoholu. Rozmiary M, L, XL | szt. | 1500 | | | |
| 10 | Podkład jednorazowy chirurgiczny - niejajłowy na stół operacyjny 220cm x 90 cm | szt. | 1000 | | | |
| | | | Suma | | | |
| | | | | | w tym | |

podatek VAT : _____

Pakiet XI

| Lp. | Asortyment | Ilość | Cena netto | Wartość netto | Podatek VAT | Wartość brutto | Producent |
|--------------------|--|----------------|------------|---------------|-------------|----------------|-----------|
| 1 | Komplet SMS min. 40g niebieski, pod szyją lamówka w kolorze białym, krótki rękaw, 3 kieszonki, spodnie wiązane na troki, pakowany pojedynczo w folię, instrukcja użytkowania w każdym komplecie, zgodny z normą EN13795, dostępne rozmiary S do 4 XL | 10 000 szt. | | | | | |
| Suma | | | | | | | |
| w tym | | | | | | | |
| podatek VAT | | | | | | | |

