

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie

– Szpital Powiatowy im. Jana Pawła II

ul. Żeromskiego 28, 29-100 Włoszczowa

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ) pn:

na dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku

dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie

- Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II

Znak sprawy:

02/03/2023

Włoszczowa, dnia 06.03.2023 rok

I. Zamawiający:

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpital Powiatowy im. Jana Pawła II
ul. Żeromskiego 28, 29-100 Włoszczowa
telefon 041 38 83 828,

adres e-mail: zaopatrzenie@zozwloszczowa.pl

NIP 656 –18 – 55 908, REGON 000304295

Adres strony internetowej Zamawiającego: <http://www.zozwloszczowa.pl>

Godziny urzędowania: poniedziałek – piątek od 7:30 do 15:05

II. Adres strony internetowej, na której jest prowadzone postępowanie i na której będą udostępnione zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia

Adres platformy, za pomocą której należy złożyć ofertę oraz na której udostępnione będą zmiany i wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia (SWZ) oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/zoz_wloszczowa

III. Tryb udzielenia zamówienia publicznego:

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), zwanej dalej „ustawa Pzp”, oraz aktów wykonawczych do niej, o wartości zamówienia równej progowi unijnemu lub większej.
2. W sprawach nieuregulowanych zapisami niniejszej SWZ, stosuje się przepisy wspomnianej ustawy oraz aktów wykonawczych wydanych na podstawie ustawy.

IV. Rodzaj zamówienia:

Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.

V. Przedmiot zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem asortymentu, ilości oraz wymagań jakościowych wchodzących w zakres przedmiotu poszczególnych części zamówienia znajduje się w Zestawieniu sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku” – szczegółowy formularz asortymentowo cenowy stanowiący załącznik nr 1 pogrupowany w pakiety od **1 do 109 niniejszej** SWZ (pakiet nie podlega podziałowi).
3. Jeśli w przedmiocie zamówienia Zamawiający opisał materiały, urządzenia, technologie ze wskazaniem konkretnych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, to należy je traktować jako

przykładowe i Zamawiający dopuszcza zastosowanie przez Wykonawcę rozwiązań równoważnych stosownie do postanowień 99 ust 5 i 6 pzp. Kryterium równoważności stosowanym w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań jest spełnienie przez zaoferowane rozwiązania, co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych i funkcjonalnych, nie obniżających określonych standardów, niż te które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia. Wykonawca oferujący rozwiązania równoważne obowiązany jest udowodnić na etapie składania oferty, że oferowane rozwiązanie posiada parametry i cechy, o których mowa w zdaniu poprzednim. Brak wskazania proponowanych odpowiedników i opisu dotyczącego właściwości zastosowanych odpowiedników stanowi podstawę do odrzucenia oferty – art. 226 ust. 1 pkt 5) Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

4. Oferowany asortyment będący wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku (Dz.U. z 2022 r., poz.974) musi być dopuszczony do obrotu na zasadach określonych w ustawie o wyrobach medycznych.
5. **Kod CPV 33141000-0, Kod CPV 33692800-5, Kod CPV 33181520-3**

VI. Opis części zamówienia:

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety od nr 1 do 109 (pakiet nie podlega podziałowi).
2. Oferty można składać w odniesieniu do jednego lub większej liczby pakietów.
3. W przypadku, gdy oferta jednego wykonawcy, złożona na więcej niż jeden pakiet niniejszego postępowania, okaże się najkorzystniejsza, Zamawiający zawrze jedną umowę na realizację zamówienia publicznego.
4. W przypadku niepełnych opakowań ilości zaokrąglamy do jednego opakowania w górę.

VII. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia związanymi z realizacją zamówienia, Zamawiający nie żąda złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych.

VIII. Informacje o przewidywanych zamówieniach podobnych, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7) i 8):

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień podobnych.

IX. Pozostałe informacje:

1. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
2. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
3. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.
4. Zamawiający nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.
5. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
6. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

7. Zamawiający nie przewiduje szczegółowego określania w opisie przedmiotu zamówienia wymagań związanych z realizacją zamówienia, o których mowa w art. 94 ustawy Pzp.
8. Zamawiający nie stawia wymagań w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy w okolicznościach, o których mowa w art. 95 ustawy PZP oraz w zakresie zatrudnienia osób w art. 96 ust. 2 pkt. 2 ustawy PZP.
9. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
10. Zamawiający nie zamierza ustanowić dynamicznego systemu zakupów.
11. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej przez Wykonawców oraz udostępnienia w siedzibie Zamawiającego do sprawdzenia dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia.

X. Termin realizacji przedmiotu zamówienia:

1. Sukcesywne dostawy wg bieżących potrzeb zamawiającego do Apteki Szpitalnej na koszt Wykonawcy przez okres **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy.
2. Realizacja dostaw w terminie:
 - 72 godzin od daty złożenia pisemnego zamówienia przesłanego faxem lub e-mailem
 - **jest to termin maksymalny realizacji zamówienia.**

W przypadku, gdy w kryterium termin dostawy Wykonawca zaproponuje krótsze terminy realizacji zamówienia, to w ramach kontraktu będzie zobowiązany do realizacji dostaw w zaproponowanych terminach.

3. Zamówienia składane przez Zamawiającego będą wynikać z bieżących i uzasadnionych potrzeb, co jest równoważne z możliwością niezrealizowania przedmiotu zamówienia w ilościach określonych w załącznikach do SWZ. Ograniczenie to nie przekroczy 70 % wartości umowy.

XI. Warunki udziału w postępowaniu, podstawy wykluczenia, wykaz podmiotowych środków dowodowych.

XI.I W postępowaniu o udzielenie zamówienia mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 57 ustawy Pzp oraz art. 112 ust. 2 ustawy Pzp, tj.:

1) nie podlegają wykluczeniu;

2) spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:

a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym

Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.

b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej

Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.

c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej

posiadają ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia w wysokości min. 200.000,00 (słownie: dwieście tysięcy złotych).

d) zdolności technicznej lub zawodowej

Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że:

w okresie ostatnich trzech lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykonał należycie co najmniej dwa zamówienia polegające na dostawie sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku którego zakres obejmował dostawy lub usługi tożsame z zakresem zamówienia (pakietem/ami do którego/ych zamierza przystąpić wykonawca);

W przypadku złożenia przez Wykonawców dokumentów zawierających dane wyrażone w innych walutach niż PLN, zamawiający jako kurs przeliczeniowy waluty przyjmie średni kurs Narodowego Banku Polskiego (NBP) obowiązujący w dniu opublikowania ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Jeżeli w dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu NBP nie opublikuje informacji o średnim kursie walut, zamawiający dokona odpowiednich przeliczeń wg średniego kursu z pierwszego, kolejnego dnia, w którym NBP opublikuje ww. informacje.

XI.II Poleganie na zasobach innych podmiotów

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonują roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio 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
2. **Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby określa w szczególności:**
 - 1) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
 - 2) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
 - 3) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
3. Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, 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 **(Wykonawca zobowiązany będzie złożyć na wezwanie Zamawiającego zgodnie**

z art. 126 ust. 1 ustawy, podmiotowe środki dowodowe tych podmiotów, dotyczące braku podstaw wykluczenia z postępowania w takim samym zakresie, w jakim zobowiązany jest złożyć te dokumenty sam Wykonawca).

4. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełnienia 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.
5. 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.

XI.III Podstawy wykluczenia:

- 1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1-6 ustawy (obligatoryjne przesłanki wykluczenia) oraz 109 ust. 1 pkt 1 i 4 (fakultatywne przesłanki wykluczenia):**

- 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza

- w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
- 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Z postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku zamówienia o wartości równej lub przekraczającej wyrażoną w złotych równowartość kwoty dla robót budowlanych – 20 000 000 euro, a dla dostaw lub usług – 10 000 000 euro, wyklucza się także wykonawcę, który udaremnia lub utrudnia stwierdzenie przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywa ich pochodzenie, w związku z brakiem możliwości ustalenia beneficjenta rzeczywistego, w rozumieniu art. 2 ust. 2 pkt 1 ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 593 ze zm.).
3. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również Wykonawcę:
- a) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - b) 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;

4. Zamawiający wykluczy także z postępowania Wykonawców, wobec których zachodzą podstawy do wykluczenia o których mowa w 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 tj. Zamawiający wykluczy z postępowania:
 - a) Wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu Rady (WE) nr 765/2006 z dnia 18 maja 2006 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z sytuacją na Białorusi i udziałem Białorusi w agresji Rosji wobec Ukrainy (Dz. Urz. UE L 134 z 20.05.2006, str. 1, ze zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 765/2006”, i rozporządzeniu Rady (UE) nr 269/2014 z dnia 17 marca 2014 r. w sprawie środków ograniczających w odniesieniu do działań podważających integralność terytorialną, suwerenność i niezależność Ukrainy lub im zagrażających (Dz. Urz. UE L 78 z 17.03.2014, str. 6, ze zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 269/2014” albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;
 - b) Wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;
 - c) Wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 120) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
5. W przypadku Wykonawcy wykluczonego na podstawie pkt 4 powyżej Zamawiający odrzuca ofertę takiego Wykonawcy, nie zaprasza go do złożenia oferty wstępnej, oferty podlegającej negocjacom, oferty dodatkowej, oferty lub oferty ostatecznej, nie zaprasza go do negocjacji, a także nie prowadzi z takim Wykonawcą negocjacji, odpowiednio do trybu stosowanego do udzielenia zamówienia publicznego oraz etapu prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

XI.IV PROCEDURA SAMOOCZYSZCZENIA

1. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 ustawy Pzp lub art. 109 ust. 1 pkt 1 i 4 ustawy Pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
 - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
 - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
 - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
2. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 1, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 1, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.
3. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
4. W celu skorzystania z instytucji „samooczyszczenia”, Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia stosownych informacji w oświadczeniu stanowiącym załącznik nr 3 do Specyfikacji.

XI.V. Wykaz oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz postaw do wykluczenia - informację wstępne

1. Zamawiający zgodnie z art. 139 ust. 1 ustawy Pzp informuje, że najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.
2. Ocena spełniania podstaw wykluczenia z Postępowania, zostanie dokonana zgodnie z formułą „podlega – nie podlega”, w oparciu o przedłożone przez Wykonawcę oświadczenie i dokumenty, o których mowa w rozdz. XI.VII.

XI.VI Wykaz oświadczeń lub dokumentów, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu wraz z ofertą

1. **W zakresie wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 57 ustawy Pzp, Wykonawca przedkłada:**
 - a) **oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu** – podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie, Wykonawca składa w formie jednolitego dokumentu, stanowiącego **Załącznik nr 3 do Specyfikacji (formularz JEDZ)**;
2. **W zakresie potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z Postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp, Wykonawca przedkłada:**
 - a) **oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania** – wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie Wykonawca składa w formie jednolitego dokumentu, stanowiącego **Załącznik nr 3 do Specyfikacji (formularz JEDZ)**.

XI.VII Podmiotowe środki dowodowe (oświadczenia i dokumenty potwierdzające okoliczności, o których mowa w art. 124 ustawy pzp, składane na wezwanie zamawiającego):

1. **Zamawiający, wezwie do złożenia:**
 - 1) **Dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu:**
 - a) **informacji z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
 - b) **odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy.
 - c) **zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
 - d) **zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych

- składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności,
- e) **oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
- art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP,
 - art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP,
- Przedmiotowe oświadczenia należy złożyć na formularzu, którego wzór stanowi załącznik nr 7 do Specyfikacji.
- f) **oświadczenia 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. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, 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 – **wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 6 do Specyfikacji.**
- g) – wykazu dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których usługi zostały wykonane lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie. Dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego usługi zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli Wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie Wykonawcy. W przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy. Wykaz dostaw stanowi załącznik nr 4 do SWZ. Wymagane jest wykazanie co najmniej dwóch zamówień polegającego na dostawie sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku, którego zakres obejmował dostawy lub usługi tożsame z zakresem zamówienia (pakietem/ami do którego/ych zamierza przystąpić wykonawca);
- h) dokumentów potwierdzających, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia (preferowana opłacona polisa lub certyfikat ubezpieczeniowy) potwierdzających, że Wykonawca jest ubezpieczony na sumę gwarancyjną nie mniejszą niż: **200 000,00 PLN.**

2. Wykonawca nie będzie obowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub brak podstaw wykluczenia, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia a wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność lub 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 (t.j. Dz. U. z 2023r., poz. 57) lub podmiotowych środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp.

3. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
4. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia lub spełniania warunków udziału w postępowaniu, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:
 - 1) Rozdziale XI.VII. ust. 1 pkt. 1 lit. a - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy;
 - 2) Rozdziale XI.VII ust. 1 pkt. 1 lit b, c, d – zaświadczenia, o którym mowa w ust. 1 pkt 1 lit. c), zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. d), lub odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. b) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
 - b) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury
6. Dokumenty, o których mowa w ust. 1 pkt. 1 lit. a, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem. Dokument, o którym mowa w ust. 1 pkt. 1 lit. b, c i lit. d., powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem.
7. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 1 pkt. 1 lit. a, c i lit. d, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub

miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Postanowienia ust. 6 stosuje się odpowiednio.

8. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. XI.VI SWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 124 ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą, wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba, że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
9. W zakresie nieuregulowanym ustawą p.z.p. 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 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.

XI.VIII Informacja dla wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (spółki cywilne/konsorcja)

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 XI.VI i XI.VII 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 (Załącznik nr 8).**
4. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

XI.IX Podwykonawcy

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.

XII. Oferta

XII.I Oświadczenia i dokumenty, jakie powinni dostarczyć Wykonawcy wraz z ofertą.

1. **oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu** i braków podstaw do wykluczenia – podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie, Wykonawca składa w formie jednolitego dokumentu,
2. wypełniony i podpisany formularz ofertowy (*zgodny ze wzorem, stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ*) zawierający w szczególności: wskazanie oferowanego przedmiotu zamówienia, cenę ryczałtową netto, wartość podatku VAT, łączną cenę ofertową brutto, zobowiązanie dotyczące terminu realizacji zamówienia, oświadczenie o okresie związania ofertą oraz o akceptacji wszystkich postanowień wzoru umowy bez zastrzeżeń,
3. wyceniony i podpisany formularz asortymentowo-cenowy, (*stanowiący załącznik nr 1 do SWZ*),
4. dowód wniesienia wadium.
5. w przypadku gdy wykonawcę reprezentuje pełnomocnik – pełnomocnictwo określające zakres umocowania pełnomocnika,
6. w przypadku oferty składanej przez wykonawców, którzy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia (w szczególności członków konsorcjum oraz wspólników spółki cywilnej) – aktualny dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika do reprezentowania w/w wykonawców w postępowaniu lub do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy lub umowę regulującą współpracę i zasady reprezentacji podmiotów występujących wspólnie w szczególności umowę spółki cywilnej.
7. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby.

XII.II 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**. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, **kwalifikowany podpis elektroniczny** Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.
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 przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
3. Oferta powinna być:
 - a. sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim,
 - b. złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem platformazakupowa.pl,

- c. podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym 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".
 5. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES.
 6. 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.
 7. 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.
 9. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
 10. 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.
 11. Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 ustęp 2 Ustawy 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.
 12. 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.

XIII. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami, informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej.

XIII.I. Informacje Ogólne

1. Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami jest:
mgr Maria Nowak – Kierownik Apteki Szpitalnej – tel; 41 38 83 760 - pod względem merytorycznym od pn. do pt. w godzinach 9:00 – 14:00;
mgr Joanna Szwarc / mgr Joanna Krzyzińska – Dział Obsługi Administracyjno-Technicznej - w sprawach proceduralnych tel. 41 3883837 informacje dotyczące postępowania udzielane są od pn. do pt. w godzinach 9:00 – 14:00, email zaopatrzenie@zozwloszczowa.pl.
2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zoz_wloszczowa
3. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania komunikacja między zamawiającym a wykonawcami w zakresie:
 - a) przesyłania Zamawiającemu pytań do treści SWZ;
 - b) przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia podmiotowych środków dowodowych;
 - c) przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia/poprawienia/uzupełnienia oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
 - d) przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
 - e) przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dot. treści przedmiotowych środków dowodowych;
 - f) przesyłania odpowiedzi na inne wezwania Zamawiającego wynikające z ustawy - Prawo zamówień publicznych;
 - g) przesyłania wniosków, informacji, oświadczeń Wykonawcy;
 - h) przesyłania odwołania/inne
- odbywa się za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.
4. 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.
5. 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 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.
6. 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.

7. Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 grudnia 2020r. 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. z 2020r. poz. 2452), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na 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. Szyfrowanie na platformazakupowa.pl odbywa się za pomocą protokołu TLS 1.3.
 - 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.
8. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
 - a. akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - b. zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej [pod linkiem](#).
9. **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 przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
10. 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/45-instrukcje>

11. Formaty danych postaci elektronicznej oświadczeń i dokumentów

1. **Formaty plików wykorzystywanych przez wykonawców powinny być zgodne z “OBWIESZCZENIEM PREZESA RADY MINISTRÓW z dnia 9 listopada 2017 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu 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”.**
2. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .xls .jpg (.jpeg) **ze szczególnym wskazaniem na .pdf**

3. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów:
 - a. .zip
 - b. .7Z
4. Wśród formatów powszechnych a **NIE występujących** w rozporządzeniu 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 max 10MB, oraz na ograniczenie wielkości plików podpisywanych w aplikacji eDoApp służącej do składania podpisu osobistego, który wynosi max 5MB.
6. Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu, zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na format .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym PAdES.
7. Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
8. Zamawiający zaleca aby w przypadku podpisywania pliku przez kilka osób, stosować podpisy tego samego rodzaju. Podpisywanie różnymi rodzajami podpisów np. osobistym i kwalifikowanym może doprowadzić do problemów w weryfikacji plików.
9. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
10. Zaleca się, aby komunikacja z wykonawcami odbywała się tylko na Platformie za pośrednictwem formularza "Wyślij wiadomość do zamawiającego", nie za pośrednictwem adresu email.
11. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
12. Ofertę należy przygotować z należytą starannością i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosków.
13. Podczas podpisywania plików zaleca się stosowanie algorytmu skrótu SHA2 zamiast SHA1.
14. Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
15. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
16. 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 w postępowaniu.
17. **Zamawiający informuje, iż w przypadku jakichkolwiek wątpliwości związanych z zasadami korzystania z Platformy, Wykonawca winien skontaktować się z dostawcą tego rozwiązania teleinformatycznego pod nr infolinii +48 22 101 02 02 (infolinia dostępna w dni robocze, w godzinach 8.00-17.00) e-mail: cwk@platformazakupowa.pl**

XIII.II. Złożenie oferty w postępowaniu.

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zoz_wloszczowa do dnia 12.04.2023 r. do godziny 10:00.
2. Termin związania ofertą upływa w dniu 10.07.2023 r.
3. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
4. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
5. 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 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 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.
6. 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.
7. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

XIII.III Otwarcie ofert

1. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. 12.04.2023 r. godzina 11:00.
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” .
6. W przypadku ofert, które podlegają negocjacjom, zamawiający udostępnia informacje, o których mowa w ust. 5 pkt 2, niezwłocznie po otwarciu ofert ostatecznych albo unieważnieniu postępowania.

Zgodnie z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych 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.

XIV Dokumentacja przetargowa

Zawartość dokumentacji przetargowej:

Specyfikacja Warunków Zamówienia wraz z załącznikami:

- Załącznik nr 1 – zestawienie sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku – Szczegółowy Formularz asortymentowo – cenowy pakiety **od 1 do 109**;
- Załącznik nr 1a – wadium
- Załącznik nr 2 - formularz ofertowy;
- Załącznik nr 3 - oświadczenie w formie jednolitego dokumentu;
- Załącznik nr 4 – wykaz wykonanych lub wykonywanych dostaw;
- Załącznik nr 5 – Istotne postanowienia umowy;
- Załącznik nr 6 – Grupa Kapitałowa
- Załącznik nr 7 – Oświadczenie dot. aktualności informacji
- Załącznik nr 8 – oświadczenie wykonawców

XV Wadium:

1. Wykonawca przystępujący do postępowania zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert.
2. Wymagana kwota wadium wynosi **82 214,69** zł. (słownie: osiemdziesiąt dwa tysiące dwieście czternaście złotych i 69/100). Wysokość wadium na poszczególne części zamówienia określa tabela „Wadium” - w załączniku nr 1a” w Zestawieniu specyfików stanowiącym załącznik nr 1a do SWZ.
3. Wadium może być wnoszone według wyboru Wykonawcy w jednej lub kilku następujących formach:
 - 1) pieniądzu;
 - 2) gwarancjach bankowych;
 - 3) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2020 r. poz. 299 ze zm.).
4. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem:

na rachunek bankowy Zamawiającego

83 1130 1192 0027 6003 7320 0012

na przelewie należy umieścić informację „wadium” Znak sprawy: 02/03/2023

5. Wniesienie wadium w pieniądzu przelewem na rachunek bankowy wskazany przez Zamawiającego będzie skuteczne z chwilą uznania tego rachunku bankowego kwotą wadium (jeżeli wpływ środków pieniężnych na rachunek bankowy wskazany przez zamawiającego nastąpi przed upływem terminu składania ofert).

6. Jeżeli wadium jest wnoszone w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy, Wykonawca przekazuje zamawiającemu oryginał gwarancji lub poręczenia, w postaci elektronicznej.
7. W przypadku wadium wniesionego w pieniądzu oraz z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy, jeżeli wadium będzie wniesione w tych formach, musi wynikać, że wadium zabezpiecza ofertę Wykonawcy złożoną w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego – Znak sprawy: 02/03/2023.
8. Zgodnie z art. 98 ust. 6 ustawy Pzp Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, a w przypadku wadium wniesionego w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp, występuje odpowiednio do gwaranta lub poręczyciela z żądaniem zapłaty wadium, jeżeli:
 - 1) Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 107 ust. 2 lub art. 128 ust. 1 ustawy Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył podmiotowych środków dowodowych lub przedmiotowych środków dowodowych potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 57 lub art. 106 ust. 1 ustawy Pzp, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, innych dokumentów lub oświadczeń lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 223 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez Wykonawcę jako najkorzystniejszej;
 - 2) Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - b) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy;
 - 3) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, którego oferta została wybrana.
9. Z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp musi wynikać bezwarunkowe, nieodwołalne i na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, zobowiązanie gwaranta lub poręczyciela do zapłaty na rzecz zamawiającego kwoty określonej w gwarancji lub poręczeniu, w okolicznościach, o których mowa w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp,
10. Gwarancje i poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp podlegać muszą prawu polskiemu. Wszystkie spory dotyczące gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp będą rozstrzygane zgodnie z prawem polskim przez sądy polskie. W przypadku, gdy Wykonawca wnosi wadium w formie gwarancji lub poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp w języku innym niż język polski, dokument gwarancji lub poręczenia należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Gwarancje i poręczenia podlegać muszą prawu polskiemu, a wszystkie spory odnośnie gwarancji poręczeń będą rozstrzygane zgodnie z prawem polskim i poddane jurysdykcji sądu właściwego dla siedziby Zamawiającego.
11. Na podstawie art. 450 ust. 4 Pzp w przypadku wniesienia wadium w pieniądzu Wykonawca może wyrazić zgodę na zaliczenie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia.
12. Z treści gwarancji (poręczenia) musi jednoznacznie wynikać **bezwarunkowe nieodwołalne i na pierwsze pisemne** żądanie zgłoszone przez zamawiającego, zobowiązanie gwaranta (poręczyciela) do zapłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 98 ust. 6 PZP. Ponadto powinien być wskazany termin obowiązywania gwarancji (poręczenia), który nie może być krótszy niż termin związania ofertą.

XVI Zabezpieczenie należytego wykonania umowy:

Zamawiający nie wymaga wnoszenia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVII Kryteria oceny ofert:

1. Do oceny ofert przyjmuje się następujące kryteria:

Cena danej części zamówienia brutto – wartość kryterium – 60 %

Podstawą oceny jest cena zamówienia brutto zaproponowana przez Wykonawcę w formularzu ofertowym (załącznik nr 2 do SWZ).

Kryterium ceny – (Kc).

$$Kc = \frac{\text{Najniższa łączna cena danej części zamówienia brutto spośród nieodrzuconych ofert}}{\text{Łączna cena danej części zamówienia brutto w badanej nieodrzuconej ofercie.}} \times 100 \times 60\%$$

Maksymalna ilość punktów do uzyskania w kryterium „Cena” wynosi – 60 pkt. Zamawiający wyliczy liczbę punktów uzyskanych przez poszczególne oferty w oparciu o ww. wzór z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

W formularzu ofertowym Oferent przedstawi całkowitą wartość netto, podatek VAT oraz wartość brutto. Cena oferty winna zawierać wszelkie koszty związane z dostawą towaru. Jeżeli Wykonawca stosuje rabaty to należy je uwzględnić w cenie oferty.

Sposób wyliczania ceny w formularzu ofertowo – cenowym:

1. ilość (kolumna nr 7) x cena jednostkowa netto (kolumna nr 8) = wartość ogółem netto (kolumna nr 10),
2. wartość ogółem netto (kolumna nr 10) x stawka podatku VAT (kolumna nr 11) = wartość podatku VAT (kolumna nr 12),
3. wartość ogółem netto (kolumna nr 10) + wartość podatku VAT (kolumna nr 12) = wartość ogółem brutto (kolumna nr 13),
4. wartość ogółem brutto (kolumna nr 13) / ilość (kolumna nr 7) = cena jednostkowa brutto (kolumna nr 9),

Kryterium termin realizacji zamówienia – 40%

Zamawiający wymaga, aby dostawa towaru była realizowana w następującym terminie nie dłuższym niż:

- 72 godziny od momentu złożenia zamówienia

Wykonawca w formularzu ofertowym może określić krótszy termin realizacji zamówienia, za który może uzyskać dodatkowe punkty w przedmiotowym kryterium.

Minimalne terminy realizacji zamówienia, za który można otrzymać maksymalną liczbę punktów wynosi:

- 24 godziny od momentu złożenia zamówienia;

Maksymalna ilość uzyskanych punktów w kryterium termin wynosi 40 pkt.

Punkty zostaną przyznane wg. następujących zasad:

w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia;	40 punktów
w ciągu 48 godzin od złożenia zamówienia;	20 punktów
w ciągu 72 godzin od złożenia zamówienia;	0 punktów

Oferta najkorzystniejsza:

1. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą łączną liczbę punktów obliczoną na podstawie zsumowania liczby punktów uzyskanych w poszczególnych kryteriach oceny ofert (cena danej części zamówienia + termin).
2. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający wybiera spośród tych ofert ofertę, która otrzymała najwyższą ocenę w kryterium o najwyższej wadze.
3. Jeżeli oferty otrzymały taką samą ocenę w kryterium o najwyższej wadze, zamawiający wybiera ofertę z najniższą ceną lub kosztem.
4. Jeżeli nie można dokonać wyboru oferty w sposób, o którym mowa powyżej, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę lub koszt.
5. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą oferować cen lub kosztów wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
6. **Wszelkie rozliczenia pomiędzy zamawiającym a wykonawcą dokonywane będą wyłącznie w złotych polskich.**

XVIII Opis sposobu obliczania i podania ceny

Przez cenę – należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 9 maja 2014 roku, o informowaniu o cenach towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 168).

Zamawiający wymaga by cena ostateczna oferty była podana w złotych polskich brutto – cyfrowo i słownie z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Obowiązkiem składającego ofertę jest:

1. Wykonawca uwzględniając wszystkie wymagania, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia, powinien w cenie brutto ująć wszelkie koszty niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia oraz uwzględnić inne opłaty i podatki, a także ewentualne upusty i rabaty zastosowane przez Wykonawcę.

2. Cena brutto za realizację zamówienia zostanie przedstawiona w składanej Ofercie z dokładnością do 2 miejsc po przecinku (wzór Formularz ofertowy załącznik nr 2).
3. Ostateczna cena oferty, obejmuje wartość przedmiotu zamówienia wraz z właściwą zgodną z obowiązującymi przepisami prawa stawką podatku VAT – ewentualny błąd w tym zakresie będzie stanowił podstawę do odrzucenia oferty, jako zawierającej błąd w obliczeniu ceny.
4. Każdy z Wykonawców może zaproponować tylko jedną cenę.

XIX Odrzucenie oferty

Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli:

- 1) została złożona po terminie składania ofert;
- 2) została złożona przez wykonawcę:
 - a. podlegającego wykluczeniu z postępowania;
 - b. niespełniającego warunków udziału w postępowaniu,
 - c. który nie złożył w przewidzianym terminie oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1, lub podmiotowego środka dowodowego, potwierdzających brak podstaw wykluczenia lub spełnianie warunków udziału w postępowaniu, przedmiotowego środka dowodowego, lub innych dokumentów lub oświadczeń;
- 3) jest niezgodna z przepisami ustawy;
- 4) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów;
- 5) jej treść jest niezgodna z warunkami zamówienia;
- 6) nie została sporządzona lub przekazana w sposób zgodny z wymaganiami technicznymi oraz organizacyjnymi sporządzania lub przekazywania ofert przy użyciu środków komunikacji elektronicznej określonymi przez zamawiającego;
- 7) została złożona w warunkach czynu nieuczciwej konkurencji w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji;
- 8) zawiera rażąco niską cenę lub koszt w stosunku do przedmiotu zamówienia;
- 9) została złożona przez wykonawcę niezaproszonego do składania ofert;
- 10) zawiera błędy w obliczeniu ceny lub kosztu;
- 11) wykonawca w wyznaczonym terminie zakwestionował poprawienie omyłki, o której mowa w art. 223 ust. 2 pkt 3;
- 12) wykonawca nie wyraził pisemnej zgody na przedłużenie terminu związania ofertą;
- 13) wykonawca nie wyraził pisemnej zgody na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą;
- 14) wykonawca nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wnioszek o zwrot wadium w przypadku, o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3;
- 15) oferta wariantowa nie została złożona lub nie spełnia minimalnych wymagań określonych przez zamawiającego, w przypadku gdy zamawiający wymagał jej złożenia;
- 16) jej przyjęcie naruszałoby bezpieczeństwo publiczne lub istotny interes bezpieczeństwa państwa, a tego bezpieczeństwa lub interesu nie można zagwarantować w inny sposób;
- 17) obejmuje ona urządzenia informatyczne lub oprogramowanie wskazane w rekomendacji, o której mowa w art. 33 ust. 4 ustawy z dnia 5 lipca 2018 r. o krajowym systemie cyberbezpieczeństwa (Dz. U. poz. 1560), stwierdzającej ich negatywny wpływ na bezpieczeństwo publiczne lub bezpieczeństwo narodowe;

- 18) została złożona bez odbycia wizji lokalnej lub bez sprawdzenia dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia dostępnych na miejscu u zamawiającego, w przypadku gdy zamawiający tego wymagał w dokumentach zamówienia.

XX Wybór wykonawcy i zawarcie umowy

Wybór wykonawcy:

Zamawiający podpisze umowę z wykonawcą, który:

1. Złożył ofertę odpowiadającą wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji,
2. Przedłożył ofertę najkorzystniejszą z punktu widzenia kryteriów przyjętych w niniejszym postępowaniu,

Ogłoszenie wyników postępowania:

Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomia Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:

- a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), siedzibę i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru, a także nazwy (firmy), siedziby i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierającym punktacje przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
- b) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- c) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia podając uzasadnienie faktyczne i prawne;

Zawarcie umowy:

Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty.

XXI Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawartej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Projekt istotnych postanowień umowy stanowi załącznik Nr 5.

XXII Środki ochrony prawnej

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy
 - zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;

4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
5. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
6. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej (zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej) określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp. (art 505-590)

XXIII KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpital Powiatowy im. Jana Pawła II, ul. Żeromskiego 28 , 29-100 Włoszczowa, tel.(41)3883765, e-mail: dane.osobowe@zozwloszczowa.pl;**
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b i c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na „**dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II** ” Znak sprawy: **02/03/2023**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm., dalej - ustawa PZP);
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO ***;

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - 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.

* **Wyjaśnienie:** informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.

** **Wyjaśnienie:** skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

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

Załączniki do SWZ:

Specyfikacja Warunków Zamówienia wraz z załącznikami:

Załącznik nr 1 – zestawienie sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku
szczegółowy formularz asortymentowo-cenowy;

Załącznik nr 1a – wadium;

Załącznik nr 2 – formularz ofertowy;

Załącznik nr 3 – oświadczenie w formie jednolitego dokumentu;

Załącznik nr 4 – wzór wykazu dostaw;

Załącznik nr 5 – Istotne postanowienia umowy;

Załącznik nr 6 – Grupa Kapitałowa;

Załącznik nr 7 – Oświadczenie dot. aktualności informacji;

Załącznik nr 8 – oświadczenie wykonawców.

Zatwierdził

Zestawienie sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku - Szczegółowy Formularz asortymentowo-cenowy

PAKIET NR 1												
Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zatyczki do cewników Foley stożkowa (sterylna)			szt.	1 500						
2.		Uchwyt standardowy do worków na mocz			szt.	400						
3.		Woreczki na mocz dla noworodków – jałowe (dla chłopców i dziewczynek)			szt.	800						
4.		Cewnik Couvelaire		10	szt.	10						
5.		Cewnik Couvelaire		12	szt.	10						
6.		Cewnik Couvelaire		14	szt.	10						
7.		Cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV (elastyczny)		8	szt.	10						
8.		Cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV (elastyczny)		10	szt.	40						
9.		Cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV (elastyczny)		12	szt.	10						
10.		Cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV (elastyczny)		14	szt.	40						

11.	Cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV (elastyczny)		16	szt.	40						
12.	Cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV (elastyczny)		18	szt.	40						
13.	Cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV (elastyczny)		20	szt.	40						
14.	Cewnik Pezzer wykonany z wysokiej klasy lateksu, wymaga się opakowania folia-papier		26	szt.	30						
15.	Cewnik Pezzer wykonany z wysokiej klasy lateksu, wymaga się opakowania folia-papier		28	szt.	30						
16.	Cewnik Pezzer wykonany z wysokiej klasy lateksu, wymaga się opakowania folia-papier		30	szt.	30						
17.	Cewnik Pezzer wykonany z wysokiej klasy lateksu, wymaga się opakowania folia-papier		32	szt.	30						
18.	Zestaw do lewatywy, poj. 1750 ml ,dren dł. 120 cm. Czysty mikrobiologicznie , pakowane pojedynczo z kanką i miękkim drenem			szt.	1000						
19.	Łopatka do języka drewniana Sterylne, pakowane pojedynczo			op	50						
20.	Zaciskacz do pępowiny sterylne lub mikrobiologicznie czysty			szt	10						

21.	Strzykawka z dodatkowym uszczelnieniem poj. 5 ml. Z żelem znieczulającym zawierającym środki bakteriobójcze (glukonianchloroheksydyny, hydrobenzoesan metylu i propylu), data ważności i skład chemiczny na indywidualnej strzykawce – sterylne – opakowanie papier, folia lub opakowanie harmonijkowe. 1 op = 50 szt			op	20						
22.	Strzykawka z dodatkowym uszczelnieniem poj. 10 ml. Z żelem znieczulającym zawierającym środki bakteriobójcze (glukonianchloroheksydyny, hydrobenzoesan metylu i propylu), data ważności i skład chemiczny na indywidualnej strzykawce – sterylne – opakowanie papier, folia lub opakowanie harmonijkowe. 1 op = 25 szt			op	20						
23.	Cewnik do tlenu Wąsy, długość ok. 200cm			szt	2500						
24.	Dren - wężyk do maski tlenowej	210cm +/- 10cm		szt	1000						
25.	Cewnik Foley dwudrożny z końcówką Tieman	14		szt	20						
26.	Cewnik Foley dwudrożny z końcówką Tieman	16		szt	100						
27.	Cewnik Foley dwudrożny z końcówką Tieman	18		szt	100						
28.	Cewnik Foley dwudrożny z końcówką Tieman	20		szt	20						
29.	Cewnik Foley trójdrożny (pokryty silikonem),z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	18		szt	20						
30.	Cewnik Foley trójdrożny (pokryty silikonem),z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	20		szt	30						
31.	Cewnik Foley trójdrożny (pokryty silikonem),z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	22		Szt.	30						
					razem						

PAKIET NR 2

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Dreny do ssaków sterylne jednorazowe Końcówki żeńskie doklejane, elastyczne ,o stałej średnicy, na końcu drenu dodatkowa zatyczka chroniąca światło drenu przed zabrudzeniem.		Ch30 dł 3000m m	szt	1000						
2.		Zestaw do punkcji opłucnej jamy otrzewnej z jednokierunkowym zaworem automatycznym i igła punkcyjną typu Veress			szt	100						
3.		Zestaw do punkcji opłucnej jamy otrzewnej z jednokierunkowym zaworem automatycznym, z zestawem trzech igieł punkcyjnych x 10sztuk		14,16, 19G	szt	30						
4.		Końcówka do ssaka sterylna typ Yankauer.		Ch: 10,12, 18,22, 24,28, 30	szt	960						
5.		Zestaw do odsysania z pola operacyjnego ssąca końcówka ortopedyczna o kilku elementowej konstrukcji z wbudowanym w rączkę specjalnym filtrem automatycznie wychytującym wszelkie zanieczyszczenia stałe, wraz z drenem łączącym Długość końcówki 20 - 23 cm, w zestawie dodatkowy filtr			szt	500						
						razem						

PAKIET NR 3

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Mata wysokochłonna z włókniny absorbcja 4,3/m2, mata antypoślizgowa jedna warstwa zapewnia stabilność. Rozmiar 90cm x 50m. Rolka do wycinania według potrzeb, brzegi nie strzępiące, łatwa do usunięcia			op	10						
						razem						

PAKIET NR 4

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Siatki do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, sterylne, polipropylenowe, niewchłaniające, makroporowate, lekkie.- wykonane z włókna monofilamentowego z wplecioną niebieską nicią- gramatura 48g/m2 (+/- 10%)- całkowita grubość 0,56 mm (+/- 10%)- porowatość 91% (+/-10%)- wielkość porów 2,76 mm- nić bezbarwna i niebieska o grubości 120µm- pakowane po 5 szt.- rozmiary do wyboru		10x15	szt	70						

2.	Siatki do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, sterylne, polipropylenowe, niewchłaniające, makroporowate, lekkie.- wykonane z włókna monofilamentowego z wplecioną niebieską nicią- gramatura 48g/m2 (+/- 10%)- całkowita grubość 0,56 mm (+/- 10%)- porowatość 91% (+/-10%)- wielkość porów 2,76 mm- nić bezbarwna i niebieska o grubości 120µm- pakowane po 5 szt.- rozmiary do wyboru		15x15	szt	30						
3.	Siatki kompozytowe wewnątrztrzewnowe - wykonane w 100% z polipropenu prasowanego termicznie, z jednej strony pokryte silikonem, nieprzylegające z możliwością bezpośredniego położenia na jelita - gramatura 70 g/m2 - grubość 1 mm - wielkość owalnych porów 1 mm - kształt prostokąta		15x17 cm	szt	2						
4.	Siatki kompozytowe wewnątrztrzewnowe - wykonane w 100% z polipropenu prasowanego termicznie, z jednej strony pokryte silikonem, nieprzylegające z możliwością bezpośredniego położenia na jelita - gramatura 70 g/m2 - grubość 1 mm - wielkość owalnych porów 1 mm - kształt prostokąta		20x30 cm	szt	2						
5.	Ultracienki implant złożony stosowany śródtrzewnowo w leczeniu zaburzeń w obrębie jamy brzusznej, w szczególności przepuklin pępkowych, w nadbrzuszu, małych przepuklin po troakarze po zabiegach laparoskopowych.- możliwość używania w operacjach z dostępem przez laparotomię jak i laparoskopowym- gramatura 48g/m2- pakowane po 2 szt.		średni ca 5 cm	szt	2						
					razem						

PAKIET NR 5

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Cewnik Nelaton wykonany z medycznego PCV (elastyczny) długości 40 cm		6	Szt.	50						
2.		Cewnik Nelaton wykonany z medycznego PCV (elastyczny) długości 40 cm		7	Szt.	15						
3.		Cewnik Nelaton wykonany z medycznego PCV (elastyczny) długości 40 cm		8	Szt.	50						
4.		Cewnik Nelaton wykonany z medycznego PCV (elastyczny) długości 40 cm		10	Szt.	50						
5.		Cewnik Nelaton wykonany z medycznego PCV (elastyczny) długości 40 cm		12	Szt.	50						
6.		Cewnik Nelaton wykonany z medycznego PCV (elastyczny) długości 40 cm		16	Szt.	50						
7.		Cewnik Nelaton wykonany z medycznego PCV (elastyczny) długości 40 cm		18	Szt.	50						
8.		Worki do tygodniowej zbiórki moczu z zastawką i portem do pobierania próbek moczu ,skala co 25ml. Do 100ml i co 100 ml do 2000ml.			Szt.	20						
9.		Zestaw do diurezy godzinowej- zastawki antyzwrotne- bezigłowy port do pobierania próbek- konstrukcja z komorą umieszczona nad workiem			Szt.	10						

razem

PAKIET NR 6

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do cewnikowania żył centralnych 1-światłowy, posiadający cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem o średnicy G 16 (1,1 x 1,7 mm) długości 30 cm, matowy ze znacznikiem długości, widoczny w promieniach RTG, posiadający stałe i ruchome skrzydełka mocujące, przezroczysty dren z zaciskiem ślizgowym do krótkotrwałych przerw we wlewach. Posiadający odporną na zginanie metalową prowadnicę wykonaną z Nitinolu z końcówką J o średnicy 0,89 mm, długości 70 mm,- rozszerzadło (dopasowane do każdego rodzaju cewnika), trzy częściowa strzykawka 5 ml, kabel do identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG, zatyczka mocująca, igłę ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie prowadnicy do naczynia bez odłączania strzykawki.			szt	200						
2.		Zestaw do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego z cewnikiem typu Foley z rozrywalną kaniulą z tworzywa sztucznego (kaniula z metalu dł. 12cm, średnica 5,4mm, cewnik typu Foley wykonany z poliuretanu z otwartym zakończeniem, dł. 65cm). Nie wymaga się w zestawie worka na mocz, plastra mocującego, skalpela i zacisku. x 25 szt.		F 12 – 14 –F 16-18	op	1						

3.	<p>Precyzyjny regulator przepływu dla infuzji grawitacyjnej - kompletny zestaw z aparatem infuzyjnym posiadający 15 µm filtr płynu; przezroczysty mocny kołec zintegrowany z sztywną górną częścią komory kroplowej z zamontowanym na tym elemencie odpowietrznikiem/filtrem powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,99% zabezpieczonym koszulką kontaminacyjną, dolna część komory kroplowej elastyczna; stały przepływ kroplowy który zabezpiecza regulator szczelinowy; regulacja niezależna od drenu; zakres regulacji od 0-250ml z funkcją „max”; zacisk przesuwany-odcinający dla krótkich przerw w infuzji umiejscowiony pomiędzy regulatorem a komorą kroplową ; skala w kształcie koła obsługiwana jedną ręką zintegrowana z uchwytem o dł. min. 80mm; końcówka luer-lock; długość drenu 150-210 cm. Zestaw bez zawartości DEHP i lateksu potwierdzone fabrycznie nadrukowanymi piktogramami na opakowaniu. Sterylny.</p>				300						
4.	<p>Precyzyjny regulator przepływu dla infuzji grawitacyjnej - kompletny zestaw z aparatem infuzyjnym posiadający 15 µm filtr płynu; stały przepływ kroplowy; regulacja niezależna od drenu; zakres regulacji od 0-250ml; zacisk przesuwany dla krótkich przerw w infuzji; skala w kształcie koła obsługiwana jedną ręką; końcówka lock; z zastawką bezigłową na drenie do dodatkowych wstrzyknięć; długość drenu 150-210 cm. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają przedostawaniu się niebezpiecznych substancji do otoczenia; sterylne.</p>				700						

5.	Transparentny opatrunek foliowy, jałowy, do wkluc obwodowych; dobrze tolerowany, nie powodujący maceracji, trwale i dobrze przylegający do skóry, do podtrzymywania kateterów z wycięciem w kształcie dziurki od klucza, o współczynniku paroprzepuszczalności MVTR powyżej 11 000 g/m ² /37°C/24h; z klejem akrylowym naniesionym w formie siateczki. Rozmiar 9cm x12cm i 7cm x 9cm..	Op1-op to 50 szt	7 cm x 9 cm	op	20							
					razem							

PAKIET NR 7

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Butelka apteczna		1000 ml	szt	100						
2.		Butelka apteczna		500 ml	szt	25						
3.		Nakrętki polietylenowe białe		średnica 28 mm	szt	500						
4.		Unguator – Tuby		100/140x10	op	40						
5.		Sygnatury Rp pomarańczowe		5,8 x 21 cma 500 szt	op	5						
6.		Gumki recepturowe grube		a 1kg	op	5						

7.	Zlewki wysokie		600 ml	szt	5							
8.	Zlewki wysokie		1000 ml	szt	5							
9.	Podkładki pergaminowe		100 mma 500 szt	op	1							
10.	Podkładki pergaminowe		120 mma 500 szt	op	3							
					razem							

PAKIET NR 8

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Worki stomijne: – otwarte / przezroczyste z zamknięciem na rzepę- max. otwór / rozmiar stomii (mm) 10 - 100			szt	100						
2.		Worki stomijne zamknięte- przezroczyste- max. otwór / rozmiar stomii (mm) 10 - 100			szt	25						
3.						razem						

PAKIET NR 9

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Ostrze do piły oscylacyjnej kompatybilne z napędem LINVATEC M POWER :1.jednorazowe , sterylne, pakowane pojedynczo2.długość końcówki roboczej 90mm3.szerokość 19,5-22 mm4.grubość ostrza 1,2-1,37 mm			szt	30						
2.		Ostrze do piły oscylacyjnej kompatybilne z napędem LINVATEC M POWER:1.jednorazowe, sterylne ,pakowane pojedynczo2.rozmiar 9,5x30x0,643.długość końcówki roboczej 30mm4.szerokość ostrza 9,5 mm5.grubość ostrza 0,64 mm do 0,86 mm			szt	30						
3.		Ostrze do piły sagitalnej kompatybilne z napędem LINVATEC PRO 20431.jednorazowe , sterylne, pakowane pojedynczo2.rozmiary i rodzaje do wyboru			szt	5						
4.		Akumulatory kompatybilne z napędem wiertarek i pił LINVATEC M POWER			szt	4						
						razem						

PAKIET NR 10

Lp.	Kod	Nazwa/opis produktu	Numer	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena	Cena	Wartość	Stawka	Wartość	Wartość ogółem
-----	-----	---------------------	-------	---------	----	-------	------	------	---------	--------	---------	----------------

	CPV		katalogo wy	r			jednostk owa netto	jednostk owa brutto	ogółem netto	VAT	podatku VAT	brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Narzędzie do wycinania łąkotki. Szczęki niskoprofilowane proste, profil końcówki: 1,9-2,0mm , szerokość wycinka 4,5-4,6mm, szerokość końcówki 6,0 - 6,2mm górna szczęka karbowana. Ramię proste z otwartym kanałem ciągnia roboczego, Uchwyt klasyczny z ruchoma przednią dźwignią.			szt.	2						
2.		Narzędzie do wycinania łąkotki. Szczęki niskoprofilowane proste, profil końcówki : 1,9-2,0mm , szerokość wycinka 1,67-1,7mm, szerokość końcówki 2,89mm. Ramię proste z otwartym kanałem ciągnia roboczego, Uchwyt klasyczny z ruchoma przednią dźwignią.			szt.	2						
3.		Narzędzie do wycinania łąkotki. Szczęki niskoprofilowane podgięte do góry, cięcie po przekątnej w lewo, profil końcówki : 2,5-2,6mm , szerokość wycinka 3,2-3,3mm szerokość końcówki 5,0 - 5,2mm górna szczęka karbowana. Ramię proste z otwartym kanałem ciągnia roboczego, Uchwyt klasyczny z ruchoma przednią dźwignią.			szt.	2						
4.		Narzędzie do wycinania łąkotki. Szczęki niskoprofilowane podgięte do góry, cięcie po przekątnej w prawo, profil końcówki : 2,5-2,6mm , szerokość wycinka 3,2-3,3mm szerokość końcówki 5,0 - 5,2mm górna szczęka karbowana. Ramię proste z otwartym kanałem ciągnia roboczego, Uchwyt klasyczny z ruchoma przednią dźwignią.			szt.	2						
5.		Narzędzie do wycinania łąkotki, szczęki owalne zagięte do góry na prostym ramieniu. Szczęki niskoprofilowane wysokość : 1,6-1,7mm , szerokość wycinka 4,3-4,4mm szerokość szczęk 6,5 - 6,6mm górna szczęka karbowana. Ramię proste z otwartym kanałem ciągnia roboczego, 2Uchwyt klasyczny z ruchoma przednią dźwignią.			szt.	2						
6.		Grasper artroskopowy z jednoakcyjna szczęką na prostym ramieniu. Ramię o średnicy 3,3-3,5mm z otwartym kanałem do ciągnia. Szczęki w kształcie łuku z karbowaną powierzchnią wewnętrzną. Górna szczęka			szt.	2						

	zakończona jednym zębem, dolną dwoma zębami. Uchwyt klasyczny z blokadą.										
7.	Grasper artroskopowy z jednoakcyjną szczęką na prostym ramieniu. Ramię o średnicy 3,3-3,5mm z otwartym kanałem do cięć. Szczęki proste z wewnętrzną powierzchnią składającą się z min. sześciu rzędów zębów. Uchwyt klasyczny z blokadą.			szt.	2						
8.	Przeszywacz prosty z zagiętą zaostrzoną końcówką o kąt 45 st w lewo, długość robocza 150-160mm . Narzędzie wielorazowe, dostosowane do pracy z nitkami.			szt.	1						
9.	Przeszywacz prosty z zagiętą zaostrzoną końcówką o kąt 45 st w prawo, długość robocza 150-160mm . Narzędzie wielorazowe, dostosowane do pracy z nitkami.			szt.	1						
10.	Dopychacz do węzłów prosty z ramieniem o dł. 140-180mm			szt.	2						
11.	Haczyk artroskopowy zagięty 90 st o dł 5mm, z podziałką liniową co 5mm. Ramię narzędzia o dł 115mm na rękojeści silikonowej.			szt.	1						
12.	Haczyk artroskopowy zagięty 90 st o dł 5mm, z podziałką liniową co 5mm. Ramię narzędzia o dł 115mm na rękojeści metalowej trójkątnej z obustronnymi trzpieniami.			szt.	1						
13.	Narzędzie do plastyki chrząstki stawowej, z okrągłym ostrzem o śr 3mm, zagiętym od ramienia 30 st, długość ramienia 115mm na rękojeści metalowej trójkątnej z obustronnymi trzpieniami.			szt.	1						
14.	Narzędzie do plastyki chrząstki stawowej, z okrągłym ostrzem o śr 5mm, zagiętym od ramienia 15 st, długość ramienia 115mm na rękojeści metalowej trójkątnej z obustronnymi trzpieniami.			szt.	1						
15.	Rasp do chrząstki stawowej, z szorstką powierzchnią do skrobienia powierzchni chrząstki, o kształcie owalnym i prostym, na rękojeści metalowej trójkątnej z obustronnymi trzpieniami.			szt.	1						
16.	Narzędzie do mikroślamań z fazowanym czubkiem prostym . Ramię narzędzia o dł 215mm na rękojeści silikonowej.			szt.	1						

17.	Narzędzie do mikrołzamań z fazowanym czubkiem zagiętym o 40 st . Ramię narzędzia o dł 215mm na rękojeści silikonowej.			szt.	1						
18.	Narzędzie artroskopowe do chwytania nici. Szczęki proste, uchwyt standardowy jednoakcyjny z ruchomą przednią dźwignią.			szt.	1						
19.	Narzędzie od artroskopowego obcinania węzłów			szt.	1						
20.	Elektroda do ablacji bipolarnej tkanek w środowisku płynów stosowanych do artroskopii stawów. Elektroda z drenem odsysającym zagięta 45st, 90st, sterylna			szt.	300						
21.	Dren do pompy FMS, tzw pacjenta typ inflow z łącznikiem przeciwdziałającym cofaniu płynu, o długości min 80cm, jałowy, jednorazowy. Opakowanie 25 szt.			szt.	400						
22.	Dren do pompy artroskopowej FMS typ inflow tzw. dobowy z min dwoma wklęciami do płynów, oraz butlą wyrównawczą z drenmi łączącymi do kontrolera ciśnienia i dreny pacjenta z łącznikiem do adaptera. Jałowy. Opakowanie 15 szt.			szt.	300						
23.	Dren do pompy FMS, tzw. odpływowy, jednorazowy. Jałowy. Opakowanie 15 szt.			szt.	50						
24.	Ostrze shavera do tkanek miękkich standardowe i agresywne o ząbkowanym ostrzu wewnętrznym i gładkim płaszczu. Ostrza jednorazowe w różnych średnicach. Sterylny. Opakowanie 5 szt.			szt.	50						
25.	Ostrze shavera do tkanek miękkich standardowe i agresywne o ząbkowanym ostrzu wewnętrznym i ząbkowanym płaszczu. Ostrza jednorazowe w różnych średnicach. Sterylny. Opakowanie 5 szt.			szt.	250						
26.	Ostrze shawera do tkanki kostnej o owalnym ostrzu lub kulistym. Stożek z rowkowany typ standard. Ostrza jednorazowe o średnicy 5,5mm. Sterylny. Opakowanie 5 szt.			szt.	50						
27.	Implant do szycia łąkotki w systemie all-inside z przewodnicą zagiętą 15 st z implantami z PEEK połączonymi nicią 2/0 niewchłaniającą za pomocą węzła zaciskowego, implanty mocowane poprzez ręczne wypychanie ich z przewodnicy za pomocą półautomatycznego spustu. Sterylny			szt.	50						

razem

Do pozycji 20-26 zamawiający wymaga użyczenia na czas obowiązywania umowy przetargowej kompatybilnego sprzętu tj., waporyzatora i pompy artroskopowej i shavera z min. 3 uchwytami.

PAKIET NR 11

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat: poliester polipropylen papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		75mm x 200mm	szt	30						
2.		Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat: poliester polipropylen- papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		100mm x 200mm	szt	45						
3.		Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat:- poliester-polipropylen- papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		125mm lub 120mm x 200mm	szt	60						
4.		Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat:- poliester-polipropylen- papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		150mm x 200mm	szt	60						

5.	Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat:- poliester-polipropylen- papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		200m m x 200m m	szt	40						
6.	Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat:- poliester-polipropylen- papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		250m m x 200m m	szt	25						
7.	Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat:- poliester-polipropylen- papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		300m m x 200 mm	szt	10						
8.	Rękaw foliowo-papierowy płaski laminat:- poliester-polipropylen- papier medyczny o gramaturze min 60g/m2		420m m x 200 mm	szt	5						
9.	Rękaw foliowo- włókninowy płaski- laminat 7 warstwowy wraz z warstwą kleju- włóknina o gramaturze min.60 g/m2		250 mm x 100 mm	szt	10						
10.	Rękaw foliowo- włókninowy płaski- laminat 7 warstwowy wraz z warstwą kleju- włóknina o gramaturze min.60 g/m2		300 mm x 100 mm	szt	10						

11.	Torebki włókninowo-foliowe laminat: - poliester-polipropylen- włóknina medyczna min 60g/m2 zgodnyz normą ENPN 868		420 mm x 600 mm	szt	1000						
12.	Torebki włókninowo-foliowe laminat: - poliester-polipropylen- włóknina medyczna min 60g/m2 zgodny z normą ENPN 868		490 mm x 750 mm	szt	1000						
13.	Torebki włókninowo-foliowe laminat: - poliester-polipropylen- włóknina medyczna min 60g/m2 zgodnyz normą ENPN 868		320 mm x 500 mm	szt	1000						
14.	Papier pakowy do sterylizacji w autoklawie (arkusz) biały, miękki ,o gramaturze min 60g/m2. Posiada certyfikat niezależnej jednostki notyfikowanej – potwierdzone dokumentem. Na etykiecie umieszczone oznaczenie kolorystyczne, data ważności 5 lat.		100cm x 100cm	szt	10 000						
15.	Papier pakowy do sterylizacji w autoklawie (arkusz) biały, miękki ,o gramaturze min 60g/m2. Posiada certyfikat niezależnej jednostki notyfikowanej - potwierdzone dokumentem. Na etykiecie umieszczone oznaczenie kolorystyczne, data ważności 5 lat.		120cm x 120cm	szt	1 000						

16.	Włóknina w arkuszach, gramatura min 60g/m ² , odporna na płyny- PN niskonapięciowa, w tym alkohol zgodne z normą EN 868-2, ISO 11607-1		750m mx750 mm	szt	1 000						
17.	Włóknina w arkuszach, gramatura min 60g/m ² , odporna na płyny- PN niskonapięciowa, w tym alkohol zgodne z normą EN 868-2,ISO 11607-1		1000m mx100 0mm	szt	4 000						
					razem						

Cechy wyrobu **Rękawy do sterylizacji papier-folia płaskie**, z testem do sterylizacji para wodna, tlenkiem etylenu i formaldehydem umieszczone na papierze pod folią poza obszarem pakowania, zgrzew fabryczny wielokrotny min.6 mm. Papier o gr.60g/m², Laminat 7-warstwowy łącznie z warstwą kleju. Wskaźniki sterylizacji prostokątne w postaci ukośnych pasków. Na wskaźniku napis para, na wskaźniku do EO napis EO, nadruk informacji o kolorze przebarwienia po sterylizacji. Nadrukowane na papierze i widoczne od strony folii-nazwa producenta,kierunek otwierania,napisy ISO 11607-1-2 EN 868-5,Piktogram przekreślonej paczki-nie używać jeżeli system bariery sterylnej jest uszkodzony,piktogram przekreślonej dwójki-symbol jednorazowego użycia. Nadrukowane od strony papieru nr LOT,znak ikonograficzny kierunku otwierania oraz rozmiar.Wskaźnik sterylizacji zgodny z normą PN EN 11140-1 **Torebki włókninowo-foliowe płaskie**. Wskaźnik sterylizacji para wodna,tlenek etylenu i formaldehyd nadrukowane na włókninie od strony folii w obszarze zgrzewu.Folia -laminat poliestrowo-polipropylenowy 7-warstwowy łącznie z warstwą kleju. Zgodny z PN EN 868-5.Grubość warstwy poliestrowej 12um,grubość warstwy polipropylenowej 38um.Włóknina 60 g/m² zgodna z PN-EN 868-2.Wskaźnik sterylizacji zgodny z normą PN EN 11140-1. Wskaźniki sterylizacji prostokątne w postaci ukośnych pasków. Na wskaźniku napis para, na wskaźniku do EO napis EO, nadruk informacji o kolorze przebarwienia po sterylizacji. Widoczne od strony włókniny-nr LOT, znak ikonograficzny kierunku otwierania, rozmiar podany w mm. Widoczne od strony laminatu „nazwa producenta, znak ostrzegawczy ” nie używać jeżeli pakiet jest uszkodzony, symbol graficzny wyrobu ju-przekreślona dwójka, ikona kierunku otwierania, napisy ISO 11607-1-2 EN 868-5.Zgrzew umieszczony wzdłuż dłuższych boków torebki,ma kształt linii prostych a wzdłuż boku krótszego ma kształt litery V.Zgrzew nie mniejszy niż 6 mm.Wytrzymałość zgrzewu na rozrywanie min.1,50N/15mm.Posiada wycięcie na kciuk.Data ważności 5 lat od daty produkcji. **Rękaw włókninowo-foliowy płaski x100mb**, ze wskaźnikiem sterylizacji :para wodna,tlenek etylenu,formaldehyd.Wykonany z przezroczystego laminatu foliowego poliestrowo-polipropylenowego bez zabarwienia.Laminat 7-warstwowy łącznie z warstwą kleju, jest połączony z niebieską włókniną,60g/m², za pomocą zgrzewu . Wskaźniki sterylizacji nadrukowane na włókninie od strony folii w obszarze zgrzewu. Nadrukowane od strony włókniny :nr LOT,znak ikonograficzny kierunku otwierania oraz rozmiar. Widoczne od strony laminatu znak ostrzegawczy ” nie używać jeżeli pakiet jest uszkodzony, symbol graficzny wyrobu ju,ikona kierunku otwierania .Pole zgrzewu o szerokości min.6mm.Zgodne z normami: z PN EN 868 -2, z PN EN 868 -5, PN EN ISO 11 607 -1,PN EN ISO 11 607-2

PAKIET NR 12

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Serwety jednorazowego użytku z włókniny typu TMS/SMS o gramaturze min. 35g/m2, sterylne, pakowane pojedynczo,		90x75 lub 90x80	Szt.	3 000						
2.		Prześcieradło j. uż. z z włókniny typu TMS/SMS o gramaturze min. 35g/m2 niesterylne		210x160cm	Szt.	7 000						
3.		Prześcieradło j. uż. z z włókniny typu TMS/SMS o gramaturze min. 35g/m2 niesterylne (podkład)		150-160x75-90cm	Szt.	15 000						
4.		Ochraniacze na obuwie, profilowane (dopasowany krójprawa-lewa stopa), wykonane z wytrzymałej włókniny polipropylenowej 35g/m2, wykończone elastyczną gumką, spód wyposażony w antypoślizgową taśmę, kolor zielony, pakowane po 100sztuk.			Szt.	5 000						
5.		Czepek chirurgiczny męski j. uż. – lekarski z włókniny, z gumką wszytą w tylnej części czepek, nie sterylne.			Szt.	3000						
6.		Czepek chirurgiczny j. uż. – lekarski z włókniny z częścią wchłaniającą pot			Szt.	5000						
7.		Fartuch chirurgiczny z włókniny foliowany przedni, nie sterylne, nie przepuszczalny dla płynów, rozmiar 87 x 120 cm			Szt.	1000						

8.	Fartuch chirurgiczny niejałowy , z włókniny typu sms min. 35 g/m2, rękaw prosty nie ograniczający ruchów chirurga, zakończony niepylącym, poliestrowym i bezszwowym mankietem , szwy w fartuchu wykonane ultradźwiękowo, przy szymocowany na rzep, wiązanie najpierw na „brudno” a następnie na „czysto”, troki do wiązania na czysto zabezpieczone kartonikiem ułatwiającą aseptyczne wiązanie, poły fartucha zakrywające całe plecy, odporność na przenikanie cieczy 59,5 cmH2O, .		XL	Szt.	1000						
9.	Fartuch wizytacyjny wykonany z włókniny polipropylenowej 17g/m2, rękawy wykończone delikatną gumką, wiązany w pasie, kolor zielony, pakowany po 10 szt.			Szt.	1000						
10.	Spodnie do kolonoskopii , uniwersalne		M,L	Szt.	800						
11.	Podkład chłonny wykonany z rozdrobnionej celulozy, warstwa wierzchnia włókninowa, spodnia folia antypoślizgowa. Długość wkładu 820 mm, szerokość 540 mm masa 42,7g, chłonność 950g wg ISO 11948-1. Wyrób medyczny oznaczony CE, klasa 1. Rozmiar 60 cm x 90 cm x 30sztuk			op	600						
12.	Komplet pościeli z włókniny typu TMS niejałowe o gramaturze 35 g/m2		Powłoka: 200x150cm Powłoczka: 90x75cm Prześciераdło: 210x150cm	Kpl.	2000						
13.	Czepek chirurgiczny j. uż. pielęgniarski typu beret z włókniny, z wszytą gumką dokładnie opinającą głowę, nie sterylne.			szt	5000						

14.	Maska chirurgiczna posiadająca wkładkę modelującą do konturu nosa oraz wyposażona w elastyczne elementy w postaci tasiemki do zamocowania na uszy/ wiązana na troki jednorazowa, tójwarstwowa, odporna na przesiąkanie, hypoalergiczna. Pakowana w kartonik w formie podajnika. typu IIR wykonana z trzech warstw wysokiej jakości włóknin, warstwa twarzowa nie posiadająca mikrowłósków, wyposażona w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, barierowość bakteryjna maski min.98% , typ 2,odporna na przesiąkanie ,zgodna z PN-EN 14683:2019 Wymiary długość175mm+/-2, szerokość 95mm +/-2mm. Pakowana w kartoniki po 50 szt.			szt	15000						
15.	Jałowa mobilna łata chłonna z przylepcami,roz.60x50cm.Wykonana z włókniny. Chłonność 488%,masa powierzchniowa 74g			szt	150						
16.	Opaska elastyczna jałowa tkana z niestrzępiącymi się brzegami ,2 zapinki,o dużej rozciągliwości - 120%. 4m x 15cm z 65,2% bawełna, 30,8% poliamidu i 4,0% przędzy elastomerowej. Pakowane w torebkę papierowo - foliową z wycięciami na kciuk po obu stronach torebki. Jeden zgrzew w kształcie litery V, ułatwiający aseptyczne otwieranie. Na zewnątrz opakowania etykieta centralna z kodem kreskowym, z 4 naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji z nr LOT lub serii, datą ważności, identyfikacją producenta.Termin ważności 5 lat od daty produkcji.			szt	400						
					razem						

Serwety muszą być wykonane z włókniny odpornej na przenikanie cieczy zgodnie z normą PN- EN 13795 (lub równoważne) Do potwierdzenia zgodności zaofertowanego asortymentu wymagane jest dostarczenie kart danych technologicznych wystawionych przez producenta wyrobu gotowego. Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów jałowych, stanowiących przedmiot oferty zgodnie z normą PE- EN ISO 11135- 1(EO (lub równoważne) w formie końcowego raportu z walidacji lub raportu ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji (operacyjny i procesowy) Wymagane dostarczenie zaświadczenia o biozgodności zgodnie z normą PN – EN ISO 10993-5 oraz PN- EN ISO 10993-10 (lub równoważne) 4 . Na opakowaniach sterylnych wyrobów wymagana jest etykieta z dwoma naklejkami , które służą do wklejenia do dokumentacji pacjenta Naklejki muszą zawierać: datę ważności, numer serii, nazwę producenta Zamawiający wymaga dostarczenia raportu z badań niezależnego laboratorium potwierdzającego poziom filtracji bakteryjnej.

PAKIET NR 13

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.

1.	<p>Zestaw do operacji stawu biodrowego w składzie : - serweta chirurgiczna górna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 300x175 cm (+ 10 / - 5 cm), wzmocniona w strefie krytycznej (dodatkowa warstwa chłonna, łącznie min. 4 warstwy - w tym warstwa chłonna od strony pacjenta umożliwiająca właściwą cyrkulację powietrza, łączna gramatura w strefie krytycznej min. 110 g/m2,) i wyposażona w organizatory przewodów - serweta chirurgiczna dolna o wymiarach 200x260 (+ 10 cm / - 5 cm) cm z wycięciem "U" o wymiarach 7-8 cmx102 - 110cm , wzmocniona (dodatkowa warstwa chłonna) w strefie krytycznej (minimum 4 warstwy, w tym warstwa chłonna od strony pacjenta umożliwiająca właściwą cyrkulację powietrza, łączna gramatura w strefie krytycznej min. 100 g/m2, odporność na przenikanie cieczy min. 800 cm H2O) - serweta chirurgiczna 75 x 90 cm (+/- 5 cm) - serweta na stół 150 x 190 cm (+/- 5 cm) - osłona na kończynę 32-35 cm x 120 cm (długość +5 / - 10 cm) - taśmy samoprzylepne 9 x 49 (+ / - 2 cm) - 2 szt. - ręczniki chłonne - 4 szt. - wzmocniona osłona na stół Mayo 79 x 145 cm (+ / - 5 cm), warstwa chłonna min. 65 x 80 cm wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 75 g/m2, grubość worka foliowego min. 80 mikronów - wzmocniona serweta na stół - (owinięcie zestawu) 150 x 190 cm (+/- 10 cm) Zestaw musi spełniać wymagania wysokie wg normy PN EN 13795</p>			szt	400						
----	--	--	--	-----	-----	--	--	--	--	--	--

2.	<p>Zestaw do zabiegów ginekologicznych dolnych w składzie : serweta chirurgiczna o wymiarach 240/150 x 150 cm zintegrowana z nogawicami, posiadająca samoprzylepny otwór na krocze o wymiarach 10 x 15 cm, serweta wykonana z laminatu min. Dwuwarstwowego o gramaturze min. 60 g/m2, taśma samoprzylepna 9 x 49 cm, ręczniki chłonne 2 szt., kieszeń dwukomorowa samoprzylepna, wyposażona w sztywnik, wymiary kieszeni 2 x 15 x 40 cm, osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, torba trójkątna ze sztywnikiem, samoprzylepna do przechwytywania płynów, z zaworkiem, rozmiary torby 60 x 60 cm . Całość owinięta w serwetę służącą jako przykrycie stolika instrumentariuszki, wymiar owinięcia 150 x 200 cm</p>			szt	100						
3.	<p>Zestaw do artroskopii kolana w składzie: - serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm, posiadający samouszczelniający otwór z neoprenu o średnicy 7 cm, z możliwością zamocowania drenów. Serweta jest wyposażona w torbę do przechwytywania płynów z możliwością podłączenia drenu – 1 szt. -serweta dodatkowa na stolik w rozmiarze 150 x 190 cm – 1 szt. - osłona na kończynę 22 x 75 cm – 1 szt. -taśmy samoprzylepne – min. 2 szt. -ręczniki chłonne – min. 4 szt. -osłona na stolik MAYO 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm – 1 szt. -osłona na stolik – (owinięcie zestawu) 150 x 190 cm Tolerancja rozmiarów serwet głównych + /-10 cm, tolerancja rozmiaru otworu + 1 cm, tolerancja rozmiarów pozostałych elementów + 3 /- 5 cm Zestaw musi spełniać wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3 przy czym wytrzymałość na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej na poziomie min. 65 kPa Materiał podstawowy serwety głównej składający się min. z 2 warstw (folia PE oraz warstwa chłonna) o łącznej gramaturze min. 60 g/m2.</p>			szt	300						

4.	<p>Zestaw serwet uniwersalnych w składzie: - 1 szt serweta 175x175cm, wyposażona w taśmę lepną, wzmocniona w strefie krytycznej wysokochłoną warstwą o gramaturze min. 50 g/m2 - 1 szt. serweta 240x150cm, wyposażona w taśmę lepną, wzmocniona w strefie krytycznej wysokochłoną warstwą o gramaturze min. 50 g/m2 - 1 szt. serwety stanowiącej owinięcie zestawu 150x190 cm, warstwa chłonna w rozmiarze 75x190 cm - 1 szt. taśmy lepnej 9x49cm - 1 szt. osłony na stół 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm - 4 szt. celulozowych ręczników chłonnych 18x25cm - 2 szt. serwety 90x75cm z taśmą lepną, wzmocniona w strefie krytycznej wysokochłoną warstwą, o gramaturze min. 50 g/m2 Zestaw musi spełniać wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3, przy czym nieprzemakalność serwet podstawowych w strefie krytycznej na poziomie min. 870 cm H2O przy jednoczesnej wytrzymałości na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej na poziomie min. 165 kPa Materiał podstawowy obłożenia składający się z min. 4 warstw: warstwy chłonnej o gramaturze min. 23 g/m2, folii PE 40-45 mikronów, oraz warstwy papierowej min. 20 g/m2 Dopuszcza się tolerancję rozmiarów+ 5%</p>			szt	2000						
5.	<p>Fartuchy chirurgiczne rozmiar do wyboru, sterylne wykonane z miękkiej włókniny celulozowo poliestrowej -bawełnopodobnej, o gramaturze 68 - 70 g/m2, , rękawy fartucha zakończone poliestrowym mankietem, Fartuch musi spełniać wymagania standardowe wg normy PN EN 13795 1-3</p>			szt	6000						
6.	<p>Fartuchy chirurgiczne rozmiar do wyboru , sterylne wykonane z miękkiej włókniny celulozowo poliestrowej -bawełnopodobnej, o gramaturze 68 - 70 g/m2, fartuchy posiadają nieprzemakalne wstawki z przodu fartucha i w rękawach - wzmocnienia od strony wewnętrznej, rękawy fartucha zakończone poliestrowym mankietem, Fartuch musi spełniać wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3 przy</p>			szt	200						

	jednoczesnym poziomie nieprzemakalności w strefie krytycznej min. 300 cm H ₂ O										
7.	Serweta chirurgiczna, sterylna, wykonana z laminatu trójwarstwowego, z taśmą samoprzylepną wzdłuż dłuższego boku, rozmiar serwety 90 x 75 cm (+ 5 cm) , serweta spełnia wymagania wysokie wg normy Pn EN 13795 przy jednoczesnej nieprzemakalności min. 890 cm H ₂ O			szt	500						
8.	Serweta chirurgiczna, sterylna, wykonana z laminatu trójwarstwowego, rozmiar serwety 150 x 175 cm (+ 10 cm) serweta spełnia wymagania wysokie wg normy Pn EN 13795 przy jednoczesnej nieprzemakalności min. 890 cm H ₂ O			szt	500						
9.	Ośłona foliowa na przewody TUBUS, wykonana z mocnej przezroczystej folii, rozmiar 17 x 250 cm			szt	700						
10.	Sterylny pokrowiec na ramię C wykonany z przezroczystej folii PE, zakończony elastyczną gumką, w zestawie znajduje się dodatkowa gumka mocująca, rozmiar pokrowca 100 x 220 cm (+ 10 cm)			szt	300						
11.	Taśma chirurgiczna, samoprzylepna, rozmiar 9 x 49 cm (+/- 1 cm), pakowana pojedynczo			szt	300						
12.	Sterylna osłona na stolik Mayo w rozmiarze 79 x 145 cm (+/- 5 cm) wykonana z grubej folii PE min. 75 mikronów, warstwa wysokochłonna 65 x 85 cm wykonana z laminatu o gramaturze min. 70 g/m ² , osłona na stolik Mayo musi spełniać wymagania wysokie wg normy PN EN 13795			szt	500						
13.	Ośłona na kończynę w rozmiarze 37 x 105 cm (+ 2 cm), wykonana z laminatu wysokochłonnego o gramaturze min. 60 g/m ² , pakowana z dwoma taśmami samoprzylepnymi o wymiarach 9 x 49 cm (+/- 1 cm)			szt	50						
14.	Samogrzewający koc zapobiegający utracie ciepła przez pacjenta w czasie okresu przed i pooperacyjnego. Do użycia pod nadzorem pracownika opieki medycznej.			szt	500						

15.	Maska chirurgiczna wiązana na troki jednorazowa, tójwarstwowa, odporna na przesiąkanie, hypoalergiczna. Pakowana w kartonik w formie podajnika. Spełniająca wymogi normy PN EN 14683II			szt	15 000						
16.	Obłożenie do laparoskopii w ułożeniu litotomijnym 2-warstwowe gramatura 59g/m2 250cm/175cm/270cmx260cm w strefie krytycznej obszar chłonny 40cmx70cm otwór przyklejany 25cm x 30cm odporność na przenikanie cieczy min 100 cm H2O wytrzymałość na wypychanie 57 kPa w strefie krytycznej na sucho. 1 x osłona na stół mayo 79 x 145, warstwa chłonna 65x85cm, 4 x ręczniki chłonne 18x25, 1x taśma samoprzylepna 9 x 49cm, 1x taśma samoprzylepna typu rzep 2,5x 30 cm, 1x osłona foliowa na kamerę 14x250cm, 1x serwetka na stół 150x190cm , obszar chłonny 190cmx75cm.			szt	60						
					razem						

Wymogi graniczne dotyczące oferowanych wyrobów: 1. Oferowane wyroby muszą spełniać wymagania postawione w opisie przedmiotu zamówienia. Podane składy zestawów są składami minimalnymi, dopuszcza się dodatkowe elementy zestawów ponad te wymienione w opisie przedmiotu zamówienia - pod warunkiem, iż nie są one na stałe zintegrowane z serwetkami głównymi 2. Oferowane wyroby medyczne powinny zostać dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz.U.10.107.679), w przypadku podmiotów wprowadzających na teren Rzeczypospolitej Polskiej wyroby medyczne przeznaczone do używania na tym terytorium wymaga się dokumentu powiadomienia Prezesa Urzędu o tym fakcie (zgodnie z art. 58 ust. 3) ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2012r. (Dz.U.10.107.679) Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania wykonawców na etapie oceny ofert do przedstawienia powyższych dokumentów 3.W celu potwierdzenia, że oferowane wyroby są zgodne z wymaganiami SIWZ oraz wymogami normy PN EN 13795 1-3 do oferty należy dołączyć: Dokumentację techniczną (np. kart technicznych wyrobu) zawierającą wyniki badań producenta gotowych sterylnych wyrobów, zgodnie z wymogami normy PN-EN 13795. Dokumenty winny zawierać informacje wymagane zapisami rozdziału nr 5.2 oraz 7 Normy, tj. powinny posiadać identyfikację zastosowanych metod oraz wyniki badań w rozróżnieniu na strefę krytyczną i mniej krytyczną wyrobu, wyszczególnione w rozdz.4 (Tablice nr 1- dot. fartuchów chirurgicznych, Tablica nr 2 – dot. obłożeń chirurgicznych, tablica nr 3 dot. ubrań chirurgicznych) 4. Oferowane wyroby poprzez swoją konstrukcję muszą zabezpieczać aseptykę sali operacyjnej, pacjenta i personelu medycznego 5. Na opakowaniach sterylnych wyrobów wymagana jest etykieta z dwoma naklejkami , które służą do wklejenia do dokumentacji pacjenta . Naklejki muszą zawierać: datę ważności, numer serii, nazwę producenta.

PAKIET NR 14

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Klipsy tytanowe do operacji laparoskopowych, wkłady w formie listwy na listwie 10 szt. klipsów, listwa kompatybilna z klipsownicą MICROLINE, rozmiar klipsów M/L			listwa	50						
2.						razem						

PAKIET NR 15

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw węży silikonowych CH wielokrotnego użytku z dwoma przebijkami przymocowanymi do pompy histeroskopowej firmy RICHARD WOLF G mb H.			szt	10						
2.		Membrana do pompy histeroskopowej firmy RICHARD WOLF GmbH- 10 szt w opakowaniu.			op	1						
3.		Zestaw węży silikonowych wielokrotnego użytku do pompy laparoskopowej firmy RICHARD WOLF			szt	6						
4.		Wąż do insuflacji CO 2 do insuflatora RICHARD WOLF z możliwością podgrzewania gazu wielorazowy			szt	6						
5.		Uszczelki do troakarów laparoskopowych RICHARD WOLF średnica 5 mm wielorazowe 1op=10szt			op	2						
6.		Uszczelki do troakarów laparoskopowych RICHARD WOLF średnica 10 mm wielorazowe 1op=10szt			op	2						
						razem						

PAKIET NR 16

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do zabiegów ciągłych – nerkozastępczych HEMOFILTR z liniami do aparatu typu PRISMAFLEX o powierzchni 0,9 M.PLUS worek 5l na ULTRAFILTRAT z dolnym odpływem			szt.	15						
2.		Cewnik do HEMOFILTRACJI ,HIGH FLOW, o dostępnym przekroju 11 lub 13 FR., dostępnych długościach 150,175,200, 250 mm cewnik powinien posiadać powłokę bizmutową oraz zakończenie cewnika w kształcie schodkowym - tak aby nie powstało zjawisko mieszania się krwi powrotnej z napływową.			szt.	15						
3.		Worek 5 l na ultrafiltrat kompatybilny z zestawem z dolnym odpływem do zabiegów CRRT do aparatu PRISMAFLEX			szt.	15						
		Dren do podawania wapnia ,kompatybilny z zestawem do zabiegów CRRT, z użyciem cytrynianów do aparatu PRISMAFLEX			szt.	30						
						razem						

PAKIET NR 17

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Żel do USG odporny na wysychanie posiadający dobrą przyczepność, brak oddziaływania ze skórą badanego i ubraniami. • brak zawartości soli oraz innych substancji niekorzystnie wpływających na żywotność głowicy ultrasonograficznej, • neutralny odczyn pH, • ma niską tłumienność dla fal ultradźwiękowych, • występuje w kolorze niebieskim, • przeznaczony do stosowania zewnętrznego, • posiada znak CE.		250ml	op	20						
2.		Żel do USG odporny na wysychanie posiadający dobrą przyczepność, brak oddziaływania ze skórą badanego i ubraniami. • brak zawartości soli oraz innych substancji niekorzystnie wpływających na żywotność głowicy ultrasonograficznej, • neutralny odczyn pH, • ma niską tłumienność dla fal ultradźwiękowych, • występuje w kolorze niebieskim, • przeznaczony do stosowania zewnętrznego, • posiada znak CE.		5l	op	10						
3.						razem						

PAKIET NR 18

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Cewnik torax z trokarem do drenażu opłucnej		24	Szt.	40						

2.	Zgłębnik do przemywań naczyń krwionośnych		F3	Szt.	2						
3.	Zgłębnik do przemywań naczyń krwionośnych		F4	Szt.	2						
4.	Zgłębnik do przemywań naczyń krwionośnych		F5	Szt.	2						
5.	Zgłębnik do przemywań naczyń krwionośnych		F6	Szt.	2						
6.	Zgłębnik z tworzywa sztucznego z balonikiem gumowym do embolektomii długość do wyboru		F2	Szt.	2						
7.	Zgłębnik z tworzywa sztucznego z balonikiem gumowym do embolektomii długość do wyboru		F3	Szt.	2						
8.	Zgłębnik z tworzywa sztucznego z balonikiem gumowym do embolektomii długość do wyboru		F4	Szt.	2						
9.	Zgłębnik z tworzywa sztucznego z balonikiem gumowym do embolektomii długość do wyboru		F5	Szt.	2						
10.	Zgłębnik z tworzywa sztucznego z balonikiem gumowym do embolektomii długość do wyboru		F	Szt.	2						
11.	Zgłębnik gumowy do przełyku typ Sengstaken z dwoma balonikami hamującymi krwawienie dla dorosłych		18	Szt.	20						
12.	Butelka REDON sterylna harmonijkowa z uniwersalnym wejściem na dren i z drenem łączącym. Mieszek z zastawką przeciwwrotną i łącznikiem schodkowym, wersja bezpieczna, z przyciskiem uniemożliwiającym ponowne użycie.			Szt.	2000						
13.	Butelka REDON sterylna harmonijkowa z uniwersalnym wejściem na dren i bez drenu łączącego. Mieszek z zastawką przeciwwrotną i łącznikiem schodkowym, wersja bezpieczna, z przyciskiem uniemożliwiającym ponowne użycie.			Szt.	800						
14.	Butelka REDON typu „piersiówka” sterylna			Szt.	400						
15.	Zestaw do niskociśnieniowego drenażu: plastikowa butelka Redonharmonijkowa o pojemności 50 ml + dren Redona o rozmiarze 6			Szt.	50						
16.	Zestaw do niskociśnieniowego drenażu: plastikowa butelka Redonharmonijkowa o pojemności 50 ml + dren Redona o rozmiarze 8			Szt.	50						
17.	Końcówki do rektoskopu /długie/		25cm	Szt.	300						
18.	Kanka doodbytnicza			Szt.	50						
19.	Zgłębnik żołądkowy sterylny		16	Szt.	20						

			18	Szt.	10							
			20	Szt.	10							
			30 dł.150 cm	Szt.	3							
20.		Opaska uciskowa staza – jednorazowego użytku, przeznaczona do pobierania krwi. Opaska wykonana z elastycznej bezlateksowej taśmy o szerokości 2,5 – 3 cm i długości ok. 45 cm. Staza winna posiadać perforacje pozwalające odrywać kolejne stazy z rolki. Opakowania : rolka zawierająca 25 sztuk staz.			Szt.	100						
21.						razem						

PAKIET NR 19

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Filtry do CO2 sterylne pakowane kompatybilne z insuflatorem firmy RICHARD WOLF			szt	100						
2.						razem						

PAKIET NR 20

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Prześcieradła wykonane z 100% bawełny, o gr. 160g +/-9g/m2		210 cm x 160	szt	300						

			cm									
2.		Podkład wykonany z 100% bawełny, o gr. 160g +/- 9g/m2	90cm x 80 cm	szt	200							
3.					razem							

PAKIET NR 21

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Majtki jednorazowe z cienką gumką w pasie oraz wokół ud, w oplocie - ciemnogrnatowe - nieprześwitujące - wykonane z polipropylenu o gramaturze 40 g/m2 - wysokość majtek na linii biodra min 10 cm - obwód w pachwinie udowej 39 cm +/- 1 cm.		uniwersalny	szt	700						
2.		Koszula operacyjna jednorazowego użytku - zakładana przez głowę - rozcięcie z przodu - kolor niebieski - wykonana z delikatnej, nieprzeźroczystej włókniny typu SMS - gramatura minimum 35g/m2- wycięcie pod szyją typu V- pakowane po 10 szt.		L obwód - 140cm długość 120cm (tolerancja +/- 2cm)	szt	1800						

3.		Koszula operacyjna jednorazowego użytku -wiązana z tyłu -krótki rękaw - kolor niebieski - nieprześwitująca, niepylaca - wykonana z włókniny typu SMS - gramatura minimum 35g/m2- wiązana na troki w pasie i przy szyi, z tyłu pacjenta -wygodna przy pacjencie np. leżącym lub przy znieczuleniu dołędźwiowym- pakowane po 10 szt.	M/L obwód - 140cm długość ć- 110cm (tolerancja +/- 2cm) XL/XXL obwód - 160cm długość ć- 125cm (tolerancja +/- 2cm)	szt	350							
						razem						

PAKIET NR 22

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet - Materiał: polipropylen monofilamentowy, - plastikowa osłonka na taśmie - brak osłonki w środku na odcinku min 1,5 cm; - brzegi taśmy zakończone bezpiecznymi pętelkami, - Grubość - 0,33 mm - Grubość nici- 0,08 mm - Porowatość średnia - 1000 µm Porowatość max. - 1870 µm - Porowatość: 84% - Gramatura - 48 g/m ² Wytrzymałość - 70 N/cm		dł.45cm szer.1,1cm	szt	15						
						razem						

PAKIET NR 23

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Suchy lód w woreczku (saszetce) aktywowany uciskiem osiągający temperaturę 4°C jednorazowego użytku do zastosowania zewnętrznego nie wymagający przechowywania w lodówce			szt	20						
						razem						

PAKIET NR 24

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Pułapka wodna Waterlock 2 zabezpieczająca wielofunkcyjne monitory gazowe w aparatach do znieczulenia współpracująca z aparatami do znieczulenia firmy Dragër			szt	60						
2.		Jednorazowe linie próbkujące do pomiaru gazów współpracujące z aparatami do znieczulenia firmy Dragër- op 10 szt.			op	60						
3.		Zastawka wydechowa jednorazowego użytku współpracująca z respiratorami firmy Dragër ; EVITA XL- op 10 szt			op	2						
4.		Zastawka wydechowa wielokrotnego użytku współpracujące z respiratorami firmy Dragër: SAVINA			szt	2						
5.		Zastawka wydechowa wielokrotnego użytku współpracująca z respiratorami firmy Dragër;; Evita XL			szt	5						
6.		Zastawka wydechowa wielokrotnego użytku współpracująca z respiratorem SAVINA 300			szt	1						
7.		Jednorazowa zastawka wydechowa do respiratorów			szt	10						

		SAVINA firmy Dragër.										
8.		Przetworniki do pomiaru inwazyjnego ciśnienia krwi kompatybilne z modułem Picco i kardiomonitorem Infinity Delta			szt	200						
						razem						

PAKIET NR 25

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do odsysania pola operacyjnego Yankauer dren 3m z uniwersalnymi końcówkami + kanka YankaueraCh 18- 30 , z możliwością regulacji ssania lub bez, pakowany sterylnie w podwójne opakowanie folia-papier		CH 10,12, 18,22, 24,28, 30	Szt.	5 000						
2.		Dreny łączące , sterylne , długość min.100cm, końcówki uniwersalne , lejek- lejek, opakowanie sterylne			Szt.	1 000						
3.		Dreny łączące , sterylne , długość 200-210cm, opakowanie sterylne końcówki do wyboru:-2x uniwersalne żeńskie doklejane lejek – lejek o stałym przekroju z żebrowaniem wewnętrznym plus dodatkowa zatyczka chroniąca światło drenu-Lejek-stożek(schodkowy)do cewników do GDO z dodatkową zatyczką chroniącą światła drenu-Lejek-stożek z dodatkowym regulatorem siły ssania cewnikówKompatybilność z zamkniętymi systemami do odsysania			Szt.	1500						
						razem						

PAKIET NR 26

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Proszek żelujący – opakowanie do wkładów workowych 2kg (w przypadku zaoferowania w pozycji 2 wkładów żelowanych Zamawiający dopuszcza do odstąpienia od wyceny tej pozycji)			op	1						
2.		Wkłady workowe jednorazowego użytku, pojemność 2000 ml ,okrągły kształt, wkład całkowicie sprasowany, zawierający substancję żelującą z trwale dołączoną pokrywą , uszczelnianie automatyczne po włączeniu ssania bez konieczności wciskania wkładu na kanister, z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła próżni,			szt	8000						
3.		Pojemniki wielorazowego użytku na wkłady workowe, pojemność 2000 ml wykonane z przezroczystego tworzywa ze skalą pomiarową, wyposażane w zintegrowany zaczep do mocowania oraz króciec obrotowy typu schodkowego do przyłączenia próżni			szt	70						
4.		Uchwyt uniwersalny do mocowania pojemników wielorazowych			szt	50						
5.		Pojemniki wielorazowego użytku na wkłady workowe z pozycji 6,spłaszczony kształt, pojemność 1000 ml wykonane z przezroczystego tworzywa ze skalą pomiarową, wyposażane w zintegrowany zaczep do mocowania oraz króciec obrotowy typu schodkowego do przyłączenia próżni			szt	10						
6.		Wkłady workowe jednorazowego użytku, pojemność 1000 ml , spłaszczony kształt, wkład całkowicie sprasowany, zawierający substancję żelującą, z trwale dołączoną pokrywą , uszczelnianie automatyczne po włączeniu ssania bez konieczności wciskania wkładu na kanister, z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła próżni,			szt	50						
7.		Filtry do ssaków			szt	500						
						razem						

PAKIET NR 27

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Rurki intubacyjne z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym, sterylne. Mankiet uszczelniający, znacznik RTG, wyraźne czytniki głębokościRozmiar 2,0 do 5.0Opakowanie folia- papier		2,0 rurki noworodkowe intubacyjne z mankietem uszczelniającym	szt	3						
				2,5 rurki noworodkowe intubacyjne z mankietem uszczelniającym	szt	3						
					3,0 rurki noworodkowe intubacyjne z	szt	3					

		ciśnienie, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera.	Nr 8,0	szt	50						
			Nr 9,0	szt	15						
7.		Rurki tracheotomijne z łącznikiem, foniatryczna	Nr 7,5	szt	2						
8.			Nr 8	szt	2						
		Opaska do fiksowania rurek intubacyjnych	Do rurek 5.0-6.5mm	szt	15						
			Do rurek 7.0-10.0m	szt	100						
9.		Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulacje w zakresie od 5 – 40 cm H2O, bezgłośny, wyskalowany do objętości 2200 ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbki drenowego płynu z tyłu komory korekcyjnej, o wysokości do 25 cm i konstrukcji niewymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, sterylne, z pojedynczym drenem łączącym bezlateksowym zabezpieczonym przed zagięciem.		szt	20						

10.	<p>Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania za pomocą pokrętła umieszczonego na przedniej ścianie umożliwiającego regulację w zakresie od 5 -40 cm H2O , bezgłośny , wyskalowany do objętości 2200 ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualną kontrolę prawidłowego działania drenażu , zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu z tyłu komory kolekcyjnej, o wysokości do 25 cm i konstrukcji niewymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, sterylne, z dwoma niezależnymi drenami łączącym bezłateksowym zabezpieczonym przed zagięciem .</p>			szt	2						
11.	<p>Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się :- z igły TuchTuchy 18G/8cm kodowanej kolorem,- z dokładnie dopasowanym mandrynem,- z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami „,- cewnika z trzema otworami bocznymi , wykonanym z obojętnego - - chemicznie tworzywa medycznego , - odporny na załamania- znaczniki długości ; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, skuteczny przez 96 h- sterylne: strzykawka niskooporowa z końcówką luer slip 10 m - łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie- przewodnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO.</p>			szt	15						
					razem						

PAKIET NR 28

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do przezskórnej tracheotomii Ultraperc z rozszerzadłem jednostopniowym w kształcie rogu nosorożca, umożliwiający wprowadzenie rurki tracheostomijnej przy użyciu metody Seldingera, jednorazowy z rurkami Blue Line Ultra Suctionaid. Rurka z mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera.		7.0	szt	9						
				8.0	szt	14						
2.		Zestaw do bezpiecznej koniktomii PCK. W skład zestawu wchodzi: Iгла Veressa, wyposażona we wskaźnik sygnalizujący wejście do światła tchawicy, i kontakt z jej tylną ścianką- chroni przed uszkodzeniem tchawicy, rurka tracheostomijna o średnicy 6mm z mankietem niskociśnieniowym Soft-Sealo potwierdzonej klinicznie obniżonej przenikalności podtlenku azotu oraz łącznikiem 15mm- umożliwia bezpieczną i długą wentylację, opakowanie typu blister mieszczące się z łatwością w torbie ratownika, zawiera graficzną instrukcję użycia, skalpel nr 15, strzykawka o poj. 10 ml, igła Veressa, mandryn, opaska do mocowania rurki, nici nylonowe, wymiennik ciepła i wilgoci typu Thermovent.			szt	1						
						razem						

PAKIET NR 29

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Wysoce paro przepuszczalny, transparentny opatrunek z folii poliuretanowej do zabezpieczania wkłuc centralnych. Bezpieczne i długotrwałe mocowania, wodoszczelne. Wysoce paro przepuszczalność, utrzymuje miejsce wkłucia w suchości i chroni przed maceracją. Klej naniesiony w formie kratki. Owalny kształt z nacięciem w osi. Rozmiar 9cm x12cm . Op. a"50szt			op	15						
2.		Wysoce paro przepuszczalny, transparentny opatrunek z folii poliuretanowej do zabezpieczania wkłuc centralnych. Bezpieczne i długotrwałe mocowania, wodoszczelne. Wysoce paro przepuszczalność, utrzymuje miejsce wkłucia w suchości i chroni przed maceracją. Klej naniesiony w formie kratki. Owalny kształt z nacięciem w osi. Rozmiar 9cm x 7cm. Op. a"50szt			op	30						
3.		Niejałowy opatrunek w formie wodoodpornej folii samoprzylepnej w rolce			op	10						
						razem						

PAKIET NR 30

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Czujnik tlenu-kapsuła do Drager; FABIUS, EVITA , Sulla, Babylog, Titus.			szt	20						
2.		Czujnik tlenowy Oxytrace, służący do monitorowania Ciśnienia O2- współpracujący z			szt	2						

	respiratorami firmy Drager- SAVINA , SAVINA 300										
3.	Czujnik przepływu Spirolife – jednorazowego użytku, przeznaczony do dezynfekcji Kompatybilny z respiratorami aparatami do znieczulenia firmy Drager			szt	50						
4.	Czujnik SPO2 wielokrotnego użytku- silikonowy, dla dorosłych, typu Masimo LNCS DB9, długość 1.1m.			szt	10						
5.	Czujnik SPO2 wielokrotnego użytku dla dorosłych typu Masimo LNCS TC-I – na uszny			szt	5						
6.	Mankiet 1- żyłowy , dla dorosłych długi, rozm. 25-35 cm, dwuwarstwowy z konektorem BP12.		rozmiar 25-35cm	szt	30						
7.	Mankiet dla dorosłych duży 1- żyłowy , rozm.33-47 cm, dwuwarstwowy z konektorem BP 12.		rozmiar 33-47cm	szt	20						
8.	Mankiet 2- żyłowy , dla dorosłych długi, rozm.25-35 cm, dwuwarstwowy z konektorami BP 17 i Bp 18.		rozmiar 25-35cm dla dorosłych	szt	2						
9.	Mankiet dla dorosłych, duży 2-żyłowy, rozm. 33-47 cm, dwuwarstwowy z konektorami BP 17 i BP 18.		rozmiar 33-47cm	szt	2						
10.	Mankiet 2 – żyłowy dla dzieci dwuwarstwowy z konektorami BP17 i BP18			szt	2						
11.	Czujnik temperatury do Draeger/Siemens, naskórny dla dorosłych			szt	20						
					razem						

PAKIET NR 31

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do znieczulenia p/p 1szt serweta włóknikowa ,min.35g/m2,60-75x80-90cmz otworem 7-8cm i przylepcem wokół otworu i na krótszym boku lub dodatkowo taśma lepna 7szt. komp.gaz.17n8w 7,5x7,5,1szt kleszczyki plastikowe, typu kocher 14cm,1szt serweta foliowana 35-39g/m2 50/50cm do zawinięcia zestawu, zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliowa, na zewnątrz opakowania etykieta z dwiema naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji z nr lot lub serii, data ważności, identyfikacja producenta zgodnie z norma EN PN 980,EN PN1041,oznakowany kierunek otwierania zgodnie z Norman EN 868-5,material gazowy w klasie 2a zgodnie z regułą 7 z podwijanymi brzegami, bielone metoda bezchlorkowa..			szt	1200						
2.		Zestaw do wklucia centralnego, jałowy w składzie;5szt komp. 8w,17n roz.7,5x7,5cm,6szttupfery kule 20x20cm,1szt serweta polipropylenowa 35g/m2, Roz.60/40cm.1szt serweta foliowana min 43g/m2,Roz.75x75-90cm z przylepnym otworem 7-10cm.1szt kleszczyki plastikowe z zaciskiem,1szt peseta plastikowa,1szt nożyczki metalowe wykonane ze stali polerowanej, wygrawerowane znak CE oraz jednorazowego użycia (przekreślona dwójka) po obu stronach narzędzia. Ostra część zabezpieczona kapturkiem który zapobiega przedziurawieniu opakowania. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową, na zewnątrz opakowania etykieta z dwiema naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji z nr lot lub serii, data ważności, identyfikacja producenta zgodnie z norma EN PN 980,EN PN 1041,oznakowany kierunek otwierania zgodnie z norma PN EN 868-5,material gazowy w klasie 2a zgodnie z regułą 7 z podwijanymi brzegami .,bielony metoda bezchlorkowa			szt	300						

3.

razem

Serwety muszą być wykonane z włókny odpornej na przenikanie cieczy .Zgodnie z normą PN- EN 13795 lub równoważną .Do potwierdzenia zgodności zaofiarowanego asortymentu wymagane jest dostarczenie kart danych technologicznych wystawionych przez producenta wyrobu gotowego. Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów jałowych, stanowiących przedmiot oferty zgodnie z normą PE- EN ISO 11135- 1: 2009(EO) lub równoważne w formie końcowego raportu z walidacji lub raportu ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji (operacyjny i procesowy

PAKIET NR 32

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz z gąbką na górnej powierzchni, bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny, gąbka-aplikator, preparat nawilżający do ust na bazie wodnej. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika.			szt	1000						
2.		Ściereczki barierowe dedykowane wyłącznie do okolicy krocza dla pacjentów z nieotrzymaniem moczu/stolca, o właściwościach czyszczących, nawilżających, usuwających przykry zapach oraz chroniących skórę pacjenta poprzez pozostawienie przezroczystej, przepuszczalnej dla powietrza oraz izolującej od wilgoci bariery dimetikonowej chroniącej przed zapaleniem skóry związanym z nieotrzymaniem moczu/stolca. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie redukcji zapalenia skóry związanego z nieotrzymaniem moczu/stolca oraz odleżyn okolicy krzyżowo-pośladkowej potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. W składzie 3% dimetikon (każda ściereczka zawiera minimum 756 mg dimetikonu), niespłukiwany preparat oczyszczający o zrównoważonym pH, aloes, bez lateksu, w rozmiarze 22 x 22 cm, 24 ściereczki w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.			szt	200						

3.

razem

PAKIET NR 33

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Filtr antybakteryjny- antywirusowy, sterylny , bez wymiennika ciepła i wilgoci, mechaniczny, membrana hydrofobowa, harmonijkowa, powierzchnia filtracji minimum 700 cm2, duża skuteczność filtracji minimum 99,999999%, waga filtra do 45g do zamocowania między respirator, a układ pacjenta od strony aparatu			szt	3000						
2.		Filtr oddechowy elektrostatyczny z wyraźnie wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy o powierzchni filtracji min 23 cm2 i skuteczności nawilżania powyżej 31 mg/H2O przy VT 250 ml, sterylny- elektrostatyczne warstwa filtrująca- objętość martwa maks 45 ml- skuteczność filtracji min 99,99%- port kapno- waga filtra dla dorosłych do 30 g, dla dzieci do 22 g		dzieci	szt	50						
				dorośli	szt	1500						
3.		Wymiennik ciepła i wilgoci typu TRACHOLIFE II tzw.„sztuczny nos”, sterylny , masa 8,5g, objętość ściśliwa 16 ml powierzchnia wymiany wilgoci większa niż 500 cm 2			szt	500						
4.		Prowadnice intubacyjne jednorazowego użytku wykonane z plastycznego aluminium z gładką powłoką z tworzywa sztucznego ułatwiającą intubację. Miękki koniec ogranicza możliwość uszkodzenia rurki. Specjalne wykończenie powierzchni dla łatwiejszego wprowadzania i usuwania prowadnicy.		Do rurek od nr 2.5 – 4.5 Długość 280m m	szt	10						

			Do rurek od nr 4.0 – 6.0 Długość 350 mm	szt	10						
			Do rurek od nr <5.0 długość 350mm-100szt	szt	100						
5.		Prowadnice do trudnych intubacji elastyczne jednorazowego użytku, sterylna; rdzeń wykonany z metalu, plastikowa (utrzymuje krzywiznę) znaki podziałki. Długość dla rurek - pediatryczna > 3,5 - 40cm; dla dorosłych > 5,0 – 65cm światłowodem		szt	20						
6.		Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Quinke:- uchwyt igły ze wskaźnikiem położenia szlif igły; zwiększona kontrola nad igłą; wbudowany pryzmat zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym; uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru; bez prowadnicy; długość 88 mm	20G/88 mm 0.9 x 88mm	szt	200						
			22G/88 mm 0.77 x 88 mm	szt	400						
7.		Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Quinke: - uchwyt igły ze wskaźnikiem położenia szlif igły zwiększona kontrola nad igłą; wbudowany pryzmat zmieniający barwę po; wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym; uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym; kodowi rozmiaru; bez prowadnicy; długość 120 mm	22G/120mm 0,7x 120mm	szt	25						

8.	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Pencil – Point : - przezroczysty uchwyt; zwiększona kontrola nad igłą; łatwo wyczuwalne przejście igły przez oponę twardą; uchwyt igły w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru; wbudowany pryzmat zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo rdzeniowym; długość 88 mm. Prowadnica pakowana oddzielnie.		25G/8 8mm 0,50x8 8mm	szt	700						
9.	Prowadnica 20G, długość 35mm, średnica 0,90mm; do igieł podpajęczynówkowych Pencil – Point 26G i 25G pozwalająca maksymalnie wykorzystać długość igły podpajęczynówkowej, gwarantujący zysk 10 mm długości roboczej igły podpajęczynówkowej.		20G/3 5mm średni ca 0.90m m	szt	700						
10.	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Pencil – Point : przezroczysty uchwyt; zwiększona kontrola nad igłą; łatwo wyczuwalne przejście igły przez oponę twardą; uchwyt igły w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru; wbudowany pryzmat zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo rdzeniowym; bez prowadnicy; długość 103 mm.		25G/1 03mm 0,5 x 103m m	szt	20						
11.	Prowadnica 20G, długość 35mm, średnica 0,90mm; do igieł podpajęczynówkowych Pencil – Point 26G i 25G pozwalająca maksymalnie wykorzystać długość igły podpajęczynówkowej, gwarantujący zysk 10 mm długości roboczej igły podpajęczynówkowej.		20G/3 5mm średni ca 0.90m m	szt	20						
12.	Igły atraumatyczne do znieczuleń podpajęczynówkowych: -dwustrefowy szlif minimalizujący otwór w oponie twardej i popunkcyjny ból głowy; atraumatyczne; z prowadnicą		Dzieci 26 G/ 0.47 x 50 mm	szt	25						
			Dorośli 26 G/ 0.47 x 88 mm	szt	150						
13.	Igły do znieczuleń spłotów nerwowych - z użyciem stymulatora Stimuplex D 12; nie tnący atraumatyczny czubek igły; specjalna izolacja igły; szlif o ścięciu 15 stopni; zapewnia precyzyjną lokalizację spłotu przy najniższej granicznie wartości prądu		Stimup lex D 25G/5 0 mm	szt	150						
			Stimup lex D 22G/8	szt	50						

			8mm								
14.	Zestaw do cewnikowania żył centralnych 2-światłowy, rozmiar 7F; posiadający cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem o średnicy zew. 2,4mm, kanały 16/16G bezpiecznymi łącznikami bezigłowymi typu Safsite; długości 20cm, matowy ze znacznikiem długości, widoczny w promieniach RTG, posiadający stałe i ruchome skrzydełka mocujące, przezroczysty dren z zaciskiem ślizgowym do krótkotrwałych przerw we wlewach. Posiadający odporną na zginanie metalową prowadnicę wykonaną z Nitinolu z końcówką J o średnicy 0,89 mm , długości 50mm.; rozszerzadło (dopasowane do każdego rodzaju cewnika), trzy częściowa strzykawka 5ml, kabel do identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG, igłę V ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie prowadnicy do naczynia bez odłączania strzykawki.			szt	400						
15.	Pediatryczny cewnik I.V. wprowadzany metodą Seldingera. Kontrastujący w rtg, poliuretanowy cewnik ze skrzydełkami mocującymi i integralnym drenem przedłużającym z zaciskami. Elastyczny i przezroczysty dren przedłużający (PUR) Zaprojektowany do żylnego dostępu do szyjnych lub podobojczykowych naczyń. Zestaw zawiera:- 1 poliuteranowy I.V. Cewnik 1 igłę do nakłucia- 1 „J” prowadnik z pogłębiaczem typu wishbone- 1 5 ml strzykawkę.		Rozmiar cewnika 4Fx10cm	szt	2						
16.	Infuzyjny system pomiaru Ośrodkowego Ciśnienia Żylnego (OCŻ) a) wraz z zestawem do przetoczeń IntrafixAir , z kranikiem trójdrożnym odpowiednikiem z filtrem bakteryjnym na końcu drenu do skali , z zakończeniem lock b) i skala pomiarowa od + 35 do – 15 cm H2 Oz bardzo czytelnym wynikiem na skali ze wskaźnikiem pozycji 0 , ruchomym na obie strony , skali wielokrotnego użytku , z dwoma uniwersalnymi uchwytami mocującymi skalę do pionowego stojaka		zestawem do przetoczeń	szt	200						
			skala pomiarowa	szt	3						
17.	Kaniula dotętnicza Kaniula dotętnicza z zaworem odcinającym typu Floswitch 20Gx45mm			szt	300						

18.	<p>Aparat do przetoczeń z 15 um filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na kołec komory kroplowej po użyciu, oraz miejsce do podwieszania drenu. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, po opróżnieniu opakowania z płynem. Pozbawiony ftalanów DEHP. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr bakteryjny. Zastawka bezigłowa na drenie, poniżej komory kroplowej, umożliwiająca podanie bolusa min 200podań. Badania do wglądu.</p>			szt	1000						
19.	<p>Bezpieczne igły iniekcyjne z elementem zabezpieczającym przed zakłuciem, zamykającym się na igle po jej użyciu, igły iniekcyjne : średnica od 0,5 do 1,2 długość 13, 25, 38mm, z ochronną osłonką oraz elementem zatraskującym się na igle, chroniącym ją na całej długości, element zatraskujący się na igle dzięki systemowi zawiasowemu połączonemu z uchwytem igły, element zatraskujący się na igle uaktywniany jedną ręką, bez potrzeby kontaktu z igłą, akustyczne potwierdzenie zamknięcia się na stałe, elementu zabezpieczającego na igle pakowane po 100szt</p>			op	10						

20.	<p>Zestaw do obsługi portów naczyniowych. W skład zestawu wchodzi: 1.Serweta nieprzylepna -1szt; 2.Serweta z otworem, samoprzylepna; możliwość dostosowania średnicy otworu-1szt; 3.Rękawice sterylne lateksowe Rozmiar: 7,0-1para; 4.Tupfery jałowe-4szt; 5.Penseta anatomiczna jednorazowa-1szt; 6.Igła bezpieczna z atraumatycznym szlifem, długość drenu 190 +/- 10 mm, przystosowana do iniekcji pod wysokim ciśnieniem; wyposażona w łatwy w obsłudze mechanizm zapewniający minimalizację ryzyka zakłucia; mechanizm wskazujący wizualne i akustyczne zabezpieczenie igły. Niski profil i podkładka z gęstego tworzywa o strukturze zamkniętokomórkowej; Elastyczne i ergonomiczne skrzydełka; Możliwość stosowania w procedurach wstrzykiwania pod ciśnieniem do 325 psi. Rozmiary igły 20G, długości: 20mm - 1szt; 7.Zastawka dostępu bezigłowego - pojedyncza o ergonomicznym kształcie, długości 33 mm, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną i dobrze widoczną drogą przepływu, (droga przepływu nie może przebiegać przez otwory w membranie tylko widoczną drogą pomiędzy obudową, a membraną), pozbawiona części metalowych, umożliwiająca stosowanie do min. 216 dostępów, automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej. „Wyrzut pozytywny” 0,03 ml, pakowana pojedynczo , sterylna-1szt; 8.Przezroczysty samoprzylepny opatrunek z folii poliuretanowej; stanowi skuteczną barierę dla bakterii, chroni ranę przed wtórnym zakażeniem; przepuszcza parę wodną i tlen, nie zakłóca swobodnego oddychania skóry; dopasowuje się do kształtów ciała; umożliwia stałą kontrolę stanu rany i jej okolicy bez zdejmowania opatrunku; łatwe i bezbolesne zdejmowanie, wodoodporny, umożliwia codzienną higienę ciała; zastosowany hipoalergiczny klej dobrze znoszony nawet przez pacjentów o wrażliwej skórze; Rozmiar 10x12cm-1szt; 9.Strzykawka 10 ml. - 2szt;</p>			zestaw	10						
-----	---	--	--	--------	----	--	--	--	--	--	--

21.	<p>Igła bezpieczna z atraumatycznym szlifem tyżeczkowym, długość drenu 190 +/- 10 mm, przystosowana do iniekcji pod wysokim ciśnieniem; niesilikonowana kaniula poprawia stabilizację igły, wyposażona w łaty w obudwie mechanizm zapewniający minimalizację ryzyka zakłucia; mechanizm wskazujący wizualne i akustyczne zabezpieczenie igły. Karbowanie na igle uniemożliwia wysunięcie wprowadzonej igły. Dren nie zawiera DEHP i lateksu. Zacisk na drenie umożliwiający przerwanie infuzji w dowolnym momencie, oznaczenie kolorystyczne identyfikacji rozmiaru igły oraz informacja o maksymalnym ciśnieniu. Podkładka igły z gęstego tworzywa o strukturze zamknięto komórkowej nie powodując wchłaniania wydzielin; Elastyczne i ergonomiczne skrzydełka; Przezroczysta podstawa umożliwiająca obserwację miejsca wkłucia. Otwory ułatwiające wentylację, aby zapobiec maceracji skóry i ograniczyć ryzyko infekcji. Igła i skrzydełka połączone z podstawą za pomocą specjalnego zatrzasku - ograniczone ryzyko nagłego odłączenia się igły od podstawy i przypadkowego przemieszczenia do pozycji bezpiecznej. Możliwość stosowania w procedurach wstrzykiwania pod ciśnieniem 325 psi oraz możliwość stosowania do 7dni - potwierdzone oświadczeniem producenta. Wszystkie igły mogą być używane podczas badań rezonansem magnetycznym. Rozmiary igły 19, 20, 22G, długości: 15, 20, 25, 32mm, dla igieł 19,20G dostępna długość 38 dla pacjentów otyłych.</p>			szt	50						
22.	<p>Igła prosta typu Surecan do portów naczyniowych 20G dł. 40mm, 22G dł. 30mm, 24G dł. 25mm.długości 15, 20,25mm. Pakowane po 100szt.</p>			szt	5						
23.	<p>Igła zakrzywiona pod kątem 90 stopni do portów dożylnych typu Surecan; ze szlifem tyżeczkowym - gwarantującym bezpieczne wkłucie w membranę portu i nie wycinanie silikonu w membranie. Rozmiary 19G; dł. 15, 20, 25mm. Rozmiar 20G; dł. 15, 20, 25, 35mm., Rozmiar 22G; dł. 15, 20, 25, 35mm. Zamawiający określi w czasie realizacji umowy rozmiar igły.</p>			szt	20						

24.	Strzykawka 3 częściowa 10 ml. z zawartością 10ml. roztworu 0,9 % NaCl. Z integralnie umiejscowionym w tłoku koreczkiem nasączonym 70% IPA (izopropyl). Koreczek w opakowaniu gwarantującym sterylność. Umożliwiający dezynfekcję zaworów bezigłowych. Możliwe długotrwałe do 7 dni zabezpieczenie dostępu bezigłowego.			szt	1000						
25.	Maska krtaniowa jednorazowego użytku z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wkłiniwania nagłośni oraz z luźnym nie w budowanym drenem do napełnienia mankieta. W jednym opakowaniu z maską , żel ułatwiający wprowadzenie maski oraz strzykawka luer- lok 30 ml.	Nr 1	szt	2							
		Nr 2	szt	2							
		Nr 3	szt	20							
		Nr 4	szt	50							
		Nr 5	szt	50							
26.	Zamknięty system w którym tlen z reduktora przechodzi przez całą objętość wody o pojemności 0,5l zalecający przez producenta nawilżanie lub inhalacje aż do zużycia wody w pojemniku. W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (1 opakowanie = 15 sztuk). 2) adaptory wielokrotnego użytku umożliwiające połączenie dozowników tlenowych firmy Farum i Insmed oraz pojemników (nawilżaczy) RespiFlo H.	pojemność 0,5 l	szt	1000							
		Pasujące do przepływomierzy (dozowników tlenowych) firmy Farum i Insmed i nawilżaczy	szt	30							
27.	Filtr zewnętrzny 0,2 µm, okrągły płaski filtr, objętość wypełniona 0,45ml, wytrzymałość ciśnieniowa do 7 bar. Zakończenia żeńskie Luer-Lock.			szt	30						

28.	Filtr do wkłuc centralnych 0,2 µm filtr z dodatnio naładowaną membraną; zatrzymuje : bakterie, endotoksyny, cząsteczki; możliwość stosowania do 96 godzin bez utraty jakości terapii; bez względu na pozycję odpowietrzanie; automatycznemu odpowietrznikowi; szybkie wypełnianie z automatycznym odpowietrznikiem; zamknięcie luer lock; nie zawiera DEHP i lateksu; Efektywna powierzchnia filtrująca 10,0cm2; Objętość wypełniona 2,40ml; Wielkość przepływu (dla wody destylowanej) > 30ml/min; Wytrzymałość ciśnieniowa 3,1 (bar); Pakowane a'50.			szt	300							
29.	Filtr do wkłuc centralnych 1,2 µm; filtr do emulsji tłuszczowych i żywienia w systemie all-in-one; zatrzymuje mikroorganizmy, w szczególności grzyby i zarodniki; bez względu na pozycję odpowietrzanie automatyczny odpowietrznik; szybkie wypełnianie; zamknięcie luer lock; nie zawiera DEHP i lateksu. Efektywna powierzchnia filtrująca 10,0cm2; objętość wypełnienia 2,40ml; Wielkość przepływu (dla wody destylowanej) > 100 ml/min; Wytrzymałość ciśnieniowa 3,1 (bar); Pakowane a'50			szt	600							
30.					razem							

PAKIET NR 34

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Maska anestetyczna typu Flex, jednorazowego użytku, rozmiary 0-6, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu, mikrobiologicznie czysta.		Dla dorosłych	szt	1000						
				Dla dzieci	szt	50						
				Dla noworodków	szt	5						

2	Maska tlenowa jednorazowego użytku dla dorosłych, dzieci, przezroczysta, przylegająca pod brodę, ze standardowymi złączami, końcówka drenu doprowadzającego o długości 210 cm, mikrobiologicznie czysta.	Dla dorosłych	szt	500						
		Dla dzieci	szt	30						
3	Maska tlenowa jednorazowego użytku dla dorosłych, dzieci, z workiem, przezroczysta, przylegająca pod brodę, ze standardowymi złączami, końcówka drenu doprowadzającego o długości 210 cm, mikrobiologicznie czysta.	Dla dorosłych	szt	300						
		Dla dzieci	szt	30						
4	Zestaw do nebulizacji, w skład zestawu wchodzi: nebulizator 6 lub 20 ml dla dorosłych, 6 ml dla dzieci, maska do nebulizacji dla dorosłych, dzieci, przewód łączący o długości 210 cm ze standardowym złączem, mikrobiologicznie czysty.	Dla dorosłych	szt	100						
		Dla dzieci	szt	50						
5	Zestaw do nebulizacji do obwodu oddechowego dla dorosłych, jednorazowego użytku. W skład zestawu wchodzi nebulizator do podawania leków w obwodzie oddechowym o pojemności min. 6 ml z łącznikiem T, dren tlenowy długości min. 210 cm, 2 standardowe łączniki, wykonany z PVC. Cały zestaw jest wolny od ftalanów DEHP, mikrobiologicznie czysty.		szt	300						
6	Rurka Guedel ustno-gardłowa, półprzezroczysta, rozmiar kodowany odpowiednim kolorem, pakowana pojedynczo, sterylne. Rozmiary 000, 00, 0, 1-5, sterylne	Rozmiar 000	szt	10						
		Rozmiar 00	szt	20						
		Rozmiar 1	szt	50						
		Rozmiar 2	szt	200						
		Rozmiar 3	szt	200						
		Rozmiar 4	szt	50						
7	Kaniula tlenowa dla dorosłych, dzieci tzw. „wąsy tlenowe”, długość min. 210 cm, prosta końcówka, ze standardowym złączem, mikrobiologicznie czyste.	Dla dorosłych	szt	500						
		Dla dzieci	szt	50						

12	<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. - oświadczenie od Producenta załączyć do oferty. Długość drenów min. 2 metry, średnica drenów 25Ch. Pakowanie folia; folia-papier.</p>			szt	100						
13	<p>Plastikowa osłona oczu pacjenta przed zewnętrznym naciskiem. Możliwość zastosowania na bloku operacyjnym lub oddziale intensywnej terapii. Produkt wykonany z pojedynczej, plastikowej osłony o zakrzywionej powierzchni z wcięciem w linii środkowej na nos zapewniający doskonałe dopasowanie do twarzy. Od spodu gruba, miękka pianka medyczna pokryta na brzegach hipoalergicznym klejem. Osłona niskoprofilowa, przezroczysta, przyklejana do twarzy z możliwością kontroli oczu pacjenta. Produkt posiadający otwory po bokach oraz w części środkowej zapobiegające kondensacji pary. Produkt jednorazowy, rozmiar uniwersalny dla dorosłych</p>			szt	100						
14	<p>Sterylna, przezroczysta osłona na powieki zaprojektowana w celu utrzymania zamknięcia powiek podczas znieczulenia ogólnego na bloku operacyjnym lub głębokiej sedacji, np. na OIOM. Zapewnia szybkie, całkowite i bezpieczne zamknięcie powiek. Dzięki obwodowemu uszczelnieniu wokół oka cała wilgoć zostaje zatrzymana, zapobiegając w ten sposób „wysychaniu” oka. Zmniejsza tym samym ryzyko uszkodzenia rogówki i keratopatii ekspozycyjnej. Zabezpiecza także przed zabrudzeniem oraz dostaniem się płynów do oczu podczas zabiegów operacyjnych. W skład opatrunku chodzą dwie sztuki osłon o wymiarach 3.7cm x 9.3cm.</p>			szt	100						
15	<p>Przedłużacz do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi BIEGLER BW 685 zgodnie z jego instrukcją obsługi.</p>			szt	50						

	Długość 350 cm.											
							razem					

PAKIET NR 35

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Obwód oddechowy do respiratora, jednorazowego użytku. Waga bez akcesoriów 170g ± 10g ,długość rury wydechowej 180cm ±5cm, rura z kolankiem i portem do próbkowania gazu, przedzielona elastyczną membraną, złącza sztywne. Wzrost temp. gazu wdychanego o 6,2 °C w ciągu pierwszych 15 min przy przepływie 4 litry/min. Max. opór wdechowy 0,14cm H2O i wydechowy 0,16cm H2O przy przepływie 10 litrów/min. W komplecie filtr bakteryjno – wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze max 17g, przestrzeń martwa max 34ml, skuteczności nawilżania 32mg /l przy VT250ml. Czysty mikrobiologicznie.				1000						
2.		Obwód oddechowy do anestezji dla dorosłych i dzieci od 4,5kg, jednorurowy, dwuświatłowy z pionową membraną. Długość całkowita min 183cm, średnica 22mm, z kolankiem i portem kapno, z dodatkową rurą o długości 100cm i bezlateksowym workiem o poj2 litry. Wzrost temp. gazu wdychanego o 6,2 °C w ciągu pierwszych 15 min przy przepływie 4 litry/min. . Max. opór wdechowy 0,14cm H2O i wydechowy 0,16cm H2O przy przepływie 10 litrów/min. Czysty mikrobiologicznie				1500						
3.		Rękojeść laryngoskopu światłowodowego (standardowa) zasilana bateryjnie (2xAA) zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED, strumień świetlny 10,1 lm, ergonomiczna rączka pokryta trwałym, antypoślizgowym tworzywem (Santoprene), pozbawionym latexu, odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła,				4						

		możliwość sterylizacji										
4.		Rękojeść laryngoskopu światłowodowego(krótką) zasilana bateryjnie (CR-123) zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED, strumień świetlny 10,1 lm, ergonomiczna rączka pokryta trwałym, antypoślizgowym tworzywem (Santoprene), pozbawionym latexu, odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, możliwość sterylizacji.				2						
5.		Łyżki do laryngoskopu ze światłowodem, zielony standard, jednorazowego użytku, wiązka światłowodowa na stałe zintegrowana z łyżką, bliższy koniec światłowodu z osłoną zapobiegającą odbiciom świetlnym, plastikowe, mikrobiologicznie czyste, MAC 2,3,4 i MILLER 0,1,2,3.		MAC 2	szt	10						
				MAC 3	szt	250						
				MAC 4	szt	240						
				MILLE R 0	szt	10						
				MILLE R 1	szt	10						
				MILLE R 2	szt	10						
				MILLE R 3	szt	10						
						razem						

PAKIET NR 36

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Cewnik Kehr miękki , silikonowy		10	szt	10						
2.		Cewnik Kehr miękki , silikonowy		12	szt	10						
3.		Cewnik Kehr miękki , silikonowy		14	szt	10						
4.		Cewnik Kehr miękki, silikonowy		16	szt	10						

5.	Cewnik Kehr miękki , silikonowy		18	szt	10						
6.	Cewnik Kehr miękki , silikonowy		20	szt	5						
7.	Dren perforowany do drenażu ran dł. min. 70 cm z kontrastem RTG, perforacja o dł. 10 - 15 cm, atraumatyczne wycięcia i końcówka.		10	szt	300						
8.	Dren perforowany do drenażu ran dł. min. 70 cm z kontrastem RTG, perforacja o dł. 10 - 15 cm, atraumatyczne wycięcia i końcówka.		12	szt	300						
9.	Dren perforowany do drenażu ran dł. min. 70 cm z kontrastem RTG, perforacja o dł. 10 - 15 cm, atraumatyczne wycięcia i końcówka.		14	szt	300						
10.	Dren perforowany do drenażu ran dł. min. 70 cm z kontrastem RTG, perforacja o dł. 10 - 15 cm, atraumatyczne wycięcia i końcówka.		16	szt	300						
11.	Dren perforowany do drenażu ran dł. min. 70 cm z kontrastem RTG, perforacja o dł. 10 - 15 cm, atraumatyczne wycięcia i końcówka.		18	szt	400						
12.	Dren perforowany do drenażu ran dł. min. 70 cm z kontrastem RTG, perforacja o dł. 10 - 15 cm, atraumatyczne wycięcia i końcówka.		20	szt	50						
					razem						

PAKIET NR 37

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Krótkie kaniule dożylnie pediatryczno-neonatologiczne w rozmiarze 26 G - przepływ 14 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, ze szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji Kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 5 wtopionych pasków radiocieniujących. Oznaczenie kolorystyczne umożliwiające identyfikację rozmiaru kaniul. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.		26Gx 19mm	szt	500						
2.		Krótkie kaniule dożylnie pediatryczno-neonatologiczne w rozmiarze 24G - przepływ 19 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji Kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 5 wtopionych pasków radiocieniujących. Oznaczenie kolorystyczne umożliwiające identyfikację rozmiaru kaniul. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.		24Gx 19mm	szt	500						

3.	<p>Kaniula typu bezpiecznego z portem bocznym, zapobiegająca przed zakłuciem i zachlapaniem — zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar. Cewnik wykonany z poliuretanu z zastawką antyzwrotną, minimum 5 pasków kontrastujących w RTG o min. przepływie 42ml/min. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiające natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Oznaczenie kolorystyczne niebieskie umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu</p>		22G x 25mm	szt	30 000						
4.	<p>Kaniula typu bezpiecznego z portem bocznym, zapobiegająca przed zakłuciem i zachlapaniem, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar. Cewnik wykonany z poliuretanu z zastawką antyzwrotną, minimum 5 pasków kontrastujących w RTG o min. przepływie 67 ml/min. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiające natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Oznaczenie kolorystyczne różowe umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu</p>		20G x32	szt	20 000						
5.	<p>Kaniula typu bezpiecznego z portem bocznym, zapobiegająca przed zakłuciem i zachlapaniem zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar. Cewnik wykonany z poliuretanu z zastawką antyzwrotną, minimum 5 pasków kontrastujących w RTG o min. przepływie 103 ml/min. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiające natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Oznaczenie kolorystyczne zielone umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu</p>		18G x 32-45mm	szt	2 000						

6.	<p>Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 140 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 600 aktywacji. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi, objętość wypełnienia 0,05ml, ciśnienie neutralne. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.</p>			szt	150						
7.	<p>Koreczki luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, karbowanie na całej długości części chwytnej koreczka , pakowane pojedynczo, w opakowaniach typu blister po 4 sztuki lub pojedynczo. Ten sam producent co kaniule lub rekomendowany i sprzedawany przez producenta kaniul, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności. Opakowanie 200szt.</p>			szt	10000						
8.	<p>Zamknięcie/zabezpieczenie strzykawki wypełnionej lekiem lub roztworem, zmniejsza ryzyko zanieczyszczenia przez dotyk, zapobiega wyciekowi leku przygotowanego w strzykawce. Zabezpieczenie może być stosowane do strzykawek Luer Lock oraz Luer Slip. Na końcówce LL zabezpieczenie jest nałożone. Opakowanie jednostkowe 1 tacka=10szt. koreczków. Sterylizowane EO.</p>			tacka	150						
9.					razem						

PAKIET NR 38

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Cewnik do odsysania dróg oddechowych dł. min.40 cm. Dopuszcza się cewniki z dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi i jednym otworem centralnym, barwne oznaczenie rozmiaru na cewniku.		Nr 6	szt	50						
				Nr 8	szt	600						
				Nr 10	szt	2 000						
				Nr 12	szt	1 500						
				Nr 14	szt	7 000						
				Nr 16	szt	6 000						
				Nr 18	szt	2 000						
						razem						

PAKIET NR 39

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Ostrza chirurgiczne, ostrza wykonane ze stali węglowej, posiadającej numer i nazwę producenta wygrawerowaną na ostrzu. a 100 szt.		10	op	10						
2.		Ostrza chirurgiczne , ostrza wykonane ze stali węglowej, posiadającej numer i nazwę producenta wygrawerowaną na ostrzu. a 100 szt.		12	op	25						
3.		Ostrza chirurgiczne , ostrza wykonane ze stali węglowej, posiadającej numer i nazwę producenta wygrawerowaną na ostrzu. a 100 szt.		11	op	10						
4.		Ostrza chirurgiczne , ostrza wykonane ze stali węglowej, posiadającej numer i nazwę producenta wygrawerowaną na ostrzu. a 100 szt.		15	op	6						
5.		Ostrza chirurgiczne , ostrza wykonane ze stali węglowej, posiadającej numer i nazwę producenta wygrawerowaną na ostrzu. a 100 szt.		20	op	20						

6.	Ostrza chirurgiczne , ostrza wykonane ze stali węglowej, posiadającej numer i nazwę producenta wygrawerowaną na ostrzu. a 100 szt.		21	op	5							
7.	Ostrza chirurgiczne , ostrza wykonane ze stali węglowej, posiadającej numer i nazwę producenta wygrawerowaną na ostrzu. a 100 szt.		22	op	10							
					razem							

PAKIET NR 40

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Papier do EKG A4 HP 1709		210x300x200	Szt.	20						
2.		Papier do KTG		155x100x150	Szt.	20						
3.		Papier ASCARD A-4		Szer. 112 cm x 25	Szt.	600						
4.		Żel ścierny do ścierania naskórka do badania EKG metodą Holtera i prób wysiłkowych (opak. 500g)		-	Op.	4						
5.		Żel do USG		0,5kg	Szt.	500						
6.		Żel ścierny do ścierania naskórka do badania EKG a 0,25 dkg		poj. od 0,2 do 0,5 kg	szt	10						

7.		Papier do EKG Lifepak op. a 2 szt.		11 – 12 108 x 25	Szt.	50						
8.		Papier do videoprintera SONY 110HG błysk		110m mx18 m	Szt.	50						
9.		Papier do EKG Lifepak 15		rolka 100 mm	szt	20						
10.		Papier do aparatu USG Siemens a typ ANTARES (papier MITSHUBISHI , model K61B-CE/KP61B-CE)		110m mx20 m	Szt.	100						
11.		Papier do EKGResponder 2000		rolka 60 mm	szt	20						
12.		Papier do Lifepak 20e		rolka 49/50	szt	50						
13.		Papier medyczny do aparatu EKG Asgard B5 z nadrukiem		Rolka 60 mm x 25 m	szt	30						
14.		Olejek imensyjny do kapilaroskopii		200 ml	Szt.	1						
						razem						

PAKIET NR 41

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Elektrody żelowane do Holtera i prób wysiłkowych		48 – 56 x 34 – 42 mm	Szt.	2500						
		Elektrody żelowe do EKG – krótkotrwałe monitorowanie		45x42 lub 44x30	Szt.	12 000						
3.		Elektrody EKG wielokrotnego użytku,klamrowa dla			kpl	12						

		dorostych (4 szt)										
4.		Elektrody EKG wielokrotnego użytku, przysaskowa średnica 24-25mm (6 szt) dla dorosłych			kpl	12						
5.		Elektroda EKG BLUE SENSOR VL -Wymiary całkowite - 72 x 68 mm -Powierzchnia kontaktu ze skórą (średnica) – 68 mm -Pole powierzchni adhezyjnej - 3377 mm2 - Grubość bez złącza - 1 mm -Powierzchnia czujnika – 15,8 mm2 -Powierzchnia żelu/pomiarowa - 254 mm2 - Sposób pakowania: 25 elektrod w torebce			op	50						
						razem						

PAKIET NR 42

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Wziernik ginekologiczny jednorazowego użytku o gładkiej powierzchni			szt.	1 200						
2.		Wziernik ginekologiczny jednorazowego użytku o gładkiej powierzchni			szt.	600						
3.		Wziernik ginekologiczny jednorazowego użytku o gładkiej powierzchni			szt.	50						
4.		Szkiełka cytologiczne ¼ matowe pole op. a 50 szt.			op.	30						
5.		Aerolowy preparat do utrwalania na szkiełka mikroskopowe rozmazów biologicznych, przed ich późniejszą oceną/ do rozmazów ginekologicznych (aerol).			Szt..	5						
6.						razem						

PAKIET NR 43

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Szczoteczki ginekologiczne sterylne do wymazów cytologicznych umożliwiające pobranie w rozmazie jednocześnie komórek z tarczy szyjki macicy, kanału szyjki i strefy transformacji, element dokanałowy wydłużony, miękko zakończony - pakowane pojedynczo, mogą być w opak. zbiorczym po 100 szt. lub 50 szt.			szt	200						
2.		Szczoteczki ginekologiczne sterylne do wymazów cytologicznych komórek dokanałowych szyjki macicy miękko zakończony - pakowane pojedynczo, mogą być w opak. zbiorczym po 100 szt. lub 50 szt.			szt	800						
						razem						

PAKIET NR 44

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Gąbki do czyszczenia końcówek do koagulacji sterylne, przylepne, z nitką rtg			szt	2000						
2.		Taśma typu rzep, sterylne do mocowania drenów na powierzchni obłóżek, szerokość min 2 cm, długość min 20 cm, samoprzylepna.			szt	2000						
						razem						

PAKIET NR 45

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Uchwyt elektrody czynnej wielorazowy ze sznurem : - kompatybilny z diatermią Valleylab - ergonomiczna rączka z dwoma przyciskami tj. cięcie i koagulacja - uchwyt dla elektrod o średnicy 2.4 mm - długość sznura min 4.5 m - nadający się do sterylizacji w temp. 1340C.			szt	30						
2.		Jednorazowa elektroda bierna do diatermii: - dwudzielna - przystosowana do systemu REM - pokryta hydrożelem o grubości 1.1 mm - kształt prostokątny o wymiarach 18 x 11.5 mm - szerokość podłączenia 4 x 2,5 cm - etykiety do wklejenia do dokumentacji pacjenta			szt	1500						
3.		Kabel do elektrody biernej :- kompatybilny z generatorem Valleylab - długość min 4,5 m.			szt	10						
4.		Kabel monopolarny do instrumentów laparoskopowych do cięcia i koagulacji kompatybilne z generatorem Valleylab - wielorazowy - przystosowany do sterylizacji w temperaturze 134oC - długość sznura min 4 m - wtyk do narzędzia żeńskich śred. 4 mm			szt	2						
5.		Elektroda nożowa o długości roboczej 19mm i wtykiem 2,4 mm ze stali nierdzewnej sterylina, jednorazowa ,			szt	2000						
6.		Elektroda nożowa przedłużona powlekana silikonem 15.2 cm z wtykiem 2,4mm, sterylina , jednorazowa			szt	300						
7.		Elektroda kulka o średnicy 3mm i długości 1 cm z wtykiem 2,4 mm, sterylina, jednorazowa			szt	50						
						razem						

PAKIET NR 46

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Uchwyt elektrody czynnej wielorazowy ze sznurem : - kompatybilny z diatermią ERBE ICC 200 - ergonomiczna rączka z dwoma przyciskami tj. cięcia i Koagulacja - uchwyt dla elektrod o średnicy 2.4 mm - długość sznura min 4.5 m - nadający się do sterylizacji w temp. 1340C.			szt	10						
2.		Jednorazowa elektroda bierna do diatermii: - dwudzielna , - symetrycznie dzielona z pierścieniem ekwipotencjonalnym nie podłączonym elektrycznie - powierzchnia robocza min 85 cm2 - etykiety do wklejenia do dokumentacji pacjenta			szt	600						
3.		Kabel do elektrody biernej : - kompatybilny z generatorem ERBE ICC 200 - długość min 4,5 m.			szt	3						
4.		Kabel monopolarny do instrumentów laparoskopowych do cięcia i koagulacji kompatybilne z generatorem ERBE ICC200 - wielorazowy - przystosowany do sterylizacji temperaturze 134oC - długość sznura min 4 m - wtyk do narzędzia żeńskich śred.4 mm			szt	3						
						razem						

PAKIET NR 47

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Szyny Zimmera do palców		500x20	szt	1000						
						razem						

PAKIET NR 48

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Podkład papierowy na rolce 40cm x 50m			szt	200						
2.		Podkład podfoliowany na rolce 50x50cm (100 sztuk)			szt	24						
						razem						

PAKIET NR 49

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Paski zawierające enzym oksydazy glukozy, temperatura przechowywania pasków testowych od min 4 °C do min 40 °C, część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze ,zakres pomiaru: dolna granica zakresu - ≤ 20mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/Dl, dostarczenie wraz z ofertą instrukcji obsługi glukometru, pasków testowych oraz płynu kontrolnego w języku polskim; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego; zaofierowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany, certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015- dołączenia do oferty certyfikatu spełniającego pełne kryteria dotyczące precyzji i dokładności, zdefiniowane w normie EN ISO 15197:2015, wystawionego przez akredytowaną jednostkę notyfikowaną do oceny na daną normę w języku polskim; glukometr, który posiada pamięć minimum 400 pomiarów;			op	1500						
2.		Ostrza do nakłuwaczy		Pakowane po 100 szt.	op	240						
						razem						

PAKIET NR 50

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do czasowej stymulacji serca do kardiostymulatora MIP-800 :		a. elektroda do czasowej stymulacji serca nr 6F	szt	10						
				b. elektroda do czasowej stymulacji serca nr 5F	szt	10						
				c. introduktor nr 5F	szt	10						
				d. introduktor nr 6F	szt	10						

2.		System elektrod do stymulacji i defibrylacji zapisu EKG Quik – Combo (do defibrylatora Lifepak 12)			szt	6						
						razem						

PAKIET NR 51

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Elektroda do czasowej stymulacji serca do defibrylatora lifepak 15			szt	10						
2.		Elektroda do czasowej stymulacji serca do defibrylatoraresponder			szt	10						
3.		Elektroda do czasowej stymulacji pacjenta do defibrylatora lifepak 20e1op= 2 elektrody			Op.	20						
						razem						

PAKIET NR 52

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Elektrody EKG pediatryczne bez przewodów (50 szt.)			op	2						
2.		Elektrody EKG pediatryczne z przewodami (1 x 50 szt.)			op	1						
						razem						

PAKIET NR 53

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Rurka gastrostomijna ze złączem do podawania leków - wykonana z silikonu - jałowa			Szt.	15						
2.		Zestaw do drenaż przezskórny metodą jednostopniową – kateter typu Pigtail - system jednostopniowy - bezpieczny , atraumatyczny dren - dobrze widziany w promieniach rtg - przeznaczony do odprowadzania płynu z otrzewnej - sterylny			Szt.	30						
3.		Jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1 mm do 2,5 mm. Rozmiary staplera: 21, 25, 29 i 33 mm. Wysokość otwartej zszywki 5,5mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką.			Szt.	10						
4.		Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki otwartej 4,5mm, po zamknięciu 2,0mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.			Szt.	10						
5.		Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm). Nóż zintegrowany jest ze staplerem.			Szt.	10						
6.		Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki otwartej 4,5mm, po zamknięciu 2,0mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.			Szt.	10						
7.		Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm). Nóż zintegrowany jest ze staplerem.			Szt.	10						
8.		Jednorazowy stapler zamykająco tnący z zakrzywioną główką(kształt półksiężyca, długość lini cięcia 40mm. Stapler umożliwia sześciokrotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu, zawiera ładunek do tkanki standardowej lub grubej.			Szt.	3						

9.		Ładunek do staplera z zakrzywioną głowicą o długości lini cięcia 40mm. Ładunek do tkanki standardowej grubej.			Szt.	3						
10.		Marker chirurgiczny z wyskalowaną podziałką - cienka końcówka - giętka linijka - tusz fioletowy na bazie gencjany, nie toksyczny, nie rozmazujący się			Szt.	150						
						razem						

PAKIET NR 54

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Golarki medyczne jednorazowego użytku, ostrze ze stali nierdzewnej powlekane platyną, wyposażona w grzebień z otwartą strukturą zapobiegającą zapychaniu, trójkątną rączką.			szt	1000						
						razem						

PAKIET NR 55

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Wzierniki uszne jednorazowego użytku do głowicy otoskopu Riester Ri-mini.		A- 4,0 mm	Szt	1500						
						razem						

PAKIET NR 56

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Narzędzie wielokrotnego użytku do usuwania kleszczy.		A- 4,0 mm	Szt.	5						
						razem						

PAKIET NR 57

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa, ze skalą rozszerzoną tłok w kolorze mlecznym, przezroczysty cylinder, nazwa producenta na pojedynczej strzykawce op. 100 szt		2 ml	Op =100 szt	300						
2.		Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa, ze skalą rozszerzoną tłok w kolorze mlecznym, przezroczysty cylinder, nazwa producenta na pojedynczej strzykawce op. 100 szt		5 ml	Op =100 szt	400						
3.		Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa, przezroczysty cylinder, tłok w kolorze mlecznym, nazwa producenta na pojedynczej strzykawce op. 100 szt		10 ml	Op =100 szt	300						
4.		Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa, przezroczysty cylinder, tłok w kolorze mlecznym, nazwa producenta na pojedynczej strzykawce op. 100 szt		20 ml	Op =100 szt	350						
5.		Strzykawki jednorazowego użytku cewnikowa		100 ml	Szt.	400						
6.		Strzykawki jednoraz. uż. tuberkulinówki z igłą 0,4– 0,5 x 12 – 16 mm		1 ml	Op =100 szt	20						

7.		Strzykawki jednorazowego użytku cewnikowe		50 ml	szt.	5 000						
8.		Igły do penów		0,8	szt	200						
9.		Igły do penów		0,6	szt	600						
10.		Igły iniekcyjne jednorazowego. użytku a 100 szt.		0,33 – 0,45 x 12-22	Op.	15						
11.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		0,5 x 25	Op.	20						
12.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		0,6 x 30	Op.	100						
13.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		0,7 x 30	Op.	30						
14.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		0,7 x 40	op	160						
15.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		0,8 x 40	Op.	500						
16.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		0,9 x 40	Op.	60						
17.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		1,1 x 40	Op.	200						
18.		Igły jednorazowego użytku a 100 szt.		1,2 x 40	Op.	500						
19.		Kieliszki jednorazowe z tworzyw sztucznych do leków		-	Szt.	50 000						
20.		Opaska identyfikacyjna dla pacjentów , noworodków (z regulacją) dla dorosłych i dzieci		Dorośli i dzieci	Szt.	10000						
21.		Igła aspiracyjna 1,2 x 30-40 mm do pobierania i rozpuszczania leków z otworem bocznym a 100 szt.		-	op.	50						
22.		Igła aspiracyjna do szpiku kostnego 16 G długość regulowana 10-30 mm do 50 mm		-	szt	30						
23.		Igła aspiracyjna 1,2 x 40 mm ścięta pod kątem 45 stopni do pobierania i rozpuszczania leków z otworem centralnym a 100 szt.		-	op.	20						
24.		Strzykawki jednorazowego użytku insulinówki z igłą 0,33 x 12 mm		U-100 U-40	Szt.	4500						
25.		Strzykawka jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych z końcówką Luer-Lock, , dopuszczamy strzykawki perfuzyjne 50/60ml, długość tłoka 14,5-15 cm		-	Szt.	2000						
26.		Strzykawka bursztynowa jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych z końcówką Luer-Lock, dopuszczamy		-	szt	1500						

	strzykawki perfuzyjne										
27.	Strzykawka jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych z końcówką Luer-Lock, kompatybilne z pompami: BRAUN , dopuszczamy strzykawki perfuzyjne z prostopadłym wycięciem na tłoku 50/60ml, długość tłoku 14,5-15 cm	-	szt	500							
28.	Strzykawka bursztynowa jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych z końcówką Luer-Lock, kompatybilne z pompami: BRAUN , dopuszczamy strzykawki perfuzyjne z prostopadłym wycięciem na tłoku 50/60ml, długość tłoku 14,5-15 cm	-	szt	3000							
29.	Korki do kaniuli sterylne.	-	szt	40000							
30.	Kranik trójdzielny jednorazowego użytku Luer – Lock, dopuszcza się kraniki z wyczuwalnym indykatoem pozycji zamknięty/otwarty.	-	szt.	4000							
31.	Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu Spike . Ostry kolec Filtr o dłużej powierzchni przeciwbakteryjny i filtr cząsteczkowy. Port posiadający połączenie luer iluer-lock..Bez zawartości lateksu i ftalanów.	-	Szt	3000							
32.	Opaska uciskowa staza jednorazowego użytku, przeznaczona do pobierania krwi. Staza uciskowa gumowa w min. 3 kolorach: czerwona, zielona i niebieska. Właściwości: wytrzymała – elastyczna- do zastosowań w gabinetach zabiegowych	-	szt.	100							
33.	Igła doszpikowa dla dorosłych, automatyczne wkłucie doszpikowe: Przeznaczone do osób powyżej 12 roku życia Jednorazowego użytku Jałowe Niepirogenne Nietoksyczne Bez zawartości lateksu Regulacja głębokości wkłucia Trokar/igła typu Luer Lock Umożliwiający szybką infuzję płynów, leków, przetaczanie krwi, Oryginalna etykieta w języku polskim (zgodnie z wymogami ustawy p wyrobach medycznych) Deklaracja zgodności CE	--	Szt.	4							
34.	Igła doszpikowa dla dzieci, automatyczne wkłucie doszpikowe: Przeznaczone do osób powyżej 12 roku życia Jednorazowego użytku Jałowe Niepirogenne Nietoksyczne Bez zawartości lateksu Regulacja głębokości wkłucia Trokar/igła typu Luer Lock Umożliwiający szybką infuzję płynów, leków,	-	Szt.	2							

	przetaczanie krwi,											
35.	Ostonki lateksowe pudrowane na głowice do USG (zbiorcze opakowanie)		-	szt.	2500							
36.	Bezigłowy port do zabezpieczania dostępuw naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer - Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copoliestru, objętość wypełnienia 0,085ml, przepływ 312ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania od 500 do 600 aktywacji .		-	szt	2500							
37.	Fartuch ochronny foliowy		-	Op 100 szt.	100							
38.	Bezpieczne igły iniekcyjne z elementem zabezpieczającym przed zakłuciem, zamykającym się na igle po jej użyciu, igły iniekcyjne : średnica od 0,5 do 1,2 , z ochronną osłonką i elementem bezpieczeństwa w kolorze odpowiadającym rozmiarowi igły, oraz elementem zatraskującym się na igle, chroniącym ją na całej długości, element zatraskujący się na igle dzięki systemowi zawiasowemu połączonemu z uchwytem igły, element zatraskujący się na igle uaktywniany jedną ręką, bez potrzeby kontaktu z igłą, pakowane po 100szt		-	op.	10							
39.	Cewnik Foley (pokryty silikonem) z prowadnicą i z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier		8	Szt.	20							
40.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem) z prowadnicą i z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne foliai zewnętrzne folia-papier		10	Szt.	20							
41.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem), z plastikową zastawką w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier,		12	Szt.	30							
42.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem), z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu w		14	Szt.	80							

	opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier										
43.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem), z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	16	Szt.	1000							
44.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem), z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	18	Szt.	2300							
45.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem), z plastikową zastawką w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	20	Szt.	150							
46.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem), z plastikową zastawką, w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	22	Szt.	150							
47.	Cewnik Foley dwudrożny (pokryty silikonem), z plastikową zastawką w podwójnym opakowaniu w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier	24	Szt.	100							
48.	Worki do dobowej zbiórki moczu sterylne skalowane co 100 ml z zaworem i z zastawką, dopuszcza się worki posiadające port do pobierania próbek i kranik spustowy.	1,5 litra do 2,0 litrów	Szt.	7 000							
49.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bez zawartości ftalanów ok. 150 cm (bursztynowy)	Bursztynowe	szt.	1 000							
50.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bez zawartości ftalanów ok. 150 cm przezroczysty	Przeźroczyste		2 000							
51.	Aparat do szybkiego przetaczania krwi	-	szt.	400							
52.	Aparat do przetaczania krwi typ TS z dużą komorą kroplową, o długości minimum 90 mm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wykonany z tworzywa nie zawierającego ftalanów i lateksu , zaopatrzone w zamykany, antybakteryjny filtr powietrza, wtopiony w komorę kroplową filtr krwi o wielkości oczek 200 um, dren o długości 150 cm, posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni oraz dodatkowym otworem do umieszczenia kolca igły biorczej po użyciu, sterylizowany EO, opakowanie przyrządu blister-pack (folia-papier). Brak ftalanów potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym oraz na karcie charakterystyki produktu chemicznego wystawionej	-	szt	2 000							

	przez producenta produktu chemicznego, z którego zostały wykonane przyrządy										
53.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS z długą, elastyczną komorą kroplową, o długości min. 62 mm (część przezroczysta), nie zawierający ftalanów i lateksu, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik, filtr płynu o średnicy oczek 15 um, dren o długości 150cm, posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drewna na tylnej powierzchni podczas przerwy w infuzji oraz dodatkowym miejscem do umieszczenia igły biorczej po użyciu, sterylizowany EO, opakowanie przyrządu blister - pack. Brak ftalanów potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym oraz w dołączonej do oferty karcie charakterystyki produktu chemicznego wystawionej przez producenta produktu chemicznego, z którego zostały wykonane przyrządy).	przezroczysty	szt	60000							
54.	Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych do leków światłoczułych czarny lub bursztynowy z długą i elastyczną komorą kroplową o pojemności 12ml, nie zawierający ftalanów i lateksu, igła biorcza wyposażona w szczelny zamykany zapowietrznik, dren o długości 150cm wyposażony w precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drewna na tylnej powierzchni, sterylizowany EO, opakowanie folia-papier	Bursztynowe	szt	500							

55.	Czepek do mycia głowy pacjenta nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, w opakowaniu pomagającym utrzymać temperaturę czepka oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchenke mikrofalowej Ph neutralne, bez parabenów i alkoholu. Wykonany z polaru poliestrowo-wiskozowego laminowany polietylenem. Nasączony szamponem kosmetycznym z odżywką. Zawiera min. wyciąg z pszenicy, aloes, pantenol, glicerol, benzoesan sodu, sorbinian potasu, kwasdehydrooctowy. Testowany dermatologicznie .	-	szt	250								
						razem						

PAKIET NR 58

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Obwód oddechowy przeciekowy z filtrem wydechowym do respiratora Trylogy Evo x 10 szt			op	1						
2.		Obwód oddechowy aktywny do respiratora Trylogy Evo x 10 szt			op	1						
						razem						

PAKIET NR 59

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.

1.		Zestaw do inhalacji dla dorosłych (pojemnik 6-10 ml do wpięcia w obwód oddechowy, łącznik z końcówkami 22F-22M/15F,bezzwrotna zastawka, niezagniatający się dren ze standardowym i uniwersalnym złączem			szt	200						
						razem						

PAKIET NR 60

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zastawka heimlicha— specjalna zastawka przeciwwrotna (jednokierunkowa) zapobiegająca powrotowi odessanego płynu do pacjenta, zakończona obustronnie łącznikiem schodkowym , worek o pojemności 2000 ml. Z odpowietrznikiem i zaworem spustowym , dren pomiędzyworkiem a zastawką o długości-50 cm. 1 op= 10 szt			Op	1						
						Razem						

PAKIET NR 61

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Dotetniczy cewnik wprowadzany metodą seldingera kontrastujący w rtg polietylenowy cewnik ze skrzydełkami do mocowania , do nakłuwania tetnicy udowej , barkowej, promieniowej .ma antyzłamaniowy kołnier i skrzydełka.			Op	20						
						Razem						

PAKIET NR 62

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw kaniul typu filterline dla dorosłych i dzieci. Kaniule długości 200 cm—dla pacjentów zaintubowanych na okres 24 godz. Kompatybilne z defibrylatorem lifepak 15 1op=25szt			Op	1						
2.		Zestaw kaniul typu smart capnoline plus dla dorosłych i młodzieży. Dla pacjentów o wadze, niezaintubowanych pow. 18 kg. Pomiar co2 przez usta lub nos. Długość 200 cm. Kompatybilne z defibrylatorem lifepak 15 1op=25szt			Op	1						
						Razem						

PAKIET NR 63

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Mankiet ciśnieniowy do szybkiej podaży płynów infuzyjnych --wielorazowy --manometr ze skalą 0-750 mmHg (obrotowy , z wyróżnioną wartością ciśnienia 300mmHg --mankiet wyposażony w zamek wykonany z przezroczystego materiału --stała wartość ciśnienia w każdym miejscu mankieta --do podaży płynów o pojemność 500 ml			Szt	5						
						Razem						

PAKIET NR 64

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Elektroda 4-kanalowa SELECT naklejana na rurkę intubacyjną rozm 7-8 sterylna, jednorazowa.1op=10 szt		rozm 7-8	op	20						
2.		Sonda biopolarna mikrowidelec do bezpośredniej stymulacji nerwów, prosta 45/150/3000,sterylna jednorazowa.1op=10 szt			op	3						
3.		Sonda biopolarna mikrowidelec do bezpośredniej stymulacji nerwów, prosta, wielorazowa, autoklawowana			szt	4						
4.		Przewód do papiry na rurkę intubacyjną, wielorazowy, autoklawowany			szt	4						
5.		Sonda stymulacyjna bipolarna DELTA do stymulacji nerwu błędnego. Produkt sterylny, jednorazowy. 1op = 5 szt.			op	2						
6.		Przewód przyłączeniowy do sondy DELTA, dl.4m. Produkt wielorazowy, autoklawowalny			szt	1						
7.		Przewód do sond stymulacyjnych biopolarnych, długość 4m, wielorazowy autoklawowany			szt	4						
						razem						

Użytkownik wymaga aby osprzęt był kompatybilny z monitorem nerwów C2

PAKIET NR 65

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Pojemnik na zużyty ostry sprzęt (druty kirschnera, gwoździe), średnica pojemnika 15-20 cm, wysokość min 30 cm max 50 cm kolor czerwony			szt	70						
						razem						

PAKIET NR 66

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Klipsy do laparoskopii polimerowe, niewchłaniające, sterylne, pakowane w zasobnikach po 2 szt. zasobniki z taśmą samoprzylepną		L	zasobnik	40						
2.		Klipsy do laparoskopii polimerowe, niewchłaniające, sterylne, pakowane w zasobnikach po 2 szt. zasobniki z taśmą samoprzylepną		XL	zasobnik	40						
3.		Klipsy do laparoskopii polimerowe, niewchłaniające, sterylne, pakowane w zasobnikach po 4 szt. zasobniki z taśmą samoprzylepną		L	zasobnik	20						
4.		Klipsy do laparoskopii polimerowe, niewchłaniające, sterylne, pakowane w zasobnikach po 4 szt. zasobniki z taśmą samoprzylepną		XL	zasobnik	20						
5.		Klipsy do laparoskopii tytanowe sterylne, pakowane w zasobnikach po 4 szt.		ML	zasobnik	50						
6.		Klipsy do laparoskopii tytanowe sterylne, pakowane w zasobnikach po 6 szt.		ML	zasobnik	50						
7.		Preparat przeciw rosznieniu optyki, jednorazowa gąbka, nasączona 4% roztworem alkoholu.		-	szt	240						
8.		Woreczek ekstrakcyjny do operacji laparoskopowych,			szt	100						

		pojemność 200 ml										
9.		Staplery skórne jednorazowe- ilość zszywek 35 szt.- zszywki wykonane ze stal chirurgicznej- rozmiar zszywek: szerokość 7 mm wysokość 4 mm			szt	300						
10.		Urządzenie do zdejmowania zszywek jednorazowych			szt	200						
						razem						

PAKIET NR 67

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Elektroda igłowa wraz ze sznurem jednorazowa wtyk od strony urządzenia 6 pinowy			szt	250						
2.		Elektroda igłowa jednorazowa,sterylna wtyk od strony uchwytu 2,4 mm			szt	30						
3.		Uchwyt elektrody czynnej wąski wtyk od strony końcówki elektrody 2,4 mm od strony urządzenia wtyk 6 pionowy wielorazowy			szt	15						
4.		Elektroda bierna jednorazowa			szt	1000						
5.		Kabel do elektrody biernej : - kompatybilny z generatorem EMED SPECTRUM - długość min 5 m.			szt	4						
6.		Kabel monopolarny do instrumentów laparoskopowych do cięcia i koagulacji kompatybilne z generatorem EMED SPECTRUM- wielorazowy- przystosowany do sterylizacji temperaturze 134oC- długość sznura min 4 m- wtyk do narzędzia żeńskich śred.4 mm			szt	5						
						razem						

Zamawiający wymaga pozytywnej opinii producenta diatermii EMED SPECTRUM o dopuszczeniu do użytkowania oferowanego sprzętu

PAKIET NR 68

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Proszek hemostatyczny w pełni wchłaniający, bez składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, opakowanie 2g, pakowany po 5 szt			szt	30						
2.		Proszek hemostatyczny w pełni wchłaniający, bez składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, opakowanie 1g, pakowany po 5 szt			Szt.	30						
3.		Aplikator laparoskopowy do proszku hemostatycznego, jednorazowy, sterylny			szt	10						
						razem						

PAKIET NR 69

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Ostrza mikrobiologiczne czyste jedнокrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry - ostrze tnące nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu: pakowane 1 szt/bloster; 50 blistrów/pudełko. Ostrza kompatybilne ze strzygarkami posiadającymi przez szpital (strzygarka Medline)			szt	3000						

2.	Ostrza mikrobiologiczne czyste jednokrotnego użytku, do włosów grubych (głowa lub inne obszary o grubym owłosieniu), szerokość ostrza tnącego 36,2 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu i ftalanów, łatwe zakładanie i zdejmowanie ostrza pakowane 1 szt./bloster; 50 blistrów/pudełko. Ostrza kompatybilne ze strzygarkami posiadającymi przez szpital (strzygarka Medline)			szt	100							
3.	Ostrze do golenia krótkiego zarostu, nie kaleczące, jednorazowe, kompatybilne ze strzygarką Medline			szt	100							
					razem							

PAKIET NR 70

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną (fabrycznie połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową, sterylny, w jednym opakowaniu co zapewnia utrzymanie systemu zamkniętego), 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik cewnika foley zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni			szt	150						
						razem						

PAKIET NR 71

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Pianka myjąco -pielęgnująca do oczyszczania skóry z moczu i kału .Działa nawilżająco. Zawiera tiokompleks Iniany, pantenol działający łagodząco oraz sindor neutralizujący zapach moczu. Opakowanie 500ml.		500ml	szt	100						
2.		Szampon w piance do mycia włosów bez użycia wody, zawierający tiokompleks Iniany, neutralizator zapachu. Opakowanie 200ml		200ml	szt	20						
3.		Krem ochronny z tlenkiem cynku do pielęgnacji skóry narażonej na odparzenia i odleżyny, tworzy na skórze warstwę ochronną, zabezpieczającą przed szkodliwym działaniem moczu i kału. Opakowanie 200ml.		200ml	szt	100						
4.		Myjka higieniczna dla dorosłych podfoliowana. Opakowanie 50szt		50	szt	40						
						razem						

PAKIET NR 72

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Uchwyt do lamp operacyjnych kompatybilny z lampami Berchtold CHROMOPHARE E 800, wielorazowy, nadający się do sterylizacji.			szt	10						
2.						razem						

PAKIET NR 73

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,86mm, rozwarciu 8mm. łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz zielony dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.			szt	1000						
2.		Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona z drutu o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz 0,41mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm i 32mm. Długość oczka pętli 38,5mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.			szt	400						
3.		Igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce PTFE, o grubości igły 0,6 mm lub 0,8 mm i głębokości nakłucia 4 mm lub 6 mm (do wyboru przez Zamawiającego). Kąt ścięcia ostrza igły 23,5°. Średnica narzędzia 2,4mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.			szt	100						

4.	<p>Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrótowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 9mm) lub 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni lub 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkownika wyrobu). Opakowanie handlowe = 10 sztuk.</p>			szt	50						
5.	<p>Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, średnica otwarcia 6mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2400mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowana pojedynczo. Sterylizowana tlenkiem etylenu.</p>			szt	400						
6.	<p>Ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 22mm x 27mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100 sztuk.</p>			szt	1000						
7.	<p>Żel poślizgowy przeznaczony do profesjonalnego stosowania w endoskopii, gastrokopii, proktoskopii i ginekologii. Preparat w transparentnej butelce, dzięki temu widoczna jest ilość żelu, która została zużyta. Skład: woda, środek utrzymujący wilgoć, polimer, konserwant, emolient silikonowy. Gramatura butelka 260 g. Opakowanie handlowe = 25 sztuk.</p>			szt	20						
					razem						

PAKIET NR 74

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		<p>Odzież operacyjna wielokrotnego użytku, wykonana z niepyłającej tkaniny bawełniano - poliestrowej o minimalnej zawartości bawełny 55%, o gramaturze max 120g/m2, poziom przepuszczalności powietrza minimum 50 cm3/cm2; i. Krój: Bluza + spodnie: bluza wycięta w serek, trzy kieszenie; spodnie na gumkę, wiązane z przodu na troki; Wymagane dokumenty: 1.Deklaracja zgodności CE. 2.Wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wytwórców i Wyrobów Medycznych. 3.Karta techniczna tkaniny potwierdzająca gramaturę, skład chemiczny oraz przepuszczalność powietrza. 4.Wyniki badań tkaniny przeprowadzonych przez niezależną jednostkę badawczą potwierdzające parametry techniczne zgodnie z normą PN-EN 13795 w zakresie pylenia, czystości pod względem cząstek stałych oraz parametrów wytrzymałościowych. 5.Instrukcja użytkowania.</p>		S,M,L, XL, XXL,XX XL	Kolor szaroniebieski, napis o treści ; Szpital Włoszczowa Blok Operacyjny-kompl.	150						
				S M L	Kolor zielony napis o treści ; Szpital Włoszczowa Centralna Sterylizatornia kompl	15						

2.	<p>Odzież operacyjna wielokrotnego użytku, wykonana z niepylającej tkaniny bawełniano - poliestrowej o minimalnej zawartości bawełny 55%, o gramaturze max 120g/m2, poziom przepuszczalności powietrza minimum 50 cm3/cm2; i. Krój: Bluza + spodnie: bluza wycięta w serek, trzy kieszenie; spodnie na gumkę, związane z przodu na troki; Wymagane dokumenty: .Deklaracja zgodności CE. 2.Wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wytwórców i Wyrobów Medycznych. 3.Karta techniczna tkaniny potwierdzająca gramaturę, skład chemiczny oraz przepuszczalność powietrza. 4.Wyniki badań tkaniny przeprowadzonych przez niezależną jednostkę badawczą potwierdzające parametry techniczne zgodnie z normą PN-EN 13795 w zakresie pylenia, czystości pod względem cząstek stałych oraz parametrów wytrzymałościowych. 5.Instrukcja użytkowania. Kolor niebieski, napis o treści Szpital Włoszczowa OIOM S,M,L,XL,XXL</p>		S,M,L, XL,XXL	Kpl.	50						
3.	<p>Buty operacyjne przeznaczone do mycia oraz dezynfekcji max temp.90 0C, znak CE dla wyrobu medycznego. Dodatkowa perforowana wkładka masująca ,kolor, rozmiary do wyboru</p>		35/36 37/38 39/40 41/42 43/44 45/46	para	10						
					razem						

PAKIET NR 75

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane, z rolowanym mankietem, mikroteksturowane, sterylizowane radiacyjnie. Długość rękawicy min. 295mm, grubość pojedynczej ścinaki palca 0,22-0,24mm, poziom protein $\leq 20\mu\text{g/g}$, AQL 0,65. Spełnienie wymagań (długość, grubość, poziom protein i AQL). Rękawice przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 - załączyć badania wystawione przez jednostkę niezależną nie starsze niż 2016r. Pakowane w opakowania jednostkowe folia-folia. Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Rozmiar 6-8,5.		6-8,5	par	10000						
2.		Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, z rantem, teksturowane końcówki palców, w kolorze niebieskim. Grubość pojedynczej ścianki palca 0,10-0,12mm, długość rękawicy min. 240mm, AQL 1,0, siła zrywania przed starzeniem min 8,0N. Spełnienie wymagań (długość, grubość, poziom AQL, siła zrywania) potwierdzić protokołami badań producenta nie starszymi niż z 2015 roku. Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (załączyć niezależne badania przynajmniej 4 związków chemicznych, w tym izopropanol 70% z czasem przenikania powyżej 60 minut). Rękawice przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 - załączyć badania wystawione przez jednostkę niezależną nie starsze niż 2016r. Dopuszczone do kontaktu z żywnością (załączyć certyfikat wystawiony przez jednostkę niezależną). Opakowanie a 100 szt. Rozmiar S, M, L.		S,M,L	op	14000						

3.	Rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe długość min. 240 mm zawijane brzegi mankietu. Zgodne z norą EN 455, AQL 1,0. Kategoria III, poziom protein poniżej 30 mikrogram/g Badania ASTM 1671 1670. Pakowane po 100szt, w rozmiarze XS, S, M, L, XL (w zależności od potrzeb zamawiającego)		XS-XL	op	4000							
4.	Rękawice diagnostyczne, niesterylne, bezpudrowe, nitylowe. 4 kolory w opakowaniu: żółty, różowy, zielony, pomarańczowy. GRUBOŚĆ mankieta - 0,06mm, dłoń - 0,08mm, końce palców - 0,10mm DŁUGOŚĆ 240mm. Zgodne z EN 420:2010, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4 dyrektywa 89/686/EEC - kategoria III dyrektywa 93/42/EEC - klasa I AQL 1,5 ROZMIAR XS (5-6), S(6-7), M(7-8), L (8-9)		XS,S,M ,L	op	100							
5.	Rękawice diagnostyczne lateksowe, lekko pudrowane długość min. 240 mm zawijane brzegi mankietu. Zgodne z norą EN 455, AQL 1,5. Pakowane po 100szt, w rozmiarze XS, S, M, L, XL (w zależności od potrzeb Zamawiającego)		XS,S,M ,L, XL	op	8000							
6.	Rękawice winylowe, bezpudrowe w rozmiarze		S,M,L	op	500							
7.	Dozownik na 1 opakowanie rękawic diagnostycznych z przezroczystego plastiku w rozmiarze 250x130x75mm			op	10							
8.	Dozownik na 3 opakowania rękawic diagnostycznych z przezroczystego plastiku w rozmiarze 258x392x96mm		258x392x96 mm	op	6							
					razem							

PAKIET NR 76

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Rękawice ortopedyczne, jałowe, lateksowe, bezpudrowe, kolor brązowy, rolowany brzeg mankieta. Zawartość protein poniżej 30mcg/g grubość na palcu min. 0,33mm długość minimum 285mm. Zgodne z normą EN 455 i normą ASTM F 1671 AQL = 1,0		7-8,5	parr	1400						
						razem						

PAKIET NR 77

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.		5,5-9,0	par	20000						

2.	<p>Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu (raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt).</p>		M,L	op	160							
----	---	--	-----	----	-----	--	--	--	--	--	--	--

3.	<p>Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, potwierdzone certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 11 cytostatyków wg normy ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Etopozydu i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)</p>	S,M,L	op	15							
4.	<p>Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość max. 0,21 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe</p>	06.wrz	par	2000							

	podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.										
5.	Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.	6-8,5	par	1500							
6.	Rękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein w obu rękawicach < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 25par. Rozmiary 5,5-9,0.	6-8,5	par	3500							
				razem							

PAKIET NR 78

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Kołdra grzewcza wielodostępowa na pacjenta Kołdra polipropylenowa skonstruowana z podłużnie ułożonych tub , z których ciepłe powietrze rozprowadzane jest z tuby centralnej do bocznych części. Na całej dolnej powierzchni kołdry są małe otworki , które rozprowadzają ciepło równomiernie na ciało pacjenta. Wymiary kołdry: 213x91cm Waga: 150g Część przykrywająca stopy pacjenta nieogrzewana. Posiada zakładki do podwinięcia pod ramiona pacjenta w celu lepszego ufixsowania kołdry oraz 6 oddzielonych perforacją części w celu lepszego/ wygodniejszego dostępu do pacjenta .Na wierzchniej części posiada dwa plasterki do przyklejenia koca. Jeden otwór do podłączenia dmuchawy Kołderki kompatybilne z urządzeniem Bair Hugger 775 Ilość sztuk w opakowaniu: 10				op 20						
						razem						

PAKIET NR 79

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do analizatora parametrów krytycznych :odczynników, kapilar i płynów kontrolnych kompatybilnych z analizatorem EPOC będącym własnością Zamawiającego umożliwiających jednocześnie i z jednej próbki pacjenta wykonanie pomiaru minimum następujących parametrów: PH, PO2, PCO2, NA+, CL-, K+, CA++, Glukoza, Mleczany,		Płyny kontroli jakości poziom 1 (10szt/		op 1						

	Kreatynina, Mocznik		op)									
			Płyny kontroli jakości poziom 3 (10 szt/op)	op	1							
			Karty odczynnikowe zawierające elektrody i płyny kalibracyjne (25 szt./op)	op	1							
						razem						

PAKIET NR 80

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Łyżki jednorazowego użytku, kompatybilne z videolaryngoskopem AIRTAQ, do rurek intubacyjnych od nr 6,0 do nr 7,5 , 1 opakowanie = 50 szt.			Opakow.	1						

2.	Łyżki jednorazowego użytku, kompatybilne z videolaryngoskopem AIRTAQ, do rurek intubacyjnych od nr 7,0 do nr 8,5 1 opakowanie = 50 sztuk			Opakow. w.	1							
3.	Kamera Wi-Fi do video rejestracji intubacji kompatybilna z optyką z videolaryngoskopu AIRTAQ, komunikacja bezprzewodowa			Szt.	4							
					razem							

PAKIET NR 81

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Jednorazowy zestaw laryngologiczny:Zestaw wzierników jednorazowego użytku umożliwiający precyzyjne badanie jamy nosowej, jamy ustnej i ucha. Zestaw pakowany sterylnie pojedynczo w pakiet foliowo-papierowy. Wziernik nosowy ma klasycznie wyprofilowane rękojeści - wedle kształtu wziernika typu Hartmann'a. Materiał w części aplikacyjnej gładki, w części rękojeści karbowany, aby trzymanie narzędzia było pewne i stabilne. Wziernik uszny jest matowo czarny w jego wewnętrznej powierzchni - nie ma refleksów i odbić światła podczas badania.Szpatułka w zestawie zbudowana jest z białego, sprężystego białego plastiku wysokiej jakości. Anatomicznie wyprofilowania .Wymiar wziernika usznego- 2 mm			op=50 szt	2						
						razem						

PAKIET NR 82

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Pojemnik na zużyte igły w kolorze czerwonym		Poj. 0,2 - 0,3 l	szt	200						
				Poj. 0,7 l	szt	500						
				Poj. 1 l	szt	2 000						
				Poj. 2 l	szt	1 000						
						razem						

PAKIET NR 83

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Ciśnieniomierz zegarowy ze słuchawkami dobrze widoczna skala pomiarowa, może być laserowo grawerowana, duża trwałość aparatu, dokładność pomiaru, odporność na wstrząsy, gwarancja kalibracji, płynnie regulowany zawór spustowy			szt	30						
2.		Ciśnieniomierz elektroniczny automatyczny, naramienny. Pomiar metodą oscylometryczną, zakres pomiarowy 0 – 299 mm/hg Ta do 180 uderzeń/ min, duży graficzny wyświetlacz LCD, możliwość stosowania przy arytmii i nadciśnieniu tętniczym, prosty w obsłudze (jeden przycisk), energooszczędny, dokładność pomiaru nie mniejsza niż 3mm/hg, tętno +/- 5% mankiet dla ramion o obwodzie od 22 - 42 cm			szt	15						
3.		Termometr elektroniczny do pomiaru temperatury ciała pacjentów			szt	10						

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Czujnik ProAQT do pomiaru ciągłego rzutu serca z analizy konturu fali tętna			szt	150						
						razem						

PAKIET NR 87

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw rozszerzony do punkcji opłucnowej, osierdza, otrzewnej o składzie: igła Veressa, cewnik z poliuretanu widoczny w RTG(9CH, 12CH) możliwość pozostawienia do 29 dni, z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych			szt	12						
						razem						

PAKIET NR 88

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do cewnikowania żył centralnych 3-światłowy, rozmiar 7F; posiadający cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem o średnicy zew. 2,4mm, kanały 16/16G bezpiecznymi łącznikami bezigłowymi typu Safsite; długości 20cm, matowy ze znacznikiem długości, widoczny w promieniach RTG, posiadający			szt	50						

		stałe i ruchome skrzydełka mocujące, przezroczysty dren z zaciskiem ślizgowym do krótkotrwałych przerw we wlewach. Posiadający odporną na zginanie metalową prowadnicę wykonaną z Nitinolu z końcówką J o średnicy 0,89 mm , długości 50mm.; rozszerzadło (dopasowane do każdego rodzaju cewnika), trzy częściowa strzykawka 5ml, kabel do identyfikacji położenia cewnika w naczyniu za pomocą odprowadzeń EKG, igłę V ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie prowadnicy do naczynia bez odłączania strzykawki										
							razem					

PAKIET NR 89

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Łącznik karbowany prosty, gładki w środku 15M-22F lub 15M-15F, tzw. „przeźreń martwa”, długość 15 cm. Z łącznikiem podwójnie obrotowym			szt	200						
						razem						

PAKIET NR 90

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Worek spustowy 9-10 litrowy na ultrafiltrat kompatybilny z zestawem do zabiegów ciągłych, nerkozastępczych(aparat PRISMAFLEX z dolnym odpływem			szt	50						
2.		Łącznik YSP-127 jednorazowego użytku kompatybilny z zestawem do zabiegów terapii nerkozastępczych do			szt	50						

		aparatu PRISMAFLEX										
							razem					

PAKIET NR 91

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Współosiowy obwód oddechowy do respiratorów PNEUPA, o trybie pracy „na żądanie” kompatybilny z respiratorem PARA-PAC			szt	30						
						razem						

PAKIET NR 92

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Podwójny bezigłowy port do zabezpieczenia dostępu naczyń z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer – Lock, z zaciskaczem na drenie objętość wypełnienia 0,35 ml, zawór wykonany z copolyestru, odporny na lipidy i cytostatyki, długość 9-10 cm, przepływ 143-145 ml/min, wymagana ilość aktywacji 500,			szt	50						

2.	Podwójny, bezigłowy port do zabezpieczenia dostępu naczyń z drenem, z silikonową przezroczystą membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer – Lock, z zaciskaczem na drenie stosowany do leków światłoczułych; odporny na lipidy i cytostatyki, zawór wykonany z copolyestru, objętość wypełnienia 0,35 ml, długość 9-10 cm, przepływ 143-145 ml/min, wymagana ilość aktywacji 500,			szt	25							
3.	Potrójny bezigłowy port do zabezpieczenia dostępu naczyń z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer – Lock, z zaciskaczem na drenie objętość wypełnienia 0,42 ml, zawór wykonany z copolyestru, odporny na lipidy i cytostatyki, długość 9-10 cm, przepływ 143-145 ml/min, wymagana ilość aktywacji 500,			szt	25							
4.	Potrójny bezigłowy port do zabezpieczenia dostępu naczyń z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer – Lock, z zaciskaczem na drenie objętość wypełnienia 0,42 ml, zawór wykonany z copolyestru, bursztynowy do leków światłoczułych, odporny na lipidy i cytostatyki, długość 9- 10 cm, przepływ 143-145 ml/min, wymagana ilość aktywacji 500.			szt	25							
						razem						

PAKIET NR 93

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Ubranie operacyjne Clasic M,L,XL			szt	500						
						razem						

PAKIET NR 94

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zestaw do płukania żołądka -jednorazowego użytku- posiadający lejek-sonda (dren) z otworami o średnicy Ch 24, Ch25, Ch30 sterylne		Ch 24	szt	2						
				Ch 25	szt	2						
				Ch 30	szt	2						
						razem						

PAKIET NR 95

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Podkład papierowy w rolce-60 cm/50 mb- dwuwarstwowe z celulozy		60 cm/50 mb	rolka	200						
						razem						

PAKIET NR 96

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Maska chirurgiczna pełnobarierowa typu IIR wykonana z trzech warstw wysokiej jakości włóknin, warstwa twarzowa nie posiadająca mikrowłósk, wyposażona w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, na powlekanych elastycznych pętelkach, barierowość bakteryjna maski min.98% zgodnie z EN 14683. Wymiary długość 175mm +/-2, szerokość 95mm +/-2mm. Pakowana w kartoniki po 50 szt.			op	500						
						razem						

PAKIET NR 97

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		<i>Kołnierz ortopedyczny regulowany dla dorosłych: możliwość ustawienia co najmniej 10 różnych szerokości część wewnętrzna nieprzepuszczalna i odporna na zabrudzenia podpórka pod brodę zapewniająca dokładną blokadę szczęki otwór na wysokości krtani umożliwiający sprawdzenie tętna jednoczęściowy, bez potrzeby formowania dożądanego kształtu wykonany z materiałów niewidocznych dla promieni X z możliwością zastosowania w CT i MRI</i>			szt	10						

2.		<i>Kołnierz ortopedyczny regulowany dla dzieci:</i> możliwość ustawienia co najmniej 8 różnych szerokości część wewnętrzna nieprzepuszczalna i odporna na zabrudzenia podpórka pod brodę zapewniająca dokładną blokadę szczęki otwór na wysokości krtani umożliwiający sprawdzenie tętna jednoczęściowy, bez potrzeby formowania do żądanego kształtu wykonany z materiałów niewidocznych dla promieni X z możliwością zastosowania w CT i MRI			szt	3						
3.		Aparat Stacka – szyna unieruchamiająca na palec		2	szt	2						
				3	szt	5						
				4	szt	5						
				5	szt	5						
						razem						

PAKIET NR 98

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		<i>Tekturowa miska nerkowata jednorazowego użytku</i> jednorazowego użytku z masy papierowej (celulozowej) odporna na temperaturę 35°C +/- 3°C przesiąkalność min. 4 godziny pojemność 900 ml		28cm	szt	600						
						razem						

PAKIET NR 99

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Piżama dla pacjenta jednorazowego użytku z włókniny polipropylenowej spodnie długie na gumce koszula z krótkim rękawem typu kimono		M,L,XL, XXL	szt	200						
						razem						

PAKIET NR 100

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Worek (torba na wymioty) jednorazowego użytku szeroki, wygodny otwór wlotowy plastikowa krawędź skalowalna materiał przezroczysty (wizualna ocena zawartości) pojemność 1,5 litra funkcja „twist & lock” na obręczy pozwalająca na bezpieczne zamknięcie worka		1,5litra	szt	1000						
						razem						

PAKIET NR 101

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Zbiornik sterylny 0,3l do cyfrowego systemu do drenażu klatki piersiowej Thopaz			szt	24						

2.	Zbiornik sterylny 0,8l do cyfrowego systemu do drenażu klatki piersiowej Thopaz			szt	12							
3.	Zbiornik sterylny 2 l do cyfrowego systemu do drenażu klatki piersiowej Thopaz			szt	24							
4.	Adapter do zbiornika 2 L do cyfrowego systemu do drenażu klatki piersiowej Thopaz			szt	10							
5.	zatyczka do cyfrowego systemu do drenażu klatki piersiowej Thopaz			szt	20							
6.	Dren sterylny pojedynczy do cyfrowego systemu do drenażu klatki piersiowej Thopaz			szt	20							
7.	Dren sterylny podwójny do cyfrowego systemu do drenażu klatki piersiowej Thopaz			szt	20							
					razem							

PAKIET NR 102

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Ostrze do dermatomu, szerokość 100 mm, sterylne 10 szt. w opakowaniu		100 mm	op.	3						
2.		Ostrze do dermatomu, szerokość 75 mm, sterylne 10 szt. w opakowaniu		75 mm	op.	3						
3.		Matryca 5:1 sterylna 20 szt. w opakowaniu			op	1						
4.		Matryca 3:1 sterylna 20 szt. w opakowaniu			op.	3						
5.		Matryca 6:1 sterylna 20 szt. w opakowaniu			op.	1						
6.		Spray do smarowania narzędzi i mikromotorów- IMS			Szt.	2						
7.		Spray do czyszczenia narzędzi i mikromotorów z brudu i płynów ustrojowych			szt	2						
						razem						

Zamawiający wymaga aby wymieniony osprzęt był kompatybilny z dermatomem firmy Rudolf typ TCM 3000 BL. Zamawiający wymaga dostarczenia katalogu poświadczającego kompatybilność akcesoriów z wymienionym dermatomem.

PAKIET NR 103

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Kaczka sanitarna z rączką – męska dostosowana do myjni firmy Greenpol			szt	20						
2.		Basen sanitarny dostosowany do myjni firmy Greenpol			szt	20						
3.		Miska nerkowata plastikowa			szt	20						
4.		Miska nerkowata plastikowa			szt	10						
5.		Miska nerkowata jednorazowa -jednorazowego użytku z masy papierowej (celulozowej) -odporna na temperaturę 35°C +/- 3°C -prześląkalność min. 4 godziny -pojemność 900 ml		28 cm	szt	600						
6.		Miska z tworzywa sztucznego do mycia chorych, średnia			szt	5						
7.		Nocnik dziecięcy dostosowany do myjni SaniSystem			szt	5						
						razem						

PAKIET NR 104

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Plastikowy pojemnik zbiorczy na odpady medyczne o pojemność 60l, wykonany z polietylenu odpornego na uderzenia i chemikalia w zakresie od – 400 C + 400 C kolor czerwony z pokrywą pełna na pojemnik. Wymagany certyfikat UN.			szt	30						

				225cm								
2.		Linka z bloczkiem do ćwiczeń z obciążeniem		dl. 350 cm	szt	6						
3.		Linka do podwieszń		dl. 160 cm	szt	36						
4.		Podwieszka pod głowę		15 x 54 cm	szt	3						
5.		Podwieszka ramienna		10x 42 cm	szt	10						
6.		Podwieszka pod miednicę		21 x 73 cm	szt	3						
7.		Taśmy elastyczne do ćwiczeń oporowych (czerwona, niebieska,zielona)		dł 2,5 m	szt	10						
8.		Podwieszka ramion , ud (RO-07)0,		57 x 0,15	szt	16						
9.		Podwieszka dwustawowa (RO-12)		0,83 m	szt	16						
						razem						

PAKIET NR 108

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		System pozycjonerów pronacyjnych dla pacjentów z ARDS (Głowy, klatki piersiowej, brzucha, bioder, goleni)			szt	1						
2.		Kliny pozycjonujące z pianki lekko sprężystej			szt	20						
3.		Poduszki ergonomiczne z pianki lekko sprężystej			szt	10						
4.		Poduszka trójkątna		47x28 x28 cm 62x35 x35 cm	szt	12						
5.		Wałki do pozycjonowania pacjenta		20X22 5 cm	szt	6						

			20X12 5 cm	szt	6							
			15X60 cm	szt	12							
6.		Ochrona pięt	M	szt	12							
					razem							

PAKIET NR 109

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Rozmiar	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1.		Pozycjoner żelowy z Viskoelastomeru pod rękę		33x14 x3 cm	szt	6						
2.		Materac żelowy z Viskoelastomeru na stół operacyjny		52x52 x1 cm	szt	3						
3.		Pozycjoner żelowy z Viskoelastomeru pod głowę dla dorosłych		20x7,5 x7,5 cm	szt	3						
						razem						

Załącznik nr 1a

Nr pakietu	Wadium (zł)
1	300,02
2	904,66
3	159,60
4	484,41
5	9,49
6	2 275,66
7	29,56
8	33,59
9	326,70
10	8 022,00
11	1 123,53
12	2 764,30
13	6 411,60
14	203,51
15	876,76
16	283,82
17	21,80
18	828,29
19	92,02
20	290,00
21	145,70
22	171,61
23	3,41
24	2 047,11
25	1 413,00
26	2 070,21
27	589,91
28	329,61
29	167,44
30	1 029,91
31	448,86
32	209,20
33	3 514,54
34	1 367,01
35	1 390,87
36	69,23
37	2 818,40
38	138,41
39	65,04
40	245,67
41	3 218,28
42	47,71
43	18,72
44	114,40
45	638,21

46	224,17
47	70,80
48	33,56
49	703,55
50	262,45
51	84,25
52	0,94
53	899,36
54	7,00
55	4,80
56	0,87
57	11 907,70
58	1,07
59	21,64
60	9,73
61	151,62
62	3,69
63	34,00
64	2 063,29
65	29,28
66	327,64
67	303,25
68	123,57
69	636,76
70	1 197,36
71	75,94
72	40,00
73	1 178,66
74	404,00
75	7 374,42
76	54,32
77	1 170,44
78	138,25
79	3,30
80	254,71
81	2,81
82	121,76
83	124,90
84	117,04
85	14,63
86	1 620,03
87	112,33
88	120,96
89	20,72
90	42,66
91	39,21
92	30,89
93	46,40

94	3,36
95	66,44
96	59,40
97	8,25
98	3,72
99	21,80
100	11,40
101	139,18
102	683,65
103	43,80
104	32,40
105	1,80
106	20,00
107	103,20
108	925,46
109	166,32
Razem	82 214,69

**FORMULARZ OFERTOWY
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO**

1. Dane dotyczące oferenta:

Nazwa

Siedziba

Tel. / fax.

NIP

REGON

E-mail

2. Zobowiązuję się zrealizować przedmiot zamówienia za łączną kwotę:

Pakiet nr 1

Netto:, **VAT:**, **Brutto:**

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 2

Netto:, **VAT:**, **Brutto:**

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 3

Netto:, **VAT:**, **Brutto:**

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 4

Netto:, **VAT:**, **Brutto:**

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 5

Netto:, **VAT:**, **Brutto:**

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 6

Netto:, **VAT:**, **Brutto:**

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 7

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 8

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 9

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 10

Netto:....., VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 11

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 12

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 13

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 14

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 15

Netto:....., VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 16

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 17

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 18

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 19

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 20

Netto:....., VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 21

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 22

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 23

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 24

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 25

Netto:....., VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 26

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 27

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 28

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 29

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 30

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 31

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 32

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 33

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 34

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 35

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 36

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 37

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 38

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 39

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 40

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 41

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 42

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 43

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 44

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 45

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 46

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 47

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 48

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 49

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 50

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 51

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 52

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 53

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 54

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 55

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 56

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 57

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 58

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 59

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 60

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 61

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 62

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 63

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 64

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 65

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 66

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 67

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 68

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 69

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 70

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 71

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 72

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 73

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 74

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 75

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 76

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 77

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 78

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 79

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 80

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 81

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 82

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 83

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 84

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 85

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 86

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 87

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 88

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 89

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 90

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 91

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 92

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 93

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 94

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 95

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 96

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 97

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 98

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 99

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 100

Netto:, VAT:, Brutto:
(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 101

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 102

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 103

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 104

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 105

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 106

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 107

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 108

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Pakiet nr 109

Netto:, VAT:, Brutto:

(słownie brutto: złotych).

Szczegółowe wyliczenie poszczególnych pozycji zawiera zestawienie specyfików (formularz asortymentowo cenowy) stanowiące załącznik do Formularza Ofertowego

3. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i przyjmujemy je bez zastrzeżeń.
4. Oświadczamy, że akceptujemy zawarty w Specyfikacji Warunków Zamówienia projekt umowy i zobowiązujemy się do jej podpisania w przypadku wyboru naszej oferty.
5. Oświadczamy, że wnieśliśmy wadium przetargowe na kwotę zł w formie
6. Wadium należy zwrócić na rachunek banku
7. Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy w terminie godzin od złożenia zamówienia.

8. Z naszej strony realizację zamówienia koordynować będzie:.....
tel., e-mail.....
9. Oferta zawiera/nie zawiera * informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
10. Oświadczam, że firma, którą reprezentuję jest: mikroprzedsiębiorstwem*, małym przedsiębiorstwem *, średnim przedsiębiorstwem* dużym przedsiębiorstwem*.
11. Oświadczamy, iż wybranie naszej oferty jako najkorzystniejszej **nie wiąże/wiąże*** się dla Zamawiającego z poniesieniem żadnych dodatkowych kosztów podwyższających cenę oferty, w szczególności wynikających z powstania obowiązku podatkowego, po stronie Zamawiającego
12. W razie wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy na warunkach zawartych w dokumentacji oraz w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego. Osobami uprawnionymi do reprezentowania firmy, które będą podpisywać umowę są:
.....
stanowisko
imię i nazwisko
13. Oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub 14 RODO:

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

***** W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa – przekreśla treść oświadczenia.**

*** - niepotrzebne skreślić**

.....
imię i nazwisko podpis uprawnionego
przedstawiciela oferenta

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [050], data [10/03/2023], strona [143900-2023-PL],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [2][0][2][3]/S [0][5][0]–[1][4][3][9][0][0]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	[Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpital Powiatowy im. Jana Pawła II, ul. Żeromskiego 28, 29-100 Włoszczowa]
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot	[SWZ Nr 02/03/2023]

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo ogłoszenie o zamówieniu.

W przypadku podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	
---	--

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

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.</p>	<p>[...] [....]</p>
<p>Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy</p>
<p>Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

<p>płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....] b): [.....] c): [.....]</p>
Części	Odpowiedź:
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[]</p>

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

<p>W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:</p>	
Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
<p>Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:</p>	<p>[.....], [.....]</p>
<p>Stanowisko/Działający(-a) jako:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Adres pocztowy:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Telefon:</p>	<p>[.....]</p>

Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹⁹</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²⁰: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub</p>

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:</p> <p>Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?</p> <p>Proszę podać datę wyroku lub decyzji.</p> <p>W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:</p> <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
<p>Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):²⁴</p> <p>[.....][.....][.....]</p>	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIETYTUŁACIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

<p>Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.</p>	
<p>Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy,</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

<p>naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶?</p>	<p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁷; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak:</p> <p>– Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....] – [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji;</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

<p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	
--	--

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³¹</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja 2 lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

2: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji 2 w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obróć w obszarze działalności gospodarczej objętym	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁶ – oraz wartość): [.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:</p> <p>Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴⁰:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....] [.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania</p>	<p>[.....]</p>								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych , a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych , jak również środków kontroli jakości ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia :	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

<p>stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

<p>Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.</p>	
<p>Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p>

dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
--	---

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

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

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku, gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁴ , proszę wskazać dla każdego z nich:	[....] [] Tak [] Nie ⁴⁵ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ⁴⁶

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

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

(pieczęć adresowa firmy Wykonawcy)

WYKAZ WYKONANYCH LUB WYKONYWANYCH W CIĄGU OSTATNICH TRZECH LAT DOSTAW

Niniejszym oświadczam, że w okresie ostatnich trzech lat, podmiot, który reprezentuje w niniejszym postępowaniu zrealizował/realizuje wymienione w tabeli dostawy/usługi, o charakterze tożsamym z przedmiotem zamówienia określonym w SWZ.

Wymagane informacje należy podać za okres ostatnich trzech lat, a w przypadku, gdy okres prowadzenia działalności jest krótszy – za ten okres.

Lp.	Nazwa Zamawiającego u którego wykonano lub wykonuje się zamówienie	Adres Zamawiającego	Terminy realizacji zamówienia	Wartość zamówienia brutto

W załączeniu dokumenty / referencje / potwierdzające należyte wykonanie/wykonywanie wyszczególnionych wyżej zamówień

Miejsce i data

.....
**Podpisy i pieczętki imienne przedstawicieli
Wykonawcy upoważnionych do jego
reprezentowania**

**ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY
NA DOSTAWĘ SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU
NR.../.../2023**

zawarta we Włoszczowie w dniu2023 roku pomiędzy:

1. Zespołem Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitalem Powiatowym im. Jana Pawła II, ul. Żeromskiego 28, 29-100 Włoszczowa; wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej w Sądzie Rejonowym w Kielcach, X Wydział Gospodarczy pod numerem **KRS: 0000057160, NIP 656-18-55-908, REGON 000304295**, zwanym dalej „Zamawiającym”, reprezentowanym przez:

-.....,

a

2. „.....

.....

.....,

o następującej treści:

Niniejsza Umowa została zawarta w wyniku rozstrzygnięcia przetargu, przeprowadzonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021, poz. 1710ze zm.).

Strony Umowy w wyniku tego rozstrzygnięcia ustalają, co następuje.

§ 1

Przedmiot Umowy

1. Przedmiotem Umowy jest dostawa wraz z rozładunkiem do Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku (**pakiety nr:**) w asortymencie, w ilościach i w cenach określonych w formularzu ofertowym Wykonawcy, stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej Umowy.
2. Towar dostarczany będzie na koszt i ryzyko Wykonawcy, z zachowaniem wymogów określonych rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 roku w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (t.j. Dz. U. z 2022, poz. 1287) o ile dostarczane produkty wymagają transportu z zachowaniem ww. wymogów.

§ 2

Wartość Umowy

1. Całkowita wartość niniejszej Umowy nie może być wyższa niż złotych netto (słownie:) plus podatek VAT w należnej wysokości, co daje wartość brutto:.....złotych (słownie:.....). Ostateczna wartość Umowy uzależniona będzie od wielkości dokonanych przez Zamawiającego zakupów i w związku z tym Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w stosunku do Zamawiającego w przypadku, gdy wartość ta będzie niższa niż całkowita wartość Umowy.
2. Towar, o którym mowa w § 1 ust. 1 Umowy, dostarczany będzie po cenach określonych w Załączniku nr 1.

3. Ilość określona w Załączniku nr 1 do niniejszej Umowy stanowi wielkość szacunkową i może ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zamówienia pozostałej części sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku, niezrealizowanej w okresie trwania umowy z uwagi na zmniejszone zapotrzebowanie.
4. Podana cena obejmuje wszystkie koszty związane z dostawą, a w szczególności: koszty zakupu, transportu, ubezpieczenia, rozładunku, podatków, opłat celnych.
5. Zamawiającemu przysługuje prawo do zmniejszenia ilości zamówienia, przy czym 30% przedmiotu zamówienia jest gwarantowane do realizacji.

§3

Promocja

W przypadku wprowadzenia przez Wykonawcę dozwolonej prawem promocji sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku w stosunku do swoich innych odbiorców, jest on również zobowiązany do objęcia promocją sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku objętych Umową.

§4

Zmiana cen sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku

1. Z zastrzeżeniem postanowień ust. 2-5 niniejszego paragrafu, Wykonawca gwarantuje, że cena sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku nie ulegnie zmianie przez okres obowiązywania Umowy.
2. Strony dopuszczają możliwość zmiany Umowy w przypadku obniżenia przez Wykonawcę cen asortymentu będącego jej przedmiotem.
3. Jeśli na skutek działania organów władzy ulegną zmniejszeniu ceny urzędowe sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku objętych niniejszą Umową, Strony zobowiązują się zmodyfikować niezwłocznie treść Umowy w taki sposób, aby maksymalna cena urzędowa odpowiadała kwotowo cenie umownej sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku. O zmianie cen urzędowych Wykonawca jest obowiązany powiadomić niezwłocznie Zamawiającego. Postanowienia §11 ust. 4 Umowy stosuje się odpowiednio, przy czym stosowna zmiana Umowy wejdzie w życie z mocą obowiązującą od dnia wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego ceny urzędowe sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku.

§5

Braki sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku

1. O zaprzestaniu produkcji danego sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku lub jego braku na polskim rynku, Wykonawca powiadomi niezwłocznie Zamawiającego w formie pisemnej.
2. W sytuacji, o której mowa w ust. 1, Wykonawca zobowiązany jest do dostawy zamiennika danego sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku, po wcześniejszym uzgodnieniu rodzaju tego zamiennika z Kierownikiem Apteki Szpitalnej i po uzyskaniu pisemnej zgody Zamawiającego. Cena zamiennika nie może być wyższa od ceny sprzętu wskazanej w Załączniku Nr 1 do Umowy. Postanowień §11 ust.4 nie stosuje się.
3. Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta. Wykonawca zobowiązany jest do uprzedniego dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

§6

Dostawa

1. Dostawy realizowane będą sukcesywnie, w ilości i w asortymencie, zgodnie z zamówieniami częściowymi Zamawiającego.
2. Zamówienia (reklamacje) będą składane faksem i/lub e-mailem przez Kierownika Apteki Szpitala lub inną wyznaczoną przez niego osobę (tel. 41 3883759 faks 41 3883877, e-mail: apteka@zozwloszczowa.pl) na numer tel/fax :....., **e-mail:**
lub adres Wykonawcy: Zamawiający wskaże pisemnie Wykonawcy dane osoby wyznaczonej do składania zamówień (reklamacji).
3. Zamówiony towar będzie dostarczany do Zamawiającego loco Apteka Szpitalna Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie od poniedziałku do piątku w godzinach od 7.30 do 14.30, w terminie godzin od złożenia zamówienia.
4. Jeśli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub świątecznym, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
5. Wykonawca jest zobowiązany do rozładunku dostarczonych produktów.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o parametrach zgodnych z obowiązującymi przepisami oraz złożona ofertą. Termin ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostawy. Dostawy sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku z krótszym terminem ważności są możliwe wyłącznie po uprzednim wyrażeniu przez Zamawiającego pisemnej zgody.
7. Wykonawca zobowiązuje się:
 - a) dostarczać towar wraz z dokumentami dopuszczającymi go do użytkowania w placówkach ochrony zdrowia,
 - b) o wysokim standardzie pod względem norm jakościowych, jak i o odpowiednim terminie ważności zapewniającym bezpieczne zużycie dostarczonych produktów,
 - c) do przedłożenia aktualnych dokumentów dopuszczenia do obrotu towaru, na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 3 dni roboczych od złożenia takiego żądania,
 - d) do przekazania Zamawiającemu wraz z dwoma egzemplarzami wystawionej faktury specyfikacji dostawy, oraz przesłania tej specyfikacji w formie elektronicznej najlepiej w standardzie DATAFARM" na adres mailowy apteka@zozwloszczowa.pl Specyfikacja winna zawierać następujące dane: nazwę kontrahenta, nazwę odbiorcy, nr faktury, NIP Zamawiającego i Wykonawcy, nazwę produktu, ilość sprzedaną, cenę netto, stawkę VAT, symbol SWW, serię i datę ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku. Zamawiający dopuszcza aby informacje takie jak: data ważności, numer serii zamieszczane były na dokumencie WZ.
8. Wykonawca zobowiązany jest również do przesłania w języku polskim na adres mailowy apteka@zozwloszczowa.pl dla wyrobów medycznych deklaracji zgodności oraz certyfikatu zgodności jednostki notyfikowanej, w terminie 7 dni od daty zawarcia Umowy.
9. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające oznaczenie towaru co do tożsamości.
10. Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, adres siedziby, nazwa asortymentu, liczba sztuk znajdująca się w opakowaniu, kody zgodne z informacjami zawartymi w katalogach Wykonawcy.

§7

Reklamacje

1. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku (wyrobów medycznych), w tym ujawnienia wad

ukrytych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę telefonicznie lub faksem, na numery wskazane w § 6 ust. 2 oraz każdorazowo potwierdzi złożenie reklamacji na piśmie.

2. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego produktu na produkt bez wad, w ciągu 72 godzin od otrzymania informacji o reklamacji Zamawiającego (faks lub mail).
3. W przypadku dostarczenia towarów niezamówionych przez Zamawiającego zostaną one zwrócone Wykonawcy na jego koszt.
4. W przypadku niedostarczenia towaru, określonego w Umowie, w wymaganym terminie i pożądanej jakości, co spowoduje konieczność dokonania zakupu sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku lub zamiennika sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku określonego w Umowie u innego kontrahenta, Wykonawca zobowiązany będzie do pokrycia różnicy w cenie dokonanego zakupu.

§8

Forma płatności

1. Za dostarczony produkt Wykonawca będzie wystawiał faktury z terminem płatności 60 dni liczonych od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury za produkty.
2. Na fakturze oraz dokumencie WZ musi być wskazany numer zamówienia i numer Umowy.
3. **Strony postanawiają, że rozliczenia za dostarczony towar odbywać się będą na podstawie faktur częściowych, określających ilość dostarczonych produktów, wystawianych nie częściej niż jeden raz w tygodniu.**
4. Płatność dokonywana będzie w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy podany na fakturze z zastrzeżeniem zastosowania mechanizmu podzielonej płatności polegającym na tym, że:
 - a) zapłaty kwoty odpowiadającej całości kwoty podatku wynikającej z otrzymanej faktury jest dokonywana na rachunek VAT;
 - b) zapłata całości kwoty odpowiadającej wartości sprzedaży netto wynikającej z otrzymanej faktury jest dokonywana na rachunek bankowy albo na rachunek w spółdzielczej kasie oszczędnościowo-kredytowej, dla których jest prowadzony rachunek VAT, albo jest rozliczana w inny sposób.
5. Za dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą Umową w przypadku wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego. W przypadku odmowy Zamawiający, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji dostawy w terminie 3 dni roboczych, uprawniony będzie do odstąpienia od Umowy.
7. W przypadku zaległości w zapłacie faktury Wykonawca może naliczyć Zamawiającemu odsetki w wysokości ustawowej za opóźnienie w transakcjach handlowych.
8. W przypadku opóźnienia płatności przez Zamawiającego i naliczenia odsetek przez Wykonawcę, zaliczenie spłat dokonywanych przez Zamawiającego będzie następowało w pierwszej kolejności na należność główną, a po jej zaspokojeniu na należności uboczne (odsetki) – chyba że Zamawiający wskaże inaczej.

9. Wykonawca nie może dokonywać cesji wierzytelności wynikających z Umowy bez uprzedniej zgody Zamawiającego oraz Podmiotu tworzącego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
10. Wyklucza się stosowanie przez strony umowy konstrukcji prawnej, o której mowa w art. 518 Kodeksu Cywilnego (w szczególności Wykonawca nie może zawrzeć Umowy poręczenia z podmiotem trzecim) oraz wszelkich innych konstrukcji prawnych skutkujących zmianą podmiotową po stronie wierzyciela.
11. Naruszenie zakazu określonego w ust. 8 i 9, skutkować będzie dla Wykonawcy obowiązkiem zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości scedowanego/spełnionego przez osobę trzecią świadczenia.

§9

Odstąpienie od Umowy i kary umowne

1. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w przypadku jej niewykonania lub nienależytego wykonywania przez Wykonawcę. Z prawa odstąpienia od Umowy Zamawiający może skorzystać w terminie wskazanym w § 12 ust. 6.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 3.
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku niedokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Umowy.
4. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10 % wartości określonej w § 2 ust. 1 Umowy w przypadku odstąpienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
5. W przypadku, gdy szkoda poniesiona przez Zamawiającego przewyższa wysokość kar umownych – Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych określonych przepisami Kodeksu cywilnego.
6. Kary umowne płatne będą w terminie 7 dni, licząc od dnia otrzymania przez Wykonawcę stosownej noty, na rachunek bankowy wskazany w jej treści.
7. Zamawiający ma prawo potrącać kary umowne z wynagrodzenia Wykonawcy, na co ten wyraża zgodę.
8. Postanowienia dotyczące kar umownych i odszkodowania uzupełniającego pozostają w mocy również w przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze Stron.
9. Kary umowne mogą podlegać sumowaniu.
10. Maksymalna wysokość kar umownych wynosi 30 % wartości brutto umowy.

§10

Ochrona danych osobowych

1. Strony przekazują sobie wzajemnie dane osobowe przedstawicieli Stron w celu realizacji obowiązków wynikających z niniejszej Umowy. Udostępnione dane osobowe obejmują wyłącznie: imię i nazwisko, stanowisko, dane kontaktowe (e-mail, numer telefonu, fax).
2. W stosunku do ww. danych osobowych Strony działają w zgodzie z obowiązkami nałożonymi na nie odpowiednio przez przepisy dotyczące ochrony danych osobowych, w szczególności RODO i lokalne regulacje wydane na podstawie RODO.
3. Strony zobowiązują się do wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w celu zapewnienia ochrony przetwarzanym danym osobowym. Stopień ochrony danych osobowych powinien być odpowiedni w stosunku do stopnia ryzyka naruszenia praw i wolności osób fizycznych w razie ich nieuprawnionego ujawnienia, przejęcia, przetwarzania, zmieniania, utraty albo zniszczenia.

§11

Zmiany Umowy

1. Umowa może zostać zmieniona w następujących sytuacjach:

- 1) gdy nastąpi zmiana przepisów podatkowych w zakresie zmiany stawki podatku VAT lub podatku akcyzowego. W przypadku wprowadzenia zmiany stawki podatku VAT lub akcyzowego, zmianie ulegnie stawka podatku VAT lub akcyzowego oraz wartość podatku VAT lub akcyzowego,
- 2) co do wysokości wynagrodzenia netto lub brutto w przypadku, gdy zmiana ta jest korzystna dla Zamawiającego, tj. w przypadku obniżenia wartości netto lub brutto wynagrodzenia Wykonawcy, bez równoczesnej zmiany zakresu Przedmiotu Umowy także w wypadku zmian w obowiązujących przepisach prawa, mających wpływ na wartość dostaw objętych niniejszą Umową,
- 3) wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację Umowy - w zakresie dostosowania postanowień Umowy do zmiany przepisów prawa,
- 4) opóźnień w realizacji Umowy o ile zmiana taka jest korzystna dla Zamawiającego lub jest konieczna w celu prawidłowej realizacji Umowy,
- 5) zmiany nazwy oraz formy prawnej Stron - w zakresie dostosowania umowy do tych zmian,
- 6) wystąpienia siły wyższej (siła wyższa - zdarzenie lub połączenie zdarzeń obiektywnie niezależnych od Stron, które zasadniczo i istotnie utrudniają wykonywanie części lub całości zobowiązań wynikających z Umowy, których Strony nie mogły przewidzieć i którym nie mogły zapobiec ani ich przewyciężyć i im przeciwdziałać poprzez działanie z należytą starannością ogólnie przewidzianą dla cywilnoprawnych stosunków zobowiązaniowych) - w zakresie dostosowania Umowy do tych zmian,
- 7) zmiany terminu wykonania zamówienia (skrócenie/wydłużenie, wstrzymanie/przerwanie wykonania Umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego lub będących następstwem zaistnienia siły wyższej,
- 8) niewykorzystania wartości Umowy przez okres **12 m-cy** od daty zawarcia Umowy, Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania Umowy na czas określony.
- 9) zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia w stosunku do kosztów i cen zawartych w ofercie, z zastrzeżeniem, że:
 - a) - poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony do żądania zmiany wynagrodzenia ustalany będzie na podstawie wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszonego w komunikacie prezesa GUS za miesiąc odpowiadający 6 miesiącowi od zawarcia umowy/aneksu w porównaniu z miesiącem zawarcia umowy/aneksu i uprawnia Strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia w przypadku, gdy wyniesie co najmniej 10 %. W celu skorzystania z uprawnień przedmiotowego ust. 1 pkt 9) lit a) Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu szczegółową kalkulację cen materiałów i kosztów będących podstawą sporządzenia oferty;

- b) - termin uprawniający do zgłoszenia żądania ustalenia zmiany wynagrodzenia nastąpi w pierwszym miesiącu po upływie 6 miesięcy od zawarcia umowy, przy czym przy uwzględnieniu zmiany wynagrodzenia następny termin uprawniający do żądania ustalenia zmiany wynagrodzenia nastąpi w pierwszym miesiącu po upływie 6 miesięcy od zawarcia aneksu do umowy sankcjonującego zmianę wynagrodzenia;
 - c) – przedkładana kalkulacja, o której mowa w § 11 ust. 1, pkt 9) lit. a) - musi zawierać podanie cen jednostkowych i całkowitych, ilości poszczególnych materiałów i kosztów dla każdego produktu oraz procentowy udział kosztu w cenie oferty wraz z wykazaniem/udowodnieniem podstawy przyjęcia takiej wyceny (faktury/umowy/publicznie dostępne dane o średniej cenie towaru z dnia składania oferty);
 - d) – tylko wyspecyfikowane w kalkulacji kosztów materiały jej składowe należyte wykazane (udowodnione) i wyliczone będą stanowić podstawę do dokonania ewentualnej waloryzacji wynagrodzenia.
 - e) - zmiana wynagrodzenia, w przypadku określonym w § 11 ust. 1, pkt 9) lit. a) wymaga złożenia wniosku Strony wraz ze szczegółowym wyliczeniem wysokości wnioskowanej zmiany (poprzez porównanie z kalkulacją z dnia składania ofert) z podaniem podstawy faktycznej i prawnej, uzasadnienia, a także przedstawienia i udowodnienia kalkulacji wyliczenia, na zasadach, o których mowa w § 11 ust. 1, pkt 9) lit. a).
 - f) - na żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do złożenia wyjaśnień, w terminie 14 dni od doręczenia żądania.
 - g) - zmiana cen materiałów lub kosztów następować będzie o wzrost/spadek ceny danego materiału lub kosztu wyspecyfikowanego w kalkulacji – nie więcej jednak niż o 10 % od ceny wskazanej w kalkulacji.
 - h) - maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień niniejszego punktu, wynosi 5 % wartości ceny całkowitej podanej w ofercie Wykonawcy brutto.
2. Zmiana wynagrodzenia, o której mowa powyżej, po jej zaakceptowaniu przez Zamawiającego obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie przepisów regulujących te zmiany, chyba że przepisy stanowią inaczej, z zastrzeżeniem § 11 ust. 4 (na podstawie aneksu).
 3. Strony zgodnie potwierdzają, iż zmiana wynagrodzenia o której mowa w § 11 ust. 1 może być dokonana również na korzyść Zamawiającego. W takim przypadku postanowienia § 11 ust. 1 pkt 9) stosuje się odpowiednio.
 4. Wszelkie zmiany postanowień Umowy mogą nastąpić za zgodą obu Stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności takiej zmiany (aneksu).
 5. O zaprzestaniu produkcji danego produktu lub jego braku na polskim rynku, Wykonawca powiadomi niezwłocznie Zamawiającego w formie pisemnej.
 6. W sytuacji, o której mowa w ust. 5, Wykonawca zobowiązany jest do dostawy zamiennika danego produktu, po wcześniejszym uzgodnieniu rodzaju tego zamiennika z Kierownikiem Apteki Szpitalnej i po uzyskaniu pisemnej zgody Zamawiającego. Cena zamiennika nie może być wyższa od ceny produktu wskazanego w Załączniku Nr 1 do Umowy.

7. W ramach kwoty wskazanej w § 2 ust. 1 Umowy, Zamawiający może dokonywać zakupów produktów, o których mowa w § 1 ponad ilości wskazane w Załącznikach do Umowy. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest dostarczać produkty w cenach określonych w Załącznikach do Umowy. Postanowień § 11 ust. 4 nie stosuje się.
8. Strony zgodnie ustalają, że w przypadku: zmiany statusu prawnego Zamawiającego, ograniczenia lub utraty istotnej części kontraktu z Narodowym Funduszem Zdrowia, istotnego ograniczenia zakresu i ilości świadczonych usług zdrowotnych, zmian organizacyjnych u Zamawiającego, rozwiązanie zawartej Umowy może nastąpić w każdym czasie za porozumieniem Stron lub w drodze miesięcznego jej wypowiedzenia.

§12

Postanowienia końcowe

1. Poza przypadkami przewidzianymi w niniejszej umowie, Zamawiający może odstąpić od umowy w trybie i na zasadach określonych w art. 456 „PZP”.
2. Strony zgodnie ustalają, że w przypadku: zmiany statusu prawnego Zamawiającego, ograniczenia lub utraty istotnej części kontraktu z Narodowym Funduszem Zdrowia, istotnego ograniczenia zakresu i ilości świadczonych usług zdrowotnych, zmian organizacyjnych u Zamawiającego, rozwiązanie zawartej Umowy może nastąpić w każdym czasie za porozumieniem Stron lub w drodze miesięcznego jej wypowiedzenia.
3. W sprawach nieuregulowanych postanowieniami Umowy będą miały zastosowanie przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych i Kodeksu Cywilnego.
4. Wykonawca zobowiązuje się, że dochodzenie zaległych należności wynikających z niniejszej Umowy w postępowaniu procesowym, poprzedzone będzie postępowaniem pojednawczym wskazanym w art. 184-186 kodeksu postępowania cywilnego.
5. Wszelkie spory powstałe na tle niniejszej Umowy, Strony zgodnie poddają – po przeprowadzeniu postępowania, o którym mowa w ust. 5 powyżej - pod rozstrzygnięcie sądu właściwego dla siedziby Zamawiającego.
6. Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia do dnia roku.
7. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

Załącznik Nr 1

- zestawienie cenowe i asortymentowe pakietów wygranych przez Wykonawcę.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

**„Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności
do tej samej grupy kapitałowej”**

W związku z udziałem w postępowaniu pn. jako Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia (nazwa Wykonawcy) oświadczam, że:

- 1) nie przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę;⁴⁹

- 2) przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086) z następującym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, tj.:¹

.....
.....

(nazwa i adres Wykonawcy, który przynależy do tej samej grupy kapitałowej i złożył odrębną ofertę)

Jednocześnie w celu wykazania braku podstawy wykluczenia składam dokumenty/informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od Wykonawcy wskazanego w pkt 2 powyżej.⁵⁰

⁴⁹ niepotrzebne skreślić lub usunąć

⁵⁰ w przypadku złożenia oświadczenia w pkt 2 należy przedłożyć wraz z niniejszym oświadczeniem dokumenty lub przedstawić informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od Wykonawcy przynależącego do tej samej grupy kapitałowej

**„Oświadczenie dot. aktualności informacji zawartych w Jednolitym Europejskim Dokumencie
Zamówienia”**

W związku z udziałem w postępowaniu pn.jako
Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia
..... nazwa Wykonawcy) oświadczam, że
informacje zawarte w złożonym wraz z ofertą Jednolitym Europejskim Dokumencie
Zamówienia, w zakresie potwierdzającym brak podstaw wykluczenia na podstawie art. 108
ust. 1 pkt 3, 4, 5, 6 ustawy pozostają aktualne.

„Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia”

Jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia:

- 1) (nazwa i adres Wykonawcy)
- 2) (nazwa i adres Wykonawcy)
- 3) (nazwa i adres Wykonawcy)

w postępowaniu pn. oświadczamy, że:

1) warunek udziału w postępowaniu, o którym mowa w rozdziale XI.I ust. 1 lit c SWZ spełnia:

.....
.....

(wskazanie danych Wykonawcy spełniającego warunek)

Oświadczamy, że wskazany powyżej Wykonawca wykona dostawy, do których spełnienie warunków, o których mowa w rozdziale XI.I ust. 1 lit d SWZ jest wymagane, tj. zakres przedmiotowy określony w przedmiocie zamówienia.

2) warunek udziału w postępowaniu, o którym mowa w rozdziale XI.I ust. 1 lit d SWZ spełnia:

.....
.....

(wskazanie danych Wykonawcy spełniającego warunek)

Oświadczamy, że wskazany powyżej Wykonawca wykona dostawy, do których spełnienie warunków, o których mowa w rozdziale XI.I ust. 1 lit d SWZ jest wymagane, tj. zakres przedmiotowy określony w przedmiocie zamówienia.