

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

do postępowania w trybie podstawowym o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne na:

„Dostawa materiałów medycznych, środków opatrunkowych, środków ochrony indywidualnej, środków dezynfekujących, drobnego sprzętu medycznego oraz artykułów stomatologicznych na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.”

[Znak sprawy: DZP.26.13.2024]

Data. 01.10.2024r.

Zatwierdzam

Prezes Zarządu

Roman Jędrzejczak

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
2. Oświadczenie wstępne Wykonawcy art. 125 ust. 1 PZP (wzór)
3. Wzór umowy
4. Oświadczenie z art. 117 ust. 4 PZP (wzór)
5. Formularze asortymentowo – cenowe dla pakietów nr 1-20

I. ZAMAWIAJĄCY:

Nazwa	Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica sp. z o.o. z/s w Ząbkach
Adres siedziby	05 – 091 Ząbki, ul. Rychlińskiego 1
Telefon	(22) 419 70 02
Adres strony internetowej Zamawiającego	www.drewnica.pl
Nr REGON	142256270
Nr NIP	1251556511
Dni i godziny pracy Zamawiającego	poniedziałek – piątek w godz. 07.30-15.05
Adres strony internetowej, na której będą udostępniane SWZ, zmiany SWZ oraz inne dokumenty zamówienia	https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica
Adres poczty elektronicznej	sekretariat@drewnica.pl
Osoba upoważniona do komunikowania się z Wykonawcami	Agnieszka Godlewska

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

1. Postępowanie prowadzone jest zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 r., poz. 1320 ze zm.), zwaną dalej ustawą PZP, w trybie podstawowym wskazanym w art. 275 pkt 1 ustawy PZP (bez przeprowadzania negocjacji) o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa materiałów medycznych, środków opatrunkowych, środków ochrony indywidualnej, środków dezynfekujących, drobnego sprzętu medycznego oraz artykułów stomatologicznych na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o. o.” w podziale na 20 pakietów, których szczegółowy wykaz asortymentowo – ilościowy został zawarty w zał. nr 5 do SWZ.
2. Przedmiot zamówienia we Wspólnym Słowniku Zamówień (CPV) określony jest kodami:

33000000-0 Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała

Dodatkowe kody CPV:

33600000-6 Produkty farmaceutyczne

33141800-8 Artykuły stomatologiczne

33140000-3 Materiały medyczne

33141000-0 Jednorazowe, niechemicznie artykuły medyczne i hematologiczne

33141900-9 Lancety

33141300-3 Urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi

33141200-2 Cewniki

33141110-4 Opatrunki

33141610-9 Torby do gromadzenia płynów ustrojowych

33690000-3 Różne produkty lecznicze

33124130-5 Wyroby diagnostyczne

33190000-8 Różne urządzenia i produkty medyczne

33199000-1 Odzież medyczna

33770000-8 Artykuły higieniczne z papieru

18424300-0 Rękawice jednorazowe

37322300-4 Ustniki

33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

3. Oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymogi określone w zał. nr 5 do SWZ, w szczególności w zakresie ilości, postaci, dawki i składu. Podane wielkości opakowań służą do przeliczenia wielkości przedmiotu zamówienia. Wykonawca może zaoferować produkt w opakowaniu innej wielkości niż zostało to określone w formularzu asortymentowo – cenowym, pod warunkiem, że ogólna ilość (np. szt., tabl., fiolek) nie będzie mniejsza (po przeliczeniu) od przedmiotu zamówienia, a przekroczenie ilości będzie mniejsze niż wielkość opakowania handlowego. Przeliczenia należy dokonywać w zał. nr 5 do SWZ.
4. Podane w zał. nr 5 do SWZ ilości są wielkościami szacunkowymi. Stopień realizacji dostaw asortymentu uzależniony jest od rzeczywistych potrzeb wynikających z działalności Zamawiającego. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości wskazanych w zał. nr 5 do SWZ. Realizacja dostaw w mniejszym zakresie nie może stanowić podstaw do roszczeń ze strony Wykonawcy względem Zamawiającego, z zastrzeżeniem, że Zamawiający jest zobowiązany do nabycia od Wykonawcy w okresie realizacji umowy dostaw o wartości brutto stanowiącej co najmniej 30% zaoferowanej ceny brutto.
5. **Dotyczy produktów leczniczych: muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa**, w tym w szczególności z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2024, poz. 686 z późn. zm.).
6. **Dotyczy wyrobów medycznych: muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami** (w szczególności ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz.U. 2022 r., poz. 974 z późn. zm.), w tym muszą być oznaczone znakiem CE.
7. **Dotyczy produktów będących produktami biobójczymi: muszą spełniać w szczególności wymogi określone w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych** (t. j. Dz. U. z 2021 poz. 24 z późn. zm.).
8. Przedmiot zamówienia musi być oznakowany zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotek (Dz. U. 2020, poz. 1847 z późn. zm.).
9. Wymagany minimalny termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty wykonania każdej dostawy, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktu z krótszym terminem ważności.

10. Przedmiot zamówienia wskazany w formularzach asortymentowo – cenowych będzie oznakowany zgodnie z wymaganiami dopuszczenia do obrotu w zakresie określającym przedmiot zamówienia.
11. Ceny jednostkowe brutto/netto oferowanego przedmiotu zamówienia nie mogą być wyższe niż ceny wynikające z art. 9 ust. 1 lub 2 ustawy z dnia 12.05.2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1938 z późn. zm.) w tym nie mogą być wyższe niż wysokość limitu finansowania zgodnie z aktualnym na dzień składania ofert obwieszczeniem Ministra Zdrowia wydanym na podstawie art 37 ust. 1 ww. ustawy (o ile dotyczy). Jeśli w dokumentacji przetargowej wskazana jest nazwa handlowa firmy, towaru lub produktu, Zamawiający - w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji przetargowej parametrów, czy danych (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio towar bądź produkt - dopuszcza rozwiązania równoważne zgodne z danymi technicznymi i parametrami zawartymi w w/w dokumentacji. Jako rozwiązania równoważne, należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji.
12. W przypadku opisanego przez Zamawiającego przedmiotu zamówienia za pomocą norm, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.
13. Każdy wyrób jałowy musi być sterylizowany. Dopuszcza się trzy metody sterylizacji: parą wodną w nadciśnieniu, metodą radiacyjną lub sterylizację tlenkiem etylenu.
14. Dostawy będą realizowane przez Wykonawcę zgodnie z bieżącymi zamówieniami składanymi przez pracownika Apteki Szpitalnej (za pośrednictwem korespondencji e-mail) na koszt i ryzyko Wykonawcy do jednostki Szpitala wskazanej w zamówieniu w godzinach 8:00 – 13:00, w terminie do 1 dnia roboczego od wysłania zamówienia. Przez dni robocze Zamawiający rozumie dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
15. W sytuacjach wyjątkowych Wykonawca zobowiązuje się do dostawy leków w trybie pilnym (tzw. „na ratunek”) 24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu, najpóźniej w terminie 12 godzin od wysłania zamówienia.
16. Nie dopuszcza się pozostawienia zamówienia pod drzwiami Działu Farmacji/Magazynu/Oddziału.
17. Wraz z przedmiotem zamówienia winny być dostarczone:
 - 1) Ulotki w języku polskim zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika;
 - 2) Instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania leku;
 - 3) Do każdego artykułu należy dołączyć metki fabryczne lub etykiety, celem ewentualnej reklamacji całości lub części towaru przez Zamawiającego.
18. Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dostarczony na koszt i ryzyko Wykonawcy. Wykonawca odpowiada za prawidłowe warunki przewozu podczas dostawy

do siedziby Zamawiającego. Wykonawca zapewnia rozładunek do pomieszczenia Magazynu Apteki.

19. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Liczba części (w dalszej części zwanych „pakietami”)– 20. Wykonawca może złożyć ofertę na dowolną część/części/pakiety lub cały przedmiot zamówienia.
20. Zamówienie musi być realizowane zgodnie z warunkami umowy, której wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ, jest integralną częścią niniejszej dokumentacji i zapisy w niej zawarte traktuje się jako warunki udzielenia zamówienia.
21. Zamawiający dopuszcza realizację przedmiotu umowy przy udziale podwykonawców.
22. Zamawiający nie dopuszcza złożenia ofert wariantowych.
23. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

Termin wykonania zamówienia - **12 miesięcy od dnia zawarcia umowy tj. od dnia 01.01.2025 r. do dnia 31.12.2025 r.**

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:

1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

- 2) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**

Zamawiający uzna ww. warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada ważne:

- a) **Dotyczy wyłącznie Wykonawców oferujących produkty lecznicze: Zezwolenie uprawniające do obrotu na terenie Polski produktami leczniczymi stanowiącymi przedmiot zamówienia (dotyczy pakietu nr 3-Środki do mycia i odkażania).**
- b) **Dotyczy wyłącznie Wykonawców oferujących produkty będące produktami biobójczymi: Zezwolenie prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na obrót produktami biobójczymi (dotyczy pakietu nr 17-Środki do dezynfekcji).**

Zamawiający dokona oceny spełnienia w/w warunku w postępowaniu w oparciu o złożone przez Wykonawcę dokumenty wskazane w Rozdziale VII cz. B.

3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej;

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

4) zdolności technicznej lub zawodowej dotyczący doświadczenia:

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

VI. PODSTAWY WYKLUCZENIA:

1. Zamawiający wyklucza z postępowania:

- 1) wykonawców, którzy nie wykazali spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w Rozdz. V ust. 1 pkt. 2 SWZ;
- 2) wykonawców, którzy nie wykazali, że nie zachodzą wobec nich przesłanki określone w art. 108 ust 1 ustawy PZP;
- 3) wykonawców, którzy nie wykazali, że nie zachodzą wobec nich przesłanki określone w art. 109 ust. 1 pkt 4-10 ustawy PZP.

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

3. Zamawiający informuje, że wykluczeniu podlega wykonawca w okolicznościach wskazanych 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, z uwzględnieniem początku okresu wykluczenia wskazanego w art. 22 pkt 1 tej ustawy. Zamawiający informuje również, że osoba lub podmiot podlegające wykluczeniu na podstawie art. 7 ust. 1, które w okresie tego wykluczenia ubiegają się o udzielenie zamówienia publicznego lub biorą udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, podlegają karze pieniężnej w wysokości do 20 000 000 zł. Wykonawca składając ofertę potwierdza jednocześnie, że znane są jemu przepisy ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, w szczególności art. 7 oraz art. 22 tej ustawy, oraz potwierdza, że nie zachodzą wobec niego przesłanki wykluczenia wskazane w art. 7 tej ustawy.

4. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy są zobowiązani ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo powinno być złożone wraz z ofertą.

VII. WYKAZ DOKUMENTÓW I OŚWIADCZEŃ, KTÓRYCH ZŁOŻENIA ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

A. OŚWIADCZENIE, O KTÓRYM MOWA W ART. 125 UST. 1 PZP

1. **Wraz z ofertą** Wykonawca jest zobowiązany złożyć aktualne oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 PZP, o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, wg wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ.
2. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 PZP, składa każdy z tych wykonawców, wg wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

B. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

Podmiotowe środki dowodowe dotyczące potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, składane na wezwanie Zamawiającego przez Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona (w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni):

1. Dotyczy wyłącznie Wykonawców oferujących produkty lecznicze: (pakiet nr 3- Środki do mycia i odkażania):

Wykonawca posiada Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót produktami leczniczymi, tzn.:

- 1) Zezwolenie uprawniające do obrotu na terenie Polski produktami leczniczymi stanowiącymi przedmiot zamówienia/odpowiednio dokument:
 - a) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w zakresie oferty na leki psychotropowe i odurzające odpowiednie wymagane zezwolenie;
 - b) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) na wytwarzanie produktów leczniczych, jeżeli Wykonawca jest wytwórcą;
 - c) w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny, skład celny – zezwolenie na prowadzenie składu konsygnacyjnego, składu celnego zawierające uprawnienie przyznane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie obrotu produktami leczniczymi.

2. Dotyczy wyłącznie Wykonawców oferujących produkty będące produktami biobójczymi: (pakiet nr 17- Środki dezynfekujące):

1) Zezwolenie prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na obrót produktami biobójczymi, które muszą spełniać w szczególności wymogi określone w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 24 z późn. zm.).

C. DOKUMENTY I OŚWIADCZENIA SKŁADANE WRAZ Z OFERTĄ

1. Na ofertę składają się:

- 1) uzupełniony formularz ofertowy, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ,

- 2) uzupełniony formularz asortymentowo – cenowy, zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ dla pakietu na który złożona jest oferta.

2. Wraz z ofertą, Wykonawca ma obowiązek złożyć:

- 1) dokumenty i oświadczenia, które zostały wskazane w **Rozdziale VII cz. A** jako składane wraz z ofertą,
- 2) oświadczenie dotyczące wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 2 PZP, zgodnie z załącznikiem nr 4 do SWZ (o ile dotyczy);
- 3) odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru – w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia tych dokumentów, jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów;
- 4) jeżeli w imieniu wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w punkcie poprzedzającym: pełnomocnictwo w oryginale (lub formie notarialnie potwierdzonego odpisu) lub inny dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania wykonawcy;
- 5) pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, o ile dotyczy. Dokument Pełnomocnictwa musi być podpisany w imieniu wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, w tym pełnomocnika i osoby uprawnione do składania oświadczeń woli wymienione we właściwym rejestrze lub ewidencji Wykonawcy.

VIII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW:

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcami, w tym składanie ofert, dokumentów podmiotowych, oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim na platformie zakupowej (zwaną dalej platformą, platformą zakupową) pod adresem <https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica> i numerem postępowania: DZP.26.13.2024.
3. 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>

4. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania preferuje się, aby komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.
5. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.
6. Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji “Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny wykonawca, będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego wykonawcy.
7. Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
8. Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 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) Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
 - g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
9. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

- a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkiem.
10. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”).
11. 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.

Zalecenia:

1. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .xls .jpg (.jpeg) ze szczególnym wskazaniem na .pdf
2. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów:
 1. .zip
 2. .7Z
3. Wśród formatów powszechnych a **NIE występujących** w rozporządzeniu występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. **Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.**
4. 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.
5. 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.
6. Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
7. 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.
8. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
9. Zaleca się, aby komunikacja z wykonawcami odbywała się tylko na Platformie za pośrednictwem formularza “Wyślij wiadomość do zamawiającego”, nie za pośrednictwem adresu email.
10. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
11. Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do

- zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosków.*
- 12. Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.*
 - 13. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.*
 - 14. 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.*
12. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął po upływie terminu na złożenie wniosku, o którym mowa w zdaniu poprzednim Zamawiający nie ma obowiązku udzielenia wyjaśnień. Zamawiający wymaga przesyłania zapytań do treści SWZ dodatkowo w wersji edytowalnej
 13. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w ustępie poprzedzającym, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
 14. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
 15. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.
 16. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
 17. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę SWZ Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
 18. Zmiany treści SWZ są każdorazowo wiążące dla Wykonawców.
 19. W przypadku gdy zmiany treści SWZ są istotne dla sporządzenia oferty lub wymagają od wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie ofert, zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty.
 20. Jeżeli zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieszcza w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie ogłoszenia.
 21. W przypadku dokonywania zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do wprowadzenia zmian we wnioskach albo ofertach, jeżeli jest to konieczne. Jeżeli zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, jest istotna, w szczególności dotyczy określenia przedmiotu, wielkości lub zakresu zamówienia, kryteriów oceny ofert, warunków udziału w postępowaniu lub

sposobu oceny ich spełniania, zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na ich przygotowanie lub wprowadzenie zmian w ofertach.

22. Z Wykonawcami wspólnie ubiegającymi się o udzielenie zamówienia (np. konsorcjum, spółka cywilna), Zamawiający będzie się porozumiewał za pośrednictwem pełnomocnika Wykonawców wskazanego w pełnomocnictwie.
23. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SWZ.
24. Zamawiający informuje, że:
 - 1) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 RODO, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą.
 - 2) zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.

IX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

1. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni licząc od dnia upływu terminu składania ofert i upływa w dniu **13.11.2024 r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY:

1. Formularz ofertowy i załączniki muszą być podpisane pod rygorem nieważności przez upoważnionego (upoważnionych) przedstawiciela (przedstawicieli) Wykonawcy za pomocą kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
2. Formularz ofertowy musi być sporządzona w języku polskim.
3. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie przez danego Wykonawcę więcej niż jednej oferty, spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez tego Wykonawcę.
4. W formularzu ofertowym Wykonawca podaje numer pakietu, którego dotyczy oferta, podając cenę netto, podatek vat (stawka VAT w %), oraz cenę brutto, podając wartość cyfrową i słowną.

1. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami określonymi w dokumentach zamówienia. Oferta musi zawierać wszystkie dokumenty wskazane w Rozdz. VII.C SWZ.
2. Oferta musi być podpisana przez osobę uprawnioną do występowania w imieniu Wykonawcy.
3. Wszystkie złożone przez wykonawcę dokumenty i oświadczenia sporządzone w języku obcym, muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
4. Wykonawca może do upływu terminu składania ofert zmienić lub wycofać ofertę.
5. Po upływie terminu do składania ofert Wykonawca nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty (załączników).
6. Wykonawca musi wskazać w ofercie (formularzu ofertowym) te części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom (jeśli dotyczy) wraz z podaniem przez wykonawcę nazw ewentualnych, jeżeli są już znani podwykonawców. W przypadku braku wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, Zamawiający oceni, że Wykonawca wykona zamówienie samodzielnie w całości.
7. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
8. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku. Wykonawca nie może zastrzec informacji 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.
9. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami i oświadczeniami należy złożyć wyłącznie za pomocą platformy zakupowej. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem : **<https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica> do dnia 15.10.2024 r. do godz. 10.00.**
2. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
3. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
4. 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.
5. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 15.10.2024 r. o godz. 10:15.**

6. Otwarcie ofert następuje przy użyciu systemu teleinformatycznego – Platformy, w przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym w zdaniu poprzedzającym, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
7. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
8. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
9. 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.
10. Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.
11. Dokumenty „stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa” powinny zostać załączone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Tajne”. Wczytanie załącznika następuje poprzez polecenie „Dodaj”.

XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Cena oferty musi być podana w PLN cyfrowo oraz słownie.
2. Cenę oferty stanowi kwota brutto.
3. Cena podana w ofercie winna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia oraz warunkami stawianymi przez Zamawiającego.
4. Cena może być tylko jedna za oferowany przedmiot zamówienia.
5. Cena nie ulega zmianie przez okres ważności oferty (związania ofertą).
6. Cenę za wykonanie przedmiotu zamówienia należy obliczyć w Formularzu asortymentowo-cenowym (zgodnie z zasadami opisanymi we wzorze tego formularza – zał. nr 5 do SWZ) oraz przedstawić w Formularzu ofertowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej SWZ.
7. Cena musi być wyrażona w jednostkach nie mniejszych niż grosze.
8. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz.U. z 2023 r., poz. 1570 z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takim przypadku Wykonawca w ofercie ma obowiązek:
 - 1) poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;

- 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
9. Wszelkie rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, w tym wypłata wynagrodzenia, będą się odbywały w walucie polskiej PLN.

XIV. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT:

1. Oferta zostanie oceniona z uwzględnieniem kryteriów opisanych w niniejszym rozdziale:

Opis kryterium	Waga
Cena [C]	100 %

2. Obliczenie liczby punktów za kryterium cena [C], nastąpi wg wzoru:

$$C = \frac{\text{cena oferty najtańszej}}{\text{cena oferty ocenianej}} \times 100\% \times 100 \text{ pkt}$$

3. Łączna liczba punktów przyznana ofercie jest to ilość punktów otrzymana łącznie za kryteria wskazane w ust. 1. Zamawiający dokona oceny ofert, obliczając wartość punktów z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z następującymi zasadami:
 - 1) końcówki poniżej 0,005 pkt pomija się
 - 2) końcówki wynoszące 0,005 pkt i więcej zaokrągla się do 0,01 pkt.
4. Na podstawie art. 223 ust. 2 w zw. z art. 266 PZP, Zamawiający poprawia w tekście oferty:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie;
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, w tym w szczególności:
 - a) w przypadku niezgodności pomiędzy ceną wpisaną w formularzu ofertowym, odczytaną podczas otwarcia ofert, a ceną wynikającą z formularza asortymentowo – cenowego, za cenę oferty przyjmuje się cenę wynikającą ze formularza asortymentowo – cenowego;
 - b) jeżeli obliczona w formularzu asortymentowo – cenowym wartość netto nie odpowiada iloczynowi ceny jednostkowej oraz liczby jednostek miar, przyjmuje się, że prawidłowo podano liczbę jednostek miar oraz cenę jednostkową;

c) jeżeli obliczona w formularzu asortymentowo – cenowym wartość brutto nie odpowiada sumie cen brutto poszczególnych pozycji, przyjmuje się, że prawidłowo podano wartość brutto każdej pozycji.

3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty;

- niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

POUCZENIE:

Wykonawca, w którego ofercie poprawiono omyłkę, o której mowa w art. 223 ust. 2 pkt 3 PZP, ma prawo w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego liczącym od dnia otrzymania zawiadomienia o poprawieniu omyłki, do wyrażenia zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie jej poprawienia.

Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.

4. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

- 1) spełnia wszystkie wymagania zawarte w ustawie PZP;
- 2) spełnia wszystkie wymagania określone w SWZ;

została uznana za najkorzystniejszą w oparciu o określone w SWZ kryteria oceny ofert.

XV. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

1. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana, zobowiązany będzie do podpisania umowy na warunkach określonych we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 3 do SWZ.
2. Umowa zostanie zawarta w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Jest jawna i podlega udostępnieniu na zasadach określonych w przepisach o dostępie do informacji publicznej.
3. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
4. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
5. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia, których oferta zostanie wybrana, Wykonawcy zobowiązani będą zawrzeć umowę regulującą współpracę tych Wykonawców i przedłożyć tę umowę Zamawiającemu, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, o której mowa w ust. 1.
6. Z zastrzeżeniem art. 308 ust. 3 PZP, Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 PZP, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób.

7. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

XVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy

XVII. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

Postanowienia umowy zawarto we Wzorze umowy, który stanowi załącznik nr 3 do SWZ.

XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

1. Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w art. 505 ustawy PZP i następujących.
2. Środkami ochrony prawnej, są:
 - 1) odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej,
 - 2) skarga do sądu.
 1. Odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
 - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że Zamawiający był do tego obowiązany.
3. Pisma w postępowaniu odwoławczym wnosi się w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym. Pisma w formie pisemnej wnosi się za pośrednictwem operatora pocztowego, w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem pośtańca, a pisma w postaci elektronicznej wnosi się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.



5. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w inny sposób.
6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkursu lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
7. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 6 i 7 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
8. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom i uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Kwestie dotyczące skargi do sądu są uregulowane w art. 579-590 PZP.
9. Szczegółowe regulacje dotyczące przysługujących Wykonawcy środków ochrony prawnej zawiera Dział IX ustawy PZP.

XIX. OBOWIĄZEK INFORMACYJNY RODO:

Zgodnie z art. 13 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:

- 1) Administratorem danych osobowych **Wykonawców biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego** jest Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica, ul. Rychlińskiego 1, 06-091 Ząbki.
- 2) Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej iod@drewnica.pl
- 3) Administrator będzie przetwarzał dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z ustawą z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp) w celu związanym z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.
- 4) Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp).
- 5) Administrator nie zamierza przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
- 6) Przysługuje prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie Administratora.
- 7) Dane osobowe będą przetwarzane przez okres wskazany w ustawie Pzp albo w przypadku zamówień realizowanych w ramach projektów (np. współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej) przez okres wskazany w wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.

- 8) Osobie, której dane dotyczą przysługuje prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, przy czym:
- a. W przypadku obowiązków wynikających z art. 15 ust. 1-3 RODO zamawiający ma prawo żądać od osoby, której dane dotyczą wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;
 - b. Skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
 - c. Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania. Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej w celu ochrony praw innej osoby fizycznej i prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.
- 9) Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do przeprowadzenia postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego. Konsekwencje niepodania danych określa ustawa Pzp.
- 10) Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o podane dane osobowe.

FORMULARZ OFERTOWY

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji o wartości **poniżej progów unijnych** pod nazwą:

„Dostawa materiałów medycznych, środków opatrunkowych, środków ochrony indywidualnej, środków dezynfekujących, drobnego sprzętu medycznego oraz artykułów stomatologicznych na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.”

Znak sprawy: DZP.26.13.2024

Ja/My niżej podpisani/podpisany/(a): *

imię nazwisko

działający w imieniu i na rzecz:

Pełna nazwa Wykonawcy :	
Adres Wykonawcy:	
REGON nr	NIP nr
Nr telefonu:	Adres e-mail do kontaktu z Zamawiającym
Nazwa banku i nr rachunku bankowego	

* niepotrzebne skreślić

Oświadczamy, że:

- Oferujemy realizację poniższego przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami opisanymi w SWZ i w załącznikach do SWZ, stanowiące integralną część oferty za cenę:

1) dla pakietu nr*:

cena netto : zł

podatek VAT %

cena brutto:zł

zgodnie z formularzem cenowym (załącznik nr do SWZ), stanowiącym integralną część naszej oferty;

***Wykonawca powiela powyższe postanowienie tyle razy, ile razy na ile pakietów składa ofertę (wyceniając oddzielnie każdy pakiet).**




SWZ ob 1 z 13 stycznia 2024

13.01.2024 10:50

2. Oświadczamy, że **zapewnimy realizację zamówienia do 1 dnia roboczego od wysłania zamówienia.**
3. Wszystkie zaoferowane w ofercie produkty są zarejestrowane i posiadają odpowiednie atesty, świadectwa i certyfikaty dopuszczające je do obrotu i stosowania w Polsce, wg obowiązujących przepisów prawa.
4. Oświadczamy, że w cenie oferty uwzględniliśmy wszystkie elementy cenotwórcze wynikające z zakresu i sposobu realizacji zamówienia.
5. **Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego określone w SWZ.**
6. Zamówienie zrealizujemy **w terminie wskazanym w SWZ.**
7. Oświadczam(y), że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i nie wnosimy do jej treści zastrzeżeń i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.
8. Oświadczam(y), że zapoznaliśmy się z postanowieniami umowy, której wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ. Nie wnosimy do jej treści zastrzeżeń. Zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

9. Oświadczam(y), że zapoznaliśmy się z klauzulą informacyjną (załącznik nr 5 do SWZ) i wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

10. Uważam(y) się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SWZ.

11. Akceptuję(m) warunki płatności zawarte we wzorze umowy.

12. Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie (wypełnić, jeżeli dotyczy):
Jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia oświadczamy, że dla potrzeb niniejszego zamówienia, ustanowiliśmy pełnomocnika, którym jest.....

13. Osobą upoważnioną do kontaktów z zamawiającym w sprawach dotyczących realizacji umowy będzie:

Pan/Pani:

tel.:, faks:

e-mail:

14. Informacje dotyczące podwykonawców (jeśli dotyczy).

L.P.	OKREŚLENIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA	NAZWA FIRMY PODWYKONAWCY

15. Tajemnica przedsiębiorstwa (jeśli dotyczy).

Korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 18 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych zastrzegamy, że informacje: (wymienić czego dotyczy) zawarte są w następujących dokumentach: (nazwa dokumentu) **stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa** zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 1233) i **nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania.**

Jednocześnie wykazujemy, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa ponieważ:

.....

Wykonawca informację, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, wykazuje powyżej lub w osobnym załączniku (PLIKU) w Ofercie.

16. Wypełnić poniższe oświadczenie, jeżeli dotyczy ono Wykonawcy*:

Informacja dotycząca powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego

Na podstawie art. 225 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm.) informuję (-emy), że:

- 1) wybór naszej oferty nie będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz.U. z 2024 r., poz. 361 z późn. zm.)*
- 2) wybór naszej oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2024 r., poz. 361 z późn. zm.) w niżej wymienionym zakresie:*

.....

 (należy wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego)

Wartość towarów lub usług wskazanych powyżej, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego (wartość bez kwoty podatku):

..... PLN.

(słownie PLN:)

* niepotrzebne skreślić,

W przypadku, gdy wykonawca nie poinformuje zamawiającego jednoznacznie, że wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający uzna, iż wybór jego oferty nie będzie prowadził do takiego obowiązku)

17. Jestem*:
 (zaznaczyć właściwe poprzez znak X)

<input type="checkbox"/>	mikroprzedsiębiorcą	przedsiębiorca, który w co najmniej jednym roku z dwóch ostatnich lat obrotowych spełniał łącznie następujące warunki: a) zatrudniał średniorocznie mniej niż 10 pracowników oraz b) osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz z operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 2 milionów euro, lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec
--------------------------	---------------------	---

al

aw

		jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 2 milionów euro;
<input type="checkbox"/>	małym przedsiębiorcą	przedsiębiorca, który w co najmniej jednym roku z dwóch ostatnich lat obrotowych spełniał łącznie następujące warunki: a) zatrudniał średniorocznie mniej niż 50 pracowników oraz b) osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz z operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 10 milionów euro, lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 10 milionów euro - i który nie jest mikroprzedsiębiorcą;
<input type="checkbox"/>	średnim przedsiębiorcą	przedsiębiorca, który w co najmniej jednym roku z dwóch ostatnich lat obrotowych spełniał łącznie następujące warunki: a) zatrudniał średniorocznie mniej niż 250 pracowników oraz b) osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz z operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 50 milionów euro, lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 43 milionów euro - i który nie jest mikroprzedsiębiorcą ani małym przedsiębiorcą
<input type="checkbox"/>	dużym przedsiębiorcą	przedsiębiorca, który nie jest mikroprzedsiębiorcą, małym przedsiębiorcą ani średnim przedsiębiorcą

18. Załącznikami do niniejszej oferty, stanowiącymi jej integralną część są:

- 1)
- 2)
- 3)

.....
(podpis osoby/osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy)

.....	<input type="checkbox"/>
-------	-------	--------------------------

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

składane na podstawie art. 125 ust. 1 w zw. z art. 266 PZP

ZAMAWIAJĄCY:

Nazwa Zamawiającego	Adres Zamawiającego
Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica sp. z o.o. z/s w Ząbkach	05 – 091 Ząbki, ul. Rychlińskiego 1

WYKONAWCA*:

Nazwa Wykonawcy	
Adres	
Nr KRS (o ile dotyczy)	
Nr NIP	
REGON	
Imię i nazwisko osoby upoważnionej do kontaktów / reprezentowania Wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania	
Adres	
Nr telefonu / faksu	
Adres e - mail	

*Wykonawca moduluje tabelę powyżej, w zależności od swoich potrzeb

POSTĘPOWANIE O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:


Nazwa	Znak
„Dostawa materiałów medycznych, środków opatrunkowych, środków ochrony indywidualnej, środków dezynfekujących, drobnego sprzętu medycznego oraz artykułów stomatologicznych na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.”	DZP.26.13.2024

Na potrzeby ww. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, działając w imieniu Wykonawcy oświadczam, co następuje:

UWAGA:

- Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić potwierdzenie, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu i nie podlega wykluczeniu.
- W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te mają potwierdzać brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

A. INFORMACJE DOTYCZĄCE WSPÓLNEGO UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

Czy Wykonawca wspólnie ubiega się o udzielenie przedmiotowego zamówienia na zasadach określonych w art. 58 PZP?	
...*	...*
TAK	NIE
	
Proszę podać rolę Wykonawcy (np. pełnomocnik Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, uczestnik konsorcjum)	...
Proszę podać nazwy / firmy pozostałych Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia	...

* złożone oświadczenie oznaczyć **X**


B. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:


Warunek udziału w postępowaniu	Czy Wykonawca spełnia warunek udziału w postępowaniu?	
Warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów	...*	...*
	TAK	NIE

* złożone oświadczenie oznaczyć **X**

C. PODSTAWY

WYKLUCZENIA:

Czy Wykonawca podlega wykluczeniu z udziału w postępowaniu na podstawie któregoś z przepisów wskazanych w art. 108 ust. 1 ustawy PZP i art. 109 ust. 1 pkt 4-10 ustawy PZP?	
...*	...*
TAK	NIE
	
Proszę podać przesłankę / podstawę prawną wykluczenia Wykonawcy	
Czy Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 4-5 i 7-10 PZP, może udowodnić, że spełnił łącznie następujące przesłanki: 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniądze; 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,	...*
	TAK

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?		
		
Proszę podać dowody na okoliczności wskazane powyżej	...	

* złożone oświadczenie oznaczyć X

D. OŚWIADCZENIA:

Czy Wykonawca potwierdza , że wobec Wykonawcy nie zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych 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 (Dz. U. 2022, poz. 835), skutkująca wykluczeniem z postępowania?	
...*	...*
TAK	NIE

* złożone oświadczenie oznaczyć X

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały udzielone z pełną świadomością odpowiedzialności karnej Wykonawcy za wprowadzenie Zamawiającego w błąd przy ich składaniu.

UMOWA NR

zawarta w dniu.... w Ząbkach pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Wojewódzkim Drewnica Sp. z o.o. z siedzibą w Ząbkach, przy ul. Rychlińskiego 1, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla m. st. Warszawy XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000349207 NIP 1251556511 REGON 142256270 Kapitał zakładowy 81 661 000,00 zł reprezentowaną przez:

Romana Jędrzejczaka - Prezesa Zarządu
Przemysława Zaboklickiego – Członka Zarządu

zwaną w dalszej części umowy **Zamawiającym, Szpitalem**
a

..... z siedzibą w Warszawie przy ul. lok.,
zarejestrowaną w,Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru
Sądowego w pod nr KRS....., reprezentowanym przez:
.....
.....

lub

Panem/ Panią, przedsiębiorcą wpisanym do Centralnej
Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej RP, działającym pod nazwą
.....NIP:

zwaną/zwanym dalej w treści umowy **Wykonawcą**.

Zamawiający i Wykonawca zwani są w dalszej części umowy łącznie jako Strony, a każda z nich osobno jako Strona.

Ileć w umowie jest mowa o dniach roboczych, należy przez to rozumieć dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Umowa została zawarta w wyniku dokonaniu wyboru oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne na: *„Dostawa materiałów medycznych, środków opatrunkowych, środków ochrony indywidualnej, środków dezynfekujących, drobnego sprzętu medycznego oraz artykułów stomatologicznych na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.”*
Znak sprawy: DZP.26.13.2024.

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego **materiałów medycznych, środków opatrunkowych, środków ochrony indywidualnej, środków dezynfekujących, drobnego sprzętu medycznego oraz artykułów stomatologicznych określonych w formularzach asortymentowo – cenowych** (zwanych dalej: wyrobem, produktem, towarem, asortymentem), będących załącznikami do niniejszej umowy, zawierających asortyment **z pakietu nr** (należy wpisać numer pakietu, którego dotyczy umowa) –
2. Stopień realizacji umowy uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Zamawiającego w ramach danego pakietu. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji umowy w mniejszym zakresie niż to wynika z ilości wskazanych w poszczególnych pakietach określonych w załączniku/ach nr ...do umowy. Realizacja umowy w mniejszym zakresie nie może stanowić podstawy do roszczeń ze strony Wykonawcy względem Zamawiającego, z zastrzeżeniem, że Zamawiający jest zobowiązany do nabycia od Wykonawcy w okresie realizacji umowy w ramach każdego pakietu dostaw o wartości brutto stanowiącej co najmniej 30 % ceny brutto tego pakietu (wskazanej w §2 ust. 1 – odpowiedni punkt).
3. Wykonawca dostarczać będzie przedmiot zamówienia środkiem transportu na własny koszt i ryzyko wraz z rozładunkiem towarów do pomieszczenia Magazynu Apteki znajdującej się w siedzibie Zamawiającego zgodnie z bieżącymi zamówieniami składanymi przez pracownika Apteki Szpitalnej (za pośrednictwem korespondencji e-mail) na koszt i ryzyko Wykonawcy do jednostki Szpitala wskazanej w zamówieniu w godzinach 8:00 – 13:00, w terminie do 1 dnia roboczego od dnia wysłania zamówienia.
4. W sytuacjach wyjątkowych Wykonawca zobowiązuje się do dostawy leków w trybie pilnym (tzw. „na ratunek”) 24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu, najpóźniej w terminie 12 godzin od wysłania zamówienia.
5. Za datę i miejsce dostawy uważa się datę i miejsce wydania towaru osobie upoważnionej do odbioru przez Zamawiającego, potwierdzonego odpowiednim dokumentem odbioru (np. protokół, WZ).
6. Wykonawca gwarantuje, że dostarczany przez niego asortyment objęty niniejszą umową jest:
 - 1) dopuszczony do obrotu i stosowania/używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
 - 2) posiadaj terminy ważności nie krótsze niż 12 miesięcy od daty wykonania każdej dostawy, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktu z krótszym terminem ważności,
 - 3) dotyczy produktów leczniczych: są dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującymi przepisami (w szczególności ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. 2024, poz. 686 z późn. zm.) oraz przepisami wykonawczymi wydanymi na podstawie tejże ustawy oraz spełniają wymogi określone w przepisach Rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2016/161 z dnia 2 października 2015 r. uzupełniającego dyrektywę 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady przez określenie szczegółowych zasad dotyczących zabezpieczeń umieszczanych na opakowaniach produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 32, str. 1), w szczególności Wykonawca zapewnia,

- że każdy lek przed jego dostarczeniem do Zamawiającego zostanie poprawnie zweryfikowany przez Wykonawcę zgodnie z przepisami.
- 4) dotyczy wyrobów medycznych: muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami (w szczególności ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r., poz. 974), w tym muszą być oznaczone znakiem CE.
- 5) dotyczy produktów będących produktami biobójczymi: muszą spełniać w szczególności wymogi określone w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (t. j. Dz. U. z 2021 poz. 24 z późn. zm.).
7. Wykonawca ma obowiązek zapewnienia ciągłości dostaw oraz ich realizowania w terminach wskazanych w umowie także w przypadku, gdy produkt leczniczy objęty umową jest objęty zgodą Ministra Zdrowia na czasowe dopuszczenie do obrotu (zgodnie z art. 4 ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne), w tym do uzyskania dalszej zgody Ministra Zdrowia w celu zapewnienia ciągłości dostaw oraz ich realizowania w terminach wskazanych w umowie zgodnie z obowiązującymi przepisami (w szczególności jeżeli przed terminem realizacji umowy określonym w § 5 ust. 1 upłynie termin obowiązywania zgody lub wyczerpaniu ulegnie ilość produktu leczniczego objętego zgodą). Wykonawca przyjmuje w tym zakresie pełną odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, w szczególności za uzyskanie dalszej zgody Ministra Zdrowia zgodnie z obowiązującymi przepisami. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy niezależnie od przyczyny nieuzyskania lub braku wydania zgody Ministra Zdrowia na czasowe dopuszczenie do obrotu zgodnie ze zdaniem poprzedzającym.
8. Jeżeli produkt leczniczy objęty umową jest objęty zgodą Ministra Zdrowia na czasowe dopuszczenie do obrotu (zgodnie z art. 4 ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne), której termin obowiązywania upływa w trakcie obowiązywania niniejszej umowy, Wykonawca jest zobowiązany do przedłożenia dokumentu potwierdzającego dopuszczenie tego produktu do obrotu (kopia poświadczona przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem) na dalszy okres, na każdorazowe wezwanie Zamawiającego i w terminie przez niego wskazanym.
9. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy wykona własnymi siłami/zamierza powierzyć część zamówienia podwykonawcom: * [~~*niepotrzebne skreślić~~]

Podwykonawca:	Przedmiot umowy - zakres:	Cena brutto:

10. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działanie podwykonawców dotyczące przedmiotu umowy.

§ 2 CENA UMOWY

1. Cena brutto umowy wynosi łącznie _____ zł, w tym w ramach:
- 1) Pakietu nr ... _____ zł, a cenę powyższą wyliczono na podstawie cen jednostkowych oraz ilości podanych szczegółowo w załączniku nr do niniejszej umowy.

- 2) Pakietu nr **zł**, a cenę powyższą wyliczono na podstawie cen jednostkowych oraz ilości podanych szczegółowo **w załączniku nr** do niniejszej umowy.
2. Ceny jednostkowe brutto zawierają m. in. wartość towaru, obowiązujące opłaty podatkowe, wszelkie koszty związane z dostawą towaru do Zamawiającego.
 3. Ceny jednostkowe brutto/netto, określone w formularzach cenowych nie ulegną zmianie przez cały okres obowiązywania umowy (z zastrzeżeniem ust. 4 i ust. 6 oraz §2a).
 4. Strony dopuszczają możliwość zmiany ceny jednostkowej brutto w przypadku wystąpienia w trakcie obowiązywania umowy zmiany stawek podatku VAT na produkty/wyroby stanowiące przedmiot umowy. Każdorazowo przed wprowadzeniem zmiany cen brutto Wykonawca jest obowiązany przedstawić Zamawiającemu pisemny wniosek w tym przedmiocie, wskazujący na właściwe przepisy, z których wynika zmiana stawki podatku VAT oraz na datę ich wejścia w życie, a także propozycję nowych cen. W takim przypadku zmianie nie mogą ulec ceny jednostkowe netto, natomiast ceny jednostkowe brutto nie mogą ulec zwiększeniu o kwotę wyższą niż wynikająca ze zmiany stawki VAT. Zmiany cen, o których mowa w niniejszym ustępie następują po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego, w drodze aneksu do umowy z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
 5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewyrażenia zgody na akceptację wniosku, o którym mowa w ust. 4. W tym przypadku Wykonawcy przysługuje uprawnienie do rozwiązania niniejszej umowy w części objętej wnioskiem, z zachowaniem 2-miesięcznego okresu wypowiedzenia (dokonanego na koniec miesiąca kalendarzowego), które nie rodzi roszczenia o dochodzenie zapłaty kary umownej w stosunku do Zamawiającego, ani nie stanowi podstawy do żądania jakiegokolwiek odszkodowania z tego tytułu. W okresie wypowiedzenia, ceny jednostkowe brutto pozostają bez zmian.
 6. Wykonawca jest uprawniony do obniżenia cen jednostkowych asortymentu objętego daną dostawą (tj. zastosowania rabatu), co nie wymaga aneksu do umowy. W takim wypadku Wykonawca informuje Zamawiającego o zastosowaniu rabatu oraz jego wartości (w formie pisemnej lub za pośrednictwem korespondencji e-mail), a wartość umowy brutto określona w ust. 1, ulega stosownemu obniżeniu o kwotę wynikającą z zastosowanego rabatu oraz ilości produktów objętych rabatem.

§ 2a

KLAUZULA WALORYZACYJNA

W przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy, dopuszczalna jest zmiana wynagrodzenia brutto oraz netto, na zasadach określonych w poniższych punktach:

- 1) Zmiana wynagrodzenia (cen jednostkowych) określonego w umowie może nastąpić, jeżeli poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy obliczany względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie (obowiązujących w miesiącu, w którym upłynął termin składania ofert) rozumiany jako obniżenie lub podwyższenie, przekroczył 5%.
- 2) Poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy, o którym mowa w pkt. 1) powyżej, jest określany w oparciu o sumaryczną wartość miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych (w relacji miesiąc do miesiąca poprzedzającego) ogłaszanych przez Prezesa GUS na stronie

internetowej, w miesiącach następujących po miesiącu, w którym upłynął termin składania ofert.

- 3) W przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów zgodnie z pkt 1 i 2, ceny jednostkowe za dostawy niewykonane do dnia wskazanego w pkt. 4 (oraz w konsekwencji wartość całkowitego wynagrodzenia) może ulec zmianie (odpowiednio: obniżeniu lub podwyższeniu) o kwotę wynikającą z tak obliczonego poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów pomniejszonego o 5 punktów procentowych.
- 4) Zmiana cen jednostkowych i wynagrodzenia na podstawie niniejszego paragrafu będzie się odnosiła wyłącznie do cen jednostkowych dostaw realizowanych od dnia, od którego zmianie uległ bądź ulegnie koszt realizacji przedmiotu umowy, nie wcześniej jednak niż od pierwszego dnia miesiąca, w której Strona złożyła wniosek o dokonanie zmiany wynagrodzenia.
- 5) Zmiana cen jednostkowych i wynagrodzenia określonego w umowie jest dopuszczalna jeden raz w okresie obowiązywania umowy, nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
- 6) Zmiana cen jednostkowych oraz ceny brutto każdego pakietu (podwyższenie lub obniżenie) nie może przekroczyć 10% ceny brutto każdego pakietu określonej pierwotnie w umowie.
- 7) Warunkiem wprowadzenia zmiany cen jednostkowych i wynagrodzenia na skutek okoliczności wskazanych w niniejszym paragrafie, jest przedłożenie przez jedną ze Stron drugiej Stronie pisemnego wniosku w tym przedmiocie, zawierającego co najmniej:
 - a) wyliczenie poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy, ze wskazaniem miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych przez Prezesa GUS, z których wynika zmiana;
 - b) określenie nowej wysokości cen jednostkowych oraz wynagrodzenia całkowitego w ramach każdego pakietu;
 - c) wskazanie daty, od której nastąpiła zmiana kosztów realizacji przedmiotu umowy;
 - d) określenie części przedmiotu umowy, do którego zastosowanie znajdzie zmiana cen jednostkowych i wynagrodzenia.
- 8) Strona, której przedłożono wniosek w przedmiocie zmiany cen jednostkowych i wynagrodzenia z powodu okoliczności wskazanych w niniejszym ustępie, ma prawo odmowy wyrażenia zgody na proponowaną zmianę, odpowiednio w całości lub części, jeżeli Strona wnioskująca nie wykazała w sposób wskazany w punktach powyższych wysokości zmiany kosztów realizacji Umowy, w szczególności zaś gdy nie nastąpiła zmiana ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy uprawniająca do zmiany cen jednostkowych.
- 9) Strona, która otrzymała od drugiej Strony wniosek w przedmiocie zmiany cen jednostkowych, ma obowiązek przedłożenia Stronie wnioskującej pisemnej odpowiedzi na wniosek, ze wskazaniem, w jakim zakresie wyraża zgodę na wnioskowaną zmianę, oraz uzasadnieniem odmowy uznania zasadności wniosku, w terminie 14 dni od dnia otrzymania wniosku.

- 10) Zmiana cen jednostkowych wymaga aneksu do umowy, sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Aneks zostanie zawarty w zakresie wyrażonej zgody na wnioskowaną zmianę, w terminie 14 dni licząc od dnia przedłożenia odpowiedzi na wniosek.
- 11) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z powyższymi punktami, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki:
 - a) przedmiotem umowy są roboty budowlane lub usługi lub dostawy;
 - b) okres obowiązywania umowy przekracza 6 miesięcy.
- 12) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ustępie poprzedzającym, w wysokości 20% wartości brutto kwoty wynagrodzenia, o którą zwiększone zostało wynagrodzenie Wykonawcy na podstawie ustępów poprzedzających (nie więcej niż 10.000 zł) za każdy stwierdzony przypadek.

§ 3 WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Za wykonanie dostaw przedmiotu umowy Zamawiający zapłaci cenę ustaloną na podstawie obowiązujących cen jednostkowych oraz faktycznie zrealizowanych ilości.
2. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty za przedmiot umowy w terminie do 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na konto wskazane na fakturze.
3. Wykonawca wystawi fakturę odrębnie dla każdego zrealizowanego zamówienia.
4. Za datę zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Opóźnienie zapłaty należności za dostarczony towar nie upoważnia Wykonawcy do wstrzymania dostaw kolejnych partii zamawianych przez Zamawiającego towarów.
6. Ewentualna czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego (np. cesja wierzytelności i/lub należności ubocznych przysługujących Wykonawcy na podstawie niniejszej umowy) może nastąpić wyłącznie po wyrażeniu zgody przez Zamawiającego.

§ 4 DOSTAWA

1. Wraz z każdą dostawą zamówienia Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć:
 - 1) ulotki w języku polskim zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotek (Dz. U. 2020, poz. 1847 z późn. zm.)
 - 2) instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania leku.
2. Do każdego towaru – wraz z jego dostawą - należy dołączyć metki fabryczne lub etykiety, celem ewentualnej reklamacji całości lub części towaru przez Zamawiającego. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania/używania produktów/wyrobów objętych konkretnym zamówieniem

- po każdorazowym otrzymaniu pisemnego (mailem, faksem) żądania od Zamawiającego, w terminie 1 dnia roboczego.
3. Do każdej dostawy będzie dołączona faktura VAT stanowiąca dowód dostawy, która musi zostać podpisana przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. W przypadku, gdy do dostawy wraz z fakturą dołączony będzie dokument WZ, wówczas Zamawiający dopuszcza umieszczenie daty ważności i serii na dokumencie WZ.
 4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć wyroby objęte niniejszą umową w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe.
 5. Reklamacje ilościowe Zamawiający zgłasza będzie Wykonawcy pisemnie po dokonaniu odbioru dostawy.
 6. Reklamacje jakościowe Zamawiający jest zobligowany do zgłaszania Wykonawcy pisemnie wraz z uzasadnieniem.
 7. Wykonawca zobligowany jest do dokonania wymiany wadliwego asortymentu na zgodny z zamówieniem i wolny od wad lub też pisemnej odmowy uznania reklamacji w terminie 7 dni roboczych od daty jej otrzymania. Brak pisemnej odmowy uznania reklamacji w tym terminie jest uważany za uznanie reklamacji przez Wykonawcę.
 8. W razie odrzucenia reklamacji na wady przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Zamawiający może zażądać przeprowadzenia ekspertyzy przez właściwego rzeczoznawcę.
 9. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Wykonawca.
 10. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy. W przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy (np. zaprzestanie produkcji, brak importu do Polski, wprowadzenie nowego asortymentu w miejsce dotychczas produkowanego), Wykonawca niezwłocznie proponuje Zamawiającemu zamienny asortyment. Za asortyment zamienny uważa się:
 - a) w przypadku leku – lek zawierający tę samą substancję czynną, w tej samej dawce, mający te same wskazania terapeutyczne oraz tę samą postać farmaceutyczną,
 - b) w przypadku pozostałego asortymentu - asortyment o nie gorszych parametrach.Cena asortymentu zamiennego nie może być wyższa od ceny wyrobu objętego niniejszą umową, z zastrzeżeniem ust. 11.
 11. W sytuacji, gdy w obrocie brak będzie wyrobów zamiennych (odpowiedników), które mogłyby być zaproponowane Zamawiającemu w cenach obowiązujących w niniejszej umowie, a są wyroby, których cena rynkowa w sposób znaczący jest wyższa od wyrobu objętego umową (sprzedaż w cenie z umowy groziłaby powstaniem rażącej straty u Wykonawcy), Wykonawca niezwłocznie poinformuje o tym Zamawiającego, załączając do pisemnej informacji dokumenty na dowód istnienia takiej sytuacji (np. pisma od producenta, od podmiotów trzecich, itp.). Wykonawca ma również obowiązek przedstawić pisemnie uzasadnienie wystąpienia ewentualnej rażącej straty po jego stronie i załączyć na tą okoliczność stosowne dokumenty (wyjaśnienia, kalkulację kosztów).
 12. Zmiana wyrobu na zasadach, o których mowa w ust. 10 i 11 jest możliwa wyłącznie za zgodą (wyrażoną w formie pisemnej lub za pośrednictwem poczty elektronicznej) Zamawiającego. W przypadku braku zgody Zamawiającego na zamianę wyrobu, Strony dopuszczają możliwość zawarcia aneksu do umowy na podstawie którego wyłączą ten asortyment z przedmiotu umowy.
 13. Jeżeli dostarczenie oferowanego produktu lub dostarczenie produktu zamiennego nie jest możliwe w wymaganym terminie, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie

- zawiadomić o tym Zamawiającego poprzez przesłanie na adres e-mail noty informującej o przyczynach odmowy realizacji zamówienia.
14. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie dostarczał wyrobu będącego przedmiotem umowy lub też dostarczy wyrób wadliwy, bądź też niezwłocznie nie zaproponuje dostarczania zamiennika (odpowiednika) wyrobu w sytuacji, o której mowa w ust. 10 Zamawiający będzie miał prawo dokonać zakupu wyrobu/zamiennika u innego Wykonawcy. Jeżeli koszt zakupu będzie wyższy od kosztu zakupu w ramach niniejszej umowy, powstałą różnicą zostanie obciążony Wykonawca. Ponadto Zamawiający ma prawo nałożyć na Wykonawcę odpowiednio karę umowną, o której mowa w § 6 ust. 1.
 15. W trakcie obowiązywania umowy, dopuszcza się również w uzasadnionych przypadkach, zmianę wielkości opakowań dostarczonego przedmiotu zamówienia. Zmiana wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (sztuk) danego asortymentu objętego przedmiotową umową i nie może powodować wzrostu cen jednostkowych. Zmiana może nastąpić po uprzedniej, pisemnej akceptacji Zamawiającego.
 16. Strony dopuszczają także możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - 1) Numeru katalogowego produktu (wyrobu)
 - 2) Nazwy produktu (wyrobu) przy zachowaniu jego parametrów
 - 3) Sposobu konfekcjonowania
 17. Osobami upoważnionymi do kontaktu i nadzoru nad realizacją umowy są:
Po stronie Zamawiającego:.....tel.....
e-mail.....
po stronie Wykonawcy : tel. e-mail:

§ 5

CZAS TRWANIA UMOWY

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony **12 miesięcy tj. od dnia 01.01.2025 r. do dnia 31.12.2025 r. lub do czasu wyczerpania ogólnej wartości przedmiotu zamówienia**, o której mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy, o ile nastąpi wcześniej.
2. Po w/w dacie, mimo niezrealizowania zamówienia objętego umową, umowa wygasa z zastrzeżeniem ust. 3.
3. W przypadku niezrealizowania ilościowego umowy w terminie określonym w ust. 1, strony dopuszczają możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy o maksimum 3 miesiące. W takim wypadku ogólna wartość dostaw nie może przekroczyć wartości umowy określonej w § 2 ust.1 umowy.

§ 6

KARY UMOWNE

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać kar umownych w wysokości:
 - 1) 0,5 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień roboczy zwłoki w dostawie ponad termin określony w § 1 ust. 3 zd. 1, jednak nie mniej niż 20,00 zł,
 - 2) za zwłokę w dostawie produktu lub produktów ponad termin określony w umowie- w wysokości 0,5% wartości produktu lub produktów, co do których Wykonawca dopuścił się zwłoki, za każde rozpoczęte 12 godzin zwłoki w dostawie ponad termin określony w §1 ust. 4 w przypadku dostawy „na ratunek”, jednak nie mniej niż 20,00

- zł za zwłokę w dostawie produktu lub produktów objętych jednym zamówieniem w przypadku dostawy „na ratunek”;
- 3) za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 4 ust. 7 w wysokości 0,5 % wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją za każdy dzień roboczy zwłoki w wymianie ponad termin określony w umowie, jednak nie mniej niż 20,00 zł za każdy dzień roboczy zwłoki,
 - 4) w przypadku zwłoki Wykonawcy w przekazaniu dokumentu w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego w przypadku wskazanym w § 1 ust. 8, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto produktu leczniczego, którego dotyczy ten dokument (jednak nie mniej niż 10,00 zł i nie więcej niż 100,00 zł) za każdy dzień zwłoki.
2. W przypadku rozwiązania umowy (lub jej części) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.
 3. W przypadku rozwiązania umowy (lub jej części) z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.
 4. W przypadku niewykonania przez Kupującego obowiązku, o którym mowa w §1 ust. 2 zdanie ostatnie, w odniesieniu do danego pakietu, Wykonawcy nie przysługuje roszczenie o zapłatę kwoty odpowiadającej różnicy pomiędzy minimalną wartością brutto dostaw w ramach tego pakietu, do nabycia których zobowiązał się Zamawiający (wskazaną w §1 ust. 2 zdanie ostatnie), a wartością dostaw nabytych przez Zamawiającego w okresie realizacji umowy w ramach tego pakietu, jak też o zapłatę jakichkolwiek odszkodowań czy dodatkowych kwot ponad cenę za faktycznie wykonaną część umowy, z zastrzeżeniem zdania następnego. W takim przypadku Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% różnicy pomiędzy minimalną wartością brutto dostaw, do nabycia których zobowiązał się Kupujący w ramach danego pakietu wskazaną w §1 ust. 2 zdanie ostatnie, a wartością dostaw nabytych w ramach tego pakietu przez Kupującego w okresie realizacji umowy.
 5. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za niewykonanie obowiązku, o którym mowa w §1 ust. 2 zdanie ostatnie, i w związku z tym w szczególności nie jest zobowiązany do zapłaty kary umownej wskazanej w ustępie poprzedzającym czy też jakiegokolwiek rekompensaty lub odszkodowania, ani też do zapłaty na rzecz Wykonawcy kwoty odpowiadającej różnicy pomiędzy minimalną wartością brutto dostaw, do nabycia których zobowiązał się Zamawiający w ramach danego pakietu (wskazaną w §1 ust. 2 zdanie ostatnie), a wartością dostaw nabytych przez Zamawiającego w okresie realizacji umowy w ramach tego pakietu, jeżeli za niewykonanie tego obowiązku Zamawiający nie ponosi winy. W szczególności Zamawiający nie ponosi w tym zakresie odpowiedzialności, jeżeli niewykonanie tego obowiązku było spowodowane okolicznościami, których Zamawiający działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć w chwili rozpoczęcia postępowania o udzielenie zamówienia objętego niniejszą umową, w tym na skutek otrzymania przez Zamawiającego od osób trzecich darowizn asortymentów objętych przedmiotem umowy.
 6. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę nie powoduje wygaśnięcia obowiązku Wykonawcy do zapłaty ewentualnych kar umownych powstałych i obliczonych zgodnie z niniejszą umową.

7. W przypadku, gdy szkoda powstała przewyższa ustanowioną karę umowną, Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
8. Kara umowna będzie płatna na podstawie noty obciążeniowej, w terminie wskazanym w nocie. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
9. Łączna wysokość kar umownych, których zapłaty może dochodzić Zamawiający do Wykonawcy, nie może przekroczyć 50% ceny brutto umowy wskazanej w § 2 ust. 1 umowy.
10. Łączna wysokość kar umownych, których zapłaty może dochodzić Wykonawca do Zamawiającego, nie może przekroczyć 50 % ceny brutto umowy wskazanej w § 2 ust. 1 umowy.
11. W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych.

§ 7

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, z wyjątkiem sytuacji przewidzianych w niniejszej umowie oraz ustawie PZP.
2. Integralną część umowy stanowi oferta Wykonawcy wraz z załącznikami, w zakresie jakim odnosi się do przedmiotu niniejszej umowy.
3. Wszelkie zmiany niniejszej umowy mogą być dokonane wyłącznie za zgodą obu stron wyrażoną w formie aneksu.
4. Nie wypełnianie warunków umowy przez Wykonawcę, w tym m.in. nieterminowe lub niezgodne z zamówieniem pod względem jakości, asortymentu bądź ilości realizowanie dostaw, a także inne istotne, powtarzające się uchybienia w trakcie realizacji umowy, dają podstawę Zamawiającemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym bez prawa Wykonawcy do naliczania kar umownych. W niniejszej sytuacji ma zastosowanie odpowiednio §6 ust. 2. Uprawnienie, o którym mowa w zdaniu pierwszym niniejszego ustępu przysługuje w terminie 30 dni od dnia zaistnienia okoliczności uzasadniających rozwiązanie niniejszej umowy.
5. Zamawiający może również odstąpić od umowy lub rozwiązać umowę w przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych.
6. W przypadku braku uzyskania dalszej zgody Ministra Zdrowia zgodnie z obowiązującymi przepisami w przypadkach, o których mowa w § 1 ust. 7 lub też jeżeli zwłoka w dostarczeniu dokumentu zgodnie z § 1 ust. 7 przekroczy niż 7 dni, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy ze skutkiem na przyszłość w zakresie dotyczącym tego produktu leczniczego. W takiej sytuacji ma zastosowanie § 6 ust. 2.
7. W przypadku, o którym mowa w ust. 4-6, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
8. Prawo odstąpienia, o którym mowa w ust. 5 i 6, Zamawiający może wykonać w terminie 30 dni od powzięcia informacji o okolicznościach uzasadniających odstąpienie.
9. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie postanowień niniejszej umowy w zakresie, w jakim będzie to spowodowane działaniem siły wyższej.
10. Za siłę wyższą Strony uznają zdarzenie, którego Strony nie mogły przewidzieć, któremu nie mogły zapobiec, ani któremu nie mogą przeciwdziałać, a które uniemożliwia Stronie

wykonanie w części lub w całości jego zobowiązań. Siła wyższa obejmuje w szczególności następujące zdarzenia:

- wojna, działania wojenne, atak terrorystyczny;
 - terroryzm, rewolucja, przewrót wojskowy lub cywilny, wojna domowa;
 - skutki zastosowania amunicji wojskowej, materiałów wybuchowych, skażenie radiologiczne, z wyjątkiem tych, które mogą być spowodowane użyciem ich przez Wykonawcę;
 - klęski żywiołowe, jak huragan, powódź, trzęsienie ziemi, pożar, epidemia;
 - bunty, niepokoje, strajki.
11. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego poinformowania drugiej Strony o wystąpieniu siły wyższej, o której mowa w ust. 10. Zawiadomienie to musi wskazywać na okoliczności stanowiące siłę wyższą, a także skutki wystąpienia siły wyższej w zakresie dotyczącym obowiązków Strony wynikających z niniejszej umowy oraz środki przedsięwzięte przez Stronę celem zminimalizowania skutków działania siły wyższej.
 12. Strona, której dotyczy działanie siły wyższej, jest zobowiązana do wykonywania obowiązków wynikających z niniejszej umowy w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań celem ograniczenia wpływu siły wyższej na realizację obowiązków wynikających z umowy.
 13. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, w tym również danych osobowych i medycznych, uzyskanych w trakcie realizacji niniejszej umowy, w tym również mimowolnie. Obowiązek ten dotyczy także okresu po ustaniu umowy. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za zachowanie tajemnicy przez swoich pracowników, podwykonawców i inne osoby, którymi będzie się posługiwał przy wykonywaniu umowy.
 14. W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie będą miały zastosowanie właściwe przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
 15. Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania niniejszej umowy rozstrzygane będą przez Sąd Powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
 16. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

§ 8

OBOWIĄZEK INFORMACYJNY RODO

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:
 - 1) administratorem danych osobowych Wykonawców lub Zleceniobiorców jest Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica Sp. z o.o., adres: ul. Karola Rychlińskiego 1, 05-091 Ząbki;
 - 2) administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym mogą się Państwo kontaktować w sprawach przetwarzania Państwa danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej: iod@drewnica.pl;
 - 3) administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) RODO, tj. przetwarzanie jest niezbędne w celu wykonania umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą, lub do podjęcia działań na żądanie osoby, której dane dotyczą, przed zawarciem umowy;
 - 4) dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także na rzecz podmiotów, z którymi administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz administratora (np. kancelarią prawną,

- dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem, zleceniobiorcą świadczącym usługę z zakresu ochrony danych osobowych);
- 5) administrator nie zamierza przekazywać Państwu danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej;
 - 6) mają Państwo prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie administratora.
2. Dodatkowo zgodnie z art. 13 ust. 2 RODO informujemy, że:
- 1) Państwa dane osobowe będą przechowywane do momentu upływu okresu przedawnienia wynikającego z ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny;
 - 2) przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do przeniesienia danych oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego;
 - 3) podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do zawarcia umowy. Konsekwencją niepodania danych osobowych będzie brak realizacji umowy;
 - 4) administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o Państwa dane osobowe.

Wykonawca:

Zamawiający:

Załączniki:

- 1) Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy
- 2) Załącznik nr 2 – formularz ofertowy

OŚWIADCZENIE

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na
„Dostawa materiałów medycznych, środków opatrunkowych, środków ochrony indywidualnej, środków dezynfekujących, drobnego sprzętu medycznego oraz artykułów stomatologicznych na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.”
znak sprawy DZP.26.13.2024

Składam oświadczenie z **art. 117 ust. 4 ustawy** z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (podział zadań konsorcjantów), przez nw. wymienionych wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie

zamówienia:	Nazwa / Firma Wykonawcy	Adres (ulica, kod, miejscowość)	KRS/NIP
Wykonawca 1 / Lider:			
Wykonawca 2:			
Wykonawca 3:			
Wykonawca ...:			

1. Oświadczam(amy), że warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Wymagane uprawnienia	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

2. Oświadczam(amy), że warunek dotyczący wykształcenia określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

3. Oświadczam(amy), że warunek dotyczący kwalifikacji zawodowych określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

4. Oświadczam(amy), że warunek dotyczący doświadczenia wykonawcy określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

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

* Wskazać jednostkę redakcyjną SWZ lub innego z dokumentów zamówienia w którym określono (sprecyzowano) dany warunek udziału w postępowaniu.

Formularz cenowy

Pakiet -1

Testy diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapozrobowa nie	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x kol. 7)	VAT	Wartość brutto (kol. 8 + VAT wg kol. 9)	Nazwa handlowa oferowanego
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Rodzaj próbki krwi do badania : świeża krew włośniczkowa; nie wymagające kodowania; z kapilarą do automatycznego zasysania próbki krwi umieszczoną na szczycie paska; kompatybilne z aparatem umożliwiający automatyczny wyrzut paska; kalibrowane do osocza; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania nie większa niż 0,7ul; czas pomiaru do 10 sekund; zakres pomiaru : 20-600mg/dl; max.temperatura przechowywania pasków nie niższa niż 35 *C; zastosowany enzym na paskach : oksydaza glukozy; termin ważności pasków : min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem; możliwość kontroli pasków i kompatybilnych do nich glukometrów na 3 poziomach płynów kontrolnych(prawidłowy, niski, wysoki); certyfikat poświadczający spełnianie normy EN ISO 15197:2015	op	50 pasków	-	Test Paskowy	260		0,00		0,00	
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00		0,00	

Uwagi:

Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia do siedziby Zamawiającego glukometrów i płynów kontrolnych w ilości wg. potrzeb Zamawiającego na własny koszt. Glukometry będą przekazywane nieodpłatnie i wydawane do oddziałów szpitalnych po wprowadzeniu do ewidencji apteki. Zamawiający wymaga przeszkolenia personelu pielęgniarskiego w zakresie obsługi glukometrów i ich walidacji.

Formularz cenowy
Pakiet -2

Testy narkotyczne – do oznaczeń w moczu

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x kol. 7)	VAT	Wartość brutto (kol. 8 + VAT wg kol.9)	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	11. panelowy narkotykowy test moczowy (COC, MET, BZO, MDMA, MTD, OPI, AMP, CLO, MEP, THC, BUP)	szt	1 szt	-	-	1700					
2	1. panelowy narkotykowy test moczowy Fentanyl	szt	25 szt			10					
3	16 panelowy test moczowy (OPI, MDMA, EDDP, BZO, AMP, ABP, K2, FYI, MQL, THC, Alfa-PVP, MES, MET, CAT, MPRD, KRA)	szt	1 szt			5					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU:								0,00		0,00	

Uwagi:

 Podpis i pieczęć Wykonawcy



Formularz cenowy
Pakiet – 3

Środki do mycia i odkażania

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Pojemność	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 5 x kol. 7)	VAT	Wartość brutto (kol. 8 + VAT wg. kol. 9)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Preparat bezbarwny do dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie powłok skórnych po zabiegach np. szwów pozabiegowych, przy cewnikowaniu, przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu (wskazania potwierdzone w CHPL). Bez zawartości jodu i chlorheksydyny. Gotowy do użycia. Zawierający dichlorodonek octenidyny i fenoksyeteranol. Spektrum działania: B-bakterie (łącznie z Chlamydią i Mycoplasma), F- grzyby, pierwotniaki (Trichomonas), drożdżaki, V-wirusy (HIV, HBV, Herpes simplex) w czasie do 1 minuty potwierdzone przez Ministra Zdrowia lub Prezesa URPLWMI/PS. Produkt leczniczy.	szt	opakowanie z atomizerem	250ml	120					
2	Bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w CHPL), do higienicznej dezynfekcji rąk. Preparat gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadciśnienie wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B-bakterie Gram+ (w tym MRSA), F- grzyby (w tym dermatofity, drożdżaki), Tbc, V- wirusy (HIV-1, HBV, rotavirus, adenowirus, Herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15 s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy.	szt	opakowanie z atomizerem	250ml	100					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00		0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy
 Pakiet - 4
 Worki stomijne

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 4 x kol.6)	VAT	Wartość brutto (kol. 7 + VAT wg kol. 8)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Worki stomijne 45 mm, 1-częściowy system, worki zamknięte z filtrem, cieliste, z możliwością przycięcia przylepca w zakresie 10-70mm	op	30 szt	5					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU							0,00	X	0,00

Uwagi:

 Podpis i pieczęć Wykonawcy



Formularz cenowy
Pakiet – 5
Sprzęt Medyczny- 1

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Rozmiar	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 5 x kol. 7)	VAT	Wartość brutto (kol. 8 + VAT wg kol.9)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Filtr oddechowy- elektrostyczny, sterylny, wirusowo-bakteriobójczy; skuteczność filtracji bakteriowej i wirusowej >99,9999%, przezroczysta i pozbawiona ostrych krawędzi obudowa	szt	1 szt	-	10					
2	IGEA.LUZYT.0,9 X 40 nasadka, opakowanie jednostkowe oraz zbiorcze, barwnie oznaczone zgodnie z kodem kolorów ISO 6009	op	100 szt	0,9x40mm	80					
3	IGEA.LUZYT.0,45 X 16 nasadka, opakowanie jednostkowe oraz zbiorcze, barwnie oznaczone zgodnie z kodem kolorów ISO 6009, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie rodzaju ścicia ostro (krótko/długo ścięte)	op	100 szt	0,45x16mm	15					
4	IGEA.LUZYT.0,8 X 40 nasadka, opakowanie jednostkowe oraz zbiorcze, barwnie oznaczone zgodnie z kodem kolorów ISO 6009	op	100 szt	0,8x40mm	140					
5	IGEA.LUZYT.0,5 X 25 nasadka, opakowanie jednostkowe oraz zbiorcze, barwnie oznaczone zgodnie z kodem kolorów ISO 6009	op	100 szt	0,5x25mm	6					
6	IGEA.LUZYT.1,2 X 40 nasadka, opakowanie jednostkowe oraz zbiorcze, barwnie oznaczone zgodnie z kodem kolorów ISO 6009	op	100 szt	1,2x40mm	60					
7	igły do penów – nasadka biała lub kolorowa, opakowanie jednostkowe barwnie oznaczone, nie zawiera lateksu i ftalanów, sterylizowane EO lub radiacyjnie	op	100 szt	0,30x 8mm	50					
8	KORECZEK DO KANIUL LUER LOCK, op. 100 szt	op	100 szt	-	15					
9	PRZYRZĄD DO PRZETACZANIA PŁYNÓW INFUZYJNYCH komora kroplowa wykonana z PVC, ze skrzydełkami , o długości min. 63mm w części przezroczystej, odpowietrznik z samodomkającą się klapką, zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99,999994%, VFE min. 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyty na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenia producenta umieszczone trwale na zaciskaczu (widoczne, łatwe do odczytania), dodatkowe oznaczenia producenta na komorze i na skrzydełkach dociskowych, na opakowaniu informacja o wielkości filtra, poprawności procesu sterylizacji, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieskim kodem, sterylny	szt	1 szt	-	6500					
10	STRZYKAWKA JANETTE 100 ml, trzyczęściowa z końcówką do cewników, wykonana z nietoksycznego, apirogennego, trwałego przezroczystego materiału, z czarną, czytelną i niezmywalną skalą co 2ml, część gumowa podwójnie uszczelniona, bez lateksu; wyposażona w łącznik redukcyjny Luer, sterylna, każda sztuka pakowana pojedynczo.	szt	1 szt	100 ml	100					
11	STRZYKAWKA I.U. 2 ml dwuczęściowa ze skalą rozszerzoną do 3 ml, jutowa, mleczny lub kolorystycznie barwiony tłok nieposiadający lateksu i silikonu, przezroczysty cylinder z polipropylenu, tłok z polietylenu bez przewleżeń na całej długości, czarna, czytelna, niezmywalna, dwustronna skala co 0,1ml, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem w postaci podwójnej krywy, nazwa producenta na strzykawkę, kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, nr serii i data ważności na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie jednostkowe papier-folia, 100 szt	op	100 szt	2 ml	150					

12	STRZYKAWKA J.U. 5 ml dwuczściowa ze skalą rozszerzoną do 6 ml, jabolwa, mleczny lub kolorystycznie barwiony tłok nieposiadający lateksu i silikonu, przezroczysty cylinder z poliopropylenu, tłok z polietylenu bez przewężeń na całej długości, czarna, czytelna, niezmywalna, dwustronna skala co 0,2ml, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem w postaci podwójnej kryzy, nazwa producenta na strzykawce, kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, nr serii i data ważności na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie jednostkowe papier-folia, 100 szt	op	100 szt	5 ml	40				
13	STRZYKAWKA J.U. 10 ml dwuczściowa ze skalą rozszerzoną do 12 ml, jabolwa, mleczny lub kolorystycznie barwiony tłok nieposiadający lateksu i silikonu, przezroczysty cylinder z poliopropylenu, tłok z polietylenu bez przewężeń na całej długości, czarna, czytelna, niezmywalna, dwustronna skala co 0,5ml, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem w postaci podwójnej kryzy, nazwa producenta na strzykawce, kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, nr serii i data ważności na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie jednostkowe papier-folia, 100 szt	op	100 szt	10 ml	30				
14	STRZYKAWKA J.U. 20 ml dwuczściowa ze skalą rozszerzoną do 24 ml, jabolwa, mleczny lub kolorystycznie barwiony tłok nieposiadający lateksu i silikonu, przezroczysty cylinder z poliopropylenu, tłok z polietylenu bez przewężeń na całej długości, czarna, czytelna, niezmywalna, dwustronna skala co 1,0ml, zabezpieczenie tłoka przed wypadnięciem w postaci podwójnej kryzy, nazwa producenta na strzykawce, kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, nr serii i data ważności na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie jednostkowe papier-folia, 50 szt	op	50 szt	20 ml	40				
15	KANIULA DOZYLNA bezpieczna do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z poliuretanu, wyposażona w pasywne, automatycznie zamykające się zabezpieczenie ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w postaci metalowego zatrzaśku, chroniące przed przypadkowym zakłuciem, cienkościenna zapewniająca duży przepływ, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym okrągłym korezkiem, posiadająca zatyczkę z filtrem hydrofobowym, zabezpieczającym przed wypłynięciem krwi w momencie wkucia, optymalne położenie skrzydełek mocujących (port górny umieszczony centralnie nad skrzydełkami, nie wystający poza ich obręb, w celu zapewnienia stabilizacji podczas wkucia), końcówka lock, posiadająca min. 4 paski kontrastujące w promieniach rtg, przepływ podany na opakowaniu, na kaniuli wytoczona nazwa producenta (w celu zapewnienia możliwości identyfikacji po wyjęciu z opakowania), skrzydełka i port boczny kodowane kolorem, zgodnie z ISO, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nie zawiera PCV, DEHP, (wymagane badania laboratoryjne lub kliniczne potwierdzające biokompatybilność materiału, z którego wykonane są oferowane kaniule), w rozmiarach G 22 0,9x 25 mm (przepływ 36ml/min)	op	50 szt	22 G(0,9x25mm) NIEBIESKA	50				
16	KANIULA DOZYLNA bezpieczna do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z poliuretanu, wyposażona w pasywne, automatycznie zamykające się zabezpieczenie ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w postaci metalowego zatrzaśku, chroniące przed przypadkowym zakłuciem, cienkościenna zapewniająca duży przepływ, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym okrągłym korezkiem, posiadająca zatyczkę z filtrem hydrofobowym, zabezpieczającym przed wypłynięciem krwi w momencie wkucia, optymalne położenie skrzydełek mocujących (port górny umieszczony centralnie nad skrzydełkami, nie wystający poza ich obręb, w celu zapewnienia stabilizacji podczas wkucia), końcówka lock, posiadająca min. 4 paski kontrastujące w promieniach rtg, przepływ podany na opakowaniu, na kaniuli wytoczona nazwa producenta (w celu zapewnienia możliwości identyfikacji po wyjęciu z opakowania), skrzydełka i port boczny kodowane kolorem, zgodnie z ISO, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nie zawiera PCV, DEHP, (wymagane badania laboratoryjne lub kliniczne potwierdzające biokompatybilność materiału, z którego wykonane są oferowane kaniule), w rozmiarach G 20 1,1x33 mm (przepływ 61ml/min)	op	50 szt	20G(1,1x33mm) RÓŻOWA	60				

17	op	50 szt	18G(1,3x33mm) ZIELONA	15						KANIULA DOŻYLNA bezpieczna do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z poliuretanu, wyposażona w pasywny, automatycznie zamykające się zabezpieczenie ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w postaci metalowego zatrzasku, chroniące przed przypadkowym zakłuciem, cienkościenna zapewniająca duży przepływ, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym okrągłym koreckiem, posiadająca zatyczkę z filtrem hydrofobowym, zabezpieczającym orzed wypłynięciem krwi w momencie wkłucia, optymalne położenie skrzydełek mocujących (port górny umieszczony centralnie nad skrzydełkami, nie wystający poza ich obręb, w celu zapewnienia stabilizacji podczas wkłucia), końcówka lock, posiadająca min. 4 paski kontrastujące w promieniach rtg, przepływ podany na opakowaniu, na kaniuli wytoczona nazwa producenta (w celu zapewnienia możliwości identyfikacji po wyjęciu z opakowania), skrzydełka i port boczny kodowane kolorem, zgodnie z ISO, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nie zawiera PCV, DEHP, (wymagane badania laboratoryjne lub kliniczne potwierdzające biokompatybilność materiału, z którego wykonane są oferowane kaniule), w rozmiarach G 18 1,3x33 mm (przepływ 103ml/min)
18	op	50 szt	24G ŻÓŁTA	10						KANIULA DOŻYLNA bezpieczna do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z poliuretanu, wyposażona w pasywny, automatycznie zamykające się zabezpieczenie ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w postaci metalowego zatrzasku, chroniące przed przypadkowym zakłuciem, cienkościenna zapewniająca duży przepływ, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym okrągłym koreckiem, posiadająca zatyczkę z filtrem hydrofobowym, zabezpieczającym orzed wypłynięciem krwi w momencie wkłucia, optymalne położenie skrzydełek mocujących (port górny umieszczony centralnie nad skrzydełkami, nie wystający poza ich obręb, w celu zapewnienia stabilizacji podczas wkłucia), końcówka lock, posiadająca min. 4 paski kontrastujące w promieniach rtg, przepływ podany na opakowaniu, na kaniuli wytoczona nazwa producenta (w celu zapewnienia możliwości identyfikacji po wyjęciu z opakowania), skrzydełka i port boczny kodowane kolorem, zgodnie z ISO, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nie zawiera PCV, DEHP, (wymagane badania laboratoryjne lub kliniczne potwierdzające biokompatybilność materiału, z którego wykonane są oferowane kaniule), w rozmiarach G 24 0,7x19mm (przepływ 22ml/min)
19	szt	1 szt	-	40						CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS dla dorosłych, o jakości medycznej, jalowy, końcówka donosowa wykonana z miękkiego plastykatu, przewód tlenowy nie zaburujący się o długości min. 200 cm
20	szt	1 szt	CH/FG 14	5						CEWNIK DO ODSYSANIA GÓRNYCH DRÓG ODDECHOWYCH, jalowy, wykonane z PCV, naprzeciwiegle/naprzemianiegle CH /FG 14
21	szt	1 szt	CH/FG 16	5						CEWNIK DO ODSYSANIA GÓRNYCH DRÓG ODDECHOWYCH, jalowy, wykonane z PCV, powierzchnia zmrózona, jeden otwór centralny i dwa otwory boczne
22	szt	1 szt	CH/FG 18	40						CEWNIK DO ODSYSANIA GÓRNYCH DRÓG ODDECHOWYCH, jalowy, wykonane z PCV, naprzeciwiegle/naprzemianiegle CH /FG 18
23	szt	1 szt	CH/FG 20	15						CEWNIK DO ODSYSANIA GÓRNYCH DRÓG ODDECHOWYCH, jalowy, wykonane z PCV, powierzchnia zmrózona, jeden otwór centralny i dwa otwory boczne
24	szt	1 szt	CH 14	10						CEWNIK FOLEY SILIKONOWANY, lateksowa zastawka, możliwość napełnienia strzykawką Luer, folia ,pojemnik balonika min. 10 ml, długość min. 40 cm, CH 14
25	szt	1 szt	CH 16	80						CEWNIK FOLEY SILIKONOWANY, lateksowa lub plastikowa zastawka, możliwość napełnienia strzykawką Luer, jalowy, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek papierowy, pojemnik balonika min. 10 ml, długość min. 40 cm, CH 16



26	CEWNIK FOLEY SILIKONOWANY, lateksowa lub plastikowa zastawka, możliwość napełniania strzykawką Luer, jałowy, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek papier-folia ,pojemnik balonika min. 10 ml, długość min. 40 cm. CH 18	szt	1 szt	CH 18	40				
27	CEWNIK FOLEY SILIKONOWANY, lateksowa lub plastikowa zastawka, możliwość napełniania strzykawką Luer, jałowy, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek papier-folia ,pojemnik balonika min. 10 ml, długość min. 40 cm. CH 20	szt	1 szt	CH 20	20				
28	CEWNIK NELATON wykonany z PCW o jakości medycznej, powierzchnia zmrożona, kolor konektora oznaczający kod średnicy cewnika, na opakowaniu nadrukowane napisy w języku polskim, opakowanie foliowe, sterylizowane EO, długość 400 mm, CH 16	szt	1 szt	CH 16	70				
29	CEWNIK NELATON wykonany z PCW o jakości medycznej, powierzchnia zmrożona, kolor konektora oznaczający kod średnicy cewnika, na opakowaniu nadrukowane napisy w języku polskim, opakowanie foliowe, sterylizowane EO, długość 400 mm, CH 18	szt	1 szt	CH 18	60				
30	Maska kraniowa, jednorazowego użytku, wykonana z medycznego silikonu, przezroczysta, delikatny mankiet, anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie, barwny kod rozmiarów, rozmiar, zakres wagi i objętość mankiету oznaczone na tubusie, bez lateksu, Italianów, uniwersalny łącznik 15 mm, dla pacjentów o masie ciała 30-50 kg	szt	1 szt	30-50 kg	10				
31	Maska kraniowa, jednorazowego użytku, wykonana z medycznego silikonu, przezroczysta, delikatny mankiet, anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie, barwny kod rozmiarów, rozmiar, zakres wagi i objętość mankiету oznaczone na tubusie, bez lateksu, Italianów, uniwersalny łącznik 15 mm, dla pacjentów o masie ciała 50-70 kg	szt	1 szt	50-70 kg	10				
32	Maska kraniowa, jednorazowego użytku, wykonana z medycznego silikonu, przezroczysta, delikatny mankiet, anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie, barwny kod rozmiarów, rozmiar, zakres wagi i objętość mankiету oznaczone na tubusie, bez lateksu, Italianów, uniwersalny łącznik 15 mm, dla pacjentów o masie ciała 70-100 kg	szt	1 szt	70-100 kg	10				
33	PROWADNICA JEDNORAZOWA DO RUREK INTUBACYJNYCH, ŚREDNICA 4 MM	szt	1 szt	Id 4mm/340 mm	10				
34	MASKA DO TLENIU i.u. z drenem dla dorosłych, wykonana z medycznego PCV, posiada regulowany klips na nos, mocowanie z tyłu głowy za pomocą elastycznej gumki, długość drenu min. 200cm, opakowanie foliowe, sterylne	szt	1 szt	-	70				
35	MASKA do podawania tlenu z nebulizatorem, wykonana z medycznego PCV, pojemność nebulizatora 6ml, posiada regulowany klips na nos, mocowanie z tyłu głowy za pomocą elastycznej gumki, z drenem min. 200 cm, opakowanie foliowe, sterylne	szt	1 szt	-	30				
36	RURKA INTUBACYJNA Z MANKIETEM NISKOCISNIENIOWYM, silikonowana, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku rozm.7	szt	1 szt	Rozm.7	6				
37	RURKA INTUBACYJNA Z MANKIETEM NISKOCISNIENIOWYM, silikonowana, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku rozm.7.5	szt	1 szt	Rozm.7,5	6				
38	RURKA INTUBACYJNA Z MANKIETEM NISKOCISNIENIOWYM, silikonowana, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku rozm.8	szt	1 szt	Rozm.8	10				
39	RURKA INTUBACYJNA Z MANKIETEM NISKOCISNIENIOWYM, silikonowana, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku rozm.8.5	szt	1 szt	Rozm.8,5	10				
40	RURKA INTUBACYJNA Z MANKIETEM NISKOCISNIENIOWYM, silikonowana, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku rozm.9	szt	1 szt	Rozm.9	6				
41	RURKA INTUBACYJNA Z MANKIETEM NISKOCISNIENIOWYM, silikonowana, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku rozm.9.5	szt	1 szt	Rozm.9,5	6				
42	RURKA USTNO-GARDŁOWA (Guedel) wykonana z medycznego PCV, barwny kod wkładek ,gładko zaokrąglone krawędzie, blokada przeciw zagryzieniu, jałowa, jednorazowego użytku, rozm. 90 mm	szt	1 szt	90 mm	15				
43	RURKA USTNO-GARDŁOWA (Guedel) wykonana z medycznego PCV, barwny kod wkładek ,gładko zaokrąglone krawędzie, blokada przeciw zagryzieniu, jałowa, jednorazowego użytku, rozm. 100mm -110 mm	szt	1 szt	100-110 mm	15				

44	STAZA - OPASKA UCISKOWA automatyczna	szt	1 szt	-	30				
45	STAZA - OPASKA UCISKOWA GUMOWA, jednorazowego użytku, bezlatałkowa, opakowanie 25 szt./op.	op	25 szt	-	50				
46	Sterylny, gotowy do użycia żel o zmniejszonej gęstości, służący do irygacji, czyszczenia i nawilżania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych, usuwania włóknistych płaszczy i biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki, bezzapachowy, niewykazujący działania dezynfekcyjnego, zawierający polihexamidynę i betaine. Bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopovidon, chlorowodorek oktenidyny. Wyrob medyczny klasy III. Opakowanie 30 ml.	op.	30 ml	-	10				
47	WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU ZE SPUSTEM, z zaworem typu T, pojemność 2000ml, z podziałką co 100ml, dren zakończony łącznikiem szkodkowym i zastawką antyrefluksyjną uniemożliwiającej cofnięcie się moczu z worka do cewnika, tylna biała ściana ułatwiająca kontrolę wypełnienia worka	szt	1 szt	2 L - dren 90 cm	170				
48	ZGŁĘBNIK ŻOŁĄDKOWY J. U., STERYLIZOWANE, CH 18 / min. 1000 MM, wykonany z PCV, powierzchnia zmróżona, końcówka zamknięta, cztery otwory boczne, konektor zgiębnika zatyczką	szt	1 szt	CH 18/ 1000 mm	30				
49	Szpatułka laryngologiczna drewniana, niesterylna	op	100 szt	-	25				
50	PINKETA MEDYCZNA sterylna, 13 cm-19 cm	szt	1 szt	rozrm. 13 cm-19 cm	30				
51	OSTRZA CHIRURGICZNE NR 24, JAŁOWE, POJEDYNCZO PAKOWANE	szt	1 szt	nr. 24	100				
52	RĘKAWICE PUDROWANE LATEKSOWE CHIRURGICZNE JAŁOWE ROZMIAR 8	op	1 para	Rozm. 8	80				
53	Przedłużacz do podawania tlenu, sterylny	szt	1 szt	Rozm. 210 cm	10				
54	BEZPIECZNA IGŁA DO INIEKCJI ZE ZINTEGROWANĄ OSŁONKĄ, KTÓRA SKUTECZNIE I NIEODWRACALNIE ZAMYKA SIĘ NA IGŁĘ PO UŻYCIU. MOŻLIWOŚĆ OBSŁUGI JEDNĄ RĘKĄ;	op	50 szt	21 G (0,8x 38-40 mm)	10				
55	BEZPIECZA IGŁA DO INIEKCJI ZE ZINTEGROWANĄ OSŁONKĄ, KTÓRA SKUTECZNIE I NIEODWRACALNIE ZAMYKA SIĘ NA IGŁĘ PO UŻYCIU. MOŻLIWOŚĆ OBSŁUGI JEDNĄ RĘKĄ;	op	50 szt	20 G (0,9x38-40mm)	15				
56	ZAMKNIĘTY SYSTEM DOSTĘPU NACZYNIOWEGO W TECHNOLOGII PODZIELNEJ MEMBRANY SILIKONOWEJ Z KONCÓWKĄ LUER, PRZEZROCYSTY, PRZEPLYW POWYŻEJ 33 L/H	szt	1 szt	-	10				
57	Lancety bezpieczne, sterylne, jednorazowego użytku. Aktywacja nakłuwacza za pomocą przycisku. Rozmiary : 21G (głębokość nakłucia 1,8 mm, 2,4 mm w zależności od potrzeb Zamawiającego). Op.200 szt	op.	200 szt.		70				
58	Strzykawka do pomp infuzyjnych, 20 ml, do pompy Ascor (wpisana do menu pompy typu Terumo, Braun, Polfa Lublin, Nipro, BD, Plastikpak, Bogmark)	szt	1 szt		20				
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU									0,00
									0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy
Pakiet – 6
Środki opatrunkowe -1

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Rozmiar	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 5 x kol. 7)	VAT	Wartość brutto (kol. 8 + VAT wg kol.9)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	GAZA NIEJAŁOWA 17-NITKOWA	op	1 op	100m x 90cm	2					
2	KOMPRESY GAZOWE 8-WARSTW Z GAZY 13-NITKOWEJ NIEJAŁOWE BAWELNIANE	op	100 szt	5cmx5cm	10					
3	KOMPRESY 8-WARSTW Z GAZY 17-NITKOWEJ NIEJAŁOWE	op	100 szt	7,5cmx7,5cm	820					
4	KOMPRESY GAZOWE 12-WARSTW Z GAZY 17-NITKOWEJ JAŁOWE, Klasa II a reguła 7, sterylizowany parą wodną	op	3 szt	5cmx5cm	6000					
5	KOMPRESY GAZOWE 12-WARSTW Z GAZY 17-NITKOWEJ JAŁOWE, wyrób klasy II a reguła 7, sterylizowany parą wodną	op	3 szt	7,5cmx7,5cm	2400					
6	KOMPRESY GAZOWE 12-WARSTW Z GAZY 17-NITKOWEJ JAŁOWE, wyrób klasy II a reguła 7, sterylizowany parą wodną	op	3 szt	10cmx10cm	2400					
7	KOMPRESY Z GAZY 17-NITKOWEJ JAŁOWE, wyrób klasy II a reguła 7, sterylizowany parą wodną	op	1 szt	1m2	800					
8	OPASKA DZIANA PODTRZYMUJĄCA	szt	1 szt	4mx10cm	1450					
9	OPASKA DZIANA PODTRZYMUJĄCA	szt	1 szt	4mx15cm	350					
10	OPASKA ELASTYCZNA	szt	1 szt	4mx10cm	75					
11	SIATKA OPATRUNKOWA ROZMIAR(DŁOŃ,STOPA), 10 m, w stanie rozciągniętym 25 m	szt	1 szt	10 m	50					
12	SIATKA OPATRUNKOWA ROZMIAR(GŁOWA,UDO), 10 m, w stanie rozciągniętym 25 m	szt	1 szt	10 m	20					
13	WATA OPATRUNKOWA BAWELNIANO-WISKOZOWA	op	500 g	-	10					
14	WATA CELULOZOWA HIGIENICZNA	op	5 kg	60cmx40cm	70					
15	CHUSTA TRÓJKĄTNA	szt	1 szt	-	15					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00		0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy


Pakiet – 7

Środki opatrunkowe – 2

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Rozmiar	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol.5 x kol.7)	VAT	Wartość brutto (kol.8 + VAT wg kol.9)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	PLASTER HIPOALERGICZNY WŁÓKNINOWY ROZCIĄGLIWY	szt	1 szt	15cmx10m	30					
2	OPATRUNEK HIPOALERGICZNY DO MOCOWANIA KANIUL, WŁÓKNINOWY, JAŁOWY, STERYLIZACJA RADIACYJNA	op	50 szt	76mmx51mm	170					
3	PLASTER OPATRUNKOWY NA TKANINIE Z KLEJEM AKRYLOWYM	op	1 szt	1mx6cm	120					
4	PRZYLEPIEC CHIRURGICZNY, HIPOALERGICZNY, Z PRZEZROCZYSTEJ FOLII POLIETYLENOWEJ, Z MAKROPERFORACJĄ NA CAŁEJ POWIERZCHNI, UMOŻLIWIAJĄCĄ DZIELENIE BEZ NOŻYCEK WZDŁUŻ I W POPRZEK, ELASTYCZNY, Z WODOODPORNYM KLEJEM AKRYLOWYM, BEZ LATEKSU, KAUCZUKU I TLENKU CYNKU, O WYSOKIEJ PRZYLEPNOŚCI W MOMENCIE APLIKACJI	szt	12 szt	9,14mx25mm	70					
5	PLASTER UNIWERSALNY NA WŁÓKNINIE	szt	12 szt	9,14mx25mm	80					
6	PLASTER UNIWERSALNY NA TKANINIE JEDWABNEJ	szt	12 szt	2,5cmx5m	10					
7	ŻEL STERYLNY DO CEWNIKOWANIA I INTUBACJI W STRZYKAWCE 6ML, ZAWIERAJĄCY ŚRODEK ZNIECZUJĄCY I ANTYBAKTERYJNY, OTŁUSZCZONY, BEZBARWNY, STERYLIZACJA RADIACYJNA.	szt	op.6ml		80					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00	X	0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy



Formularz cenowy
Pakiet – 8
Gaziki do dezynfekcji

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Rozmiar	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 5 x kol.7)	VAT	Wartość brutto (kol. 8+ VAT wg kol.9)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókny o gramaturze 70g/m ² , jeden gazik nasączony 70% alkoholem izopropylowym oraz 0,5% chlorheksydyną, a obok niego gazik suchy, rozmiar złożonego gazika 4 X 4,5 cm, a rozłożonego 12 x 12,5 cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki o wymiarach 7 x 7 cm, 50 szt. zestawów nasączonych + nienasączonych w opakowaniu zbiorczym-kartoniku.	op	50 zestawów	Wymiar 12-12,5cm	550					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00	X	0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy
Pakiet – 9

Plastry zastępujące nici chirurgiczne

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Rozmiar	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol.5 x kol. 7)	VAT	Wartość brutto (kol.8 + VAT wg kol. 9)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Plastry zastępujące nici chirurgiczne, wzmocnione za pomocą nitki sztucznego jedwabiu	OP	koperta a 3 szt	6mmx75mm	50					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00	X	0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy

Pakiet – 10

Środki opatrunkowe specjalistyczne

Lp.	Nazwa towaru	JM	Rozmiar	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 4 x kol. 6)	VAT	Wartość brutto (kol. 7 + VAT wg kol. 8)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Opatrunek hydrofilny o właściwościach niszczących biofilm bakteryjny i bakteriofagowy. Zbudowany z dwóch warstw wykonanych z nietkanych włókien (karboksymetyloceluloza sodowa) z jonami srebra, o działaniu spotęgowanym dodatkowymi substancjami EDTA i BEC, o wysokich właściwościach chłonnych, wzmocniony przeszciami.	SZT	10 x 10 cm	40					
2	Opatrunek hydrofilny o właściwościach niszczących biofilm bakteryjny i bakteriofagowy. Zbudowany z dwóch warstw wykonanych z nietkanych włókien (karboksymetyloceluloza sodowa) z jonami srebra, o działaniu spotęgowanym dodatkowymi substancjami EDTA i BEC, o wysokich właściwościach chłonnych, wzmocniony przeszciami.	SZT	15 x 15 cm	30					
3	Przeciwbakteryjny, przyklepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrofiliów (karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą.	SZT	12,5x 12,5 cm	10					
4	Przeciwbakteryjny, przyklepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrofiliów (karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą.	SZT	17,5 x 17,5 cm	10					
5	Przyklepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrofiliów(karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą.	SZT	12,5x 12,5 cm	10					
6	Przyklepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrofiliów(karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą.	SZT	17,5x17,5 cm	10					

Formularz cenowy
Pakiet – 11
Pieluchomajtki

Lp.	Nazwa towaru	JM	Zawartość opakowania	Rozmiar	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 5 x kol. 7)	VAT	Wartość brutto (kol.8 + VAT wg kol.9)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Pieluchomajtki jednorazowe dla dorosłych na dzień, w pełni oddychające (na całej powierzchni, w części centralnej i bocznej), przynajmniej jeden ściągacz taliowy dający możliwość dobrego dopasowania produktu, podwójne przylepco-rzepy dające możliwość wielokrotnego zapięcia i odpięcia pieluchy bez zniszczenia, wskaźnik poziomu wilgotności w postaci co najmniej jednego paska nie rozmywającego się i nie zanikającego pod wpływem moczu, zmieniającego kolor podczas napełniania się produktem, falbanki zapobiegające wyciekom, skierowane na zewnątrz lub do wewnątrz, specjalny system szybkiego wchlania oraz system neutralizujący nieprzyjemny zapach. Chłonność minimalna 2400g według ISO 11948-1	OP	30 szt	Rozmiar M (75-110 cm)	320					
2	Pieluchomajtki jednorazowe dla dorosłych na dzień, w pełni oddychające (na całej powierzchni, w części centralnej i bocznej), przynajmniej jeden ściągacz taliowy dający możliwość dobrego dopasowania produktu, podwójne przylepco-rzepy dające możliwość wielokrotnego zapięcia i odpięcia pieluchy bez zniszczenia, wskaźnik poziomu wilgotności w postaci co najmniej jednego paska nie rozmywającego się i nie zanikającego pod wpływem moczu zmieniającego kolor podczas napełniania się produktem, falbanki zapobiegające wyciekom, skierowane na zewnątrz lub do wewnątrz, specjalny system szybkiego wchlania oraz system neutralizujący nieprzyjemny zapach. Chłonność minimalna 2750g według ISO 11948-1	OP	30 szt	Rozmiar L (100-150 cm)	620					
3	Pieluchomajtki jednorazowe dla dorosłych na dzień, w pełni oddychające (na całej powierzchni, w części centralnej i bocznej), przynajmniej jeden ściągacz taliowy dający możliwość dobrego dopasowania produktu, podwójne przylepco-rzepy dające możliwość wielokrotnego zapięcia i odpięcia pieluchy bez zniszczenia, wskaźnik poziomu wilgotności w postaci co najmniej jednego paska nie rozmywającego się i nie zanikającego pod wpływem moczu zmieniającego kolor podczas napełniania się produktem, falbanki zapobiegające wyciekom, skierowane na zewnątrz lub do wewnątrz, specjalny system szybkiego wchlania oraz system neutralizujący nieprzyjemny zapach. Chłonność minimalna 2750g według ISO 11948-1.	OP	30 szt	Rozmiar XL (130-170 cm)	350					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00	<input checked="" type="checkbox"/>	0,00

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Nr postępowania: DZP.26.13.2024

Formularz cenowy

Pakiet – 12

Torebki recepturowe apteczne

Lp.	Nazwa towaru	JM	Zawartość opakowania	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 4 x kol. 6)	VAT	Wartość brutto (kol. 7 + VAT wg kol. 8)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Torebka papierowa płaska, biała, recepturowa, długa: 12 cm x 19 cm	op	100 szt	15					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU							0,00		0,00

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy
Pakiet – 13
Pomocnicze artykuły medyczne 1

Lp.	Nazwa towaru	JM / Zawartość opakowań ^a	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 3 x kol.5)	VAT	Wartość brutto (kol. 6 + VAT wg kol. 7)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8
1	Pojemnik na ostre odpady medyczne. Służy do bezpiecznego przetrzymywania odpadów medycznych w tym: igieł, skrzyżkawk, ostrych narzędzi medycznych. Pojemnik umożliwia bezdotykowe pozbycie się odpadów poprzez szeroki otwór wrzutowy. Pojemnik jest wyposażony w wieczko zabezpieczające otwór pojemnika. Pojemnik jest odporny na uderzenia oraz na przebicie ścianki. Oznakowany: "Uwaga! Materiał zakaźny". Materiał: polipropylen, kolor: czerwony, kształt: okrągły, pojemność: 0,7 l.	SZT	150					
2	Pojemnik na ostre odpady medyczne. Służy do bezpiecznego przetrzymywania odpadów medycznych w tym: igieł, skrzyżkawk, ostrych narzędzi medycznych. Pojemnik umożliwia bezdotykowe pozbycie się odpadów poprzez szeroki otwór wrzutowy. Pojemnik jest wyposażony w wieczko zabezpieczające otwór pojemnika. Pojemnik jest odporny na uderzenia oraz na przebicie ścianki. Oznakowany: "Uwaga! Materiał zakaźny". Materiał: polipropylen, kolor: czerwony, kształt: okrągły, pojemność: 2,0 l.	SZT	900					
3	Pojemnik na ostre odpady medyczne. Służy do bezpiecznego przetrzymywania odpadów medycznych w tym: igieł, skrzyżkawk, ostrych narzędzi medycznych. Pojemnik umożliwia bezdotykowe pozbycie się odpadów poprzez szeroki otwór wrzutowy. Pojemnik jest wyposażony w wieczko zabezpieczające otwór pojemnika. Pojemnik jest odporny na uderzenia oraz na przebicie ścianki. Oznakowany: "Uwaga! Materiał zakaźny". Materiał: polipropylen, kolor: czerwony, kształt: okrągły, pojemność: 5,0 l.	SZT	30					
4	Pojemnik na ostre odpady medyczne. Służy do bezpiecznego przetrzymywania odpadów medycznych w tym: igieł, skrzyżkawk, ostrych narzędzi medycznych. Pojemnik umożliwia bezdotykowe pozbycie się odpadów poprzez szeroki otwór wrzutowy. Pojemnik jest wyposażony w wieczko zabezpieczające otwór pojemnika. Pojemnik jest odporny na uderzenia oraz na przebicie ścianki. Oznakowany: "Uwaga! Materiał zakaźny". Materiał: polipropylen, kolor: czerwony, kształt: owalny, pojemność: 0,7 l.	SZT	180					
5	Kieliszki do leków, szklane o pojemności 30 ml, posiadające skalę służącą do dawkowania modyfikamentów. Tolerancja pomiarowa 1 ml.	SZT	450					
6	Basen sanitarny dla dorosłych z polipropylenu. Pozwala na zainstalowanie potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej lub pół siedzącej. Basen sanitarny można sterylizować w atmosferze suchego powietrza oraz w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej. Basen sanitarny można również myć i dezynfekować powstecznie używanymi do tego celu środkami.	SZT	10					
7	Kaczka męska z rączką o pojemności 1000 ml, pozwala na szybkie i dyskretne zainstalowanie potrzeb fizjologicznych przez pacjenta płci męskiej. Produkt można myć środkami myjącymi, które nie zawierają substancji ściernych; kaczka dezynfekować można klasycznymi środkami przeznaczonymi do tego celu, produkt poddawany może być sterylizacji termicznej w atmosferze suchego powietrza lub w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej; biała kolonistka.	SZT	10					

8	Miska medyczna nerkowata w kształcie nerki pomocna do podtrzymywania materiałów opatrunkowych jednorazowego użytku oraz narzędzi podczas zabiegu. Pojemność: 700 ml.	SZT	10										
9	Pojemnik moczówka jalowa. Pojemnik do jednorazowego użycia, z nakrętką, pakowany pojedynczo. Pojemność pomiarowa 100 ml (skala co 10 ml).	SZT	10										
10	Kieliszki jednorazowe do podawania leków o pojemności 30ml, bezbarwne, niejalowe. Opakowanie zawiera 100 szt kieliszków. Produkt wykonany z polipropylenu wolnego od bisfenolu (BPA). Transparentny materiał z jakiego wykonany jest kieliszek umożliwia wizualną obserwację podawanego leku. Dokładna, łatwa do odczytania skala linearna co 1 ml, cyfrowa co 5 ml. Zaokrąglone brzożki kieliszka zwiększają komfort podczas kontaktu z ustami pacjenta. Ulepszona funkcja chwytania kieliszka dzięki stabilnej górnej krawędzi.	OP=100 SZT	600										
11	Nerka medyczna o długości 28 cm, wykonana z tworzywa (polipropylenu) łatwego w utrzymaniu czystości. Możliwość czyszczenia popularnymi środkami czystości nie zawierającymi substancji ściernych lub w autoklawie. Materiał: polipropylen, kolor: biały, waga: 120 g. Wymiary: dł. 29 cm, szer. 16 cm., wys. 4 cm.	SZT	10										
12	Wieszak do worków na mocz, specjalistyczne umocowanie zapobiega zalamywaniu się drenu, nie blokując go i nie powodując skręcania. Doskonale dopasowuje się do okrągłych i kwadratowych ram łózkowych. Sprawdza się do zawieszania standardowych worków na mocz. Wieszaki są bardzo trwałymi produktami, odpornymi na złamanie i zniszczenia.	SZT	30										
13	Worki rozpuszczalne w gorącej wodzie, które zapewniają najbardziej izolację w przenoszeniu, transporcie oraz dezynfekcji zanieczyszczonej oraz skażonej bielizny i ubrań i redukują do minimum kontakt z zainfekowaną odzieżą. Worki w 100% rozpuszczalne w wodzie, całkowicie biodegradowalne oraz bezpieczne i przyjazne dla środowiska; wykonane z naturalnego surowca: alkoholu poliwinylowy (certyfikowana produkcja ISO 9001:2015), całkowicie wolne od plastiku i mikroplastiku. Parametry : rozmiar worka: 40 cm x 70 cm, wytrzymałość na rozciąganie: 72 / 78 N/sq mm, odporność na rozwaranie: 12 / 12 kg/mm, odporność na nacisk: 290 g, wydajność/plastyczność: 40 sq m/kg, rozpuszczalność: 4:30 s (60°C, woda destylowana), 300 s (70°C, woda destylowana). Pojemność: 80 l	OP=25 SZT	400										
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU											0,00		0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy

Pakiet – 14

Pomocnicze artykuły medyczne 2

Lp.	Nazwa towaru	JM	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol 3 x kol. 5)	VAT	Wartość brutto (kol. 6 + VAT wg kol.7)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8
1	Prześcieradło jednorazowego użytku, niejadalne, wykonane z włókniny polipropylenowej, rozmiar 160 x 210 cm, gramatura min. 20g/m ² .	SZT	100					
2	Posciel jednorazowego użytku, niejadalna, wykonana z włókniny polipropylenowej, komplet to: poszwa na koc w rozmiarze 210 x 160 cm, poszewka na poduszkę w rozmiarze 80 x 70 cm, prześcieradło w rozmiarze 160 x 210 cm; gramatura min. 20g/m ² .	KOMPLET	50					
3	Fartuch medyczny, jednorazowego użytku, niejadalny, długi rękaw wykonany z gumką lub mankietem, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 20g/m ² , zawiązywany na troki w pasie oraz przy szyi, rozmiar uniwersalny.	SZT	200					
4	Fartuch medyczny nieprzemakalny, jednorazowego użytku, niejadalny, długi rękaw wykonany z gumką lub mankietem, wykonany z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu o gramaturze min. 40g/m ² , zawiązywany na troki w pasie oraz przy szyi, rozmiar uniwersalny.	SZT	30					
5	Piżama medyczna, jednorazowego użytku, niejadalna z włókniny SMS (komplet - długie spodnie wykonane w pasie gumką lub wiązane na troki oraz koszula z rozcięciem typu V, krótki rękaw kimono), gramatura min. 30g/m ² . Rozmiar: L, XL, XXL.	KOMPLET	1000					
6	Jednorazowa rękawica myjąca z detergentem myjącym, produkt gotowy do użycia, użycie: do mycia pacjentów. Rozmiar: 17cm x 24,5 +/-1 cm; W opakowaniu 20 szt.	OP=20 SZT	900					
7	Podkład medyczny w roli jednorazowego użytku, dwuwarstwowe celulozowe białe, rozmiar 50cmx50m, gramatura min. 2x20g/m ² , perforowane na odcinki, długość listka 38 cm.	ROLKA	200					
8	Worek na zwłoki z czterema uchwyłami i prostym zamkiem, kolor czarny. Rozmiar: 220 cm x 90 cm. Folia polietylenowa o grubości 0,15-0,16µm. Wytrzymałość folii do 160 kg. W komplecie rękawiczki jednorazowe.	SZT	5					

9	Zel do badań usg, umożliwiający prawidłowy i niezbędny do wykonania badania kontakt głowicy USG ze skórą badanego i prawidłowe przewodnictwo ultradźwięków. Bezbarwny żel do USG świetnie sprawdzi się w gabinetach specjalistycznych. Zapewnia właściwe przewodnictwo ultradźwięków i jest odporny na wysychanie. Zgodny z częstotliwością drgań występujących w różnych aparatach USG, całkowicie wodny roztwór, nie pozostawia zabrudzeń na ubraniach i nie uszkadza głowicy i przetworników, hipoalergiczny i bakteriostatyczny, nie wywołuje podrażnień, nie zawiera aldehydu mrówkowego, nie powoduje odbarwień głowicy. Pojemność: 250ml	SZT	40						
10	Zel do badań ekg, żel o gęstej konsystencji zapewniający dobrą przyczepność i komfort badania. Żel wysoce przewodzący, wielofunkcyjny żel elektrodowy spełniający wszystkie wymagania dla idealnego żelu na bazie soli fizjologicznej, bakteriostatyczny, przezroczysta tubka stawiana na zakrętkę pozwala w łatwy sposób określić ile żelu zostało, ułatwia aplikację i zużycie całej zawartości tubki, zmywalny wodą, nie pozostawia plam, gładka konsystencja, bez drażniących substancji ściernych. Pojemność: 250ml	SZT	25						
11	Pasta ścierna służąca podczas badań eeg. Przewodzący i ścierny preparat do zmniejszenia impedancji skóry pacjenta podczas badań ekg, holtera, wysiłkowych i eeg. Pasta ścierna oczyszcza powierzchnię skóry z martwego naskórka, nawilżając jednocześnie jej wierzchnią warstwę, co zapewnia uzyskanie wysokiej jakości zapisu badań. Pojemność: 160ml	SZT	15						
12	Podkład higieniczny o wymiarach 60x90 cm. Wkład chłonny podkładowy wykonany jest z pulpy celulozowej. Nieprzepuszczalna antypoślizgowa folia na spodzie wyrobu zabezpiecza przed przeciekaniem i przemieszczaniem się podkładu po materacu.	OP=30 SZT	20						
13	Fartuch foliowy jednorazowego użytku o wymiarach 71 cm x 116 cm, niesterylny lekko przezroczysty, wykonany z polietylenu, pakowany pojedynczo. W opakowaniu 100 szt.	OP=100 SZT	20						
14	Medyczna maseczka chirurgiczna, posiadająca gumkę umożliwiającą założenie maski na uszy, zapewnia skuteczną filtrację bakterii BFE>98% typu II, maseczka jednorazowego użytku, wykonana z trójwarstwowej włókniny, kolor: niebieski. Rozmiar wyrobu na płasko, co najmniej: 17,5x9,0cm. W opakowaniu 50 szt.	OP=50 SZT	100						
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU								0,00	0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy
Pakiet – 15
Rękawice diagnostyczne

L.p.	Nazwa towaru	JM	Zwartość opakowania	Zapotrzebowanie (SZT)	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 4 x kol.6)	VAT	Wartość brutto (kol.7 + VAT wg kol.8)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpudrowe. Kształt rękawicy uniwersalnej, mankiet rolowany. Długość rękawicy min 240mm. Grubość na palcu min. 0,10 mm (+/-0,02mm) Grubość na dłoni 0,07mm (+/-0,02mm). Grubość mankietu min 0,05mm. AQL<=1,5. Rękawice wolne od szkodliwych ftalanów (potwierdzone deklaracją producenta). Oznakowane fabrycznie zgodnie z aktualnie obowiązującym prawem. Teksturowane co najmniej na końcach palców. Rękawice niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę, elastyczne, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, powierzchnia rękawic bez zgrubień i pęcherzy. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacja w języku polskim, znak CE. Produkt będący: wyrobem medycznym klasy I oraz środkiem ochrony osobistej kategorii III. Rozmiary: S. Kolor: niebieski.	OP	100 szt	700					
2	Rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpudrowe. Kształt rękawicy uniwersalnej, mankiet rolowany. Długość rękawicy min 240mm. Grubość na palcu min. 0,10 mm (+/-0,02mm) Grubość na dłoni 0,07mm (+/-0,02mm). Grubość mankietu min 0,05mm. AQL<=1,5. Rękawice wolne od szkodliwych ftalanów (potwierdzone deklaracją producenta). Oznakowane fabrycznie zgodnie z aktualnie obowiązującym prawem. Teksturowane co najmniej na końcach palców. Rękawice niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę, elastyczne, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, powierzchnia rękawic bez zgrubień i pęcherzy. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacja w języku polskim, znak CE. Produkt będący: wyrobem medycznym klasy I oraz środkiem ochrony osobistej kategorii III. Rozmiary: M. Kolor: niebieski.	OP	100 szt	2000					
3	Rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpudrowe. Kształt rękawicy uniwersalnej, mankiet rolowany. Długość rękawicy min 240mm. Grubość na palcu min. 0,10 mm (+/-0,02mm) Grubość na dłoni 0,07mm (+/-0,02mm). Grubość mankietu min 0,05mm. AQL<=1,5. Rękawice wolne od szkodliwych ftalanów (potwierdzone deklaracją producenta). Oznakowane fabrycznie zgodnie z aktualnie obowiązującym prawem. Teksturowane co najmniej na końcach palców. Rękawice niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę, elastyczne, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, powierzchnia rękawic bez zgrubień i pęcherzy. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacja w języku polskim, znak CE. Produkt będący: wyrobem medycznym klasy I oraz środkiem ochrony osobistej kategorii III. Rozmiary: L. Kolor: niebieski.	OP	100 szt	1300					

4	<p>Rękawice diagnostyczne z nitrilu, bezpudrowe. Kształt rękawicy uniwersalny, mankiet rolowany. Długość rękawicy min 240mm. Grubość na palcu min. 0,10 mm (+/-0,02mm) Grubość na dłoni 0,07mm (+/-0,02mm). Grubość mankieta min 0,05mm. AQL<=1,5. Rękawice wolne od szkodliwych ftalanów (potwierdzone deklaracją producenta). Oznakowane fabrycznie zgodnie z aktualnie obowiązującym prawem. Teksturowane co najmniej na końcach palców. Rękawice niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę, elastyczne, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, powierzchnia rękawic bez zgrubień i pęcherzy. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacja w języku polskim, znak CE. Produkt będący wyrobem medycznym klasy I oraz środkiem ochrony osobistej kategorii III. Rozmiar: XL. Kolor: niebieski.</p>	OP	100 szt	900			
5	<p>Rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacja w języku polskim, znak CE. Rozmiar: XS. Kolor: naturalnego lateksu.</p>	OP	100 szt	100			
6	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń. Rękawice diagnostyczne, nitylowe, niejałowe, długie, bezpudrowe do procedur o podwyższonym ryzyku, z zewnątrz mikroteksturowane, z dodatkową teksturą na końcach palców, pasujące na prawą i lewą rękę, mankiet równomiernie rolowany. Grubość na palcu min. 0,17 mm +/- 0,02 mm, na dłoni min. 0,12 mm +/- 0,02 mm, długość min. 275 mm +/- 5 mm. AQL=1. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodnie z normami: N 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, 374-4, EN 16523-1, EN 420. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, EN ISO 374-5. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacja w języku polskim, znak CE. Rozmiar: L. Kolor: inny niż niebieski.</p>	OP	100 szt	80			
7	<p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń. Rękawice diagnostyczne, nitylowe, niejałowe, długie, bezpudrowe do procedur o podwyższonym ryzyku, z zewnątrz mikroteksturowane, z dodatkową teksturą na końcach palców, pasujące na prawą i lewą rękę, mankiet równomiernie rolowany. Grubość na palcu min. 0,17 mm +/- 0,02 mm, na dłoni min. 0,12 mm +/- 0,02 mm, długość min. 275 mm +/- 5 mm. AQL=1. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodnie z normami: N 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, 374-4, EN 16523-1, EN 420. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, EN ISO 374-5. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacja w języku polskim, znak CE. Rozmiar: XL. Kolor: inny niż niebieski.</p>	OP	100 szt	20			
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU						0,00	0,00

Uwagi

Informacja o podległości
 państwu – 12
 Informacja o podległości

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz cenowy
Pakiet – 16
Papier do badań

Lp.	Nazwa towaru	JM	Zapotrzebowanie	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 3 x kol.4)	VAT	Wartość brutto (kol. 5 + VAT wg kol. 6)	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego
kol	1	2	3	4	5	6	7	8
1	papier do drukarki defibrylatora BeneHeart D3 50 mm x 20 mb (bez zadruku)	SZT	60					
2	papier dodrukarki defibrylatora Life Pack 15 szer. 106,5 cm x 23 mb. (papier z czerwonym nadrukiem)	SZT	25					
3	papier do autoklawu z drukarką SUN 18 57 mm x 25 mb	SZT	10					
4	papier do autoklawu Vacuklav 31B+ z drukarką Tinget papier termiczny gładki w rozmiarze 57 mm x 20 mb	SZT	10					
5	papier do EKG aparatu Aspel Gold 3 szer. 210 mm x 25 mb	SZT	100					
6	papier EKG do aparatu Farum E600G szer papieru 110 mm x 20 mb	SZT	20					
7	papier EKG Aspel Gold A4 112 mmx25 mb	SZT	10					
8	Papier do videoprintera USG Mitsubishi K-95HG odznacza się wyraźnym zapisem, oraz czytelnym nadrukiem. Papier nie pyli się, dzięki czemu nie zostaną zapchane dysze drukujące oraz nie wystąpią problemy z podajnikiem papieru. Papier się nie zacina, co ułatwia proces drukowania. Odpowiednia gramatura papieru zapewnia właściwą grubość i wytrzymałość. Wymiary papieru USG: 110mm x 18m	SZT	30					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU					0,00		0,00	

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy



Formularz cenowy
Pakiet – 17
Środki dezynfekujące

Lp.	Nazwa towaru	JM	Zapotrzebowanie	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 3 x kol. 4)	VAT	Wartość brutto (kol. 5 + VAT wg kol. 6)	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego
kol	1	2	3	4	5	6	7	8
1	Gotowy do użycia, bezbarwny preparat w płynie przeznaczony do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, sondy USG, monitory, ekrany dotykowe, itp.). Bez zawartości QAV, nadtlenu wodoru oraz aldehydów. Zawierający min. 2 alkohole alifatyczne (max. 30g/100). Możliwość aplikacji w postaci piany. Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro) w czasie do 5 min., możliwość rozszerzenie spektrum o wirus Adeno w dłuższym czasie do 15 min. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie posiada spryskiwacz.	1l	90					
2	Płynny koncentrat myjąco - dezynfekujący przeznaczony do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i oprzyrządowania anestezjologicznego. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Zawierający substancje czynne z trzech różnych grup chemicznych (w tym fenoksypropanol lub fenoksyetanol). Nie zawierający w składzie aldehydów, fenolu, chloru oraz substancji utleniających. Nie wymagający stosowania aktywatora. Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium - potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B (EN 14561), F (Candida albicans) - EN 14562, Tbc - (M.Terrae) - EN 14348, V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5%. Możliwość używania roztworu roboczego do 7 dni (również w warunkach obciążenia surowicą, bez konieczności wcześniejszego czyszczenia narzędzi). Wyrób medyczny kl. IIb	2l	10					
3	Płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający w składzie synergistyczną kombinację QAC, pochodnych alkiloamin, alkoholu alifatycznego oraz związków powierzchniowo czynnych. Bez aldehydów, związków nadtlenujących, chloru, fenolu oraz pochodnych biguanidynowych. Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B (EN 13727), Tbc - EN 14348, F (Candida albicans) - EN 13624, V (Rota, Vaccinia, Adeno, Noro, Polyoma 5V40) w stężeniu do 2%. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Adeno w wyższym stężeniu i dłuższym czasie. Stabilność roztworu roboczego min. 30 dni. Wyrób medyczny kl. IIa.	2l	100					
4	Płynny dwukomponentowy koncentrat do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający składnik bazowy (kwas nadctowy, kwas octowy, nadtlenu wodoru) oraz dodatek modyfikujący (wodorotlenek potasu, inhibitory korozji). Nie wymagający aktywacji pH ok. 6. Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium - potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B - EN 13727, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.terrae, M.avium) - EN 14348, V (Adeno, Polio) - EN 14476, S - (w tym C.difficile) w czasie do 15 min., stężenie 2%. Wyrób medyczny kl. IIa.	160 ml	10					
5	Preparat do dezynfekcji i czyszczenia wiertel stomatologicznych i precyzyjnych narzędzi obrotowych. Zawierający w składzie alkohole i wodorotlenek potasu. Bez zawartości związków amonowych i aldehydów. Nie wymagający spłukiwania narzędzi wodą po przeprowadzonej dezynfekcji. Spektrum działania B - EN 14561, Tbc (M.terrae, M.avium) - EN 14563, F (Candida albicans) - EN 14562, V Polio, Adeno, Noro) - EN 14476 w czasie do 15 minut. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Gotowy do użycia. Bez aktywatora. Wyrób medyczny kl. IIb.	2l	10					
6	Preparat w formie granulatu, na bazie nadszarczanów, przeznaczony do mycia oraz dezynfekcji powierzchni, wyposażenia oraz wyrobów medycznych. Nie zawiera aldehydów, kwasu octowego, nadwęglanu sodu, fenolu, chloru, związków amonowych, pochodnych guanidyny oraz nadtlenu wodoru. Roztwór roboczy bezbarwny, pozostający aktywny do 30 godzin. Możliwość sporządzenia roztworu przy użyciu zimnej wody wodociągowej. Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B-EN 13727, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.Terrae, M. avium - EN 14348) V (Adeno, Noro, Polio) w czasie do 15 min. w stężeniu do 2%. Możliwość rozszerzenia o Spory (w tym C.difficile) w dłuższym czasie. Wyrób medyczny kl. IIa.	40g	10					

7	Preparat w postaci tabletek dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru zawierający dichloroizocyanian sodu oraz kwas adypinowy (do 20%). Spektrum działania: B - EN 13727, F (Candida albicans) - EN 13624, V (Polio, Adeno, Noro) - EN 14476, Tbc (M.terrae, M. avium) - EN 14348 - w stężeniu 1000ppm-15 min, Clostridium Difficile- 10 000ppm-15 min. Preparat przebadany wg normy 14885 - obszar medyczny. Masa tabletki 3,0-3,5g. Opakowanie 300 tabletek. Możliwość użycia w pionie żywieniowym oraz do zalewania płam krwi.	300 tabletek	150				
8	Płynny koncentrat do intensywnego mycia powierzchni podłóg, usuwający pozostałości po środkach dezynfekcyjnych oraz redukujący przywieranie brudu do powierzchni podłóg. Zawiera niejonowe związki powierzchniowo czynne (5-15%) oraz pochodne alkoholowe. Możliwość stosowania do mycia manualnego jak i za pomocą półautomatycznych oraz automatycznych maszyn czyszczących. Stosowany w stężeniach 0,25%-1%.	2L	30				
9	Gotowe do użycia chusteczki z poliestru, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, klawiatury, sondy USG, monitory itp.). Nie zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające min. 2 alkohole alifatyczne (max. 30g/100g). Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro) w czasie do 5 min., możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Adeno w dłuższym czasie (do 15 min). Możliwość użytkowania bez rękawic ochronnych (przebadane dermatologicznie). Wyrób medyczny kl. IIa.	100 szt/opk	260				
10	Koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Na bazie nadtlenuku wodoru. Bez zawartości chloru, aldehydów oraz kwasu nadoctowego. Produkt przeznaczony do codziennego mycia oraz dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Spektrum działania: B (EN 13727), F (Candida albicans) - EN 13624, V HIV , HBV, HCV, Rota) w czasie do 15 minut, Możliwość rozszerzenia spektrum o S (C.difficile) - EN 14347 w dłuższym czasie (do 30 min). Przebadany zgodnie z EN 16615. Możliwość stosowania przy pomocy automatów dozujących.	1L	10				
11	Preparat alkoholowy w płynie do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk . Czas dezynfekcji higienicznej rąk 30s, chirurgicznej do 90 sekund. Na bazie jednego alkoholu - etanolu (83,7g/100g preparatu). Zawierający substancję pielęgnującą skórę (w tym D-panthenol + witamina E). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, czwartorzędowych związków amoniowych, gliceryny. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Polio i Vaccinia). Produkt biobójczy.	1l	50				
12	Preparat alkoholowy w żelu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk . Czas dezynfekcji higienicznej rąk 30 s, chirurgicznej do 90 s. Na bazie jednego alkoholu - etanolu (83,7 g/100g preparatu). Zawierający substancje pielęgnujące skórę (w tym D-panthenol + witamina E). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, czwartorzędowych związków aminowych, gliceryny. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBC, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio i Vaccina). Produkt biobójczy.	1l	250				
13	Preparat w postaci żelu do masażu leczniczego i pielęgnacji pacjenta. Na bazie alkoholu, olejku eukaliptusowego, mentol racemat oraz kamfory racemat. pH neutralne dla skóry. Kosmetyk.	500ml	10				
14	Balsam regeneracyjny do skóry rąk na bazie białego oleju z dodatkiem gliceryny, oliwy z oliwek i panthenolu. Emulsja typu olej w wodzie. Bez zawartości barwników i składników alergizujących. Nie pozostawiający tłustej powłoki. Opakowanie 500ml. Kosmetyk.	500ml	20				
15	Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, inkubatory). Możliwość użycia do głowic USG – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych (min. 3). Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min. Wyrób medyczny kl. IIa.	Pudełk o 200 szt/opk	20				
16	Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, inkubatory). Możliwość użycia do głowic USG – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych (min. 3). Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min. Wyrób medyczny kl. IIa.	Wkład 200 szt/opk	20				

17	Preparat w formie rękawic do jednoczesnego mycia i pielęgnacji ciała pacjentów. Gotowy do użycia. Nie wymagający użycia wody i splukiwania. Bez chlorheksydyny, poliheksanidyny, triclosanu, dimetikonu, mydła i barwników. Zawierający w składzie substancję pielęgnującą (allantoinę). pH neutralne dla skóry. Przebadany dermatologicznie. Wymiar rękawicy 15,5 x 23,5 cm +/- 1 cm. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej. Kosmetyk. Opakowanie 10 szt.	10 szt/op k	1000					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU					0,00	X	0,00	X

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Q



Formularz cenowy
Pakiet – 18
Ustniki 1

L.p.	Nazwa towaru	JM	Zapotrzebowani e	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 3 x kol. 5)	VAT	Wartość brutto (kol. 6 + VAT wg kol. 7)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8
1	Ustniki jednorazowego użytku do alkometru PRODIGY; atest PZH	szt	3500					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU						0,00		0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy



Formularz cenowy
Pakiet – 19
Ustniki 2

L.p.	Nazwa towaru	JM	Zapotrzebowanie	Producent, nazwa, numer katalogowy produktu oferowanego	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 3 x kol. 5)	VAT	Wartość brutto (kol. 6 + VAT wg kol. 7)
kol	1	2	3	4	5	6	7	8
1	Ustniki jednorazowego użytku do alkometu BEAN DA-9000 (słomki); atest PZH	OP=10SZT	10					
2	Ustniki jednorazowego użytku do alkometu Alcotest 6820 Drager Safety; atest PZH	SZT	100					
3	Ustniki jednorazowego użytku do alkometu AlcoQuant 6020 Plus; atest PZH	SZT	100					
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU						0,00	X	0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy



Formularz cenowy

Pakiet – 20

Artykuły stomatologiczne


Lp.	Nazwa towaru	Ilość	Nazwa jednostki miary	Cena jednostkowa netto [zł]	Wartość netto (kol. 2 x kol 4)	Stawka VAT [%]	Wartość brutto (kol. 5 + VAT wg kol. 6)	Oferowany produkt /zamiennik*/
kol	1	2	3	4	5	6	7	8
1	Materiał kompozytowy wypełniający o średniej gęstości, do wypełniania wszystkich klas ubytków w zębach przednich i bocznych. Opakowanie: około 5 g, kolor w odcieniu szklivnym: A1	5	SZT					
2	Materiał kompozytowy wypełniający o średniej gęstości, do wypełniania wszystkich klas ubytków w zębach przednich i bocznych. Opakowanie 5 g, kolor w odcieniu szklivnym: A2	5	SZT					
3	Materiał kompozytowy wypełniający o średniej gęstości, do wypełniania wszystkich klas ubytków w zębach przednich i bocznych. Opakowanie 5 g, kolor w odcieniu szklivnym: A3	5	SZT					
4	Materiał kompozytowy wypełniający o średniej gęstości, do wypełniania wszystkich klas ubytków w zębach przednich i bocznych. Opakowanie 5 g, kolor w odcieniu szklivnym: B1	2	SZT					
5	Materiał kompozytowy wypełniający o średniej gęstości, do wypełniania wszystkich klas ubytków w zębach przednich i bocznych. Opakowanie 5 g, kolor w odcieniu szklivnym: B2	1	SZT					
6	Materiał kompozytowy wypełniający o średniej gęstości, do wypełniania wszystkich klas ubytków w zębach przednich i bocznych. Opakowanie 5 g, kolor w odcieniu szklivnym: D2	3	SZT					
7	Materiał kompozytowy wypełniający o średniej gęstości, do wypełniania wszystkich klas ubytków w zębach przednich i bocznych. Opakowanie 5 g, kolor w odcieniu szklivnym: D3	2	SZT					
8	Materiał kompozytowy wypełniający na bazie żywicy. Wartość wypełniacza nieorganicznego do 78 %, średnia wielkość ziaren 0,6 mikrona. Opakowanie: strzykawka 5 g, kolor w odcieniu zębinowym: A2	2	SZT					
9	Materiał kompozytowy wypełniający na bazie żywicy. Wartość wypełniacza nieorganicznego do 78 %, średnia wielkość ziaren 0,6 mikrona. Opakowanie: strzykawka 5 g, kolor w odcieniu zębinowym: B1	1	SZT					
10	Kompozyt światłoutwardzalny, hybrydowy do wypełniania ubytków zębów przednich. Zastosowanie preparatu: ubytki klasy III, IV, V, ubytki klinowe, licowanie, zamykanie diastem. Opakowanie: strzykawka 2,7 ml preparatu, kolor: standard A2	3	SZT					
11	Kompozyt światłoutwardzalny, hybrydowy do wypełniania ubytków zębów przednich. Zastosowanie preparatu: ubytki klasy III, IV, V, ubytki klinowe, licowanie, zamykanie diastem. Opakowanie: strzykawka 2,7 ml preparatu, kolor: standard A1	3	SZT					
12	Kompozyt światłoutwardzalny, hybrydowy do wypełniania ubytków zębów bocznych. Zastosowanie preparatu: ubytki klasy I-V, ubytki klinowe, licowanie, zamykanie diastem. Opakowanie: strzykawka 2,7 ml preparatu, kolor: P-A1	2	SZT					
13	Kompozyt światłoutwardzalny, hybrydowy do wypełniania ubytków zębów przednich. Zastosowanie preparatu: ubytki klasy III, IV, V, ubytki klinowe, licowanie, zamykanie diastem. Opakowanie: strzykawka 2,7 ml preparatu, kolor: AO2	2	SZT					
14	Światłoutwardzalny, nanohybrydowy materiał do wypełniania ubytków w zastosowaniu stomatologii zachowawczej, nieprzepuszczalny dla promieni RTG, polimeryzujący pod wpływem światła o długości fali 400-500 nm. Zamawiający dopuszcza strzykawkę 3,5 g, kolor A1 .	3	SZT					
15	Światłoutwardzalny, nanohybrydowy materiał do wypełniania ubytków w zastosowaniu stomatologii zachowawczej, nieprzepuszczalny dla promieni RTG, polimeryzujący pod wpływem światła o długości fali 400-500 nm. Zamawiający dopuszcza strzykawkę 3,5 g, kolor A2 .	4	SZT					
16	Światłoutwardzalny, nanohybrydowy materiał do wypełniania ubytków w zastosowaniu stomatologii zachowawczej, nieprzepuszczalny dla promieni RTG, polimeryzujący pod wpływem światła o długości fali 400-500 nm. Zamawiający dopuszcza strzykawkę 3,5 g, kolor: DENTNIN B2 .	2	SZT					
17	Kompozyt chemoutwardzalny - w zestawie (kompozyt oraz bond: baza + katalizator, a także wytrawiacz i akcesoria)	1	SZT					

18	Konwencjonalny, chemowiązący materiał giasjonomerowy, wskazany do leczenia: do wypełnień ubytków klasy I, II w odcinku bocznym w zębach stałych i mlecznych, do leczenia próchnicy cementu korzeniowego i ubytków przyszyjkowych, jako materiał do odbudowy zębiny w technice kanapkowej bezpośredniej lub odroczonej w połączeniu z kompozytem lub wkładem, jako samodzielne wypełnienie, jeżeli ostateczne leczenie musi być odroczone, jako podkład pod amalgamaty lub kompozyty, do odbudowy zrębu korony. Preparat do samodzielnego mieszania. Opakowanie: proszek 15 g, kolor: A2	4	SZT				
19	Płyn uzupełniający do zarabiania materiału giasjonomerowego, szklojonomerowy materiał wypełnieniowy o kondensacyjnym sposobie zakładania do ubytku. Opakowanie 6,4 ml.	4	SZT				
20	Niedrażniący cement cynkowo - polikarboksylowy, zapewniający naturalną przyczepność do tkanek twardych zęba, do osadzania koron i mostów, a także do wypełnień tymczasowych (zestaw: proszek opakowanie do 80 g + płyn)	1	OP				
21	Gotowy materiał na bazie tlenku i siarczku cynku służący do wypełnień czasowych. Bez zawartości eugenolu, polimeryzujący pod wpływem śliny, twardy po związaniu. Opakowanie: pasta do 38 g.	1	SZT				
22	Preparat do tymczasowego zamykania ubytków w okresie leczenia, posiadający właściwości wolnego działania antybakteryjnego oraz słabe przewodnictwo ciepłe, w postaci proszku (wymagany skład: gips modelowy, siarczan cynku, dekstryna żółta, kaolin, tlenek cynku, konserwant (tymol 0,10%).	2	SZT				
23	Jednobutelkowy, uniwersalny systemem wiążący oparty na etanolu, w którym primer i czynnik łączący nakłada się w jednym etapie. Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 3 ml	8	SZT				
24	WYTRAWIACZ 2 ML żel strzykawka	12	SZT				
25	TLENEK CYNKU proszek 60g	2	SZT				
26	Światłoutwardzalny, biały uszczelniacz brud na bazie żywicy kompozytowej, o właściwościach uwalniających fluor. Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 2 g.	1	SZT				
27	Płynny kompozyt na bazie żywicy do wypełnień stomatologicznych, w odc. bocznym ,4 mm wys. zakładania .Strzykawka 2 g.	2	OP				
28	Opatrunek stomatologiczny w płynie do tamowania drobnych krwawień przydziąsłowych, powstałych podczas zabiegów dentystycznych w jamie ustnej, pomocny w retrakcji dziąsła, eliminujący krwawienie bez przebarwień i osadów. Opakowanie: do 10 g	1	SZT				
29	Preparat do ostatecznego wypełniania i uszczelniania kanałów korzeniowych z wykorzystaniem ćwieków. Preparat w postaci proszku ,do zarabiania z eugenolem ,zawierający octan hydrokortyzonu .Opakowanie do 14 g.	1	SZT				
30	Olejek eugenolowy do zarabiania past. Wymagany skład 100 % olejek eugenolowy. Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 10 ml.	3	SZT				
31	Pasta do zębów służąca dewitalizacji miazgi zębowej w mortalnych metodach leczenia nieodwracalnych zapaleń miazgi, zawierająca w składzie lidokainę. Opakowanie: do 5 g	1	SZT				
32	Płyn do płukania kanałów korzeniowych w celu rozpuszczenia martwej miazgi w miejscach niedostępnych dla narzędzi, posiadający właściwości oczyszczające kanał i usuwający warstwę mazistą w celu odsłonięcia kanalików zębinowych przed rozpoczęciem wypełniania kanału Wymagany skład: podchloryn sodu (zawartość czynnego chloru do 2%). Opakowanie: do 200 g	2	SZT				
33	Roztwór diglukonianu chlorheksydyny w stężeniu 2% w wodzie oczyszczonej zgodnej z normami farmaceutycznymi. Opakowanie do 200 g	1	SZT				
34	Opatrunek wodorotlenkowo-wapniowy o silnie alkalicznym odczynie w proszku. Opakowanie: do 10 g.	1	SZT				
35	Preparat w żelu do chemicznego opracowania kanałów korzeniowych. Posiadający w składzie wersenian disodowy (EDTA) Opakowanie do 6 g.	1	SZT				
36	Igła tępa z bocznym otworem do przemywania kanałów korzeniowych i kieszonek dziąsłowych 100 szt: 0,3 x 25	1	OP				
37	Ćwieki gutaperkowe 2% kalibrowane służące do szczelnego, trwałego i szybkiego wypełnienia kanału w trakcie leczenia endodontycznego. Rozmiar 15, ilość do 120 szt	1	SZT				

38	Ćwieki gutaperkowe 2% kalibrowane służące do szczelnego, trwałego i szybkiego wypełnienia kanału w trakcie leczenia endodontycznego. Rozmiar 20, ilość do 120 szt	1	OP				
39	Ćwieki gutaperkowe 2% kalibrowane służące do szczelnego, trwałego i szybkiego wypełnienia kanału w trakcie leczenia endodontycznego. Rozmiar 25, ilość do 120 szt	1	OP				
40	Ćwieki gutaperkowe 2% kalibrowane służące do szczelnego, trwałego i szybkiego wypełnienia kanału w trakcie leczenia endodontycznego. Rozmiar 30, ilość do 120 szt	1	OP				
41	Ćwieki gutaperkowe 2% kalibrowane służące do szczelnego, trwałego i szybkiego wypełnienia kanału w trakcie leczenia endodontycznego. Rozmiar 35, ilość do 120 szt	1	OP				
42	Ćwieki gutaperkowe 2% kalibrowane służące do szczelnego, trwałego i szybkiego wypełnienia kanału w trakcie leczenia endodontycznego. Rozmiar 40, ilość do 120 szt	1	OP				
43	Sączki kalibrowane przeznaczone do osuszania kanałów korzeniowych, dostępne w rozszerzalności .02. Rozmiar 15. Pakowane po 200 szt/op	2	OP				
44	Sączki kalibrowane przeznaczone do osuszania kanałów korzeniowych, dostępne w rozszerzalności .02. Rozmiar 20. Pakowane po 200 szt/op	2	OP				
45	Sączki kalibrowane przeznaczone do osuszania kanałów korzeniowych, dostępne w rozszerzalności .02. Rozmiar 25. Pakowane po 200 szt/op	1	OP				
46	Sączki kalibrowane przeznaczone do osuszania kanałów korzeniowych, dostępne w rozszerzalności .02. Rozmiar 30. Pakowane po 200 szt/op	1	OP				
47	Sączki kalibrowane przeznaczone do osuszania kanałów korzeniowych, dostępne w rozszerzalności .02. Rozmiar 35. Pakowane po 200 szt/op	1	OP				
48	Sączki kalibrowane przeznaczone do osuszania kanałów korzeniowych, dostępne w rozszerzalności .02. Rozmiar 40. Pakowane po 200 szt/op	2	OP				
49	Narzędzie ręczne do opracowania kanałów - pilnik typu K, długość 25 mm, rozmiar 10. Zamawiający dopuszcza opakowania zawierające 6 szt/op	1	OP				
50	Narzędzie ręczne do opracowania kanałów - pilnik typu K, długość 25 mm, rozmiar 15. Zamawiający dopuszcza opakowania zawierające 6 szt/op	1	OP				
51	Narzędzie ręczne do opracowania kanałów - pilnik typu K, długość 25 mm, rozmiar 20. Zamawiający dopuszcza opakowania zawierające 6 szt/op	1	OP				
52	Narzędzie ręczne do opracowania kanałów - pilnik typu K, długość 28 mm, asortyment (od 06 do 45-80). Zamawiający dopuszcza opakowania zawierające 6 szt/op	1	OP				
53	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 08 6 szt	1	OP				
54	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 10 6 szt	1	OP				
55	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 15 6 szt	2	OP				
56	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 20 6 szt	2	OP				
57	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 25 6 szt	2	OP				
58	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 30 6 szt	1	OP				
59	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 35 6 szt	1	OP				
60	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 25MM ROZM. 40 6 szt	1	OP				
61	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 28MM ASORTYMENT 6 szt	1	OP				
62	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 28MM ROZM. 15 6 szt	1	OP				
63	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 28MM ROZM. 20 6 szt	1	OP				
64	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 28MM ROZM. 25 6 szt	1	OP				
65	Upychadło (plugger) do gutaperki 25 mm, asortyment. Ilość 6 szt	1	OP				
66	Upychadło (plugger) do gutaperki 25 mm, rozmiar 25 mm. Ilość 6 szt	1	OP				
67	IGŁA LENTULLO długość 25mm z sprężynką 4 szt	1	OP				
68	MIAZGOCIĄGI ASORTYMENT 10 szt	1	OP				
69	MIAZGOCIĄGI ROZM.20 szt 10	1	OP				
70	MIAZGOCIĄGI ROZM.25 szt 10	1	OP				
71	Masa wyciskowa alginatowa. Opakowanie do 500 g	3	OP				
72	Silikonowa masa wyciskowa (korekcyjna) typu kondensacyjnego o płynnej konsystencji i niskiej lepkości. Opakowanie do 140 ml.	1	SZT				
73	Uniwersalny katalizator stomatologiczny do masy bazowej i korekcyjnej typu C.	1	SZT				
74	Pasta do leczenia stanów zapalnych zębodołów i kieszeni dziąsłowych ,antyseptyczna ,przeciwbólowa . Opakowanie: do 10 g	1	OP				
75	Kliny stomatologiczne drewniane, rozmiar XS. Zamawiający dopuszcza opakowanie 200 szt/opakowanie	1	op				
76	Kliny stomatologiczne drewniane, rozmiar S. Zamawiający dopuszcza opakowanie 100 szt/opakowanie	1	op				

77	Kliny stomatologiczne drewniane, rozmiar M. Zamawiający dopuszcza opakowanie 100 szt/opakowanie	1	op				
78	Lakier ochronny w postaci homogennego roztworu, gotowy do bezpośredniego stosowania do stosowania u dzieci i wrażliwych pacjentów. Zamawiający dopuszcza produkt o wadze do 7 g/ 1 szt	2	OP				
79	Lakier ochronny do zębów z fluorem dla dzieci w ampulkach. Zamawiający wymaga produktu w ampulkach po 1 ml każda, zakładając iż opakowanie zawiera min 10 ampulek.	5	OP				
80	Profilaktyczna pasta do czyszczenia i polerowania zębów. Pasta nie może zawierać fluoru, Zamawiający wymaga aby pasta zawierała cząsteczki tlenku glinu, dopuszcza opakowanie o wadze do 50 g	3	SZT				
81	Szczoteczka nylonowa na kątnicę , do czyszczenia zębów , kielich.	30	SZT				
82	Gumki stomatologiczne do polerowania kompozytów - kielich duży	18	SZT				
83	Gumki stomatologiczne do polerowania kompozytów - kielich mały	18	SZT				
84	Gumki stomatologiczne do polerowania kompozytów - tarczka	6	SZT				
85	Elastyczne krążki ścierne, z powierzchnią abrazyjną, do polerowania i nadawania kształtu , zgrubne, ekstracienkie, o średnicy 12,7mm. Zamawiający dopuszcza opakowania po 50	8	OP				
86	Elastyczne krążki ścierne, z powierzchnią abrazyjną, do polerowania i nadawania kształtu , ekstracienkie, drobnoziarniste ,o średnicy 12,7mm. Zamawiający dopuszcza opakowania po 50 szt.	2	OP				
87	Trzymadełko stomatologiczne do krążków Sof-Lex	6	SZT				
88	Kalka stomatologiczna zgryzowa podkowa. Zamawiający dopuszcza opakowania po 72 szt na łączną sumę 144 szt	2	OP				
89	Kalka stomatologiczna zgryzowa prosta. Zamawiający dopuszcza opakowania po 72 szt na łączną sumę 288 szt	2	OP				
90	PASEK W ROLCE STAL STANDARDOWA SZER. 5 MM 10 SZTX1MB	3	OP				
91	PASKI DO FORMÓWKI TŁOCZONE NR.21 30 szt.	2	OP				
92	PASKI DO FORMÓWKI TŁOCZONE NR.22 30szt	2	OP				
93	PASKI DO FORMÓWKI TŁOCZONE NR.23 30 szt	2	OP				
94	PASKI DO FORMÓWKI TŁOCZONE NR 24 30 szt	2	OP				
95	PASKI DO FORMÓWKI TŁOCZONE NR.28 30 szt	2	OP				
96	PASKI DO FORMÓWKI TŁOCZONE NR 29 30 szt	2	OP				
97	PASKI DO FORMÓWKI PŁASKIE TRZONOWCE 1 BRZUCH 30 szt 1	2	OP				
98	PASKI DO FORMÓWKI PŁASKIE PRZEDTRZONOWCE 1 BRZUCH30szt	2	OP				
99	Rękaw do sterylizacji i przechowywania narzędzi medycznych, o wysokiej gramaturze , wykonany z białego papieru medycznego oraz folii poliestrowo-polipropylenowej. Zamawiający wymaga opakowania zawierającego: 1 rękaw, rolka 75mm x 200 m.	1	OP				
100	TASMA POLIESTROWA ścierna 8mm/ szer 15 mm/ grubość 60 mic	2	SZT				
101	TASMA POLIESTROWA gładka do opracowania wypełnień zębowych. Wymiary: 8mm/ grubość 0,05 mm	2	SZT				
102	BLOCZKI DO MIESZANIA PAPIER LAMINOWANY ROZM. 7,5X6	5	SZT				
103	IGŁY DO KARPULI 0,3x21 100 szt	2	OP				
104	Nić dentystyczna, cienka ,woskowana . Długość min 50 m	4	SZT				
105	Specjalistyczny środek do do profesjonalnej pielęgnacji i konserwacji instrumentów stomatologicznych, takich jak: turbiny, mikrosilniki, kątnice i prostnice . Olej ,spray . Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 500 ml	4	SZT				
106	Niepieniący się środek do czyszczenia instalacji ssących oraz separatorów amalgamatu znajdujących się w gabinetach stomatologicznych. Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 2,5 l.	1	SZT				
107	Płynny koncentrat do wszystkich dentystycznych instalacji ssących ,do codziennej dezynfekcji i pielęgnacji instalacji ssących i spluwaczek o działaniu bakteriobójczym i drożdżakobójczym .Pojemność: 2,5 l	2	SZT				
108	Kubki papierowe, pojemność dopuszczalna 180-250 ml .Pakowane po 100 szt.	25	op				
109	Jednorazowe wkłady ochronne do spluwaczki. Opakowanie 50 szt	50	OP				
110	Końcówki do ślinociągów jednorazowego użytku ,miękkie zakończone,transparentne ,o długości od 12 do14 cm, Zamawiający dopuszcza opakowania ws ilości 100 szt/op	50	OP				

111	Kompresy niejałowe z waty celulozowej w rolce służące dezynfekcji skóry przed iniekcjami, infuzjami i małymi zabiegami chirurgicznymi; wykonywaniu innych prac w laboratorium oraz jako materiał chłonny przy drobnych zranieniach. Wymagania: Kompresy o wymiarach 5x4 cm, 2 rolki, 500 szt w opakowaniu.	40	SZT				
112	Dwuwarstwowe, białe chusteczki higieniczne. Wymagania: skład 100% celulozy, 2 warstwy, śnieżnobiały, karton. Opakowanie zwierac powinni min 60 szt chusteczek.	10	OP				
113	Rękaw do sterylizacji i przechowywania narzędzi medycznych, wykonany z białego papieru medycznego o wysokiej gramaturze oraz folii poliestrowo-polipropylenowej. Zamawiający wymaga opakowania zawierającego: 1 rękaw, rolka 100 mm x 200 m.	2	SZT				
114	Rękaw do sterylizacji i przechowywania narzędzi medycznych, wykonany z białego papieru medycznego o wysokiej gramaturze oraz folii poliestrowo-polipropylenowej. Zamawiający wymaga opakowania zawierającego: 1 rękaw, rolka 50 mm x 200 m.	3	SZT				
115	Pokrowiec na zagłówek stomatologiczny, kolor: dowolny,	50	szt				
116	Pędzelki do nakładania bondów i lakieru, podczas zabiegów stomatologicznych na trzonku. Opakowanie 100 szt.	3	OP				
117	Mikropędzelki do przenoszenia i aplikacji preparatów stomatologicznych. Zamawiający wymaga aby produkt pakowany był po 100 szt/op, rozmiar: cienkie, kolor: żółty	8	OP				
118	Mikropędzelki do przenoszenia i aplikacji preparatów stomatologicznych. Zamawiający wymaga aby produkt pakowany był po 100 szt/op, rozmiar: regular, kolor: zielony	8	OP				
119	Serweta stomatologiczna składana, zielona. Zamawiający wymaga opakowań po 500 szt	5	op				
120	Tacki stomatologiczne plastikowe j.u. Zamawiający wymaga aby tacki zapakowane były w opakowanie zbiorcze w ilości 100 szt.	1	OP				
121	Nitka retrakcyjna w 100% bawełniana, strukturą przypominająca łańcuszek, używana w protetyce i w stomatologii zachowawczej, rozmiar 0.	1	SZT				
122	Testy paskowe do kontroli sterylizacji kl. 6. Zamawiający wymaga ilości 250 szt w opakowaniu.	5	OP				
123	Ostrze chirurgiczne Nr .11 -opakowanie sterylne 10 ostrzy mocowanych na jednorazowym plastikowym trzonku.	1	OP				
124	Zgłębnik stomatologiczny ,kąt 90 St. ,ostry ,sztywny ,stal nierdzewna.	3	SZT				
125	Pęseta stomatologiczna z zagiętą ,rowkowaną końcówką ,ze stali nierdzewnej .Długość 16 cm.	3	SZT				
126	Nakładacz stomatologiczny ,dwustronny ,sztywny .	8	SZT				
127	Lusterko stomatologiczne powiększające, rozmiar 4. Opakowanie 12 szt.	4	OP				
128	Formówka stomatologiczna pierścieniowa lewa. Rozmiar: uniwersalny	1	SZT				
129	Formówka stomatologiczna pierścieniowa prawa Rozmiar: uniwersalny	1	SZT				
WIERTŁA NA TURBINĘ DIAMENTOWE KULKI							
130	NASYP ZIELONY ROZM. 10	10	SZT				
131	NASYP ZIELONY ROZM. 12	10	SZT				
132	NASYP ZIELONY ROZM. 14	20	SZT				
133	NASYP ZIELONY ROZM. 16	20	SZT				
134	NASYP ZIELONY ROZM. 18	15	SZT				
135	NASYP ZIELONY ROZM. 21	5	SZT				
136	NASYP ZIELONY ROZM. 23	5	SZT				
WIERTŁA NA TURBINĘ DIAMENTOWE KULKI							
137	NASYP CZERWONY ROZM. 18	5	SZT				
138	NASYP CZERWONY ROZM. 21	5	SZT				
139	NASYP CZERWONY ROZM. 23	5	SZT				
WIERTŁA NA TURBINĘ DIAMENTOWE KULKI							
140	LONG NASYP ZIELONY ROZM. 14	5	SZT				
141	LONG NASYP ZIELONY ROZM. 16	5	SZT				
142	LONG NASYP ZIELONY ROZM. 18	5	SZT				
WIERTŁA NA TURBINĘ DIAMENTOWE PŁOMYKI							
143	NASYP CZERWONY ROZM. 10 (3,5)	5	SZT				
144	NASYP CZERWONY ROZM. 16 (3,5)	5	SZT				
145	NASYP CZERWONY ROZM. 18 (45)	5	SZT				
WIERTŁA NA TUBOWE SZCZELINOWE							
146	NASYP ZIELONY Dł. 6MM (NASYP) ROZM. 12	5	SZT				
147	NASYP ZIELONY Dł. 10MM (NASYP) ROZM. 12	5	SZT				
148	NASYP ZIELONY Dł. 10MM (NASYP) ROZM. 14	5	SZT				
149	NASYP ZIELONY Dł. 10MM (NASYP) ROZM. 16	5	SZT				
WIERTŁA NA TURBINĘ SZCZELINOWCE							
150	NASYP CZERWONY Dł. 10MM (NASYP) ROZM. 12	5	SZT				
151	NASYP CZERWONY Dł. 10MM (NASYP) ROZM. 14	5	SZT				
152	NASYP CZERWONY Dł. 10MM (NASYP) ROZM. 16	5	SZT				
WIERTŁA NA KĄTNICE WĘGLIK SPIEKANY							

153	RÓŻYCZKA ROZM.12	20	SZT				
154	RÓŻYCZKA ROZM.14	20	SZT				
155	RÓŻYCZKA ROZM.16	20	SZT				
156	RÓŻYCZKA ROZM.18	20	SZT				
157	RÓŻYCZKA ROZM.21	20	SZT				
WIERTŁA NA KĄTNICE WĘGLIK SPIEKANY							
158	RÓŻYCZKA LONG ROZM.12	5	SZT				
159	RÓŻYCZKA LONG ROZM.14	5	SZT				
160	RÓŻYCZKA LONG ROZM.16	5	SZT				
161	RÓŻYCZKA LONG ROZM.18	5	SZT				
162	Strzykawka Karpula z możliwością aspiracji, wykonanie: stal nierdzewna	1	SZT				
163	Środek do redukcji drobnoustrojów wody przeznaczony specjalnie do unitów stomatologicznych. Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 6 l.	1	SZT				
164	Piasek stomatologiczny do zabiegów higienizacyjnych zębów. Zamawiający dopuszcza opakowania o masie 300 g.	1	SZT				
165	Światłoutwardzalny materiał kompozytowy o "płynnej" konsystencji, przeznaczony do szybkiego wypełniania ubytków, do wykonania pierwszej warstwy wypełnienia (pokrycie dna ubytku do wysokości szklwa), do naprawy wypełnień, oraz pomocniczo do zabiegów wykonanych z zastosowaniem włókien poliamidowych. Zamawiający dopuszcza strzykawki o pojemności 2 g	2	SZT				
166	Cement glasonomerowy, przeznaczony do wypełnień w zębach stałych i mlecznych ,kondensowalny ,estetyczny ,szybkowiązujący uwalniający fluor ,w zestawie: proszek + płyn - do samodzielnego mieszania.	2	SZT.				
167	Uniwersalny środek wiążący, kompatybilny ze wszystkimi technikami wytrawiania. Zamawiający dopuszcza opakowanie o pojemności 5 ml.	1	SZT.				
168	Środek do leczenia kanałowego zębów, mający zastosowanie do leczenia zgorzeli miążgi w zębach mlecznych połączonego z jej dewitalizacją oraz leczenia zapaleń tkanek okołowierzchołkowych w zębach stałych z uformowanymi korzeniami, którym towarzyszy uprzczywy wysięk. Skład: Jodoform 100 %	1	SZT				
169	PILNIKI TYPU H DŁUGOŚĆ 28MM ROZM. 30 6 szt	1	op				
170	Biomateriał do wypełnień i odbudowy kanałów korzeniowych , do przykrycia bezpośredniego i perforacji ,zawierający związki krzemowo-wapniowe oraz hydroksyapaty. Proszek (fiolka 0,14 g)+ płyn 1 ml. , Zamawiający dopuszcza opakowanie 3 fiolki .	2	op.				
171	Pilnik typu C, wykonany ze stali, tępo zakończony. Opakowanie 1 blister 6 szt. Rozmiar 10 – fiolet , długość 25 mm .	1	op				
172	Roztwór do stosowania jako opatrunek tymczasowy w leczeniu kanałów korzeniowych i zmian okołowierzchołkowych w zębach martwych.Skład : kamfora ,fenol ,alkohol etylowy . Zamawiający dopuszcza opakowanie o pojemności 20 ml.	1	szt				
173	Upychadła do gutaperki PLUGGER rozmiar 15, długość 25 mm. Opakowanie zawiera 6 szt/op	1	szt.				
174	Upychadła do gutaperki PLUGGER rozmiar 20, długość 25 mm. Opakowanie zawiera 6 szt/op	1	szt.				
175	Włókno PODWIĄZKA ARKONA światłoutwardzalne. Wymiary: szerokość: 3mm, długość 10 cm	1	szt				
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU :					0,00		0,00

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

ok

ok