Kraków, dnia 30.01 .2023 r.

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**„Dostawa nici chirurgicznych, klejów i klipsów naczyniowych”**

**DZ.271.2.2023**

postępowanie w trybie przetargu nieograniczonego.

Zamawiający:

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

ZATWIERDZAM:

lek. Ziemowit Wroński

Zastępca Dyrektora ds. lecznictwa

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

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

Dział Zamówień Publicznych tel. (0-12) 614 25 32

[przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl) – poczta elektroniczna Zamawiającego

[www.szpitaljp2.krakow.pl](http://www.szpitaljp2.krakow.pl) – oficjalna strona internetowa Zamawiającego

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

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

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

**3. Tryb udzielenia zamówienia**

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego.

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

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

Nie dotyczy

**5. Opis przedmiotu zamówienia**

Przedmiotem zamówienia jestdostawa nici chirurgicznych, klejów i klipsów naczyniowych:

Pakiet nr 1 - Szew syntetyczny, monofilamentowy, poliamidowy, niewchłanialny

Pakiet nr 2 - Szew syntetyczny, monofilamentowy, poliamidowy, niewchłanialny

Pakiet nr 3 - Monofilament stalowy

Pakiet nr 4 - Szew syntetyczny monofilamentowy, wykonany z polidioksanonu, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego ok. 60 dni, czas wchłaniania ok. 180 - 210 /240 dni

Pakiet nr 5 – Szew syntetyczny monofilamentowy, polipropylenowy, niewchłanialny

Pakiet nr 6 – Szew syntetyczny monofilamentowy, polipropylenowy, może być z dodatkiem glikolu polietylenowego ( polietylenu ), niewchłanialny

Pakiet nr 7 - Szew syntetyczny monofilamentowy, polipropylenowy z dodatkiem glikolu polietylenowego ( polietylenu ), niewchłanialny

Pakiet nr 8 – Szew syntetyczny polifilamentowy, poliamidowy, niewchłanialny

Pakiet nr 9 - Szew syntetyczny polifilamentowy, poliestrowy, z politereftalatu, powlekany silikonem, niewchłanialny

Pakiet nr 10 – Szew syntetyczny polifilamentowy, poliestrowy, powlekany, niewchłanialny

Pakiet nr 11 - Szew naturalny polifilamentowy, jedwabny, powlekany silikonem lub woskiem, niewchłanialny

Pakiet nr 12 - Szew syntetyczny polifilamentowy, z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego, powlekany, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego 28 - 35 dni, czas wchłaniania 56 - 70 dni

Pakiet nr 13 - Szew syntetyczny polifilamentowy, z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego, powlekany TRICLOSANEM, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego 28 - 35 dni, czas wchłaniania 56 - 70 dni

|  |
| --- |
| Pakiet nr 14 - Szew syntetyczny polifilamentowy z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego, powlekany CHLORHEKSYDYNĄ, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego 28 - 35 dni, czas wchłaniania 56 - 70 dni |

Pakiet nr 15 - Szew syntetyczny polifilamentowy, z kwasu poliglikolowego, wchłanialny, czas potrzymywania tkankowego ok. 4 tyg., czas wchłaniania 60-90 dni

Pakiet nr 16 - Wchłanialna gaza hemostatyczna

Pakiet nr 17 - Wchłanialne hemostatyki o działaniu bakteriobójczym

Pakiet nr 18 - Niewchłanialny wosk do tamowania krwotoków z kości

Pakiet nr 19 - Silikonowe tasiemki - oznaczniki chirurgiczne

Pakiet nr 20 – Tasiemki naczyniowe - oznaczniki chirurgiczne

Pakiet nr 21 – Klipsy naczyniowe tytanowe i kompatybilne z nimi klipsownice

Pakiet nr 22 – Klipsy polimerowe, niewchłanialne i kompatybilne z nimi klipsownice

Pakiet nr 23 – Dwuskładnikowy klej fibrynowy

Pakiet 24 – Klej tkankowy z polimeru monomerycznego

Pakiet 25 – Dwuskładnikowy tkankowy klej chirurgiczny

Pakiet 26 – Len chirurgiczny lub szew naturalny polifilamentowy, jedwabny, powlekany silikonem lub woskiem, niewchłanialny

Pakiet 27 – Elektrody nasierdziowe bipolarne

Pakiet 28 – System do zamykania mostka po sternotomii, składający się z opasek wykonanych z materiału PEEK (polieteroeteroketon) zakończonych igłą

Pakiet 29 – System automatycznych szwów do wymiany lub naprawy zastawek serca, stosowany w zabiegach z minidostępu

Pakiet 30 – Środek hemostatyczny i przeciwzrostowy

Pakiet 31 - Monofilamentowy szew haczykowy do bezwęzłowego, kontrolowanego zamykania ran

**CPV:** 33141121-4, 33141120-7, 33141127-6, 33140000-3, 33141126-9, 33141510-8;

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

Postępowanie oznaczone jest znakiem **DZ.271.2.2023**. Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

**6. Termin wykonania zamówienia (dot. wszystkich pakietów)**

24 miesięcy od daty podpisania umowy.

**7. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego**

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

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

**8. Informacja o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych   
i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej**

1. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej (dalej jako „Platforma”) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl>

2. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy i formularza „wyślij wiadomość”. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformy poprzez kliknięcie przycisku „wyślij wiadomość” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.

3. Zamawiający z Wykonawcami będzie przekazywał informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany SWZ, zmiany terminu składania i otwarcia ofert zamawiający będzie zamieszczał na platformie.

Korespondencja której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy do tego konkretnego Wykonawcy.

4. Niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej, tj.:

a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,

b) komputer klasy PC lub MAC, o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje.

c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,

d) włączona obsługa JavaScript,

e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader, lub inny obsługujący format plików .pdf.

5. Zalecane formaty przesyłanych danych, tj. plików o wielkości do 75 MB. - Zalecany format: pdf. Zamawiający dopuszcza również inne powszechnie stosowane formaty takie jak na przykład: doc, docx, xls, jpg, zip, 7Z.

6. Zalecany format kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

a) dokumenty w formacie pdf zaleca się podpisywać formatem PAdES;

b) dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż .pdf, wtedy zaleca się użyć formatu XAdES.

7. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy Zakupowej, określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin" oraz uznaje go za wiążący.

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

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

Zamawiający będzie się porozumiewał przy użyciu środków komunikacji elektronicznej za wyjątkiem obowiązku przedstawienia przez wykonawcę wyszczególnionych w SWZ **próbek**, które należy dostarczyć do Zamawiającego w wersji fizycznej na adres Szpitala **na dziennik podawczy** w budynku Administracyjnym ( Pawilon A-V ).

Próbki należy złożyć najpóźniej do upływu terminu składania ofert.

**Paczka z próbkami winna być opisana:**

**- nazwą Wykonawcy,**

**- numerem postępowania przetargowego,**

**- numerem pakietu/części**.

**10. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami**

Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami w sprawie przetargu jest: Małgorzata Błachut tel. 12 614 25 32 - od pn. do pt. w godz. 1000 – 1400

**11. Termin związania ofertą**

Wykonawca jest związany ofertą do dnia  **05.06.2023** r.

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

1. Oferta powinna być:

* 1. sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim
  2. złożona w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego

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

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

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

Zgodnie z § 2 ust 1 i 2 Rozporządzenia:

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

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

Zgodnie z § 4 ust 1 Rozporządzenia:

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

Zgodnie z § 5 Rozporządzenia:

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

Zgodnie z § 6 Rozporządzenia:

1. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, ~~w tym dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.

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

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

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

2) przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzie-lenie zamówienia;

3) innych dokumentów, ~~w tym dokumentów, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~ – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

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

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

Zgodnie z § 7 Rozporządzenia:

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

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

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

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

2) przedmiotowego środka dowodowego, ~~dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;

3) pełnomocnictwa – mocodawca.

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

Zgodnie z § 8 Rozporządzenia:

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

Zgodnie z § 10 Rozporządzenia:

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

1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;

2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;

3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;

4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

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

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

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

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

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

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia:

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

c) **wypełnionego formularza ofertowo - cenowego** – **wg załącznika nr 3 do SWZ**(sporządzonegoodpowiednio dla danego pakietu, na który Wykonawca składa ofertę) – **dot. wszystkich pakietów**.

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

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

**14. Przedmiotowe środki dowodowe**

|  |  |
| --- | --- |
| L.p. | Przedmiotowe środki dowodowe |
| 1. | Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania wyrobów medycznych oraz zgodności z rozporządzeniem MDR (Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2020/561) – zgodnie z **załącznikiem nr 5 do SWZ – dotyczy wszystkich pakietów** |
| 2. | Materiały informacyjne producenta potwierdzające spełnianie parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia [np. foldery, katalogi, materiały informacyjne, karty charakterystyki, ulotki, instrukcje lub wyciągi z instrukcji użytkowania (w języku polskim), - dokumentacje techniczne, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta] – **dotyczy wszystkich pakietów** |
| 3. | Badania kliniczne potwierdzające spełnianie parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia – **dotyczy pakietów nr 16, 17 oraz 25.** |
| 4. | Próbki zaoferowanych wyrobów medycznych – **zgodnie z załącznikiem nr 6 do SWZ (dotyczy wszystkich pakietów)** |

**Wyżej wymienione środki dowodowe Wykonawca winien złożyć wraz z ofertą w sposób opisany w pkt 12 SWZ.**

**Wymagane w SWZ próbki winny być dostarczone do siedziby Zamawiającego w wersji fizycznej zgodnie z pkt 9.**

Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

**15. Podmiotowe środki dowodowe**

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

**I.**

|  |  |
| --- | --- |
| **L.p.** | **Podmiotowe środki dowodowe** |
| **1.** | informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:  a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”,  b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego  – sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem; |
| **2.** | oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej wg **załącznika nr 1a** **do SWZ** |
| **3.** | zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności; |
| **4.** | zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności; |
| **5.** | oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:  a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,  b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,  c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,  d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,  e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1170) wg **załącznika 1b do SWZ** |
| **5a.** | Oświadczenie wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp wg. **załącznika nr 4 do SWZ** |

oraz

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

**II.**

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

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

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

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

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

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

**16. Sposób oraz termin składania ofert**

1.Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy zamieścić na Platformie pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> **do dnia 08.03.2023 r. do godz. 09:00** w formie elektronicznej.

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

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

- bezpośrednio na dokumencie przesłanym do Platformy lub/i

- dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza** składania oferty(po kliknięciu w przycisk **„Przejdź do podsumowania”**.

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

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

**17. Termin otwarcia ofert**

1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu** **08.03.2023 r., o godzinie 09:10** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych (budynek A-VII).

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

**18. Warunki udziału w postępowaniu**

Zamawiający nie stawia warunków udziału w postępowaniu.

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy, nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp oraz art. 109 ust.1 pkt 1 ustawy Pzp. Dodatkowo wykonawca podlega wykluczeniu w wypadkach określonych w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz w wypadkach określonych w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 roku dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

Podstawy wykluczenia podane w punkcie 19 SWZ.

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

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

**19. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania**

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

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

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

a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,

b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,

c) ) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),

d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego po-chodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,

e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,

f) pracy małoletnich cudzoziemców powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),

g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,

h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

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

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

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

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

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

Zgodnie z art .109 ust 1 pkt 1 ustawy Pzp:

Z postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający może wykluczyć wykonawcę, który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

Zgodnie z art. 110 ustawy Pzp:

1. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

2. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub ~~art. 109 ust. 1 pkt 2‒5 i 7‒10~~, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:

1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;

2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;

3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:

a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,

b) zreorganizował personel,

c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,

d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,

e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.

3. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.

Zgodnie z art. 111 ustawy Pzp:

Wykluczenie wykonawcy następuje:

1) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a–g i pkt 2, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;

2) w przypadkach, o których mowa w:

a) art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h,

b) ~~art. 109 ust. 1 pkt 2 i 3~~

~~‒ na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się odpowiednio wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia~~;

3) w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

4) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5, ~~art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 i 9~~, na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

5) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 8~~, na okres 2 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

6) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 10~~, na okres roku od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia.;

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

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

Art. 7. 1. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:   
1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

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

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

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

1. Zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)-e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)-f) i lit. h)-j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)-e) i lit. g)-i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)-d), lit. f)-h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą   
w Rosji;

b)osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub

c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu, w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

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

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

b) współpraca międzyrządowa w ramach programów kosmicznych;

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

d) funkcjonowanie przedstawicielstw dyplomatycznych i konsularnych Unii i państw członkowskich w Rosji, w tym delegatur, ambasad i misji, lub organizacji międzynarodowych w Rosji korzystających z immunitetów zgodnie z prawem międzynarodowym;

e) zakup, przywóz lub transport gazu ziemnego i ropy naftowej, w tym produktów rafinacji ropy naftowej, a także tytanu, aluminium, miedzi, niklu, palladu i rudy żelaza z Rosji lub przez Rosję do Unii; lub

f) zakup, przywóz lub transport do Unii węgla oraz innych stałych paliw kopalnych, wymienionych   
w załączniku XXII, do dnia 10 sierpnia 2022 r.

**20. Sposób obliczenia ceny**

1. Wykonawca zobowiązany jest do podania cen w sposób określony w **załączniku nr 3 do SWZ.**

2. Ogólny wzór do obliczania ceny:

Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa netto x współczynnik stawki podatku Vat

Współczynnik stawki podatku Vat wynosi odpowiednio:

- 1,00 dla 0 % stawki podatku Vat,

- 1,08 dla 8 % stawki podatku Vat,

- 1,23 dla 23 % stawki podatku Vat.

Na przykład:

Cena jednostkowa netto towaru wynosi 134,56 PLN, a stawka dla tego towaru wynosi 8 % Vat, zatem wartość brutto dla 25 sztuk powyższego towaru wynosi:

25x 134,56 x 1,08 = 3 633,12 PLN

**UWAGA:**

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

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

1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;

2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;

3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;

4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

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

Zamawiający przy wyborze ofert będzie kierował się kryteriami podanymi w poniższej tabeli.

**Dla wszystkich pakietów (części)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | **Kryterium** | **Znaczenie procentowe kryterium (Rj)** | **Maksymalna ilość punktów, jakie może otrzymać oferta za dane kryterium** |
| 1. | Cena (C) | R1 = 60 % | 60 punktów |
| 2. | Jakość (J) | R2 = 40 % | 40 punktów |
| **suma:** | | **100 %** |  |

Sposób oceny ofert:

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

**Wmax = C + J**

gdzie:

1. **kryterium – cena (C)**

C = R1 x Cmin / Cb

Cmin – cena najtańszej oferty brutto

Cb – cena badanej oferty brutto

R1 – znaczenie procentowe kryterium **cena**

Maksymalna ilość punktów jaką może otrzymać oferta w tym kryterium: **60 punktów**.

1. **Kryterium – jakość (J)**

J = R2 x Jb / Jmax

Jmax – przydzielona maksymalna liczba punktów wg kryterium R2

Jb – liczba punktów oferty badanej

R2 – znaczenie procentowe kryterium **jakość**

Maksymalna ilość punktów jaką może otrzymać oferta w tym kryterium: **40 punktów**.

Sposób dokonania wyboru – **najkorzystniejszy bilans punktów w oparciu o przyjęte kryteria oceny ofert (w zakresie danego pakietu).**

**OPIS PUNKTACJI PAKIETÓW: KRYTERIUM „JAKOŚĆ” – WAGA 40%**

**Opis punktacji pakietów; waga 40%**

***PAKIETY NR: 1, 2, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 31 - SZWY CHIRURGICZNE***

1. OPAKOWANIE
   1. łatwość otwierania opakowania **0 – 5 pkt.**
   2. opis zawartości saszetki, umożliwiający łatwość różnicowania z innymi szwami **0 – 5 pkt.**
2. IGŁA
   1. spłaszczenie w części imadłowej oraz stabilność igły w imadle **0 – 5 pkt**.
   2. odporność igły na złamanie, wygięcie **0 – 5 pkt.**
   3. ostrość igły po wielokrotnym przejściu przez tkanki **0 – 5 pkt.**
3. NITKA
   1. pamięć skrętu nitki **0 – 5 pkt.**
   2. pewność węzła po zawiązaniu oraz trwałość połączenia igły z nicią **0 – 5 pkt.**
   3. rozciągliwość nitki **0 – 5 pkt.**

***PAKIET NR 3: MONOFILAMENT STALOWY***

1. pamięć skrętu drutu **0 – 7 pkt.**
2. odporność mechaniczna drutu na pękanie podczas skręcania **0 – 7 pkt.**
3. ostrość igły **0 – 7 pkt.**
4. trwałość połączenia igły ze szwem stalowym **0 – 7 pkt.**
5. zdolność penetracji tkanki kostnej **0 – 7 pkt.**
6. łatwość otwierania opakowania **0 – 5 pkt.**

***PAKIET NR 15, 26: SZWY CHIRURGICZNE***

1. OPAKOWANIE

* 1. łatwość otwierania opakowania **0 – 8 pkt.**
  2. opis zawartości saszetki, umożliwiający łatwość różnicowania z innymi szwami **0 – 8 pkt.**

1. NITKA
   1. pamięć skrętu nitki **0 – 8 pkt.**
   2. pewność węzła po zawiązaniu oraz trwałość połączenia igły z nicią **0 – 8 pkt.**
   3. rozciągliwość nitki **0 – 8 pkt.**

***PAKIET NR 16: WCHŁANIALNA GAZA HEMOSTATYCZNA***

1. udokumentowane badaniami klinicznymi *in vivo* i *in vitro* działanie bakteriobójcze **( TAK - 10 pkt., NIE – 0 pkt. )**
2. szybkość efektu hemostazy **0 – 5 pkt.**
3. czas wchłaniania materiału **0 – 5 pkt.**
4. łatwość układania gazy na powierzchni krwawiącej **0 – 5 pkt.**
5. przyleganie do krwawiących tkanek **0 – 5 pkt.**
6. możliwość uzyskiwania efektu hemostatycznego na dużych powierzchniach **0 – 5 pkt.**
7. łatwość otwierania opakowania **0 – 5 pkt.**

***PAKIET NR 17: WCHŁANIALNE HEMOSTATYKI O DZIAŁANIU BAKTERIOBÓJCZYM***

1. szybkość efektu hemostazy **0 – 7 pkt.**
2. czas wchłaniania materiału **0 – 7 pkt.**
3. łatwość układania gazy na powierzchni krwawiącej **0 – 7 pkt.**
4. przyleganie do krwawiących tkanek **0 – 7 pkt.**
5. możliwość uzyskiwania efektu hemostatycznego na dużych powierzchniach **0 – 7 pkt.**
6. łatwość otwierania opakowania **0 – 5 pkt.**

***PAKIET NR 18: NIEWCHŁANIALNY WOSK DO TAMOWANIA KRWOTOKÓW Z KOŚCI***

1. łatwość aplikacji **0 – 10 pkt.**
2. smarowalność i spoistość materiału podczas aplikacji **0 – 10 pkt.**
3. szybkość efektu hemostazy **0 – 10 pkt.**
4. łatwość otwierania opakowania **0 – 10 pkt.**

***PAKIET NR 19: TASIEMKI - OZNACZNIKI***

1. łatwość otwierania opakowania **0 – 10 pkt.**
2. pewność węzła po zawiązaniu **0 – 15 pkt.**
3. wytrzymałość mechaniczna **0 – 15 pkt.**

***PAKIET NR 20: TASIEMKI - OZNACZNIKI***

1. łatwość otwierania opakowania **0 – 6 pkt.**
2. pewność węzła po zawiązaniu **0 – 7 pkt.**
3. wytrzymałość mechaniczna **0 – 7 pkt.**

***SIATKA MONOFILAMENTOWA, POLIPROPYLENOWA***

1. wytrzymałość siatki **0 – 7 pkt.**
2. maksymalnie dobry okres podtrzymywania tkankowego **0 – 7 pkt.**
3. łatwość otwierania opakowania **0 – 6 pkt.**

***PAKIETY NR 21, 22: KLIPSY NACZYNIOWE WRAZ Z KOMPATYBILNYMI KLIPSOWNICAMI***

1. obecność dołączonej do każdego zasobnika klipsów wklejki do kartoteki pacjenta, określającej co najmniej nazwę klipsa, nazwę producenta, nr katalogowy, nr serii i datę ważności **( TAK – 8 pkt. , NIE – 0 pkt. )**
2. łatwość pobrania klipsa z ładunku **0 – 8 pkt.**
3. stabilność (nie wypadanie) klipsa z zaciskacza **0 – 8 pkt.**
4. wewnętrzna rzeźba klipsów zapewniająca stabilność na zamykanym naczyniu **0 – 8 pkt.**
5. zdolność zaciskania wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza zamykane naczynia przed zmiażdżeniem **0 – 8 pkt.**

***PAKIETY NR 23, 24, 25: KLEJ CHIRURGICZNY***

1. prostota i szybkość przygotowania kleju **0 – 8 pkt.**
2. szybkość efektu hemostazy **0 – 8 pkt.**
3. efekt wypełniający **0 – 8 pkt.**
4. zachowanie kleju stosowanego w warunkach sączących ran bez możliwości ich całkowitego osuszenia **0 – 8 pkt.**
5. łatwość otwierania opakowania **0 – 8 pkt.**

***PAKIET NR 27: ELEKTRODY NASIERDZIOWE BIPOLARNE WRAZ Z  KOMPATYBILNYMI KABLAMI***

1. łatwość łamania prostej igły (specjalne przewężenie) **0 – 10 pkt.**
2. niska pamięć skrętu elektrody po wyjęciu z opakowania **0 – 10 pkt.**
3. trwałość i zabezpieczenie izolacji przed uszkodzeniem **0 – 10 pkt.**
4. **s**pójność plecionego drutu po odcięciu igły dosercowej **0 – 10 pkt.**

***PAKIET NR 28: STERNAL ZIP FIX SYSTEM***

1. łatwość otwierania opakowania **0 – 10 pkt.**
2. łatwość aplikacji **0 – 15 pkt.**
3. odporność mechaniczna taśmy **0 – 15 pkt.**

***PAKIET NR 29 : SYSTEM AUTOMATYCZNYCH SZWÓW DO WYMIANY LUB NAPRAWY ZASTAWEK SERCA***

1. łatwość otwierania opakowania **0 – 10 pkt.**
2. łatwość przygotowania ładunku - pętli w aplikatorze **0 – 15 pkt.**
3. stabilność ładunku – pętli w aplikatorze **0 – 15 pkt.**

***PAKIET NR 30 : ŚRODEK HEMOSTATYCZNY***

1. łatwość otwierania opakowania **0 – 10 pkt.**
2. łatwość aplikacji **0 – 15 pkt.**
3. szybkość efektu hemostazy **0 – 15 pkt.**

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

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

**23. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy**

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

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

Odwołanie przysługuje na:

1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;

3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.

1. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

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

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

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

Odwołanie wnosi się w terminie:

a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,

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

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

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

Odwołanie zawiera:

1) imię i nazwisko albo nazwę, miejsce zamieszkania albo siedzibę, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej odwołującego oraz imię i nazwisko przedstawiciela (przedstawicieli);

2) nazwę i siedzibę zamawiającego, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej zamawiającego;

3) numer Powszechnego Elektronicznego Systemu Ewidencji Ludności (PESEL) lub NIP odwołującego będącego osobą fizyczną, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania albo posiada go nie mając takiego obowiązku;

4) numer w Krajowym Rejestrze Sądowym, a w przypadku jego braku – numer w innym właściwym rejestrze, ewidencji lub NIP odwołującego niebędącego osobą fizyczną, który nie ma obowiązku wpisu we właściwym rejestrze lub ewidencji, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania;

5) określenie przedmiotu zamówienia;

6) wskazanie numeru ogłoszenia w przypadku publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej;

7) wskazanie czynności lub zaniechania czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, lub wskazanie zaniechania przeprowadzeniapostępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy;

8) zwięzłe przedstawienie zarzutów;

9) żądanie co do sposobu rozstrzygnięcia odwołania;

10) wskazanie okoliczności faktycznych i prawnych uzasadniających wniesienie odwołania oraz dowodów na poparcie przytoczonych okoliczności;

11) podpis odwołującego albo jego przedstawiciela lub przedstawicieli;

12) wykaz załączników.

2. Do odwołania dołącza się:

1) dowód uiszczenia wpisu od odwołania w wymaganej wysokości;

2) dowód przekazania odpowiednio odwołania albo jego kopii zamawiającemu;

3) dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania odwołującego.

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

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

**25. Liczba części zamówienia, na którą wykonawca może złożyć ofertę wraz ze wskazaniem powodów niedokonania podziału zamówienia na części (jeżeli dotyczy).**

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

Wskazanie powodów niedokonania podziału zamówienia na części: nie dotyczy

**26. Informacja dotyczące ofert wariantowych.**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

**27. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy.**

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

**30. Wymagania dotyczące wadium, w tym jego kwota.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

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

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

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

**34. Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.**

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

**39. Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

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

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

* administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II**, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków, tel. 12 614 20 00, e-mail:[przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)*;*
* Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować poprzez adres e-mail: iod@szpitaljp2.krakow.pl lub pod nr tel. 12 614 30 49 we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem;
* Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. cRODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.2.2023 – dostawa nici chirurgicznych, klejów i klipsów naczyniowych** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
* odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę Prawo zamówień publicznych dalej „ustawa Pzp”;
* Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
* obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
* w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
* posiada Pani/Pan:
* na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
* na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **\*\***;
* na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO \*\*\*;
* prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
* nie przysługuje Pani/Panu:
* w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
* prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
* **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO**.

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

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

**41.** **Załączniki**

1. Załącznik nr 1 – Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania oraz spełnienia warunków udziału w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ/ESPD)

2. Załącznik nr 1a – Oświadczenie o przynależności / braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

3. Załącznik nr 1b – Oświadczenie Wykonawcy

4.Załącznik nr 2 – Wzór umowy (dotyczy wszystkich pakietów)

5. Załącznik nr 3 – Formularz ofertowo – cenowy (dotyczy wszystkich pakietów)

6. Załącznik nr 4 - Oświadczenie wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia (…).

7. Załącznik nr 5 – oświadczenie wykonawcy dotyczące zaoferowania wyrobów medycznych

8. Załącznik nr 6 – Wykaz próbek dla poszczególnych pakietów.

ZATWIERDZAM

**Załącznik nr 1 do SWZ**

Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania ~~oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu~~, w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ/ESPD)

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

**Załącznik nr 1a do SWZ**

**Zamawiający:**

Krakowski Szpital Specjalistyczny

im. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80

31-202 Kraków

**Wykonawca:**

…………………………………………

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

reprezentowany przez:

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

**Oświadczenie o przynależności / braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej**

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.2.2023 – dostawa nici chirurgicznych, klejów i klipsów naczyniowych** oświadczam że:

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

1…………………….

2…………………….

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

**Załącznik nr 1b do SWZ**

**Zamawiający:**

Krakowski Szpital Specjalistyczny

im. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80

31-202 Kraków

**Wykonawca:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenie Wykonawcy**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.2.2023 – dostawa nici chirurgicznych, klejów i klipsów naczyniowych** prowadzonego przez **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II** oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy (załącznik nr 1 do SWZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

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

**- są aktualne.**

***Wzór umowy***

Umowa zawarta w Krakowie dnia .......................... pomiędzy:

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

**............................................................ – .....................................................**

zwanym dalej – **Zamawiającym,**

a:...............................reprezentowaną przez:.......................zwaną w dalszej części umowy **Wykonawcą,**

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia powyżej 215 000 EURO – postępowanie nr **DZ.271.2.2023** następującej treści: **dostawa nici chirurgicznych, klejów i klipsów naczyniowych**

**§ 1 - Przedmiot umowy**

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu **.....................................,** zwane dalej „produktami”, wymienione w odpowiednim załączniku do umowy (załącznik Nr ………. SWZ), który zawiera specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży produktów na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną na adres:…………………………………………………………………………………………………. Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość nabywanych produktów, a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
4. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.
5. Termin realizacji zamówienia wynosi 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. W uzasadnionych przypadkach zamawiający może żądać realizacji zamówienia w terminie krótszym. W przypadkach nagłych (zamówienie na cito) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkty do 24 godzin, licząc od momentu złożenia zamówienia.

**§ 2 - Cena i warunki dostawy**

1. Wykonawca ponosi we własnym zakresie koszty wykonania umowy, w tym cło (o ile występuje), ubezpieczenie oraz koszty transportu i rozładunku w Aptece Szpitalnej Zamawiającego, w miejscu przez niego wskazanym.
2. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi … złotych (słownie: ………………………….). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów w ilości mniejszej niż określona w odpowiednim załączniku do umowy. Minimalna wartość złożonych zamówień wyniesie 50% maksymalnej ceny zamówienia. W przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu.

**§ 3 – Wymogi dotyczące przedmiotu umowy**

1. Wykonawca dostarczy tylko takie produkty, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami. Minimalny wymagany termin przydatności do stosowania dostarczanych produktów będzie wynosił: 6 miesięcy dla dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego/medycznego oraz produktów leczniczych będących szczepionkami; 12 miesięcy dla pozostałych produktów (produkty lecznicze, wyroby medyczne, produkty biobójcze, suplementy diety, kosmetyki i inne produkty).
2. Dostawy produktów z krótszym, niż określony powyżej, terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

**§ 4 - Odbiór i warunki płatności**

1. Zamawiający podczas odbioru produktów sprawdzi dostawę pod względem ilościowym i jakościowym oraz zgodności z załączonymi dokumentami. Sprawdzenie będzie obejmować wyłącznie przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu.
2. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostarczenia produktów.
3. W razie dostawy wadliwych produktów Wykonawca zobowiązany jest wymienić je na wolne od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych, licząc od daty złożenia reklamacji.
4. W razie zwrotu zakupionych produktów leczniczych Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
5. Zapłata należności nastąpi przelewem w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku.
6. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej, niż z dostawą towaru, którego faktura dotyczy.

**§ 5 – Odpowiedzialność**

1. W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:

- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki;

- bez dodatkowego wzywania Wykonawcy, dokonać wykonania zastępczego umowy, tj. zakupu interwencyjnego produktu objętego umową u podmiotu trzeciego po aktualnej cenie rynkowej. Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wyliczoną na podstawie załącznika do umowy. Naliczenie różnicy zostanie przekazane Wykonawcy w formie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty tak naliczonych kosztów wykonania zastępczego. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia naliczonych kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych wierzytelności przysługujących Wykonawcy.

1. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki.
2. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, wynosi 40% kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy. Przy naliczaniu maksymalnej wysokości kar nie uwzględnia się kary naliczonej na podstawie pkt.5 paragrafu 5.
4. W związku z treścią art. 5k ROZPORZĄDZENIA RADY (UE) NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie Wykonawca jest zobowiązany zapewnić aby przez cały okres obowiązywania umowy z Zamawiającym nie podlegał pod sankcje opisaną w wyżej wymienionym przepisie. W wypadku zaistnienia którejkolwiek z przesłanek opisanych w wyżej wymienionym artykule skutkujących zakazem dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych w jego rozumieniu Wykonawca zobligowany jest do natychmiastowego zawiadomienia o tym fakcie Zamawiającego. W takim wypadku Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 20 % wartości zamówienia podanego w **§2 ust. 2**. W wypadku zaniechania przez Wykonawcę zawiadomienia Zamawiającego o zaistnieniu zdarzenia opisanego w zdaniu poprzednim Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 30 % wartości Zamówienia w **§2 ust. 2**.

**§ 6 - Okres obowiązywania umowy**

1. Umowa została zawarta na okres 24 miesięcy, to jest do dnia ………. r.

2. Umowa wygasa wcześniej, jeśli cena dostarczonych produktów przekroczy maksymalną cenę podaną w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 7 - Zmiany sposobu wykonywania umowy**

1. Jeżeli nastąpi udokumentowany brak możliwości dostawy produktu o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Wykonawca może a) dostarczyć produkt równoważny, odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych, b) powierzyć realizację dostawy wskazanemu przez siebie podwykonawcy.

2. Jeżeli nastąpi nierównomierne zużycie przez Zamawiającego poszczególnych produktów określonych w odpowiednim załączniku do umowy, Zamawiający może zmienić ilość zamówień produktów określonych w odpowiednim załączniku przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny maksymalnej z załącznika.

3. W przypadku zmiany przez Wykonawcę własnej oferty handlowej Wykonawca może jednostronnie obniżyć cenę produktów.

4. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje produkt równoważny lub dostawę przez podmiot inny niż Wykonawca, zmiana taka wymaga zgody kierownika apteki Zamawiającego.

5. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje zwiększenie ceny produktu, zmiana ta nie może spowodować przekroczenia kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 8 - Zmiany umowy**

1. Jeżeli nastąpi zmiana zasad finansowania, wynikających z ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, która spowoduje podwyższenie urzędowej ceny maksymalnej, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że podwyższą cenę jednostkową w takim stosunku, w jakim wzrosła urzędowa cena maksymalna. Jeżeli zmiana spowoduje, że cena określona przez Wykonawcę będzie wyższa niż urzędowa cena maksymalna, do wysokości której Zamawiający może nabywać dostarczane produkty, strony zmienią umowę w ten sposób, że obniżą cenę jednostkową tak, aby nie przekraczała maksymalnej ceny urzędowej. Jeżeli obniżenie urzędowej ceny maksymalnej spowoduje obniżenie ceny, obowiązującej między stronami, o co najmniej 10 %, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą dostawę produktu równoważnego, odpowiadającego SWZ.

2. Jeżeli nastąpi wycofanie refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ oraz wymogom zawartym w § 3 albo realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy. Jeżeli w terminie najbliżej dostawy, przypadającej po dniu wycofania refundacji, Wykonawca nie zaproponuje produktu równoważnego lub podwykonawcy gotowego wykonać umowę, lub tak zaproponowany produkt albo podwykonawca nie zostanie zaakceptowany przez Zamawiającego, umowa wygasa.

3. Jeżeli nastąpi zmniejszenie liczby świadczeń zdrowotnych, udzielonych z wykorzystaniem produktów w okresie trwania umowy i Zamawiający nie zakupi wszystkich produktów wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że przedłużą czas jej obowiązywania na okres do 12 miesięcy. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 2 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.

4. W przypadku zmiany:

(I) stawki podatku od towarów i usług,

(II) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r.

o minimalnym wynagrodzeniu za pracę lub

(III) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

(IV) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych,

o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych, stawki wynagrodzenia Wykonawcy ulegną zmianie, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonania zamówienia przez Wykonawcę, przy czym:

a) stawki ulegną zmianie adekwatnie do zmiany kosztów Wykonawcy, wynikających ze zmian określonych powyżej,

b) zmiany stawek, o których mowa powyżej, będą dokonywane wyłącznie na podstawie pisemnych, pod rygorem nieważności, aneksów zawieranych przez Strony,

c) przed podpisaniem aneksu, Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu wyliczenia zmienionych kosztów z uwagi na zmiany określone powyżej wraz z dowodami potwierdzającymi,

d) z wnioskiem o zawarcie aneksu z uwagi zmniejszenie kosztów Wykonawcy wynikających ze zmian określonych powyżej, może wystąpić również Zamawiający – w takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć dokumentację, o której mowa w punkcie powyżej, w ustalonym przez strony terminie, nie dłuższym jednak niż 30 dni od dnia złożenia wniosku przez Zamawiającego,

e) maksymalna wartość wszystkich zmian wynagrodzenia, skorygowana w efekcie zastosowania powyższych reguł, nie może przekroczyć 10% kwoty wynagrodzenia przewidzianego w pierwotnej umowie dla całego okresu jej obowiązywania.

f) wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione w sposób opisany powyżej, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.

g) inne zmiany umowy są dopuszczalne w zakresie przewidzianym art. 455 Prawa Zamówień Publicznych.

5. W przypadku zmiany ceny materiałów i kosztów związanych z realizacją zamówienia, rozumianej jako wzrost odpowiednio łącznych cen i kosztów, jak i ich obniżenie o więcej niż 10% względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy, wynagrodzenie Wykonawcy może ulec zmianie – zgodnie z zasadami wskazanymi poniżej, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonywania zamówienia przez Wykonawcę:

a) Waloryzacja wynagrodzenia może dotyczyć jedynie części wynagrodzenia Wykonawcy, płatnego po złożeniu wniosku o dokonanie waloryzacji i może nastąpić wyłącznie na podstawie aneksu do niniejszej umowy sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności;

b) Zmiana wynagrodzenia może zostać wprowadzona na wniosek Wykonawcy, złożony najwcześniej po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy przez Strony. Kolejna zmiana wynagrodzenia wynikająca z okoliczności określonych wyżej może nastąpić nie częściej niż co 12 miesięcy od poprzedniej waloryzacji. Do wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia winny zostać dołączone dokumenty, potwierdzające wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulacje przedstawiające wpływ tej zmiany na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy;

c) wynagrodzenie Wykonawcy może zostać zmienione poprzez zmianę cen jednostkowych, adekwatnie do przedstawionego przez Wykonawcę wzrostu cen materiałów i kosztów i wskaźnika wyliczonego w następujący sposób: kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni okres poprzedzający dzień złożenia wniosku przez Wykonawcę, który to wskaźnik (określony procentowo) zostanie pomniejszony o 110%;

d) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania niniejszych postanowień wynosi 5% całkowitego wynagrodzenia Wykonawcy należnego na podstawie niniejszej umowy;

e) do obniżenia wartości wynagrodzenia Wykonawcy na wniosek Zamawiającego stosuje się odpowiednio zasady opisane w niniejszych postanowieniach, z zastrzeżeniem, że Wykonawca – na wniosek Zamawiającego zobowiązany jest przedstawić dokumenty potwierdzające obniżenie cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulację przedstawiające wpływ tej zmiany, o ile Zamawiający będzie miał uzasadnione przypuszczenie, wynikające z publikowanych danych ekonomicznych lub rynkowych, że nastąpiło obniżenie cen materiałów lub kosztów, w szczególności o ile dany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszonych przez Prezesa GUS będzie wskazywać na obniżenie cen towarów i usług i usług konsumpcyjnych o więcej niż 10%;

f) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie zasadami określonymi w niniejszych postanowieniach, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy;

g) w przypadku braku zapłaty przez Wykonawcę lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w podpunkcie powyżej Zamawiający uprawniony jest do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 0,05% całkowitego wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w niniejszej umowie za każdy dzień zwłoki Wykonawcy.

6. W przypadku, gdy:

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

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

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

7. Zmiana cena jednostkowych w efekcie zastosowania powyższych postanowień nie może przekroczyć maksymalnych cen urzędowych (cen wynikających z limit finansowania dostarczanego produktu leczniczego, wynikający z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka).

8. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony - pod rygorem nieważności.

**§ 9 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz Prawo zamówień publicznych.
2. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
3. Załączniki stanowią integralną część umowy.
4. Ewentualne spory rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca Zamawiający**

**Załącznik nr 3 do SWZ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 1** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny, monofilamentowy, poliamidowy, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 1-0 | 75 cm | 3/8 koła | 1 | 30 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca | niebieski lub czarny | **960** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 2-0 | 75 cm | 3/8 koła | 1 | 30 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca | niebieski lub czarny | **4800** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 3-0 | 75 cm | 3/8 koła | 1 | 24-25 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca | niebieski lub czarny | **8400** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 1 | 100 cm | 3/8 koła | 1 | 90 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca | niebieski lub czarny | **5400** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 2** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny, monofilamentowy, poliamidowy, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 3-0 | 75 cm | 3/8 koła | 1 | 24-30 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca, kosmetyczna | niebieski lub czarny | **2160** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 3-0 | 90 cm | 3/8 koła | 1 | 35 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca, kosmetyczna | niebieski lub czarny | **720** |  |  |  |  |  |  |
| **Szew syntetyczny, polifilamentowy, poliamidowy, niewchłanialny lub szew naturalny, jedwabny, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 3. | 1-0 | 45 cm |  |  |  |  | biały lub niebieski lub czarny | **1440** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 1-0 | 250 cm |  |  |  |  | biały lub niebieski lub czarny | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 3** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Monofilament stalowy** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 5 | 75 cm | 1/2 koła | 1 | 55-60 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca, obrotowa, może być wzmocniona |  | **600** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 5 | 2x75 cm | 1/2 koła | 2 x 1 | 55-60 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca, obrotowa, może być wzmocniona |  | **2400** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 5 | 4x45 cm | 1/2 koła | 2 x 1 | 55-60 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca, obrotowa, może być wzmocniona |  | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 4** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny monofilamentowy, wykonany z polidioksanonu, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego ok. 60 dni, czas wchłaniania ok. 180 - 210 /240 dni** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 1 | 150 cm (pętla) | 1/2 koła | 1 | 48-50 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy lub zielony | **240** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 2-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 3-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 3-0 | 70 cm | 3/8 koła | 1 | 36 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca, może być kosmetyczna | niebarwiony | **6000** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 3-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 22 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 3-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 17 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 4-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 13 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | 4-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 17 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 9. | 4-0 | 70 cm | 3/8 koła | 1 | 17 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 10. | 5-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | okrągła | fioletowy lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| **Uwaga: W pakiecie nr 4 w pozycjach, gdzie wymagana jest igła okrągła Zamawiający dopuszcza igłę okrągłą rozwarstwiającą.** | | | | | | | | | | | | | | |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 5** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny monofilamentowy, polipropylenowy, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 1 | 100 cm | 1/2 koła | 1 | 65 mm | okrągła | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 0 | 100 cm | 1/2 koła | 1 | 36 mm | trójgraniasta | niebieski | **840** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | trójgraniasta | niebieski | **600** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 30-31 mm | okrągła | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 2-0 | 100 cm | 3/8 koła | 1 | 39-40 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 2-0 | 90 cm | 3/8 koła | 1 | 90 mm | tnąca | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 3-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **60** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 40 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **60** |  |  |  |  |  |  |
| 9. | 3-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 40 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **60** |  |  |  |  |  |  |
| 10. | 3-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 30-31 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **120** |  |  |  |  |  |  |
| 11. | 4-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 20 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **8400** |  |  |  |  |  |  |
| 12. | 4-0 | 75 cm | 1/2 koła | 2 | 13 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 13. | 5-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 9,3 - 9,5 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 14. | 5-0 | 60 cm | 1/2 koła | 2 | 13 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **600** |  |  |  |  |  |  |
| 15. | 6-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 11 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **3600** |  |  |  |  |  |  |
| 16. | 6-0 | 60 cm | 1/2 koła | 2 | 13 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **960** |  |  |  |  |  |  |
| 17. | 7-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 11 mm | naczyniowa mikroostrze | niebieski | **1440** |  |  |  |  |  |  |
| 18. | 7-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 8 mm | okrągła może być mikrochirurgiczna | niebieski | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| 19. | 9-0 | 23 cm | 3/8 koła | 1 | 6,5 mm | szpatułkowa | niebieski | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 20. | 9-0 | 13 cm | 3/8 koła | 1 | 5,1 mm | okrągła | niebieski | **24** |  |  |  |  |  |  |
| 21. | 10-0 | 13-15cm | 3/8 koła | 1 | 5,1 mm | okrągła | niebieski | **24** |  |  |  |  |  |  |
| 22. | 10-0 | 30 cm | 3/8 koła | 2 | 6,5 mm | szpatułkowa | niebieski | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 23. | 10-0 | 23 cm | 3/8 koła | 1 | 6,5 mm | szpatułkowa | niebieski | **12** |  |  |  |  |  |  |
| **Uwaga: Przez igłę trójgraniastą Zamawiający rozumie igłę okrągłą z trzema krawędziami tnącymi.** | | | | | | | | | | | | | | |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 6** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny monofilamentowy, polipropylenowy, może być z dodatkiem glikolu polietylenowego ( polietylenu )niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 1 | 100 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | okrągła, może być wzmocniona | niebieski | **540** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 25-26 mm | trójgraniasta | niebieski | **2160** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 3-0 | 45 cm | 3/8 koła | 1 | 24-26 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca może być kosmetyczna | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 3-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | okrągła | niebieski | **5760** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 3-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 25-26 mm | trójgraniasta | niebieski | **2160** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 4-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | okrągła | niebieski | **1440** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 4-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 16-17 mm | naczyniowa mikroostrze może być okrągła przyostrzona | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | 4-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | naczyniowa mikroostrze może być okrągła przyostrzona | niebieski | **2160** |  |  |  |  |  |  |
| 9. | 5-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | okrągła | niebieski | **4320** |  |  |  |  |  |  |
| 10. | 5-0 | 75 cm | 1/2 koła | 2 | 13 mm | okrągła | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 11. | 6-0 | 75 cm | 1/2 koła | 2 | 13 mm | okrągła | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 12. | 5-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 9,3 - 9,5 mm | naczyniowa mikroostrze może być okrągła przyostrzona | niebieski | **1260** |  |  |  |  |  |  |
| 13. | 7-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 9,3 - 9,5 mm | naczyniowa mikroostrze może być okrągła przyostrzona | niebieski | **1260** |  |  |  |  |  |  |
| 14. | 3-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 36- 37mm | okrągła | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| **Uwaga: Przez igłę trójgraniastą Zamawiający rozumie igłę okrągłą z trzema krawędziami tnącymi.** | | | | | | | | | | | | | | |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 7** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny monofilamentowy, polipropylenowy z dodatkiem glikolu polietylenowego ( polietylenu ), niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 3-0 | 135 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | okrągła | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 4-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 22 mm | okrągła | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 5-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | okrągła przyostrzona | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 5-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 13 mm | okrągła | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 6-0 | 60 cm - 75 cm | 3/8 koła | 2 | 13 mm | okrągła przyostrzona | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 7-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 8 mm | okrągła | niebieski | **4320** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 8-0 | 60 cm | 3/8 koła | 2 | 8 mm | okrągła mikrochirurgiczna | niebieski | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | 8-0 | 60 - 75 cm | 3/8 koła | 2 | 6 mm | okrągła mikrochirurgiczna | niebieski | **360** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 8** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy, poliamidowy, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 0 lub 1 | 100 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | trójgraniasta, może być wzmocniona | czarny | **9600** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 9** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy, poliestrowy, z politereftalatu, powlekany silikonem, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 2-0 | 75 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | trójgraniasta | biały | **900** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 2-0 | 75 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | trójgraniasta | niebieski lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | trójgraniasta, podkładki | biały | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | trójgraniasta, podkładki | niebieski lub zielony | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 2-0 | 8 x 75 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | trójgraniasta, podkładki | niebieski lub zielony/biały | **1260** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 2-0 | 10 x 75 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | trójgraniasta | niebieski lub zielony/biały | **900** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 2-0 | 10 x 75 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | trójgraniasta | niebieski lub zielony/biały | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | 2-0 | 8 x 75 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | trójgraniasta, podkładki | niebieski lub zielony/biały | **900** |  |  |  |  |  |  |
| 9. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 17 mm | trójgraniasta | niebieski lub zielony | **540** |  |  |  |  |  |  |
| 10. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 16 mm | trójgraniasta, podkładki | niebieski lub zielony | **180** |  |  |  |  |  |  |
| 11. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 16 mm | trójgraniasta, podkładki | biały | **540** |  |  |  |  |  |  |
| 12. | 3-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 25 mm | okrągła | niebieski lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 13. | 4-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 25 mm | okrągła | niebieski lub zielony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| **Uwaga: W pakiecie nr 9 dla pozycji, gdzie wymagane są podkładki, Zamawiający wymaga rozmiaru nie mniejszego niż 3x6x1 mm.** | | | | | | | | | | | | | | |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 10** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy, poliestrowy, powlekany, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 5 | 4 x 75 cm | 1/2 koła | 1 | 55 mm | trójgraniasta | zielony | **720** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 2 | 4 x 75 cm | 1/2 koła | 1 | 45 mm | trójgraniasta | zielony | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | okrągła | zielony | **600** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | trójgraniasta | zielony | **3000** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 3-0 | 100 cm | 1/2 koła | 2 | 26 mm | okrągła | zielony | **7200** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 11** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew naturalny polifilamentowy, jedwabny, powlekany silikonem lub woskiem, niewchłanialny** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 0 | 75 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | czarny | **540** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 1 | 75 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | czarny | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 0 | 6 x 60 cm lub 5 x 75 cm |  |  |  |  | czarny | **1080** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 1 | 10 x 75 cm lub 12 x 75 cm |  |  |  |  | czarny | **1200** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 2 | 2 x 150 cm |  |  |  |  | czarny | **2160** |  |  |  |  |  |  |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy, z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego, powlekany, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego 7 - 14 / 10 - 14 dni, czas wchłaniania 40 - 50 dni** | | | | | | | | | | | | | | |
| 6. | 2-0 | 70 - 75 cm | 3/8 koła | 1 | 36-39 mm | odwotnie tnąca | niebarwiony | **60** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 2-0 | 70 - 75 cm | 3/8 koła | 1 | 24-26 mm | odwotnie tnąca | niebarwiony | **1200** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 12** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy, z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego, powlekany, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego 28 - 35 dni, czas wchłaniania 56 - 70 dni** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 2 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 48 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **10080** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 1 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 37-40 mm | trójgraniasta, może być spłaszczona / krótki koniec tnący | fioletowy | **3600** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 1 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 37-40 mm | trójgraniasta / krótki koniec tnący | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 1 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 48-80 mm | trójgraniasta, może być spłaszczona / krótki koniec tnący | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 1 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 48 mm | trójgraniasta, może być spłaszczona / krótki koniec tnący | fioletowy | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 0 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągla | fioletowy | **216** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 0 | 75-90 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | trójgraniasta / krótki koniec tnący | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | 2-0 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | trójgraniasta / krótki koniec tnący | fioletowy | **7200** |  |  |  |  |  |  |
| 9. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 36-37 mm | okrągła może być wzmocniona | fioletowy | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| 10. | 2-0 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | okrągła może być wzmocniona | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 11. | 2-0 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | trójgraniasta / krótki koniec tnący | niebarwiony lub fioletowy | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 12. | 2-0 | 75 - 90 cm | 1/2 koła | 1 | 65 mm | okrągła | niebarwiony lub fioletowy | **3096** |  |  |  |  |  |  |
| 13. | 3-0 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | fioletowy | **8640** |  |  |  |  |  |  |
| 14. | 4-0 | 70 - 75 cm | 3/8 koła | 1 | 24-26 mm | tnąca lub odwrotnie tnąca, może być kosmetyczna | niebarwiony | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 15. | 4-0 | 70 - 75 cm | 1/2 koła | 1 | 20 mm | okrągła | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 16. | 2 | 12 x 45 cm |  |  |  |  | niebarwiony | **144** |  |  |  |  |  |  |
| 17. | 0 | 150 cm |  |  |  |  | fioletowy | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 18. | 0 | 12 x 45 cm |  |  |  |  | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 19. | 2-0 | 150 cm |  |  |  |  | fioletowy | **1440** |  |  |  |  |  |  |
| 20. | 2-0 | 12 x 45 cm |  |  |  |  | fioletowy | **720** |  |  |  |  |  |  |
| 21. | 3-0 | 12 x 45 cm |  |  |  |  | fioletowy | **3960** |  |  |  |  |  |  |
| 22. | 1 | 90-100 cm | 1/2 koła lub 3/8 koła | 1 | 64-65 mm | tępa | fioletowy | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 23. | 1 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 36-37 mm | okrągła, może być okrągła rozwarstwiająca | fioletowy | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 24. | 4-0 | 70-75 cm | 1/2 koła | 1 | 17 mm | okrągła, może być okrągła rozwarstwiająca | fioletowy | **72** |  |  |  |  |  |  |
| 25. | 2-0 | 6x45 cm |  |  |  |  | fioletowy | **144** |  |  |  |  |  |  |
| 26. | 4-0 | 6x45 cm |  |  |  |  | fioletowy | **504** |  |  |  |  |  |  |
| 27. | 3-0 | 150 cm |  |  |  |  | fioletowy | **144** |  |  |  |  |  |  |
| 28. | 1 | 150 cm |  |  |  |  | fioletowy | **216** |  |  |  |  |  |  |
| 29. | 2 | 150 cm |  |  |  |  | fioletowy | **864** |  |  |  |  |  |  |
| **Uwaga: Dla pakietu nr 12 na każdym opakowaniu zbiorczym musi znajdować się kod kreskowy, a na każdej saszetce kod kreskowy bądź metryczkowy. Uwaga: W pakiecie 12 w pozycjach, gdzie wymagana jest igła okrągła Zamawiający dopuszcza igłę okrągłą rozwarstwiającą.** | | | | | | | | | | | | | | |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 13** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy, z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego, powlekany TRICLOSANEM, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego 28 - 35 dni, czas wchłaniania 56 - 70 dni** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 2 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 48 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **10080** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | trójgraniasta | niebarwiony | **7920** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła, może być rozwarstwiająca, czarna | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 36 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **9000** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 2-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **2880** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 2-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | trójgraniasta | niebarwiony | **720** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | 2-0 | 70 cm | prosta | 1 | 60 mm | odwrotnie tnąca | niebarwiony | **2880** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 14** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego, powlekany CHLORHEKSYDYNĄ, wchłanialny, czas podtrzymywania tkankowego 28 - 35 dni, czas wchłaniania 56 - 70 dni** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 2 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 48 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła, może być rozwarstwiająca, czarna | fioletowy | **360** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 2-0 | 90 cm | 1/2 koła | 1 | 37 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 2-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 40 mm | okrągła, może być wzmocniona | fioletowy | **720** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 3-0 | 70 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | niebarwiony | **360** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 15** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Szew syntetyczny polifilamentowy, z kwasu poliglikolowego, wchłanialny, czas potrzymywania tkankowego ok. 4 tyg., czas wchłaniania 60-90 dni** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 2-0 | 140 - 150 cm, lub 250 cm |  |  |  |  | zielony lub fiolet | **3600** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 16** | | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Rozmiar | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |
| **Wchłanialna gaza hemostatyczna** | | | | | | | | | |
| 1. | Wchłanialna gaza hemostatyczna zbudowana z utlenionej regenerowanej celulozy | 7,5 x 5 cm | **960** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 20 x 10 cm | **7200** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 17** | | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Rozmiar | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |
| **Wchłanialne hemostatyki o działaniu bakteriobójczym** | | | | | | | | | |
| 1. | Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy,o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. | 7,5 x 5 cm | **120** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 20 x 10 cm | **960** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy, w postaci wielowarstwowej włókniny o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. | 5,1 x 2,5 cm | **50** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 10,2 x 5,1 cm | **50** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Strukturalna, nieutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gęsto tkanej, o działaniu bakteriobójczym i mająca zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. | 5,1 x 2,5 cm | **50** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | 10,2 x 5,1 cm | **50** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | Zestaw zawierający miejscowy, wchłanialny środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej, w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy i roztwór trombiny zawierający 2000 IU sterylnej, liofilizowanej ludzkiej trombiny oraz strzykawkę bez igły z 2 ml sterylnej wody do wstrzyknięć i kaniule z możliwością docięcia lub z pamięcią kształtu. Zestaw przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. | Objętość matrycy żelatynowej to 7 ml, zaś łączna objętość produktu końcowego po zmieszaniu z 2ml ludzkiej trombiny wynosi 8 ml. | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy, w formie proszku o działaniu bakteriobójczym udokumentowanym badaniem przedklinicznym in vitro, które dostarczone jako dowód - poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h - eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. | 3 g | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 9. | Aplikator endoskopowy 2 w 1 do wchłanialnego, jałowego hemostatyku powierzchniowego ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy, w formie proszku - pozycja nr 8. | - | **10** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 18** | | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Rozmiar | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |
| **Niewchłanialny wosk do tamowania krwotoków z kości** | | | | | | | | | |
| 1. | Niewchłanialny, sterylny wosk do tamowania krwotoków z kości | 2,5 g | **4860** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 19** | | | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Kolor | Rozmiar | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| **Silikonowe tasiemki - oznaczniki chirurgiczne** | | | | | | | | | | |
| 1. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | czerwony | Maxi (2,4 -2,5 x 1,02-1,20 mm ) długość: 40 cm | **192** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | niebieski | Maxi (2,4 -2,5 x 1,02-1,20 mm ) długość: 40 cm | **384** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | zółty | Maxi (2,4 -2,5 x 1,02-1,20 mm ) długość: 40 cm | **192** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | biały | Maxi (2,4 -2,5 x 1,02-1,20 mm ) długość: 40 cm | **192** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | czerwony | Mini (1,5 x 0,88-1,00 mm ) długość: 40 cm | **96** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | niebieski | Mini (1,5 x 0,88-1,00 mm ) długość: 40 cm | **96** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | zółty | Mini (1,5 x 0,88-1,00 mm ) długość: 40 cm | **96** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | Silikonowe tasiemki - oznaczniki, pakowane po 2 sztuki w sterylnej saszetce, takie jak Surg-I-Loop lub równoważne | biały | Mini (1,5 x 0,88-1,00 mm ) długość: 40 cm | **96** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 20** | | | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Kolor | Rozmiar | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| **Tasiemki naczyniowe - oznaczniki chirurgiczne** | | | | | | | | | | |
| 1. | Tasiemki naczyniowe - oznaczniki chirurgiczne, wykonane z przędzy poliestrowej w formie pasm o krawędziach bocznych zwiniętych do wewnątrz | czerwony | szerokość: 2 mm długość: 900 mm lub 1000 mm | **100** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | niebieski | szerokość: 2 mm długość: 900 mm lub 1000 mm | **100** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | zółty | szerokość: 2 mm długość: 900 mm lub 1000 mm | **100** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | biały | szerokość: 2 mm długość: 900 mm lub 1000 mm | **1800** |  |  |  |  |  |  |
| **Siatka monofilamentowa, polipropylenowa, niewchłanialna** | | | | | | | | | | |
| 5. | Siatka monofilamentowa polipropylenowa |  | 6-8 cm x 11-15 cm | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | Siatka monofilamentowa polipropylenowa |  | 15 cm x 15 cm | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | Siatka monofilamentowa polipropylenowa |  | 22-30 cm x 30-36 cm | **30** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 21** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Klipsy naczyniowe tytanowe i kompatybilne z nimi klipsownice** | | | | | | | | |
| 1. | Klips naczyniowy tytanowy średni, klips powinien posiadać zabezpieczającą rzeźbę wewnętrzną i budowę, która zapewnia stabilne utrzymanie go w klipsownicy bez ryzyka przypadkowego wypadania, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną po 6 sztuk i po 10 sztuk | **180 000** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Klips naczyniowy tytanowy średnio-duży, klips powinien posiadać zabezpieczającą rzeźbę wewnętrzną i budowę, która zapewnia stabilne utrzymanie go w klipsownicy bez ryzyka przypadkowego wypadania, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną po 4 i po 6 sztuk. | **18 000** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Klips naczyniowy tytanowy mały, klips powinien posiadać zabezpieczającą rzeźbę wewnętrzną i budowę, która zapewnia stabilne utrzymanie go w klipsownicy bez ryzyka przypadkowego wypadania, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną po 6 sztuk i po 10 sztuk | **90 000** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Klips naczyniowy tytanowy mikro, klips powinien posiadać zabezpieczającą rzeźbę wewnętrzną i budowę, która zapewnia stabilne utrzymanie go w klipsownicy bez ryzyka przypadkowego wypadania, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną po 6 sztuk | **18 000** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Zaciskacz do klipsów średnich, o długości 18,5 cm - 20 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **40** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | Zaciskacz do klipsów średnio-dużych, o długości 18,5 cm - 20 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | Zaciskacz do klipsów małych, o długości 18,5 cm - 20 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | Zaciskacz do klipsów mikro, o długości 20 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 9. | Zaciskacz do klipsów mikro, o długości 15 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 10. | Zaciskacz do klipsów średnich, o długości 28 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 11. | Zaciskacz do klipsów średnio-dużych, o długości 28 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 12. | Zaciskacz do klipsów małych, o długości 28 cm, posiadający budowę, która wraz z odpowiednim profilem klipsów zapewnia zaciskanie wszystkich klipsów z jednakową siłą co zabezpiecza naczynia przed zmiażdżeniem | **10** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 22** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Klipsy polimerowe, niewchłanialne i kompatybilne z nimi klipsownice** | | | | | | | | |
| 1. | Klips polimerowy, niewchłanialny, średnio-duży (ML) z zamkiem zatrzaskowym, wyposażony w ząbki stabilizujące klips na naczyniu, pakowany po 6 i po 4 sztuki w zasobniku z taśmą samoprzylepną (wielkość zasobnika do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia) | **1 200** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Klips polimerowy, niewchłanialny, duży (L) z zamkiem zatrzaskowym, wyposażony w ząbki stabilizujące klips na naczyniu, pakowane po 6 i po 4 sztuki w zasobniku z taśmą samoprzylepną (wielkość zasobnika do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia) | **600** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Klips polimerowy, niewchłanialny, extra-duży (XL) z zamkiem zatrzaskowym, wyposażony w ząbki stabilizujące klips na naczyniu, pakowane po 6 i po 4 sztuki w zasobniku z taśmą samoprzylepną (wielkość zasobnika do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia) | **600** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Klipsownica kompatybilna z klipsami polimerowymi, niewchłanialnymi, średnio-dużymi, o długości 20 cm. | **1** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Klipsownica kompatybilna z klipsami polimerowymi, niewchłanialnymi, dużymi, o długości 20 cm. | **1** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | Klipsownica kompatybilna z klipsami polimerowymi, niewchłanialnymi, średnio-dużymi, o długości 27 cm. | **1** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | Klipsownica kompatybilna z klipsami polimerowymi, niewchłanialnymi, dużymi, o długości 27 cm. | **1** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | Klipsownica kompatybilna z klipsami polimerowymi, niewchłanialnymi, extra-dużymi, o długości 27 cm. | **1** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 23** | | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Dwuskładnikowy klej fibrynowy** | | | | | | | | | |
| 1. | Dwuskładnikowy klej fibrynowy: A.fiolka zawierająca zamrożony (-20 st. koncentrat białek klejących (fibrynogen + aprotynina) , B. fiolka zawierająca liofilizowaną trombinę ludzką + fiolka rozpuszczalnika (chlorek wapnia) | A: 5 ml + B: 5 ml | **40** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | A: 2 ml + B: 2 ml | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | zestaw do rozpylania kleju fibrynowego z poz. 1 i 2, kompatybilny z aplikatorem natryskowym z poz. 4 | zestaw | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | cewnik aplikacyjny (dł. 180 cm) do endoskopowego nakładania kleju fibrynowego z poz. 1 i 2, | cewnik | **9** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Bezpłatne użyczenie URZĄDZEŃ: 1) aplikatora natryskowego do aplikacji kleju z pozycji nr 1 i 2 na okres 1 roku, w ilości 1 sztuka 2) mieszadła na okres 1 roku, w ilości 1 sztuka | | | | | | |  |  |
| **Klej chirurgiczny polimerowy** | | | | | | | | | |
| 6. | Klej chirurgiczny będący biokompatybilnym polimerem polietylenowo-glikolowym, złożony z dwóch rodzajów PEG i rozcieńczonego roztworu chlorowodoru i roztworu fosforanu / węglanu sodu - szybko tworzący wiązania krzyżowe z białkami tkanek. Polimeryzacja rozpoczyna sie po 5 sekundach od momentu aplikacji. objętość gotowego roztworu: 4 ml. Możliwość aplikacji metoda konwekcyjną oraz aerozolową. Czas wchłaniania 30 dni. Działanie antyzrostowe udokumentowane badaniami klinicznymi. | | **50** |  |  |  |  |  |  |
| 7. | Klej chirurgiczny będący biokompatybilnym polimerem polietylenowo-glikolowym, złożony z dwóch rodzajów PEG i rozcieńczonego roztworu chlorowodoru i roztworu fosforanu / węglanu sodu - szybko tworzący wiązania krzyżowe z białkami tkanek. Polimeryzacja rozpoczyna sie po 5 sekundach od momentu aplikacji. objętość gotowego roztworu: 8 ml. Możliwość aplikacji metoda konwekcyjną oraz aerozolową. Czas wchłaniania 30 dni. Działanie antyzrostowe udokumentowane badaniami klinicznymi. | | **400** |  |  |  |  |  |  |
| 8. | Zestaw do rozpylania kleju chirurgicznego z poz. 7, stosowany w połączeniu z urządzeniem regulującym ciśnienie. | | **150** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 24** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Klej tkankowy z polimeru monomerycznego** | | | | | | | | |
| 1. | Klej tkankowy z polimeru monomerycznego n-butyl-2-cyjanoakrylatu, niebieski; wielkość opakowania 0,5 ml | **200** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 25** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Dwuskładnikowy tkankowy klej chirurgiczny** | | | | | | | | |
| 1. | Dwuskładnikowy, tkankowy klej chirurgiczny o składzie: wołowa oczyszczona albumina surowicza ( 35% ), woda ( 63% ) oraz glutaraldehyd ( 2% ); szybkowiążący - do 2 minut; dostępny w formie dwukomorowej strzykawki (mieszanie wewnątrz aplikatora), sterylne opakowanie zawiera strzykawkę oraz 4 standardowe aplikatory mieszające, wielkość opakowania 5 ml; posiadający potwierdzenie skuteczności i bezpieczeństwa w badaniach klinicznych, udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, dostarczonym jako dowód. | **350** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Dwuskładnikowy, tkankowy klej chirurgiczny o składzie: wołowa oczyszczona albumina surowicza ( 35% ), woda ( 63% ) oraz glutaraldehyd ( 2% ); szybkowiążący - do 2 minut; dostępny w formie dwukomorowej strzykawki (mieszanie wewnątrz aplikatora), sterylne opakowanie zawiera strzykawkę oraz 4 standardowe aplikatory mieszające, wielkość opakowania 10 ml; posiadający potwierdzenie skuteczności i bezpieczeństwa w badaniach klinicznych, udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, dostarczonym jako dowód. | **50** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Elastyczna końcówka przedłużająca, nakładana na aplikator mieszający o długości 10 cm służąca do aplikacji kleju w trudno dostępnych miejscach. | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | Elastyczna końcówka przedłużająca, nakładana na aplikator mieszający o długości 27 cm służąca do aplikacji kleju w zabiegach laparoskopowych. | **10** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 26** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Len chirurgiczny lub szew naturalny polifilamentowy, jedwabny, powlekany silikonem lub woskiem, niewchłanialny** | | | | | | | | |
| 1. | Len chirurgiczny - podwiązka 150 cm USP 0 lub 1 | **3600** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Len chirurgiczny - podwiązka 150 cm USP 2 lub 3 | **3600** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 27** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Elektrody nasierdziowe bipolarne** | | | | | | | | |
| 1. | Elektroda nasierdziowa bipolarna: 1. Jedna igła do mocowania w mięśniu sercowym 21-32mm, 1/3 koła, okrągła, atraumatyczna; posiadająca zabezpieczenie przed wypadaniem we wsierdziu np. w formie "wąsów"; 2. Igła prosta lub 1/5 koła, do przekłucia mięśni międzyżebrowych do mocowania rozrusznika zewnętrznego, długości 8-9 cm; w 1/3długości (bliżej elektrody) dzielona tak, aby ją łatwo złamać, odwrotnie tnąca; po odłamaniu winny pozostać 2 wtyki (+ i -) do przyłączenia do rozrusznika zewnętrznego; 3. system mocujący we wsierdziu; 4. przewody elektrod bipolarnych współśrodkowe, odizolowane od siebie; całość w śliskiej silikonowej izolacji, grubości np. 2/0 lub 3/0 oraz długości całkowitej 50-60 cm; 5. część stymulująca elektrody, połączona z przewodem w sposób atraumatyczny. | **2000 sztuk (80 opakowań)** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Kabel łączący elektrodę z rozrusznikiem, uniwersalny do każdego rozrusznika. Na każde 25 sztuk elektrod przypada 6 kabli łączących elektrodę z rozrusznikiem. | **480 sztuk** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 28** | | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **System do zamykania mostka po sternotomii, składający się z opasek wykonanych z materiału PEEK (polieteroeteroketon) zakończonych igłą** | | | | | | | | | |
| 1. | System do zamykania mostka po sternotomii, składający się z opasek wykonanych z materiału PEEK (polieteroeteroketon) zakończonych igłą, dostarczany w formie sterylnej, kompatybilny z aplikatorem do Sternal Zip Fix System o kodzie 03.501.080. Opaski o długości 295 mm, szerokości 4,2 mm oraz grubości 1,8 mm. | 1 opakowanie zbiorcze, sterylne zawiera 5 sztuk | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | System do zamykania mostka po sternotomii, składający się z opasek wykonanych z materiału PEEK (polieteroeteroketon) zakończonych igłą, dostarczany w formie sterylnej, kompatybilny z aplikatorem do Sternal Zip Fix System o kodzie 03.501.080. Opaski o długości 295 mm, szerokości 4,2 mm oraz grubości 1,8 mm. | 1 opakowanie zbiorcze zawiera 20 sztuk, każda sterylna | **400** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 29** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **System automatycznych szwów do wymiany lub naprawy zastawek serca, stosowany w zabiegach z minidostępu** | | | | | | |  |  |
| 1. | Aplikator o długości trzonu 31 cm i średnicy 5 mm, 2 sztuki aplikatora w saszetce | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Aplikator o długości trzonu 17 cm i średnicy 5 mm, 2 sztuki aplikatora w saszetce | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | ZESTAW: Aplikator o długości trzonu 31 cm i średnicy 5 mm (2 sztuki aplikatora w saszetce) i 12 pętli | **12** |  |  |  |  |  |  |
| 4. | ZESTAW: Aplikator o długości trzonu 17 cm i średnicy 5 mm (2 sztuki aplikatora w saszetce) i 12 pętli | **6** |  |  |  |  |  |  |
| 5. | Pętla, 1 sztuka szwu pakowanego pojedynczo | **30** |  |  |  |  |  |  |
| 6. | Pętla, 6 sztuk w saszetce | **18** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 30** | | | | | | | | |
| L.p. | Opis wyrobu medycznego | Ilość sztuk | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.4 x kol.5 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
| **Środek hemostatyczny i przeciwzrostowy** | | | | | | | | |
| 1. | Środek o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym, zbudowany z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi o wysokiej zdolności pochłaniania wody, przyspieszający kaskadę krzepnięcia i wytwarzający skrzep hemostatyczny, biokompatybilny, wolny od pirogenów; produkowany w postaci proszku w jednorazowym aplikatorze, o możliwości zaaplikowania w postaci proszku, pasty lub żelu. Jednorazowy aplikator, 3g. | **75** |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Środek o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym, zbudowany z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi o wysokiej zdolności pochłaniania wody, przyspieszający kaskadę krzepnięcia i wytwarzający skrzep hemostatyczny, biokompatybilny, wolny od pirogenów; produkowany w postaci proszku w jednorazowym aplikatorze, o możliwości zaaplikowania w postaci proszku, pasty lub żelu. Jednorazowy aplikator , 5g. | **150** |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Jednorazowy, sterylny aplikator kompatybilny ze środkiem hemostatycznym opisanym w pozycjach 1 i 2, przeznaczony do procedur laparoskopowych,dwufunkcyjny ( elstyczny cewnik wewnętrzny o długości 38 cm, sztywna prowadnica o długości 33 cm ), wyposażony w dwudzielny uchwyt, pakowany pojedynczo. | **30** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 31** | | | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Grubość szwu | Długość szwu | Średnica koła | Ilość igieł | Długość igły | Rodzaj igły | Kolor szwu | Ilość saszetek | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.10 x kol.11 x współczynnik stawki podatku VAT) | Numer katalogowy | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** | **15** |
| **Monofilamentowy szew haczykowy do bezwęzłowego, kontrolowanego zamykania ran** | | | | | | | | | | | | | | |
| **Monofilamentowy szew haczykowy do bezwęzłowego, kontrolowanego zamykania ran z kopolimeru glikolidu i e-kaprolaktonu, wchłaniajacy się między 90 a 120 dniem, o sile podtrzymania tkankowego ok. 62% po 7 dniach i ok. 27% po 14 dniach od implantacji; zaopatrzony w igłę, min. 16 haczyków na cm nitki ułożonych spiralnie oraz regulowaną pętlę eliminującą konieczność zakładania węzłów chirurgicznych.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 3-0 | 15 cm | 1/2 koła | 1 | 17 mm | okrągła | fioletowy | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 3-0 | 20 cm | 1/2 koła | 1 | 18 mm | okrągła | fioletowy | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 3-0 | 30 cm | 3/8 koła | 1 | 19 mm | odwrotnie tnąca | niebarwiony | 60 |  |  |  |  |  |  |
| **Monofilamentowy szew haczykowy do bezwęzłowego, kontrolowanego zamykania ran wykonany z kopolimeru glikolidu i e-kaprolaktonu, wchłaniajacy się między 90 a 120 dniem, o sile podtrzymania tkankowego od 42% do 62% po 7 dniach i od 27% do 47% po 14 dniach; zaopatrzony w dwie igły i szew o minimalnej ilości 16 haczyków na cm nitki, ułożonych spiralnie w obu kierunkach.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 3-0 | 14 cm x 14 cm | 3/8 koła | 2 | 19 mm | odwrotnie tnąca | niebarwiony | 60 |  |  |  |  |  |  |
| **Monofilamentowy szew haczykowy do bezwęzłowego, kontrolowanego zamykania ran wykonany z poliestru p-dioksanonu, wchłaniajacy się między 120 a 180 dniem, o sile podtrzymania tkankowego min 80% po 4 tygodniach dla rozmiaru 3/0 i większych; zaopatrzony w igłę, min. 16 haczyków na cm nitki ułożonych spiralnie oraz regulowaną pętlę eliminującą konieczność zakładania węzłów chirurgicznych.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 2-0 | 15 cm | 1/2 koła | 1 | 22 mm | okrągła | fioletowy | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 2-0 | 15 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | fioletowy | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 2-0 | 20 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | fioletowy | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 2-0 | 20 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | fioletowy | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 2-0 | 30 cm | 1/2 koła | 1 | 22 mm | okrągła | fioletowy | 60 |  |  |  |  |  |  |
| **Monofilamentowy szew haczykowy do bezwęzłowego, kontrolowanego zamykania ran wykonany z izotaktycznego polimeru polipropylenowego o dużej masie cząsteczkowej, niewchłanialny; zaopatrzony w igłę, min. 16 haczyków na cm nitki ułożonych spiralnie oraz regulowaną pętlę eliminującą konieczność zakładania węzłów chirurgicznych.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | 2-0 | 15 cm | 1/2 koła | 1 | 22 mm | okrągła | niebieski | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 2-0 | 23 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | niebieski | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 2-0 | 30 cm | 1/2 koła | 1 | 26 mm | okrągła | niebieski | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 1 | 20 cm | 1/2 koła | 1 | 36 mm | okrągła | niebieski | 60 |  |  |  |  |  |  |
| **Razem wartość brutto:** | | | | | | | | | | | |  |  | |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

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

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

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

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

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

\* właściwe zaznaczyć

**Załącznik nr 4 do SWZ**

**Zamawiający:**

Krakowski Szpital Specjalistyczny

im. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80

31-202 Kraków

**Wykonawca:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego**

**składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego   
nr DZ.271.2.2023 – dostawa nici chirurgicznych, klejów i klipsów naczyniowych,prowadzonego przez Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II   
w Krakowie*,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie   
   art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.[[1]](#footnote-1)
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego* (Dz. U. poz. 835)*.*[[2]](#footnote-2)

**INFORMACJA DOTYCZĄCA POLEGANIA NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY W ZAKRESIE ODPOWIADAJĄCYM PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:**

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w ………………………………………………………...………………….. (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby: ………………………………………………………………………...…………………………………….… (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),  
w następującym zakresie: …………………………………………………………………………… (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu),  
co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

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

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

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

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

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

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

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

**INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:**

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:  
1) ......................................................................................................................................................

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

2) .......................................................................................................................................................

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

**Załącznik nr 5 do SWZ**

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania **wyrobów medycznych**

**Wykonawca:** ………………..……………………………………… (pełna *nazwa firmy)*, oświadcza że zaoferowane wyroby: ……………………………………… są wyrobami medycznymi zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (DZ.U. z 2021r. poz. 1565) i innymi obowiązującymi przepisami. Powyższe wyroby medyczne posiadają aktualną deklarację zgodności i zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Załącznik nr 6 do SWZ**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **WYKAZ WYMAGANYCH PRÓBEK** | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Numer pakietu** | **Ilość wymaganych próbek** |
| Pakiet nr 1 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 2 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 3 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 4 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 5 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 6 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 7 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 8 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 9 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 10 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 11 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 12 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 13 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 14 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 15 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 16 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 17 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 18 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 19 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 20 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 21 | pozycje 1-4: nie mniej niż 120 klipsów dla każdej pozycji  pozycje 5-8: 1 sztuka dla każdej pozycji  pozycje 9-12: 1 sztuka dla dowolnej pozycji |
| Pakiet nr 22 | pozycje 1-3: nie mniej niż 18 klipsów dla każdej pozycji  pozycje 4-8: 1 sztuka dla dowolnej j pozycji |
| Pakiet nr 23 | pozycje 1-2: 1 sztuka dla dowolnej pozycji  pozycje 3-4: 1 sztuka dla dowolnej pozycji  pozycje 6-8: 1 sztuka dla każdej pozycji |
| Pakiet nr 24 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 25 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 26 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 27 | 2 sztuki dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 28 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 29 | pozycje 1-4: 1 sztuka dla dowolnej pozycji  pozycje 5-6: 1 sztuka dla dowolnej pozycji |
| Pakiet nr 30 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |
| Pakiet nr 31 | 1 sztuka dla każdej pozycji w pakiecie |

1. Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

   obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;

   osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub

   osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

   w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia. [↑](#footnote-ref-1)
2. Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego,* z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

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

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

   3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy. [↑](#footnote-ref-2)