



**SZPITALE
TCZEWSKIE SA**

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)
Postępowanie nr 03/PN/2017**

z dnia: 31-03-2017r.	
I. Nazwa (firma) oraz adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 www.szpitaletczewskiea.pl
II. Tryb udzielenia zamówienia	PRZETARG NIEOGRANICZONY o wartości szacunkowej zamówienia powyżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa Zamówień Publicznych Zgodnie z art. 39 - 46 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm) wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy PROCEDURA O KTÓREJ MOWA W ART. 24aa, ust. 1 ustawy Pzp
III. Opis przedmiotu zamówienia	<p><u>Dostawa artykułów oraz sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku na potrzeby Zamawiającego</u></p> <p>Kod główny: CPV 33.00.00.00-0 (Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała)</p> <p>Zamawiający dopuszcza podzielenie zamówienia na części, zwane „Paketami”. Zamawiający do przedmiotowego zamówienia przewidział 45 pakietów</p> <p>Pakiet nr 1. Przyrządy do przetaczania płynów i krwi CPV33194000-6 Pakiet nr 2. Strzykawki CPV33141310-6 Pakiet nr 3. Igły jednorazowe CPV33141320-9 Pakiet nr 4. Kaniule dotętnicze i pediatryczne CPV33141220-8 Pakiet nr 5. Kaniule do żył obwodowych CPV33141220-8 Pakiet nr 6. Cewniki do odsysania jednorazowego użytku CPV33141200-2 Pakiet nr 7. Drobnny sprzęt medyczny CPV33190000-8 Pakiet nr 8. Cewniki, zgłębniki jednorazowego użytku CPV33141200-2 Pakiet nr 9. Pojemniki do zbiórki moczu i lewatywy, opaski, zaciskacze, przedłużacze CPV33141600-6 Pakiet nr 10. Elektrody do EKG jednorazowego użytku, żele, papier do urządzeń medycznych CPV33190000-8 Pakiet nr 11. Filtry, maski, rurki jednorazowego użytku CPV33171000-9 Pakiet nr 12. Obwód oddechowy noworodka, zestawy do terapii oddechowej typu nCPAP i wentylacji nieinwazyjnej noworodków – kompatybilne z respiratorem BABYLOG CPV33157200-7 Pakiet nr 13. Przyrządy do anestezji i resuscytacji CPV33171000-9 Pakiet nr 14. Zestaw do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca CPV33141600-6 Pakiet nr 15. Zestaw do przezskórnej gastrostomii endoskopowej CPV33141641-5 Pakiet nr 16. Końcówki robocze kompatybilne z generatorem GE GEN11TV CPV33168000-5 Pakiet nr 17. Zestawy cewników do hemodializy CPV33181500-7 Pakiet nr 18. Wzierniki CPV33141000-0 Pakiet nr 19. Akcesoria do endoskopii CPV33168000-5 Pakiet nr 20. Akcesoria do endoskopii CPV33168000-5 Pakiet nr 21. Testy urazowe CPV33124131-2 Pakiet nr 22. Dreny do artroskopii CPV33183100-7 Pakiet nr 23. Dreny i implanty do artroskopii CPV33141600-6 Pakiet nr 24. Wkłady workowe jednorazowego użytku CPV33141642-2 Pakiet nr 25. Koce jednorazowego użytku kompatybilne z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus CPV33162200-5 Pakiet nr 26. Elektrody neutralne jednorazowe do koagulacji CPV33168000-5 Pakiet nr 27. Obłożenia do zabiegów operacyjnych CPV33140000-3 Pakiet nr 28. Odzież i obłożenia jednorazowe CPV33199000-1 Pakiet nr 29. Zestawy do zabezpieczenia noworodka CPV33140000-3 Pakiet nr 30. Fartuchy chirurgiczne jednorazowe jałowe CPV33199000-1 Pakiet nr 31. Fartuchy chirurgiczne jednorazowe jałowe CPV33199000-1 Pakiet nr 32. Zestawy zabiegowe do wkłucia CPV33140000-3 Pakiet nr 33. Ostrza chirurgiczne jednorazowego użytku CPV33141411-4 Pakiet nr 34. Materiały do sterylizacji CPV33140000-3 Pakiet nr 35. Pojemniki na odpady medyczne jednorazowego użytku CPV33140000-3 Pakiet nr 36. Myjka do mycia ciała pacjenta CPV33140000-3</p>

	<p>Pakiet nr 37. Butelki do długotrwałego odsysania ran, dreny CPV33141642-2 Pakiet nr 38. Obwody oddechowe CPV33157200-7 Pakiet nr 39. Obwody oddechowe CPV33157200-7 Pakiet nr 40. Igły do znieczuleń CPV33141321-6 Pakiet nr 41. Zestaw do znieczulenia, kaniulacji, introduktory CPV33171300-2 Pakiet nr 42. Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną CPV33124130-5 Pakiet nr 43. Artykuły do infuzji CPV33194120-3 Pakiet nr 44. Artykuły do zabiegów operacyjnych CPV33140000-3 Pakiet nr 45. Butelki dla noworodka CPV33681000-7</p> <p>Wykonawcy mogą złożyć swoją ofertę w odniesieniu do wszystkich części zamówienia (Pakietów). Pakiety nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w danym pakiecie zostaną odrzucone.</p> <p style="text-align: center;">Przedmiot zamówienia i jego zakres został szczegółowo opisany w załączniku nr 3 do SIWZ</p>
IV. Termin wykonania zamówienia	12 miesięcy od dnia zawarcia umowy. Dostawy sukcesywne wg. zamówień częściowych składanych przez Zamawiającego, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem.
V. Warunki udziału w postępowaniu	<p>1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SIWZ.</p> <p>2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki: 2.1. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące sytuacji ekonomicznej lub finansowej. <i>Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie</i></p> <p>2.2. Zdolność techniczna lub zawodowa O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące zdolności technicznej lub zawodowej. <i>Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie</i></p> <p>2.3. Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. <i>Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie</i></p>
VI. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania	<p>1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcę na podstawie przepisów art. 24 ust.1 pkt 12-23 ustawy Pzp.</p> <p>2. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 7 ustawy Pzp.</p> <p>3. Nie przewiduje się wykluczenia Wykonawcy w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.</p> <p>4. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 lub ust. 5 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna przedstawione dowody za wystarczające.</p> <p>5. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.</p>
VII. Wykaz oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia	<p>1 1.1 <u>Do oferty, w celu wstępnego wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert:</u></p> <p>1.1.1. Wypełnione oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (zwanego dalej JEDZ), sporządzonego zgodnie ze wzorem standardowego formularza, określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej, wydanym na podstawie art. 59, ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE. Wykonawca może skorzystać z edytowalnej wersji JEDZ, która stanowi załącznik nr 2 do SIWZ lub skorzystać z narzędzia do wypełniania formularza udostępnionego na stronie http://ec.europa.eu/growth/esp/ Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu</p>

1.2. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, według wzoru stanowiącego – załącznik nr 5 do SIWZ – **Oświadczenie w sprawie przynależności do grupy kapitałowej**. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Oświadczenie w sprawie przynależności do grupy kapitałowej wnosi się pisemnie w oryginale. Oświadczenie wraz z ewentualnymi dokumentami, o których mowa w niniejszym punkcie należy złożyć za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście lub za pośrednictwem posłańca.

1.3. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp.

1.3.1. Wykaz dokumentów i oświadczeń składanych na wezwanie Zamawiającego na potwierdzenie okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp:

a) W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, należy przedłożyć:
Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów ani oświadczeń w tym zakresie

b) W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, należy przedłożyć:

- oświadczenie o posiadaniu przez Wykonawcę dokumentów dopuszczających do obrotu i stosowania przedmiot zamówienia, tj. wpis do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015r., poz. 876) oraz certyfikat CE lub deklarację zgodności.

Zamawiający może żądać udostępnienia tych dokumentów do wglądu na etapie postępowania i/lub realizacji umowy.

UWAGA: Warunek ten nie dotyczy asortymentu wskazanego w pakiecie nr 36 – Myjka do mycia ciała pacjenta. W przypadku złożenia oferty w zakresie pakietu nr 36 Wykonawca nie będzie zobowiązany na wezwanie zamawiającego złożyć powyższego oświadczenia.

c) W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia należy przedłożyć:

- informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 ustawy pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert

1.3.2. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

1.3.3 Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia, jeżeli Zamawiający posiada aktualne oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy, lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352).

W takiej sytuacji Wykonawca zobligowany jest do pisemnego wskazania Zamawiającemu oświadczeń lub dokumentów, które znajdują się w jego posiadaniu, z podaniem sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia były składane, lub do wskazania dostępności oświadczeń lub dokumentów w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych.

Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.

1.3.4. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w **cz. VII, pkt. 1.3.1 ppkt c) SIWZ** składa informację z odpowiedniego rejestru 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 lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy pzp.

1.3.4.1. Jeśli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w **cz. VII, pkt 1.3.4. SIWZ**, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby

1.3.5. Inne dokumenty składane obligatoryjnie przez Wykonawcę:

a) Wypełniony i podpisany Formularz ofertowo - cenowy stanowiący załącznik nr 1 do SIWZ

	<p>b) Podpisany szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 3 do SIWZ</p> <p>1.4. Oświadczenia, dotyczące Wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp oraz dotyczące Podwykonawców, składane są w oryginale. Dokumenty, inne niż oświadczenia, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo Podwykonawca, w zakresie dokumentów, które dotyczą każdego z nich. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej lub w formie elektronicznej (jeśli dokumentacja składana jest elektronicznie).</p> <p>1.5. W przypadku gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości, Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii.</p> <p>1.6. Jeżeli z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez Zamawiającego warunku.</p> <p>1.7. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.</p> <p>2. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW POLEGAJĄCYCH NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW, NA ZASADACH OKREŚLONYCH W ART. 22A USTAWY PZP</p> <p>2.1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.</p> <p>2.2. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając w tym celu, wraz z ofertą zobowiązanie tych podmiotów (dla każdego podmiotu oddzielnie) do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia według wzoru stanowiącego. – załącznik nr 6 do SIWZ – Zobowiązanie innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów. W celu oceny, czy Wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp, będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny, czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, Zamawiający może żądać dokumentów, które określają w szczególności:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu; 2) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego; 3) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego; 4) czy podmiot, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą. <p>2.3. Zamawiający oceni, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz zbada czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w części VI niniejszej SIWZ.</p> <p>2.4. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.</p> <p>2.5. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu, składa także wraz z ofertą aktualne na dzień składania ofert i wypełnione oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (zwanego JEDZ), o którym mowa w cz. VII, pkt. 1.1.1. SIWZ, dla każdego z tych podmiotów.</p> <p>2.6. Zamawiający żąda od Wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w cz. VII, pkt. 1.3.1., ppkt. c) SIWZ</p> <p>2.7. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, na którego zdolnościach polega Wykonawca, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający zażąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub b) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w cz. VII, pkt. 2.1. SIWZ
VIII. Informacja o sposobie	1. W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się za

<p>porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, jeśli Zamawiający w sytuacjach określonych w art. 10c – 10e pzp, przewiduje inny sposób porozumiewania się niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z wykonawcami</p>	<p>pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615), tj.:</p> <p>a) pisemnie, na adres Zamawiającego: SZPITAL TYZEWSKIE S.A., ul. 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew. b) faksem na numer: 58-531-38-30 wew. 26. c) drogą elektroniczną na adres: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl (preferowane)</p> <p>Zamawiający może zastrzec jeden z powyższych sposobów porozumiewania się w toku prowadzonego postępowania, który zdaniem Zamawiającego będzie wystarczający do sprawnego przeprowadzenia danej procedury lub jej części.</p> <p><u>Ofertę składa się pod rygorem nieważności w formie pisemnej, za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście lub za pośrednictwem posłańca</u></p> <p>2. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania. Pismo, które należy złożyć w oryginale, może być każdorazowo poprzedzone faksem (58) 531-38-30 lub zostać wysłane drogą elektroniczną (preferowana droga elektroniczna), a jego oryginał niezwłocznie przekazany w formie pisemnej. Korespondencja przesłana do Zamawiającego za pomocą faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, po godzinie 14.30 zostanie zarejestrowana w następnym dniu pracy Zamawiającego i uznana za wniesioną w dniu jej zarejestrowania.</p> <p>3. Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego na piśmie o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert. Stosowne pismo można przesłać jedynie faksem lub drogą elektroniczną (preferowane – wersja edytowalna), bez konieczności wysyłania oryginału pocztą lub przy pomocy posłańca. Zamawiający udzieli wyjaśnień, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Odpowiedzi zostaną umieszczone jedynie na stronie www Zamawiającego (zgodnie z punktem 4 poniżej).</p> <p>4. Zamawiający wszelkie informacje, m.in. treść zapytań i odpowiedzi, zmiany SIWZ, SIWZ, informacje o wyborze najkorzystniejszych ofert, do których umieszczenia na stronie internetowej jest zobowiązany, publikuje na stronie www.szpitaletczewskiesa.pl, w zakładce „Przetargi”. <u>Umieszczone przez Zamawiającego informacje stają się automatycznie integralną częścią SIWZ. Wszelkie informacje i wprowadzone przez Zamawiającego zmiany są wiążące dla Wykonawcy, jeśli zostały przekazane przed terminem przewidzianym do złożenia ofert. Wykonawca jest zobligowany do bieżącego zapoznania się z informacjami, o których mowa, umieszczanymi na stronie internetowej Zamawiającego.</u></p> <p>5. Jeśli Zamawiający przekazuje Wykonawcy jakiegokolwiek informacje, w tym te, o których mowa w pkt. 4, powyżej (nie dotyczy informacji do których przekazania Zamawiający jest zobowiązany przed terminem otwarcia ofert), drogą faksową lub elektroniczną (mail), przyjmuje się, że Wykonawca zapoznał się z treścią korespondencji w chwili wysłania jej przez Zamawiającego – Zamawiający co do zasady nie będzie żądał potwierdzenia otrzymania wiadomości. W tym celu Wykonawcy, w formularzu ofertowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ, mają obowiązek podać aktualne, działające numery faksów lub aktualny adres e-mail.</p> <p>6. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców.</p> <p>7. Osoby uprawnione do porozumiewania się z wykonawcami: Robert Dombrowski – Pełnomocnik ds. Zamówień Publicznych, Jakości i Administracji dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl</p>									
<p>IX. Wymagania dotyczące wadium</p>	<p>ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WNIESIENIA WADIUM</p> <p>1. Wysokość wadium na całość zamówienia ustala się w kwocie 35.163,00 Złotych Polskich (PLN) (słownie: trzydzieści pięć tysięcy sto sześćdziesiąt trzy złote 00/100).</p> <p>Z tym, że Wykonawca jest zobowiązany do wpłaty wadium jedynie w zakresie Pakietów, na które składa swoją ofertę. Kwoty wadium dla poszczególnych pakietów przedstawiają się następująco:</p> <table border="1"> <tr> <td>PAKIET NR</td> <td>1</td> <td>1 210,00 zł</td> </tr> <tr> <td>PAKIET NR</td> <td>2</td> <td>828,00 zł</td> </tr> <tr> <td>PAKIET NR</td> <td>3</td> <td>387,00 zł</td> </tr> </table>	PAKIET NR	1	1 210,00 zł	PAKIET NR	2	828,00 zł	PAKIET NR	3	387,00 zł
PAKIET NR	1	1 210,00 zł								
PAKIET NR	2	828,00 zł								
PAKIET NR	3	387,00 zł								

PAKIET NR	4	330,00 zł
PAKIET NR	5	383,00 zł
PAKIET NR	6	566,00 zł
PAKIET NR	7	479,00 zł
PAKIET NR	8	289,00 zł
PAKIET NR	9	323,00 zł
PAKIET NR	10	295,00 zł
PAKIET NR	11	3 284,00 zł
PAKIET NR	12	321,00 zł
PAKIET NR	13	1 615,00 zł
PAKIET NR	14	1 032,00 zł
PAKIET NR	15	251,00 zł
PAKIET NR	16	1 300,00 zł
PAKIET NR	17	527,00 zł
PAKIET NR	18	149,00 zł
PAKIET NR	19	2 474,00 zł
PAKIET NR	20	707,00 zł
PAKIET NR	21	111,00 zł
PAKIET NR	22	353,00 zł
PAKIET NR	23	6 012,00 zł
PAKIET NR	24	523,00 zł
PAKIET NR	25	152,00 zł
PAKIET NR	26	112,00 zł
PAKIET NR	27	2 758,00 zł
PAKIET NR	28	2 003,00 zł
PAKIET NR	29	580,00 zł
PAKIET NR	30	188,00 zł
PAKIET NR	31	1 214,00 zł
PAKIET NR	32	333,00 zł
PAKIET NR	33	72,00 zł
PAKIET NR	34	967,00 zł
PAKIET NR	35	152,00 zł
PAKIET NR	36	232,00 zł
PAKIET NR	37	250,00 zł
PAKIET NR	38	366,00 zł
PAKIET NR	39	226,00 zł
PAKIET NR	40	315,00 zł
PAKIET NR	41	413,00 zł
PAKIET NR	42	168,00 zł
PAKIET NR	43	446,00 zł
PAKIET NR	44	352,00 zł
PAKIET NR	45	115,00 zł

2. Wadium może być wniesione w pieniądzu, poręczeniach oraz gwarancjach bankowych, gwarancjach ubezpieczeniowych oraz poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej (z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym), poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 roku o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (art.45 ust. 6 ustawy PZP).

UWAGA 1: W przypadku wniesienia wadium w inny sposób niż w pieniądzu, wymaga się dołączenia do oferty oryginału dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium.

UWAGA 2: W przypadku wniesienia wadium w inny sposób niż w pieniądzu, Zamawiający nie dopuszcza

	<p>ponoszenia jakichkolwiek kosztów związanych z realizacją gwarancji / poręczenia lub innego dokumentu przewidzianego w ustawie PZP i niniejszej SIWZ. W przypadku, gdy z treści dokumentów, o których mowa w zdaniu poprzedzającym, wynikał będzie obowiązek poniesienia jakiegokolwiek kosztu związanego z ich realizacją przez Zamawiającego, ten uzna taki dokument za wadliwy, nie spełniający wymagań Zamawiającego.</p> <p>3. Wadium musi być udzielane do końca terminu związania ofertą. 4. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert. 5. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na poniższy rachunek bankowy Zamawiającego:</p> <p style="text-align: center;">PKO BP S.A. 43 1440 1101 0000 0000 0814 5121</p> <p>6. Kopię potwierdzenia wniesienia wadium pod rygorem odrzucenia oferty należy dołączyć do oferty jako załącznik</p> <p>7. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a ustawy PZP. 8. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeśli takiego żądano), zgodnie z art. 46 ust. 1a ustawy PZP. 9. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert, zgodnie z art.46 ust. 2 ustawy PZP. 10. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie art. 46 ust. 1 ustawy PZP, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez zamawiającego. 11. Jeżeli wadium wniesiono w pieniądzu, zamawiający zwraca je wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszty prowadzenia rachunku bankowego oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez wykonawcę. 12. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana: a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie; b) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy; c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie wykonawcy. 13. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a ustawy pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył dokumentów lub oświadczeń potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 PZP, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 pzp, pełnomocnictw, lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 pzp, co powodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.</p>
<p>X. Termin związania ofertą</p>	<p>1. Termin związania ofertą wynosi 60 dni licząc od upływu terminu składania ofert</p> <p>2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.</p> <p>3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.</p>
<p>XI. Opis sposobu przygotowania ofert</p>	<p>1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę 2. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami stanowiącymi integralną jej część, należy sporządzić zgodnie z niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia i przepisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, na formularzu ofertowo – cenowym, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ i podpisać. Za podpisanie uznaje się przynajmniej własnoręczny podpis osoby upoważnionej. W przypadku, gdy upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy osoby, która podpisała ofertę, nie wynika z właściwego wypisu z rejestru sądowego lub wpisu do ewidencji działalności gospodarczej, oferta powinna zawierać również dokument potwierdzający to upoważnienie, np. odpowiednie pełnomocnictwo. Pełnomocnictwo może mieć następujące formy: oryginał lub kopia poświadczona notarialnie. 3. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej. Oferta musi być napisana w sposób czytelny i zrozumiały, komputerowo lub nieścieralnym atramentem. 4. Kopie dokumentów muszą zostać przez Wykonawcę poświadczone za zgodność z oryginałem, zgodnie z zasadami opisanymi w cz. VII, pkt 1.4. niniejszej SIWZ 5. Załączniki do SIWZ, które wymagane są jako wypełnione wzory dokumentów należy sporządzić wg załączonych do specyfikacji istotnych warunków zamówienia wzorów z podaniem co najmniej wszystkich wymienionych w nich danych. 6. Wszystkie strony oferty zawierające treść powinny zostać podpisane / zaparafowane przez Wykonawcę lub osobę/y przez niego upoważnioną/e do składania oferty w niniejszym postępowaniu, zgodnie z wymogami niniejszej SIWZ, z zastrzeżeniem, iż ofertę sporządzaną na formularzu ofertowo – cenowym należy bezwzględnie</p>

	<p>podpisać, nie zaś parafować. Wykonawca we własnym interesie powinien ponumerować strony oferty, aby dokonać jej prawidłowego zabezpieczenia. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za skutki wynikające z nieponumerowania lub nieprawidłowego ponumerowania stron oferty przez Wykonawcę.</p> <p>7. Wszystkie miejsca w dokumentach oferty, w których Wykonawca po napisaniu naniósł zmiany, muszą zostać podpisane przez osobę, o której mowa powyżej, w pkt. 6</p> <p>8. Informacje zawarte w ofercie, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, muszą być oznaczone klauzulą: „Dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” i wydzielone w formie odrębnego załącznika. Należy również określić strony oferty, na których znajdują się zastrzeżone informacje w sposób nie budzący wątpliwości. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za skutki powstałe w wyniku nieprawidłowego oznaczenia stron oferty zawierających zastrzeżone informacje i nie wydzielania ich w formie odrębnego załącznika. Wykonawca nie może zastrzec informacji i dokumentów, których jawność wynika z innych aktów prawnych, w tym m.in. z zapisu art.86 ust.4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.</p> <p>9. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane.</p> <p>10. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z nienależytego oznakowania oferty lub niedostarczenia jej w wymaganym terminie.</p> <p>11. Koszty opracowania i dostarczenia oferty oraz uczestnictwa w przetargu obciążają wyłącznie Wykonawcę, za wyjątkiem sytuacji opisanych w niniejszej SIWZ, w tym zakresie.</p> <p>12. UWAGA: Wykonawcy z wymaganą reprezentacją łączną powinni przyjąć, że w każdym przypadku, gdy w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jest mowa o osobie uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy, chodzi o osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.</p> <p>13. Ofertę wraz z wymaganymi oświadczeniami i dokumentami należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie jego zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane do Zamawiającego na adres:</p> <p style="text-align: center;">SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW</p> <p style="text-align: center;">oraz opisane:</p> <p style="text-align: center;">„Przetarg nieograniczony 03/PN/2017 <u>Dostawa artykułów oraz sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku na potrzeby Zamawiającego</u> Nie otwierać przed dniem 22-05-2017 r. do godziny 11:15”</p> <p style="text-align: center;"><u>UWAGA: Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za przypadkowe otwarcie oferty niezabezpieczonej w powyższy sposób</u></p> <p>14. Opakowanie poza oznakowaniem jak wyżej, musi zawierać nazwę i adres Wykonawcy, aby w przypadku złożenia oferty po terminie przewidzianym do składania ofert, niezwłocznie zawiadomić Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie, następnie ofertę taką zwrócić po upływie terminu do wniesienia odwołania (Art.84, ust. 2 pzp).</p> <p>15. Wykonawca może wprowadzić zmiany w złożonej ofercie lub ją wycofać, pod warunkiem, że uczyni to przed terminem składania ofert. Zarówno zmiana jak i wycofanie oferty wymagają zachowania formy pisemnej.</p> <p>16. Zmiany dotyczące treści oferty powinny być przygotowane, opakowane i zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Dodatkowo opakowanie, w którym jest przekazywana zmieniona oferta należy opatrzyć napisem „ZMIANA”.</p> <p>17. Powiadomienie o wycofaniu oferty powinno być zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Powiadomienie to należy opatrzyć napisem „WYCOFANIE”.</p> <p>18. UWAGA: ilekroć w SIWZ pojawi się nazwa własna danego produktu / producenta, oznacza to, że dopuszcza się także produkt / rozwiązanie równoważne.</p> <p>19. Ilekroć na którymkolwiek etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego i w jakimkolwiek dokumencie pojawi się nazwa „SIWZ” lub jej rozszerzenie tj.: „Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia” należy przyjąć, że chodzi także o wszystkie załączniki wskazane w SIWZ, niezbędne do sporządzenia oferty przez Wykonawcę.</p> <p>20. W stosunku do spółki cywilnej (jeśli dotyczy): Zamawiający na zasadzie art. 25 ustawy Pzp, <u>żąda przedłożenia w ofercie umowy spółki cywilnej lub innego dokumentu</u>, jako niezbędnego do przeprowadzenia postępowania, wskazującego na sposób reprezentowania spółki. Jeżeli złożenie oferty i podpisanie umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza zakres czynności zwykłych spółki, a z treści umowy spółki lub innego dokumentu, o którym mowa powyżej, nie wynika stosowne umocowanie danego wspólnika lub wspólników, dla ważności oferty wymagane jest jej podpisanie przez wszystkich wspólników albo wspólnika umocowanego w drodze odrębnej uchwały wspólników, stanowiącej załącznik do umowy spółki cywilnej bądź też przez pełnomocnika.</p> <p>21. Zamawiający na prośbę Wykonawcy, w celu usprawnienia procesu składania ofert, może przesłać edytowalną wersję załączników do SIWZ.</p>
XII. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert	1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego tj: SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA, UL. 30 STYCZNIA 57/58. 83-110 TCZEW w SEKRETARIACIE – pok. Nr 3 - I piętro, budynek G,

	<p>w dniach od poniedziałku do piątku, w godz. od 8.00 do 15.00 - do dnia 22-05-2017r. do godz. 11.00</p> <p>2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 22-05-2017r. o godz. 11.15 w siedzibie Zamawiającego j.w. w pok. nr 17 - ZAMÓWIENIA PUBLICZNE, I piętro, budynek G.</p>
XIII. Opis sposobu obliczania ceny	<p>1. Cena oferty musi zostać określona z uwzględnieniem wszystkich kosztów, które poniesie Wykonawca w związku z należyta oraz zgodną z obowiązującymi przepisami realizacją zamówienia. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia.</p> <p>2. Wartość oferty musi być podana w złotych polskich (PLN) brutto i netto, w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku. Wszystkie zaokrąglenia należy wykonywać do dwóch miejsc po przecinku.</p> <p>3. Cena określona w ofercie musi być skalkulowana w sposób jednoznaczny, bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia, zawierająca min. koszty: - ceny przedmiotuzamówienia; - ubezpieczenia i transportu do miejsca dostawy, a także rozładunku i wniesienia; - opłat pośrednich; - należności celnych (cło, podatek graniczny); - podatku VAT i akcyzy; W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ.</p> <p>4. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego (w załączniku nr 1 do niniejszej SIWZ), czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.</p> <p>5. Cena oferty stanowi wartość umowy i będzie niezmienna w toku realizacji całej umowy, z zastrzeżeniem sytuacji, o których mowa w cz. XVII. SIWZ</p>
XIV. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert, a jeśli przypisanie wagi nie jest możliwe z obiektywnych przyczyn, Zamawiający wskazuje kryteria oceny ofert w kolejności od najważniejszego do najmniej ważnego	<p style="text-align: center;">Kryterium: Cena oferty (brutto) Waga (%) - 100 %</p> <p>przy czym każdej ofercie (nie odrzuconej) przyznana będzie liczba punktów obliczona według następującego wzoru:</p> $P_{of} = \frac{C_{min}}{C_{of}} \times 100$ <p>gdzie: P_{of} - liczba punktów przyznanych ofercie, C_{min} - najniższa z oferowanych cen, C_{of} - cena rozpatrywanej oferty.</p> <p>1. Zamawiający udzieli zamówienia wykonawcy, którego oferta: - odpowiada wymaganiom określonym w ustawie Prawo Zamówień Publicznych, - odpowiada wszystkim wymaganiom zawartym w niniejszej SIWZ, - uzyska najwyższą wartość oceny punktowej.</p> <p>2. Oferty będą oceniane w odniesieniu do kryterium najniższej ceny, a oferta wypełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryterium, otrzyma maksymalną ilość punktów, czyli 100.</p> <p>3. Pozostałym Wykonawcom, spełniającym wymagania kryterialne przypisana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów.</p> <p>4. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawcy pisemnych wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty oraz wezwać do uzupełnienia dokumentów i oświadczeń.</p> <p>5. Oferta zostanie odrzucona w przypadkach określonych w art. 89 ustawy Pzp.</p>
XV. Informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego	<p>1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SIWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niej kryteria oceny ofert.</p> <p>2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o wynikach postępowania zgodnie z art. 92 ust. 1 ustawy Pzp i udostępni na stronie internetowej www.szpitaleczewskieska.pl, w zakładce „przetargi” informacje, o których mowa w art. 92 ust 2 ustawy Pzp oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie – tablica ogłoszeń.</p> <p>3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 94 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, uprzednio informując Wykonawcę, z którym zamierza zawrzeć umowę – telefonicznie lub za pomocą faksu, lub poczty elektronicznej, lub pisemnie o czasie i miejscu podpisania umowy.</p> <p>4. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.</p>
XVI. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania	Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy

umowy	
XVII. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy, jeżeli zamawiający wymaga od wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach	<p>1. Obowiązki Zamawiającego i Wykonawcy, terminy, kary umowne oraz inne istotne postanowienia umowy, która zostanie zawarta pomiędzy Zamawiającym a wybranym Wykonawcą, są określone w projekcie umowy – załącznik nr 4 do SIWZ.</p> <p>2. Zmiany i uzupełnienia umowy mogą mieć miejsce tylko w przypadkach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm), lub w przypadku wystąpienia następujących zdarzeń:</p> <p>a) ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto).</p> <p>b) wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia.</p> <p>c) wystąpienia konieczności zredukowania zamówień do faktycznych potrzeb lub przedłużenia terminu realizacji dostawy w związku z koniecznością udzielenia zamówień uzupełniających (do 20% wartości zamówienia podstawowego) lub skorzystania z zamówień uzupełniających bez konieczności przedłużania terminu realizacji dostawy.</p> <p>d) w sytuacji, o której mowa w §1 ust. 14 umowy.</p> <p>Jako sposób zmian i uzupełnień dozwolonych w treści niniejszej umowy ustala się formę pisemnego oświadczenia, które każdorazowo powinno zawierać uzasadnienie, pod rygorem nieważności takiego oświadczenia.</p>
XVIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia	Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm) wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy, dla zamówień o wartości szacunkowej powyżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy pzp.
XIX. Przystąpienie do przetargu podmiotów występujących wspólnie	<p>1. W oparciu o art. 23 ust. 1 Ustawy Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.</p> <p>2. W przypadku, o którym mowa powyżej Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Stosowne Pełnomocnictwo / Upoważnienie należy załączyć do oferty.</p> <p>3. Zamawiający wszelką korespondencję (oświadczenia, dokumenty itp.) będzie kierował do wyznaczonego zgodnie z zasadami, w pkt. 2, powyżej, pełnomocnika/ lidera.</p> <p>4. Jeżeli oferta wykonawców, o których mowa powyżej zostanie wybrana Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych podmiotów.</p> <p>5. Wykonawcy, o których mowa powyżej ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeśli takowe było wymagane).</p> <p>6. Do Wykonawców występujących wspólnie stosuje się przepisy dotyczące Wykonawcy.</p> <p>7. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców - aktualne na dzień składania ofert i wypełnione oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (zwanego JEDZ), o którym mowa w cz. VII, pkt. 1.1.1. SIWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.</p>
XX. Zaliczki	Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia
XXI. Rozliczenia w walutach obcych	NIE PRZEWIDUJE SIĘ. Wszelkie rozliczenia będą prowadzone w walucie polskiej (PLN)
XXII. Aukcja elektroniczna	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXIII. Zwrot kosztu udziału w postępowaniu	NIE PRZEWIDUJE SIĘ, za wyjątkiem przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego. W takiej sytuacji Wykonawcom, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, przysługuje roszczenie o zwrot uzasadnionych kosztów uczestnictwa w postępowaniu, w szczególności kosztów przygotowania oferty.
XXIV. Wymagania, o których mowa w art. 29 ust. 3a pzp	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA WYMAGAŃ W TYM ZAKRESIE
XXV. Wymagania, o których mowa w art. 29 ust. 4 pzp	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA WYMAGAŃ W TYM ZAKRESIE
XXVI. Oferty częściowe	TAK – 45 CZĘŚCI ZWANYCH „PAKIETAMI” OFERTĘ MOŻNA SKŁADAĆ W ODNIESIENIU DO WSZYSTKICH CZĘŚCI ZAMÓWIENIA
XXVII. Umowa ramowa	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXVIII. Oferty wariantowe. Opis sposobu przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe wraz z wybranymi kryteriami oceny, jeśli Zamawiający wymaga lub dopuszcza ich składanie	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXIX. Zamówienia uzupełniające. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub art. 134 ust. 6 pkt 3, jeśli Zamawiający przewiduje udzielenie takich zamówień	TAK. Do 20 % zamówienia podstawowego
XXX. Informacja na temat możliwości powierzenia przez Wykonawcę wykonania części lub całości zamówienia podwykonawcom	<p>1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.</p> <p>2. Zamawiający wymaga wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom i podania przez Wykonawcę min. firm Podwykonawców – zgodnie z wymogami w załączniku nr 1 do SIWZ.</p> <p>3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa także wraz z ofertą - aktualne na dzień składania ofert i wypełnione oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu</p>

	zamówienia (zwanego JEDZ), o którym mowa w cz. VII, pkt. 1.1.1.SIWZ, dla każdego z tych Podwykonawców.
XXXI. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia (art. 36a, ust. 2 pzp)	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA TAKIEGO OBOWIĄZKU
XXXII. Standardy jakościowe, o których mowa w art. 91, ust. 2a	NIE DOTYCZY. Zamawiający jest podmiotem, o którym mowa w Art. 3, ust. 1, pkt. 3 Pzp
XXXIII. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty w sytuacji określonej w art. 10a, ust. 2 pzp	NIE PRZEWIDUJE SIĘ
XXXIV. Liczba części zamówienia, na którą Wykonawca może złożyć ofertę lub maksymalna liczba części, na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy oraz kryteria lub zasady, które będą miały zastosowanie do ustalenia, które części zamówienia zostaną udzielone jednemu Wykonawcy, w przypadku wyboru jego oferty w większej niż maksymalna liczbie części	ZAMAWIAJĄCY NIE OKREŚLA TAKIEGO WARUNKU
XXXV. W przypadku zamówień na roboty budowlane – wymagania dotyczące umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są roboty budowlane, których niespełnienie spowoduje zgłoszenie przez Zamawiającego, odpowiednio zastrzeżeń lub sprzeciwu, jeśli Zamawiający określa takie wymagania oraz informacje o umowach o podwykonawstwo, których przedmiotem są dostawy lub usługi, które z uwagi na wartość lub przedmiot tych dostaw lub usług, nie podlegają obowiązkowi przedkładania Zamawiającemu, jeśli Zamawiający określa takie informacje	NIE DOTYCZY
XXXVI. Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia za wykonanie umowy w sprawie zamówienia na roboty budowlane, jeżeli Zamawiający określa taką wartość zgodnie z art. 143a, ust. 3	NIE DOTYCZY
XXXVI. Załączniki do SIWZ	1. Załącznik nr 1 – Formularz ofertowo - cenowy (wzór) 2. Załącznik nr 2 – JEDZ (wzór) 3. Załącznik nr 3 – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia 4. Załącznik nr 4 – Projekt umowy 5. Załącznik nr 5 – Oświadczenie w sprawie przynależności do grupy kapitałowej (wzór) 6. Załącznik nr 6 - Zobowiązanie innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów (wzór)

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SIWZ (WZÓR)

<i>(pieczęć Wykonawcy)</i>	FORMULARZ OFERTOWO - CENOWY
----------------------------	--

Dla

SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW

W odpowiedzi na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym nr 03/PN/2017 na:

**Dostawę artykułów oraz sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku
na potrzeby Zamawiającego**

MY NIŻEJ PODPISANI

działając w imieniu i na rzecz

(pełna nazwa (firma) i dokładny adres Wykonawcy)

(W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać pełne nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich członków podmiotów występujących wspólnie – z zaznaczeniem lidera)

składając niniejszą ofertę, oświadczamy, że:

- zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, projektem umowy i wszystkimi innymi dokumentami oraz warunkami spełnienia świadczenia (realizacji niniejszego zamówienia publicznego). Do dokumentów i warunków nie wnosimy żadnych zastrzeżeń i uznajemy się za związanych określonymi w nich postanowieniami, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę zgodnie z treścią przedstawioną przez Zamawiającego,
- w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia.

1. OFERUJEMY wykonanie ww. przedmiotu zamówienia określonego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z warunkami określonymi przez Zamawiającego,

w części dotyczącej **pakietu/ów nr:** _____,
(podać numery wszystkich pakietów, na które Wykonawca składa swoją ofertę)

za cenę **łącznie**:

a) **BRUTTO:** _____ PLN

(słownie: _____)

b) wartość **NETTO:** _____ PLN

(słownie: _____)

zgodnie ze opisem i wymogami dotyczącymi każdego pakietu na który składamy ofertę, w **załączniku nr 3** do SIWZ, zgodnie z poniższą tabelą cenową, zawierającą wycenę każdego z pakietów w niniejszym postępowaniu, na który składamy swoją ofertę, **i potwierdzamy, że załącznik 3 do SIWZ, o którym mowa stanowi integralną część oferty razem z niniejszym załącznikiem nr 1 do SIWZ – Formularzem Ofertowo - Cenowym i jest podstawą do skalkulowania ceny oferty**

Tabela Cenowa – **SZCZEGÓŁOWA WYCENA PAKIETÓW, NA KTÓRE WYKONAWCA SKŁADA SVOJĄ OFERTĘ**

Lp.	Numer oferowanego przez Wykonawcę pakietu	Wartość netto pakietu [PLN]	Stawka VAT [%]	Kwota VAT [PLN]	Cena brutto pakietu [PLN]
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
9					
10					
11					

12					
13					
14					
15					
16					
17					
18					
19					
20					
21					
22					
23					
24					
25					
26					
27					
28					

29					
30					
31					
32					
33					
34					
35					
36					
37					
38					
39					
40					
41					
42					
43					
44					
45					

PODSUMOWANIE:	XXXXXX		
---------------	--------	--	--

2. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ do wykonania zamówienia w terminach określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. AKCEPTUJEMY warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy).

4. UWAŻAMY SIĘ za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj. przez okres **60 dni** od dnia upływu terminu składania ofert. Oświadczamy, że jeśli do upływu terminu związania ofertą nastąpią jakakolwiek zmiany sytuacji w zakresie dotyczącym podmiotu składającego ofertę w przedstawionych przez nas dokumentach wchodzących w skład oferty, natychmiast powiadomimy o nich Zamawiającego na piśmie.

5. ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY* sami/z udziałem następujących wykonawców:

Nazwa (Firma) Podwykonawcy**	Adres Podwykonawcy**	Zakres prac Podwykonawcy**

*niepotrzebne skreślić.

** tabelę należy uzupełnić w każdej kolumnie, zgodnie z ich nazwami jeśli zamówienie będzie realizowane przy udziale podwykonawców. Nie wypełnienie tabeli jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż zrealizuje zamówienie samodzielnie, bez udziału jakiegokolwiek podwykonawcy.

6. OŚWIADCZAMY, iż niniejsza oferta oraz wszelkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji z wyjątkiem stron nr*

*podać nr stron, z których informacje oferty są uprawnione do utajnienia. UWAGA: Nie wypełnienie pustego pola jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż oferta i wszystkie do niej załączniki są jawne.

7. OŚWIADCZAMY, że zapoznaliśmy się z postanowieniami umowy (projekt umowy), określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, a także do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy najpóźniej w dniu zawarcia umowy, jeśli zabezpieczenie takie było wymagane przez Zamawiającego.

8. OFERUJEMY przedmiot zamówienia z terminem ważności nie krótszym niż **12 miesięcy**, z zastrzeżeniem wyjątków opisanych w niniejszej SIWZ.

9. INFORMUJEMY na podstawie przepisu art. 91 ust. 3a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm), że:

(proszę zaznaczyć właściwy kwadrat, pod rygorem uznania braku oświadczenia (informacji))

Wybór mojej/naszej oferty **NIE BĘDZIE** prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług

Wybór mojej/naszej oferty **BEDZIE** prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w związku z tym podajemy nazwę/y (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego oraz ich wartość bez kwoty podatku VAT, w tabeli poniżej:

Nazwa (rodzaj) towaru / usługi	Wartość towaru / usługi bez kwoty podatku VAT

Uwaga: W przypadku braku miejsca w tabeli, Wykonawca dołącza pozostałą część wykazu sporządzonego samodzielnie według zakresu danych z tabeli powyżej.

10*. WADIUM w kwocie _____ PLN, zostało wniesione w dniu _____, w formie: _____

Zwrotu wadium prosimy dokonać na konto*: _____

*wypełnić jeśli dotyczy

Jesteśmy świadomi, że gdyby z naszej winy nie doszło do zawarcia umowy, wniesione przez nas Wadium nie podlega zwrotowi.

11. WSZELKĄ KORESPONDENCJĘ w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres: _____

_____ Faks:/e-mail: _____

UWAGA: Nie wypełnienie pustego pola jest równoznaczne z oświadczeniem Wykonawcy, iż adres do korespondencji jest tożsamy, z adresem siedziby Wykonawcy. W przypadku braku informacji odnośnie numeru faksu lub adresu e-mail Zamawiający uzna za obowiązujący numer / adres dostępny na jakimkolwiek dokumencie złożonym wraz z ofertą lub dostępny w wyszukiwarce internetowej.

12. OFERTE niniejszą składamy na _____ kolejno ponumerowanych stronach. W wyłącznym interesie Wykonawcy jest wpisanie ilości kolejno ponumerowanych stron oferty, powyżej.

13. POD GROŻBĄ ODPOWIEDZIALNOŚCI KARNEJ oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, na dzień otwarcia ofert (art. 233 k.k.).

14. ZAŁĄCZNIKAMI do niniejszej oferty, stanowiącymi jej integralną część są: załączniki nr _____ do SIWZ.

W wyłącznym interesie Wykonawcy jest wpisanie numerów składanych wraz z ofertą załączników, powyżej.

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

**STANDARDOWY FORMULARZ
JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA (JEDZ)**

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

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: _____ /S _____ – _____
Informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym), w przypadku, gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana [_____]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Tożsamość zamawiającego	Odpowiedź:
Nazwa:	Szpital Tczewskie S.A. ul. 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia:	Dostawa artykułów oraz sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku na potrzeby Zamawiającego
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):	03/PN/2017

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[.....]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[.....] [.....]
Adres pocztowy:	[.....]

Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ¹ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ² ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
<u>Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone³:</u> czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁴ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI. a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:	a) [.....]

¹ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

² Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

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

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

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

³ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁴ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>b) Jeżeli zaświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie⁵:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami⁶?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p>

⁵ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.
⁶ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[.....]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

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

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.

Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.

O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V⁷.

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

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

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

⁷

Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

<p>W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. udział w organizacji przestępczej⁸; 2. korupcja⁹; 3. nadużycie finansowe¹⁰; 4. przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹¹ 5. pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹² 6. praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹³. 	
<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy w stosunku do samemu wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹⁴</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać¹⁵:</p> <p>a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;</p> <p>b) wskazać, kto został skazany [];</p> <p>c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [...], punkt(-y): [...], powód(-ody): [...]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w</p>

⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

⁹ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁰ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹¹ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 te samej decyzji ramowej.

¹² Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁶
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ¹⁷ („samooczyszczenie“)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ¹⁸ :	[.....]

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

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona , długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....] c2) [.....]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....] c2) [.....]
	d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]

¹⁷ Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

¹⁸ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ¹⁹ [.....][.....][.....]	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIETYPLACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁰

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia.	
Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²¹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samoooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²² ; lub	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie - [.....] - [.....] - [.....] - [.....]

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²¹ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²² Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

<p>e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub</p> <p>f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?</p> <p>Jeżeli tak:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Proszę podać szczegółowe informacje: - Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²³. - Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: 	<p>- [.....]</p> <p>- [.....]</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁴?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów²⁵ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

²³ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁴ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

²⁵ Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

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

<p>Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym</p>	<p>Odpowiedź:</p>
---	--------------------------

<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]²⁶</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

²⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

α: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

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

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Kompetencje	Odpowiedź
<p>1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy²⁷: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi:</p> <p>Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [.....] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
<p>1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub</p> <p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p>

²⁷ Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

<p>ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący²⁸ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący²⁹: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁰ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³¹ – oraz wartość): [.....], [.....]³²</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

<p>Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.</p>	
<p>Zdolność techniczna i zawodowa</p>	<p>Odpowiedź:</p>

²⁸ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.
²⁹ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.
³⁰ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.
³¹ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.
³² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³³ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [.....] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....] [.....] [.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁴ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych³⁵:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych³⁶, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....] [.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoi na przeprowadzenie kontroli³⁷ swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>								
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca:</p>	<p>a) [.....]</p>								

³³ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁴ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

³⁵ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

³⁶ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

³⁷ Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ rządowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

<p>lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia):</p> <p>b) jego kadra kierownicza:</p>	b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ³⁸ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....] [.....] [.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]

³⁸ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....] [.....] [.....]
--	--

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

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

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

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

Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej³⁹, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁰</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p>[.....]⁴¹</p>

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴², lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴³, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

³⁹ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴² Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴³ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA 03/PN/2017 DOSTAWA ARTYKUŁÓW ORAZ SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

1. Poniższe tabele (Pakiet nr od 1 do 45) stanowią jednocześnie Formularze Asortymentowo – Cenowe i są podstawą do skalkulowania ceny oferty.
2. Każdy z Wykonawców jest zobligowany do wypełnienia wszystkich pozycji w tabeli / formularzu Asortymentowo – Cenowym zgodnie z rubrykami w nich zawartymi.
3. Zamawiający dopuszcza umieszczenie w ofercie Wykonawcy tylko te tabele, na które wykonawca składa swoją ofertę, bez konieczności zamieszczania pustych tabel.

Pakiet 1 Przyrządy do przetaczania płynów i krwi

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych jałowy, niepirogenny z igłą biorczą jedno lub dwukanałowa, komora kroplowa 20 kropli=1ml +/- 0,1ml, filtr płynu o wielkości oczek 15µm, długość drenu min. 150cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik Luer-Lock, opakowanie blister-pack z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, bez zawartości ftalanów	szt.	115000						
2	Przyrząd do transfuzji krwi i preparatów krwi, jałowy, niepirogenny, z dwukanałową igłą biorczą, przeciwbakteryjnym filtrem powietrza, komora kroplowa 20 kropli=1 ml +/- 0,1 ml, filtr krwi 200 mikrometrów, dren 150 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik Luer-Lok, opakowanie jednostkowe blister pack z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, bez zawartości ftalanów	szt.	5200						
3	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy z osłoną na butelkę (worek) o wymaganiach: - igła biorczą jedno lub dwukanałowa, komora kroplowa 20 kropli=1ml +/- 0,1ml, filtr płynu o wielkości oczek 15µm, długość drenu min. 150cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik Luer-Lock, opakowanie blister-pack z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, bez zawartości ftalanów	szt.	1500						

4	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych jednorazowego użytku (j.u.) z możliwością pomiaru Ośrodkowego Ciśnienia Żylnego, j.u. z podziałką, łącznik Luer-Lock, rolkowy regulator przepływu, skala pomiarowa 0-30 cm H2O, opakowanie jednostkowe blister pack z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, bez zawartości ftalanów	szt.	400						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 2 Strzykawki

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Strzykawka insulinowa, trzyczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, czytelna i niezmywalna skala, tłok gumowy, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 1 ml, j.m 100 z igłą, sterylna	szt.	2 000						
2	Strzykawka tuberkulinowa, trzyczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, podziałka 0,01 ml, czytelna i niezmywalna skala, tłok gumowy, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 1 ml, z igłą 0,45 x 13mm, sterylna	szt.	3 400						
3	Strzykawka trzyczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer z czytelną i niezmywalną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 20 ml, sterylna	szt.	3 200						
4	Strzykawka trzyczęściowa, kompatybilna z pompą infuzyjną typ S1 producent Medima i MC Agilia , pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer-Lock z czytelną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 50-60 ml, sterylna	szt.	13 200						
5	Strzykawka bursztynowa trzyczęściowa, j.u., kompatybilna z pompą infuzyjną typ S1 producent Medima i MC Agilia , pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer-Lock z czytelną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka, pojemność 50-60 ml, sterylna	szt.	800						
6	Strzykawka cewnikowa typ Jenetta z końcówką koncentryczną pakowana jednostkowo, niepirogenna z czytelną i niezmywalną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem o pojemności 50-60 ml, z końcówką adaptacyjną do urządzeń z portem Luer, sterylna	szt.	500						
7	Strzykawka cewnikowa typ Jenetta z dołączonym łącznikiem Luer j.u., pakowana jednostkowo, niepirogenna z czytelną i niezmywalną skalą, tłok gumowy z podwójnym uszczelnieniem, pojemność 100 ml, sterylna	szt.	3 200						
8	Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 2 ml a-100 szt. sterylna	op.	900						

9	Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 5 ml a-100 szt. sterylne	op.	800						
10	Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 10 ml a-100 szt. sterylne	op.	620						
11	Strzykawka dwuczęściowa, pakowana jednostkowo, niepirogenna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, kontrastujący kolor tłoka i cylindra, pojemność 20 ml a-100 szt. sterylne	op.	920						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 3 Igły jednorazowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,45 x 12 a-100szt. j.u. sterylne	op.	200						
2	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,45 x 16 a-100szt. j.u. sterylne	op.	100						
3	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,5 x 25 a-100szt. j.u. sterylne	op.	200						
4	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,6 x 25 a-100szt. j.u. sterylne	op.	100						
5	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,7 x 30 a-100szt.j.u. sterylne	op.	200						
6	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,8 x 40 a-100szt.j.u. sterylne	op.	900						
7	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,9 x 40 a-100szt. j.u. sterylne	op.	200						
8	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe	op.	200						

	wydobycie min. 7 mm, rozmiar 1,1 x 40 a-100szt. j.u. sterylna								
9	Igła do iniekcji wykonana ze stali nierdzewnej, końcówka Lock, rozmiary kodowane barwnie zgodnie z normą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobywanie min. 7 mm, rozmiar 1,2 x 40 a-100szt. j.u. sterylna	op.	1 500						
10	Igła do biopsji szpiku kostnego z mostka, uchwyt typu motylek z nadrukiem średnicy igły, łącznikiem Luer do podłączenia strzykawki, rozmiar 15 G, regulacja igły w zakresie (10-30/45mm) max. opakowanie typu folia /papier, sterylna	op.	80						
11	Zestaw do nakłucia opłucnej: strzykawka 50-60ml Luer-Lock, pojemnik 2000ml, igły szt. 3 o rozmiarach G14, G16, G18 lub G19, długość 80 mm, sterylny	szt.	120						
12	Igła do nakłuć lędźwiowych, końcówka Luer, ostra, drożna, dopasowana i szczelnie połączona z innego rodzaju sprzętem, listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 7 mm, rozmiar: 0,7; 0,9; 1,2 dł 88 – 90 mm, sterylna	szt.	60						
13	Igła do nakłuć lędźwiowych, końcówka Luer, ostra, drożna, dopasowana i szczelnie połączona z innego rodzaju sprzętem, listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 7 mm, rozmiar: 0,7, dł. 38 – 40 mm, sterylna	szt.	100						
14	Bezigłowy port dostępu dożylnego, przezroczysty z barwnym pierścieniem wokół membrany, kompatybilny z połączeniami typu Luer Lock i Luer Slip, do wielokrotnej podaży płynów infuzyjnych, krwi, preparatów krwiopochodnych, lipidów posiadający gładką, silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracujący w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną, minimalny przepływ 350ml/min, ilość aktywacji min. 400, niewielkie gabaryty, średnica korpusu nie większa niż 11mm, przeznaczony na 7 dni, bez zawartości lateksu, opakowanie folia-papier, sterylny	szt.	400						
15	Aparat do pobierania i wstrzykiwania leków bez filtra cząstkowego, przystosowane do strzykawk z końcówką luer i luer lock, plastikowy kolec, filtr bakteryjny 0,45 µm, dołączona zastawka zabezpieczająca lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki	szt.	1 000						
16	Przyrząd do wlewów dożylnych 25G - igła motylek 0,5x19mm, dł 30cm Luer-Lok, sterylny	szt.	100						

17	Przyrząd do wlewów dożylnych 23G - igła motylek 0,6x19mm, dł 30cm Luer-Lok, sterylna	szt.	100						
18	Przyrząd do wlewów dożylnych 22G - igła motylek 0,7x19mm, dł 30cm Luer-Lok, sterylny	szt.	100						
19	Przyrząd do wlewów dożylnych 21G - igła motylek 0,8x19mm, dł. 30cm Luer-Lok, sterylny	szt.	100						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 4 Kaniule dotętnicze i pediatriczne

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Kaniula dotętnicza z zaworem suwakowo-kulowym typ Floswitch, suwak zaworu w kolorze czerwonym dla odróżnienia od kaniul innego przeznaczenia, wykonana z PTFE rozmiar 20G długość 45 mm	szt.	500						
2	Kaniula pediatriczna bez portu bocznego o elastycznych skrzydełkach zabezpieczonych fabrycznie zdejmowaną osłoną - uchwytem, wykonana z PTFE, widoczna w promieniach USG, bez DEHP i PCV rozmiar 24G kodowane barwienie "żółta". Pakowana w sztywne opakowanie typ Tyvek	szt.	2 500						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 5 Kaniule do żył obwodowych

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Kaniula do żył obwodowych z portem bocznym, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, elastyczne skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, igła wykonana ze stali nierdzewnej z bardzo ostrym ścięciem umożliwiającym precyzyjne wkłucie. Kolorystyczne oznakowanie kaniuli zgodne z normami ISO. Kaniula musi posiadać zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żył, zabezpieczające przed wypływem krwi, rozmiar 0,8x25mm, przepływ 33ml/min	szt.	15 000						
2	Kaniula do żył obwodowych z portem bocznym, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, elastyczne skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, igła wykonana ze stali nierdzewnej z bardzo ostrym ścięciem umożliwiającym precyzyjne wkłucie. Kolorystyczne oznakowanie kaniuli zgodne z normami ISO. Kaniula musi posiadać zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żył, zabezpieczające przed wypływem krwi, rozmiar 1,0x32mm, przepływ 57ml/min	szt.	20 000						
3	Kaniula do żył obwodowych z portem bocznym, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, elastyczne skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, igła wykonana ze stali nierdzewnej z bardzo ostrym ścięciem umożliwiającym precyzyjne wkłucie. Kolorystyczne oznakowanie kaniuli zgodne z normami ISO. Kaniula musi posiadać zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żył, zabezpieczające przed wypływem krwi, rozmiar 1,2x38mm, przepływ 90ml/min	szt.	2 500						
4	Kaniula do żył obwodowych z portem bocznym, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, elastyczne skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, igła wykonana ze stali nierdzewnej z bardzo ostrym ścięciem umożliwiającym precyzyjne wkłucie. Kolorystyczne oznakowanie kaniuli zgodne z normami ISO. Kaniula musi posiadać zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żył, zabezpieczające przed wypływem krwi, rozmiar 1,5x45mm, przepływ 130ml/min	szt.	1 000						

5	Kaniula do żył obwodowych z portem bocznym, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, elastyczne skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, igła wykonana ze stali nierdzewnej z bardzo ostrym ścięciem umożliwiającym precyzyjne wkłucie. Kolorystyczne oznakowanie kaniuli zgodne z normami ISO. Kaniula musi posiadać zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żył, zabezpieczające przed wypływem krwi, rozmiar 1,7x45mm, przepływ 180ml/min	szt.	500						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 6 Cewniki do odsysania jednorazowego użytku

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i bocznym, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch6 długość min. 400 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	500						
2	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i bocznym, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch8 długość min. 400 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	500						
3	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i bocznym, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch10 długość min. 400 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	500						
4	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma bocznymi, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch12 długość 600 mm nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	6 000						
5	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma bocznymi, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch14 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	50 000						
6	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma bocznymi, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch16 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	35 000						
7	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV, odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma bocznymi, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch 18 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	6 000						

8	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma bocznymi, autraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch20 długość 600 mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylne	szt.	2 400						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 7 Drobny sprzęt medyczny

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Szpatułka drewniana op -100szt.	op.	200						
2	Oślonka na sondy ultradźwiękowe USG nawilżane z naturalnego latexu średnica 34 mm	szt.	2 500						
3	Pojemnik do badań histopatologicznych z nakrętką o pojemności 30 ml	szt.	5 500						
4	Pojemnik do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności 2000 ml	szt.	40						
5	Pojemnik do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności 5000 ml	szt.	30						
6	Pojemniki do badania moczu niesterylne 100-120 ml	szt.	1 000						
7	Pojemniki do badania moczu sterylne 100-120 ml	szt.	200						
8	Kieliszek do podawania leków z polipropylenu o pojemności min. 25-30ml, a -75 szt.	op.	3 000						
9	Wieszaki plastikowe na worki do moczu-autoklawowalne	szt.	600						
10	Kaczka sanitarna plastikowa	szt.	40						
11	Basen sanitarny plastikowy z pokrywką o zaokrąglonych powierzchniach zabezpieczających zranienie pacjenta	szt.	20						
12	Miski nerkowata plastikowa dł. ok. 20 cm	szt.	10						
13	Miski nerkowata plastikowa dł. ok. 30 cm	szt.	20						
14	Pojniki plastikowy z przykrywką na górę z małymi i dużymi dziurkami dla chorych	szt.	50						
15	Zatyczki do cewników niebieski, sterylne	szt.	2 000						
16	Łącznik do cewników sterylne	szt.	2 400						
17	Termometr bezdotykowy na podczerwień	szt.	10						
18	Termometr elektroniczny do pomiaru temperatury ciała pacjenta	szt.	200						
19	Aparat do mierzenia ciśnienia krwi - ciśnieniomierz zegarowy z gruszką, gwarancja min. 24 miesiące	szt.	30						
20	Szczotka do chirurgicznego mycia rąk, plastikowa, spełniająca warunki sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu minimum 300 cyklów, wykonana z miękiego tworzywa zapewniająca skuteczność i komfort mycia	szt.	100						
21	Ratownicza folia przeciwwstrząsowa srebrno-złota wymiar min. 210 x 160 cm	szt.	100						
22	Staza do pobierania krwi o szerokości 20 - 25 mm, z zaciskaczem automatycznym i możliwością wstępnego poluzowania opaski, autoklawowalna	szt.	120						
23	Cytofix-utrwalacz cytologiczny	szt.	15						
24	Szczoteczka do wymazów cytologicznych typ prosta oraz typ wachlarz, sterylne	szt.	800						
25	Szkiełka podstawowe cięte z matowym polem do opisu o wymiarach 26 x 76 mm, grubość 1 mm, op. - 50 szt.	op.	35						
26	Palnik do lamp bakteriobójczych moc 30W	szt.	50						

	liczba godzin pracy min. 8000								
27	Szyna na palec typu Zimmera min. 25x300mm. szyna palcowa składając się z szyny aluminiowej oraz wyściółki poliuretanowej	szt.	400						
28	Szyna na palec typu Zimmera min. 25x500mm. szyna palcowa składająca się z szyny aluminiowej oraz wyściółki poliuretanowej	szt.	400						
29	Szyna Kramera min. 500x80mm, uniwersalny stabilizator kończyn górnych i dolnych - metalowy. Właściwości: może być dowolnie profilowany, doskonale unieruchamia kończynę, bez powleczenia	szt.	90						
30	Szyna Kramera min. 1000x80, uniwersalny stabilizator kończyn górnych i dolnych - metalowy. Właściwości: może być dowolnie profilowany, doskonale unieruchamia kończynę, bez powleczenia	szt.	110						
31	Szyna Kramera min. 1500x90, uniwersalny stabilizator kończyn górnych i dolnych - metalowy. Właściwości: może być dowolnie profilowany, doskonale unieruchamia kończynę, bez powleczenia	szt.	150						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 8 Cewniki, zgłębniki jednorazowego użytku

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Cewnik urologiczny typu Foley 12F-24F balon przy rozmiarze 10ml, port do napełniania balonu z zastawką uniemożliwiającą przypadkowe opróżnianie balonu z końcówkami kodowanymi kolorami, pakowanie podwójne folia-folia, sterylne, sterylizowane radiacyjnie, opakowanie wewnętrzne posiadające drapowanie na długości i szerokości folii pozwalające na aseptyczne otwarcie i wyjęcie cewnika	szt.	4 500						
2	Cewnik Tiemann o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulacje ruchową, oraz dopasowany i umożliwiający szczelne połączenie z innego rodzaju sprzętem jednorazowego użytku. Listki do otwierania pojedynczego opakowania min 10 mm, rozmiary Ch8 – Ch22, dł. 400 mm, sterylne	szt.	300						
3	Cewnik Nelaton o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulacje ruchową oraz dopasowany i umożliwiający szczelne połączenie z innego rodzaju sprzętem jednorazowego użytku. Listki do otwierania pojedynczego opakowania min 10 mm, rozmiary CH6 – CH22, dł. 400 mm, sterylne	szt.	400						
4	Cewnik do karmienia z zatyczką, skalowany, dwa otwory boczne, atraumatyczny zamknięty koniec, cewnik o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulacje ruchową oraz dopasowany i umożliwiający szczelne połączenie z innego rodzaju sprzętem jednorazowego użytku nie zwijany pakowany prosto sterylne. Listki do otwierania pojedynczego opakowania min. 10 mm, rozmiary CH5 – CH10, dł. 400 mm	szt.	300						
5	Zgłębnik żołądkowy z zatyczką, atraumatyczne zakończenie, rozmiary CH12 – CH26, dł. min. 800 mm, sterylne	szt.	1 000						
6	Zgłębnik Sengstakena o rozmiarach CH16 oraz CH18, sterylne	szt.	10						
7	Kanka doodbytnicza rozmiar CH16 x 200 mm atraumatycznie zakończona, sterylne	szt.	800						

8	Elektroda do czasowej stymulacji serca, prosta, (średnica 1,7 mm) 5F, rozstaw elektrod 10 mm, kolor kodu biały, długość całkowita 125cm, sterylna, jednorazowego użytku	szt.	20						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 9 Pojemniki do zbiórki moczu i lewatywy, opaski, zaciskacze, przedłużacze

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw do lewatywy jednorazowy z atraumatyczną końcówką	szt.	600						
2	Worek do zbiórki moczu urologiczny jednorazowy o pojemności 2000ml. z odpływem i drenem o długości min. 90 cm zakończonym łącznikiem schodowym i zaworem antyzwrotnym, sterylny lub mikrobiologicznie czysty	szt.	15 000						
3	Worek do godzinowej zbiórki moczu z zastawką antyrefluksyjną i filtrem w worku i komorze z dolnym zaworem spustowym z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek, komora pomiarowa min. 400 ml, pojemność worka min. 2000 ml dren z portem długość min. 120 cm, sterylny	szt.	40						
4	Worki do moczu dla dzieci pakowane oddzielnie dla chłopców i dziewczynek w rękaw papierowo - foliowy, sterylne	szt.	1 200						
5	Pojemnik do moczu plastikowy niesterylny typu TULIPAN z podziałką, o pojemności 2L	szt.	20						
6	Opaska do identyfikacji dzieci i dorosłych, długość min. 28 cm	szt.	750						
7	Zaciskacz do pępowiny dla noworodka z polipropylenu. Pępowina zaciska się między szczękami posiadającymi zębatkę i kanały zapewniające pewność zaciskania. Zaciśnięcie dokonuje się poprzez naciśnięcie palcami na powierzchnię z porzecznymi ząbkami, które powodują odchylenie sprężystego haczyka, przeskok przez jego próg z charakterystycznym trzaskiem i zablokowaniem w pozycji zaciśniętej. Przed przypadkowym przedostaniem się pępowiny do części otworowej zabezpieczeniem jest języczek. Zaciskacz musi działać prawidłowo w przypadku znacznego odgięcia szczęk przy grubej i twardej pępowinie, długość całkowita 55 mm szerokość 11mm, mikrobiologicznie czysty lub sterylny	szt.	1 700						
8	Przedłużacz do pompy infuzyjnej bez ftalanów, długość min.1500 mm, sterylny	szt.	7 200						
9	Przedłużacz do pompy infuzyjnej bursztynowy bez ftalanów, długość min. 1500 mm, sterylny	szt.	1 000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia ____ . ____ . ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 10 Elektrody do EKG jednorazowego użytku, żele, papier do urządzeń medycznych

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Elektroda EKG dla dorosłych, wykonana na podłożu piankowym z żelem, średnica 50-55 mm, op. - 50 szt.	op.	400						
2	Elektroda do badań holterowskich wykonana na podłożu piankowym z żelem zapewniającym dobrą przewodność podczas ruchu z nacięciem do umocowania przewodu, op. - 50 szt.	op.	260						
3	Elektroda EKG dla dorosłych, zalecana do długotrwałego monitorowania na włókninie perforowanej z żelem, średnica 50-55 mm, op. - 50 szt.	op.	90						
4	Elektroda EKG dla dzieci, wykonana na podłożu piankowym z żelem, średnica 30 mm, op. - 50 szt.	op.	50						
5	Elektroda kończynowa dla dorosłych, komplet - 4 szt.	kpl.	8						
6	Elektroda kończynowa dla dzieci, komplet - 4 szt.	kpl.	3						
7	Żel do elektrod EKG 250ml, bierny chemicznie, neutralny odczyn pH, niedrażniący skóry pacjenta o przyjemnym zapachu lub bezwonny, bezbarwny, o jednolitej konsystencji żelu. Butelki z materiału umożliwiającego łatwe wyciskanie żelu. Czysty biologicznie	szt.	210						
8	Żel do badań Holtera min. 250g	szt.	22						
9	Żel do USG min. 5l, bierny chemicznie, neutralny odczyn pH, niedrażniący skóry pacjenta o przyjemnym zapachu lub bezwonny, czysty biologicznie	szt.	25						
10	Żel do USG min. 500 ml bierny chemicznie, neutralny odczyn pH, niedrażniący skóry pacjenta, o przyjemnym zapachu lub bezwonny, czysty biologicznie	szt.	160						
11	Papier do KTG Oxford SRF618B 112x100x150	szt.	20						
12	Papier do KTG Philips 150x100x150 kartek	szt.	230						
13	Papier do EKG z nadrukiem 112mm x 25m	szt.	460						
14	Papier do EKG z nadrukiem 110mm x 40m	szt.	20						
15	Papier do EKG z nadrukiem 104mm x 40m	szt.	10						
16	Papier do EKG z nadrukiem 80mm x 25m	szt.	160						
17	Papier do EKG z nadrukiem 60mm x 25m	szt.	30						
18	Papier do EKG Schiller AT-101 z nadrukiem 80mm x70mm x 300 kartek	szt.	20						
19	Papier do defibrylatora LIFEPAK 106,5mm x 25m	szt.	40						
20	Papier do USG Sony UPP 110HG oryginał	szt.	90						
21	Papier do USG Mitsubishi oryginał K61B 110x 20	szt.	65						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 11 Filtry, maski, rurki jednorazowego użytku

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Filtr oddechowy mechaniczny z właściwościami nawilżania bez osobnej warstwy nawilżającej z portem kapno CO2, harmonijkowa membrana filtrująca, skuteczność nawilżania nie mniej niż 25 mg/l wody, dla dorosłych ,sterylny lub mikrobiologicznie czysty. Wydajność filtracji bakteryjno/wirusowej 99,9999%, przestrzeń martwa max. 60 ml	szt.	10000						
2	Filtr oddechowy mechaniczny z oddzielną warstwą wymiennika ciepła i wilgoci z portem kapno CO2, harmonijkowa membrana filtrująca, nawilżanie nie mniej niż 34 mg/l wody przy VT=500 ml, dla dorosłych ,sterylny lub mikrobiologicznie czysty. Wydajność filtracji bakteryjno/wirusowej 99,999999%, przestrzeń martwa max. 60 ml	szt.	3500						
3	Elektrostatyczny filtr oddechowy dla dorosłych z przestrzenią martwą max. 35ml, bez wymiennika ciepła , z portem kapno CO2, sterylny lub mikrobiologicznie czysty. Wydajność filtracji bakteriologicznej 99,999%, wydajność filtracji wirusowej 99,999%, waga max 25 g	szt.	500						
4	Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych wykonany z pianki z samodomykającym się portem do odsysania, port do dodatkowego tlenu, nawilżanie nie mniej niż 27mg/l wody przy VT=500ml, waga max.5g przestrzeń martwa max.10ml, objętość oddechowa min. 25ml, pakowany pojedynczo, sterylny	szt.	600						
5	Maska dla dorosłych wykonana z PCV nie zawierającego latexu, elastyczne paski, nastawny klips na nos i drenem do podawania tlenu, długość min. 2000mm, o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu nawet podczas zgięcia drenu. Cewnik o odpowiedniej giętkości i miękkości , podatny na manipulację ruchową, mikrobiologicznie czysta lub sterylna w rozmiarach S,M,L,XL	szt.	1300						
6	Maska dla dorosłych z nebulizatorem o pojemności 10ml, skalowanym co 2 ml, złącze nebulizatora o średnicy F22. Maska wykonana z PCV nie zawierającego latexu, elastyczne paski, nastawny klips na nos i drenem do podawania tlenu, długość min. 2000mm, o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu nawet	szt.	2800						

	podczas zgięcia drenu. Cewnik o odpowiedniej giętkości i miękkości , podatny na manipulację ruchową, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, mikrobiologicznie czysta lub sterylna w rozmiarach S,M,L,XL								
7	Nebulizator o pojemności 10ml, skalowanym co 2 ml, złącze nebulizatora o średnicy F22, z ustnikiem wykonany z PCV nie zawierającego latexu, wkręcany łatwość przymocowania , max kąt działania 45°, dren o długości min. 2 m o przekroju gwiazdkowym, wężyk (rura aerózowa) min.14 cm max. 16cm, /mikrobiologicznie czysty lub sterylny/	szt.	1000						
8	Maska z nadmuchiwanym kołnierzem jednorazowego użytku do zastosowania w anestezji, terapii tlenowej i reanimacji z możliwością regulacji i dopompowania, szczelnie przylegająca do twarzy , różne rozmiary dla dzieci i dorosłych -oznaczony kolorem /mikrobiologicznie czysta lub sterylna/ w rozmiarach od 0 do 5	szt.	100						
9	Maska anestetyczna wykonana z PCV o kształcie anatomicznym nie dopuszcza się maski okrągłej, przezroczysta z napompowanym miękkim mankietem bez możliwości regulacji i dopompowania, złącze 15 mmM, bez zawartości lateksu, w rozmiarze dla noworodków i niemowląt	szt.	100						
10	Cewnik do podawania tlenu przez nos, wykonany z PCV nie zawierającego latexu z miękkimi końcówkami do nosa nie powodującymi podrażnień, długość min. 2000 mm, cewnik o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu nawet podczas zgięcia drenu. Cewnik o odpowiedniej giętkości i miękkości, podatny na manipulację ruchową, mikrobiologicznie czysty lub sterylny	szt.	2600						
11	Rurka intubacyjna ustno -nosowa z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym z otworem Murphy wykonana z przezroczystego nietoksycznego PCV nie zawierającego ftalanów, balon pilotujący, zawór Luer-Look, nitka widoczna w promieniach RTG na całej długości rurki rozmiar 5,0-10,0, sterylna	szt.	1200						
12	Rurka trochostomijna z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV nie zawierającego latexu, wygięta pod kątem 90°, nitka widoczna w promieniach RTG na całej długości z łącznikiem kolankowym z możliwością odsysania oraz zastosowania dodatkowego wkładu w zestawie z prowadnicą, rozmiar 6-10,0 , sterylna	szt.	280						

13	Rurka tchawiczna metalowa z otworem oraz z bez otworu w rozmiarach 7; 8 i 9	szt.	20						
14	Mocowanie do rurki tracheostomijnej - opaska szyjna z bardzo miękkiej szczotkowanej bawełno-pianki chroniąca przed podrażnieniami, dwuczęściowa konstrukcja zapewniająca bezpieczne dopasowanie do większości rozmiarów rurek, mocowanie na rzepy, bez zawartości lateksu, dostosowana do użytku ze wszystkimi typami rurek tracheotomijnych, mikrobiologicznie czysta	szt.	800						
15	Podkład pod rurkę tracheotomijną wykonany z wysoko absorpcyjnej pianki o grubości co najmniej 2,5 mm, miękka i przepuszczalna dla powietrza, bez zawartości lateksu o wymiarach co najmniej 80x80mm, sterylna	szt.	600						
16	Miski krtaniowe jednorazowego użytku sterylna bez zawartości ftalonów DEHP od 7-100 kg, mankiet niskociśnieniowy przezroczyste lub zamiennie maski krtaniowe z samoczynnie pompującym się mankiem, możliwość wprowadzenia standardowej rurki intubacyjnej, zabezpieczenie przez wklonowanie się nagłośni dodatkowy otwór poprawiający efektywność wentylacji wzmocniony mankiet ożebrowany zapobiegający efektowi wywijania się w czasie zakładania	szt.	120						
17	Łyżki do laryngoskopu światłowodowego typ Macintosh jednorazowa nr 1,2, 3,4 wykonana z wysokiej jakości tworzywa sztucznego - poliwęglanu bez zawartości lateksu, brak refleksów świetlnych, z zabudowanym światłowodem, dwa zatrzaski kulowe, zgodnie z normą ISO 7376:2009 - zielony standard, sterylne, pakowane pojedynczo	szt.	120						
18	Rurka ustno-gardłowa typ Guedel wykonana z przezroczystego lub matowego PCV łatwa identyfikacja rozmiar oznaczony kolorem, atraumtycznie zakończone rurki możliwość wprowadzenia cewnika do odsysania rozmiar 0, 00,1,2,3,4, sterylna	szt.	300						
19	Łącznik karbowany "martwa przestrzeń" zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym , portem do odsysania, długość min. 13 cm + łącznik, średnica 22F-22M/15F, sterylny lub mikrobiologicznie czysty	szt.	5000						
20	Korek typu LUER-LOCK do kaniuli z trzpieniem zamykającym światło kaniuli poniżej krawędzi korka, pakowany pojedynczo, sterylny	szt.	42000						
21	Kranik trójdrożny z poliwęglanu, obrót 360° bez ograniczenia, trójramienny wskaźnik zamknięcia i otwarcia, odporny	szt.	3 500						

	na ciśnienie 4,5 bara, kolorowe znaczniki umożliwiające oznaczenie kranika od zastosowania, pakowany pojedynczo, sterylny								
22	Opaska do fototerapii dla noworodka jednorazowego użytku w kształcie litery Y podwójna osłonka na oczy z regulowaną elastyczną gwarantująca szczelne przyleganie okularów, zapinana po bokach główki bez zawartości lateksu rozmiar w zależności od potrzeb	szt.	240						
23	Zestaw: dren do odsysania pola operacyjnego Ch 24 dł. 2100mm wykonany z nietoksycznego PCV sterylny oraz końcówka Yankauera z otworem kontrolującym siłę odsysania, średnica 8 mm, odporna na załamania, sterylna, pakowana osobno	szt.	2100						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 12 Obwód oddechowy noworodka, zestawy do terapii oddechowej typu nCPAP i wentylacji nieinwazyjnej noworodków – kompatybilne z respiratorem BABYLOG .

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Obwód oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do respiratorów BabyLog i Sechrist. Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp. stosowanego również do modelu nawilzacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Układ zawierający komorę z automatycznym pobieraniem wody, sterylne lub mikrobiologicznie czyste	szt.	50						
2	Przyłącza z adapterem jednorazowego użytku do układów pacjenta zgodne z standardami stosowanymi na oddziale (Intersurgical, Fisher &Paykel); umożliwiające przepływ wdechowy i wydechowy; przyłącza z możliwością regulacji kąta nachylenia adaptera do mocowania końcówek donosowych, maseczek	szt.	50						
3	Silikonowe końcówki donosowe do zamocowania na adapterze przyłącza przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g do 3 kg wagi ciała co najmniej 5 różnych rozmiarów	szt.	50						
4	Silikonowe maseczki oddechowe do zamocowania na adapterze przyłącza przystosowane rozmiarami dla noworodków o wadze od 1000g do 3kg co najmniej 3 różne rozmiary	szt.	50						
5	Czapeczki jednorazowego użytku z poliamidu z układem mocowania przyłącza z adapterem w co najmniej 6 rozmiarach, komplet elementów niezbędnych do zamocowania zestawów u noworodka	szt.	50						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 13 Przyrządy do anestezji i resuscytacji

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Rurka tracheostomijna z podwójnym mankietem niskociśnieniowym „Profile”, wykonana z mieszaniny silikonu i PCW - o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, półprzezroczysta, z niebieską linią widoczną w Rtg. Posiadająca elastyczny mandryn, kołnierz z opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej oraz balonik kontrolny (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki i rodzaju mankieta, posiadający zawór samouszczelniający z kapturkiem, łącznik 15 mm i tasemkę do mocowania. Sterylna, w sztywnym opakowaniu typu blister, rozmiary: 7,0mm; 7,5mm; 8,0mm; 9,0mm; 10,0mm	szt.	20						
2	Rurka tracheostomijna z termoplastycznego PCW w całości widoczna w RTG z mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, sterylna pakowana w opakowaniu typ blister, rozmiary: 6,0mm do 10,0mm co 1,0 mm oraz 7,5mm i 8,5mm	szt.	180						
3	Rurka tracheostomijna, wykonana z termoplastycznego PCW w całości widoczna w RTG, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz sztywny mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającą założenie bądź wymianę rurki, w zestawie z dwoma kaniulami, opaską i szczoteczką do czyszczenia, sterylna, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm	szt.	72						
4	Rurka tracheostomijna fenestracyjna z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, w całości widoczna w RTG, posiadająca elastyczny, przezroczysty	szt.	90						

	kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz sztywny mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki, sterylna, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm								
5	Rurka tracheostomijna fenestracyjna z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, w całości widoczna w RTG, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz sztywny mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki, w zestawie z dwoma kaniulami (jedną zwykłą i jedną fenestracyjną), opaską i szczoteczką do czyszczenia, sterylna, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm	szt.	50						
6	Rurka tracheotomijna z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej, z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm	szt.	96						
7	Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza posiadająca mechanizm blokujący umożliwiający przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360°, z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem), wykonana z mieszaniny silikonu i PCW - półprzezroczysta, z oznaczeniem rozmiaru rurki, rodzaju i	szt.	36						

	średnicy mankietu na baloniku kontrolnym i zakresem zmiennej długości podanym na kołnierzu, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm								
8	Zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, do użytku 72godzin, rozmiary cewnika CH10, CH12, CH14, CH16 o długości 540 mm do rurek intubacyjnych system posiadający przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika, cewnik miękki i zaokrąglony na końcu , z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika, sterylne	szt.	80						
9	Zamknięty system do odsysania do rurek tracheostomijnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, do użytku 72 godzin, rozmiary cewnika CH10, CH12, CH14, CH16 o długości 360 mm do rurek intubacyjnych, system posiadający przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, blokadę dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo, wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika, cewnik miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika, sterylne	szt.	50						
10	Wielokomorowy, sterylne zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2200 ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w	szt.	40						

	system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości max. 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z dwoma niezależnymi drenami łączącym bezlateksowymi zabezpieczonymi przed zagięciem metalowymi sprężynami								
11	Zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta typu Lockit z przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatraskową i gąbkową częścią przylepną. Rozmiary 18G i 16G/17G	szt.	200						
12	Zestaw do szybkiej bezpiecznej konikotomii - PCK z igłą Veresa, z rurką 6,0 mm z mankietem. W zestawie dodatkowo skalpel, strzykawka 10 ml, miękka opaska, wymiennik ciepła i wilgoci typu thermowent T oraz szew chirurgiczny z igłą	szt.	3						
13	Prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie z wygiętym końcem, rozmiar 5 mm, długość 600 mm, jednorazowa, sterylna	szt.	60						
14	Prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie z wygiętym końcem, rozmiar 5 mm, długość 800 mm, jednorazowa, sterylna	szt.	120						
15	Prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie z wygiętym końcem, rozmiar 3,3 mm, długość 600 mm, jednorazowa, sterylna	szt.	20						
16	Rozgałęziacz 4- światowy infuzji dożylnych, do wielokrotnej podaży płynów infuzyjnych, krwi, preparatów krwiopochodnych, lipidów , linie przezroczyste wykonane z poliuretanu, długość linii nie większa niż 10cm, średnica drenu 4,1x2,5mm (zewn. x wewn), zacisk typu „C” z kodowaniem barwnym na każdym ramieniu, koniec dystalny typu luer lock z obrotowym kołnierzem, wyposażony w filtr hydrofobowy, skrzydełka do wygodnego łączenia i rozłączania elementów toru infuzyjnego, każde z ramion rozgałęziacza zakończone przezroczystym, dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym: posiadającym gładką, silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną o minimalnym przepływie 350ml/min, ilość aktywacji min. 400, przeznaczony na 7 dni, o niewielkich gabarytach, średnica korpusu nie większa niż 11mm, bez zawartości lateksu , opakowanie folia-papier, sterylny	szt.	450						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia ____ . ____ . ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 14 Zestaw do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca z silikonowym rękawem z balonikiem retencyjnym, zakładanym bez konieczności penetracji odbytu palcem, ze znacznikiem głębokości, część doodbytnicza zakończona pompowanym anatomicznie zaprojektowanym silikonowym mankietem, dren silikonowy z powłoką antyzapachową, wyposażony w kanały do irygacji oraz kanał do płukania, nieskręcający się w zestawie co najmniej jeden worek, jednorazowy mikrobiologicznie czysty	szt.	70						
2	Worki o pojemności min.1000 ml, skalowane z zastawką zabezpieczającą, kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca	szt.	280						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 15 Zestaw do przezskórnej gastrostomii endoskopowej

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii rozmiar Ch18, części składowe zestawu: poliuretanowy stożkowy łącznik kolor czerwony, przezroczysty poliuretanowy zgłębnik o długości 40 cm, z pasmem znacznika widocznym w badaniu RTG, z nadrukowanym rozmiarem Ch18, zacisk regulacji przepływu, zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, silikonowa płyta zewnętrzna do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zgięciem uniemożliwiającym przepływ diety, silikonowa płyta zewnętrzna, skalpel jednorazowy, igła punkcyjna z trokarem, nić trakcyjna do przecięcia zgłębnika, zestaw sterylny	szt.	60						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 16 Końcówki robocze kompatybilne z generatorem GE GEN11TV

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Nożyczki laparoskopowe o długości 360 mm z aktywacją ręczną, uchwyt pistoletowy, możliwość zamykania naczyń o średnicy do 5mm, średnica ramienia 5mm, dł. branszy zakrzywionej 15mm, powierzchnie umożliwiające cięcie nożycowe, cięcie do tyłu, jednorazowe, sterylne z kluczykiem dynamometrycznym w zestawie, kompatybilne z generatorem GE GEN11TV	szt.	6						
2	Nożyczki klasyczne o długości 230 mm z aktywacją ręczną, uchwyt pistoletowy, możliwość zamykania naczyń o średnicy do 5mm, średnica ramienia 5mm, dł. branszy zakrzywionej 15mm, powierzchnie umożliwiające cięcie nożycowe, cięcie do tyłu, jednorazowe, sterylne z kluczykiem dynamometrycznym w zestawie, kompatybilne z generatorem GE GEN11TV	szt.	18						
3	Nożyce zakrzywione do operacji narządów mięsistych, colorectalnych, ginekologicznych uchwyt nożycowy z wbudowaną aktywacją ręczną, bransze robocze zagięte w kształcie Peana, 20mm dł, zamykające naczynia 5mm, 17cm dł. ramienia, jednorazowe, sterylne, z kluczem dynamometrycznym w zestawie, kompatybilne z generatorem GE GEN11TV	szt.	12						
4	Jednorazowe nożyczki do cięcia i koagulacji tkanek z wbudowaną aktywacją ręczną, zamykające naczynia do 7 mm włącznie, wykorzystujące technologię, kontrolowanej termicznie termofuzji tkanek, pistoletowy, zakrzywione bransze robocze dł.40mm, długość ramienia 22 cm, jednorazowe, sterylne, kompatybilne z generatorem GE GEN11TV	szt.	6						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 17 Zestaw cewników do hemodializy

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestawy cewników 2 kanałowe (podwójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z poliuretanu, końcówki cewnika silikonowe z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, w rozmiarach 11F dł. 150 lub 200 mm	szt.	20						
2	Zestawy cewników 3 kanałowe (potrójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z ramionami prostymi z poliuretanu, końcówki cewnika silikonowe z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, rozmiar 12F dł. 150, 175 oraz 200mm	szt.	90						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 18 Wzierniki

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Wziernik do rektoskopu jednorazowy o długości 25 cm i średnicy 19 mm, mikrologicznie czysty	szt.	50						
2	Anoskop operacyjny skośny polimerowy o średnicy 23 mm, współpracuje z różnymi źródłami światła zimnego oraz ligatorami jednorazowymi, mikrologicznie czysty	szt.	100						
3	Wziernik ginekologiczny b jednorazowy typ Cusco o rozmiarach - S, M, L sterylny lub mikrologicznie czysty	szt.	1 800						
4	Zestaw laryngologiczny dla dzieci i dorosłych w rozmiarze 2 mm i 4 mm jednorazowego użytku sterylny; wziernik nosowy roz. 2 mm lub 4 mm - 1 szt., wziernik uszny roz. 2 lub 4 mm - 1 szt., szpatałka laryngologiczna - 1 szt.	szt.	700						
5	Wziernik uszny jednorazowego użytku dla dzieci i dorosłych kompatybilny z otoskopem typ Piccolight w rozmiarze 2 mm i 4 mm	szt.	3 600						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 19 Akcesoria do endoskopii

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Sfinkterotom dwukanałowy, na prowadnik 0,035", wielorazowego użytku, temperowany nosek, dł. cięciwy 25 mm, śr. proksymalna cewnika 2,2 mm, śr. dystalna 1,8 mm, łącznik typu Y trwale połączony z rękojeścią umożliwiającą podanie kontrastu bez usuwania prowadnika	szt.	5						
2	Papilotom jednorazowego użytku, trójkanałowy, z funkcją rotacji, dł. cięciwy 25 mm, śr. proksymalnej części cewnika 2,2 mm, śr. dystalnej części cewnika 1,8 mm, dł. noska 6-7 mm, akceptujący prowadnik 0,035, sterylny	szt.	70						
3	Sfinkterotom igłowy dwukanałowy, śr. 1,8 mm, śr. proksymalna 2,2mm, na prowadnika 0,035", wielorazowego użytku, igła okrągła, wysunięcie 6mm, łącznik typu Y trwale połączony z rękojeścią umożliwiającą podanie kontrastu bez usuwania prowadnika	szt.	3						
4	Papilotom igłowy, jednorazowego użytku, jednokanałowy, igła o regulowanej długości o maksymalnym wysunięciu. 3 mm, śr. cewnika 1,8 mm, papilotom trwale połączony z uchwytem wyposażonym w standardowe przyłącze HF, sterylny	szt.	40						
5	Prowadnik nitinolowy, wielorazowego użytku śr. 0,035 cala, dł. 400 cm	szt.	5						
6	Prowadnik nitinolowy, wielorazowego użytku śr. 0,025 cala, dł. 400 cm	szt.	5						
7	Koszyk ekstrakcyjny, wielorazowy, 6 ramion, monofilamentny, dł. 70 mm, śr. cewnika 2,3mm	szt.	5						
8	Koszyk ekstrakcyjny, wielorazowy, 4 ramion, monofilamentny, dł. 70 mm, śr. cewnika 2,3mm, zakończony grzybkiem	szt.	4						
9	Koszyk do ekstrakcji, jednorazowego użytku, 4-drutowy, z plecionego drutu, długość: 40 mm. średnica cewnika 2,3 mm do kanału roboczego min. 2,8mm., funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, skalowana rękojeść, sterylny		50						
10	Koszyk do ekstrakcji, jednorazowego użytku, 4-drutowy, z plecionego drutu. długość: 50 mm. średnica cewnika 2,3 mm do kanału roboczego min. 2,8mm., funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, skalowana rękojeść, sterylny	szt.	50						
11	Koszyk do ekstrakcji, jednorazowego użytku, 4-drutowy, z plecionego drutu długość: 60 mm, średnica cewnika 2,3 mm do kanału roboczego min. 2,8mm., funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, skalowana rękojeść, sterylny	szt.	50						

12	Cewnik ECPW wielorazowy do przewodnika 0,035, zaostrzona końcówka, kolorowe markery na końcówce dystalnej, dwa porty luer	szt.	3						
13	Serweta z włókniny na stolik narzędziowy do zabiegów ECPW, jednorazowego użytku, 75x90 cm, posiadająca 3 taśmy przyklepne mocujące ją do stolika, na wierzchniej stronie 4 foliowe, przezierne kieszenie na narzędzia, sterylna	szt.	100						
14	Stent samorozprężalny żółciowy: nitinolowy, niepokryty oraz całkowicie pokryty silikonem od wewnątrz i od zewnątrz. dł. stentów: 40mm; 60mm; 80mm, 100m. śr. 10mm. , Możliwość wielokrotnego chowania do osłonki i ponownego wysuwania częściowo rozprężonego stentu podczas jego uwalniania. Posiadający markery na obu końcach markery RTG wykonane z tantalu. Cewnik aplikatora zbrojony wewnętrznie, część dystalna cewnika całkowicie przezierna w celu obserwacji uwalnianego stentu. Zestaw do aplikacji o dł. 210 cm, śr. cewnika 8 Fr dla niepokrytego oraz 9 Fr dla pokrytego, współpracujący z przewodnikiem max. 0,035” , sterylny	szt.	5						
15	Zestaw do protezowania 8,5 Fr., dł. 220cm, wielorazowego użytku, łącznik typu Y trwale połączony z rękojeścią umożliwiającą podanie kontrastu bez usuwania przewodnika, kolor dedykowany danej średnicy zestawu dla łatwego rozróżniania, po jednym markerze RTG w dystalnej części cewnika oraz popychacza	szt.	2						
16	Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/5cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna	szt.	5						
17	Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/7cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna	szt.	5						
18	Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/9cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna	szt.	5						
19	Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/12cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna	szt.	5						
20	Protezy-steny żółciowe-PE-8,5 Fr/15cm, proste, proteza pakowana z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym jej założenie na zestaw, sterylna	szt.	5						

21	Zestaw do protezowania 10,0 Fr., dł. 220cm, wielorazowego użytku, łącznik typu Y trwale połączony z rękojeścią umożliwiającą podanie kontrastu bez usuwania przewodnika, kolor dedykowany danej średnicy zestawu dla łatwego rozróżniania, po jednym markerze RTG w dystalnej części cewnika oraz popychacza, sterylna	szt.	4						
22	Zestaw do protezowania 10,0 Fr., dł. 220cm, jednorazowego użytku, łącznik typu Y trwale połączony z rękojeścią umożliwiającą podanie kontrastu bez usuwania przewodnika, po jednym markerze RTG w dystalnej części cewnika oraz popychacza	szt.	30						
23	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/5cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	20						
24	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/7cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	10						
25	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/9cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	10						
26	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/12cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						
27	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/15cm, proste, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						
28	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/5cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	7						
29	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/7cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						
30	Protezy-steny żółciowe-PE-10 Fr/9cm, podwójny pigtail, stent pakowany z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						
31	Protezy-steny trzustkowe-PTFE-5 Fr/5cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						
32	Protezy-steny trzustkowe-PTFE-5 Fr/7cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						

33	Protezy-steny trzustkowe-PTFE-7 Fr/5cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						
34	Protezy-steny trzustkowe-PTFE-7 Fr/7cm, wygięte łukowato, otwory na całej długości protezy, z plastikowym pozycjonerem ułatwiającym zakładanie stentu na zestaw, sterylna	szt.	3						
35	Popychacz do protez trzustkowych, wielorazowego użytku, śr. 5 Fr, długość 180 cm	szt.	2						
36	Popychacz do protez trzustkowych, wielorazowego użytku, śr. 7 Fr, długość 180 cm	szt.	2						
37	Ustnik jednorazowy z gumką, nie zawierający lateksu lub innych substancji zwiększających ryzyko wystąpienia reakcji alergicznej, sterylny	szt.	2000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 20 Akcesoria do endoskopii

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Wielorazowe szczytce biopsyjne łyżeczki owalne z okienkiem do gastrokopii, śr. cewnika 2,3 mm, dł. 1600 mm, rękojeść z tworzywa sztucznego połączona z cewnikiem za pomocą gumowego przegubu	szt.	3						
2	Wielorazowe szczytce biopsyjne łyżeczki owalne z okienkiem do gastrokopii, śr. cewnika 2,3 mm, dł. 2300 mm, rękojeść z tworzywa sztucznego połączona z cewnikiem za pomocą gumowego przegubu	szt.	3						
3	Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, śr. cewnika 2,3 mm, dł. 230 cm, pokryte teflonem, łyżeczki owalne z igłą, koniec dystalny cewnika posiadający markery określające głębokość położenia kleszczy w kanale roboczym, sterylne	szt.	100						
4	Wielorazowa owalna pętla do polipektomii śr. korpusu 2,3 mm, kanał $\geq 2,8$ mm dł. 2300 mm, śr. pętli 20 mm z plecionego drutu, pętla trwale połączona z uchwytem wykonanym z tworzywa sztucznego, uchwyt z portem Luer do płukania i dezynfekcji	szt.	5						
5	Zestaw do opaskowania żyłaków przełyku, 6-gumkowy, przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych	szt.	20						
6	Jednorazowa owalna pętla do polipektomii średnica korpusu 2,3 mm, kanał $\geq 2,8$ mm długość 2300 mm, średnica pętli 25 mm, z plecionego drutu, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, funkcja płynnej rotacji, sterylne	szt.	30						
7	Jednorazowa owalna pętla do polipektomii średnica korpusu 2,3 mm, kanał $\geq 2,8$ mm długość 2300 mm, średnica pętli 35 mm, z plecionego drutu, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, funkcja płynnej rotacji, sterylne	szt.	30						
8	Jednorazowa pętla owalna do polipektomii śr. cewnika 2,3 mm, kanał roboczy $\geq 2,8$ mm długość 2300 mm, śr. pętli 10 mm z pojedynczego drutu, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, funkcja płynnej rotacji, sterylne	szt.	50						
9	Jednorazowa pętla owalna do polipektomii śr. cewnika 2,3 mm, kanał roboczy $\geq 2,8$ mm dł. 2300 mm, śr. pętli 15 mm z plecionego drutu, funkcja płynnej rotacji, pętla trwale połączona z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, sterylne	szt.	70						
10	Jednorazowa igła do ostrzykiwania krwawień (endoskopowa) Parametry: kanał roboczy $\geq 2,8$ mm śr. narzędzia 2,3mm, dł. igły 5 mm, dł. 230cm,	szt.	70						

	wyjście ostrza igły z osłonki wzmocnione atraumatycznym metalowym kołnierzem, mechanizm długopisowy obsługiwany jednym kciukiem, sterylna								
11	Serweta z kieszenią do gromadzenia wydzielin pacjenta podczas gastroskopii, jednorazowego użytku, wykonana z wysoko absorbcyjnej włókniny, posiadająca 2 rzepy umożliwiające jej zapięcie za głowę pacjenta	szt.	50						
12	Pułapka na polipy, 4-komorowa, plastikowa, posiadająca 4 sitka oraz możliwość przepuszczania zasysanej zawartości do pojemnika ssaka z pominięciem sitek, obrotowe wieczko z dwiema rurkami: jedna rurka podłączana do zaworu ssącego endoskopu, druga do przewodu ssaka	szt.	5						
13	Zatyczka kanału biopsyjnego kompatybilna z endoskopami firmy Pentax	szt.	20						
14	Zestaw szczotek czyszczących jednorazowych: 1. Szczotka do czyszczenia kanałów roboczych , dwustronna , dł. 230cm, śr. każdej z główek 7mm, śr. teflonowego cewnika 1,8mm 2. Szczotka dwustronna do czyszczenia gniazd zaworów, główki o śr. 5mm oraz 12mm	szt.	400						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 21 Test urazowy

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Gastroskopowy test urazowy suchy helicobacter pylori: -siateczkowy -pozbawiony tzw Blushing effect czyli pozornego wstępnego zaczerwienienia -trwały w przechowywaniu w temperaturze pokojowej -nie dający wyników fałszywie dodatnich z żółcią i krwią -wysoce czuły i wysoce specjalistyczny	szt.	1 400						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 22 Dreny do artroskopii

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Dren jednodniowy łączący worki z płynem i dren irygacyjny przez szpilki, komorę ciśnienia, gdzie ciśnienie jest odczytywane przez filtr i wbudowany przetwornik, nie zawiera silikonu oraz DEHP, kompatybilny z pompą FMS DUO+ , sterylny	szt.	30						
2	Dren jednego pacjenta: -dren irygacyjny połączony do drenu jednodniowego i do artroskopu w strefie sterylnej - dren odsysający zapewnia odsysanie ze stawu, zarówno bezpośrednio z kaniuli odsysającej lub przez pomocniczy dren odsysający-shaver, oba tryby kontrolowane są przez zawór zaciskowy, dreny nie zawiera silikonu oraz DEHP, zestaw drenów kompatybilny z pompą FMS DUO+, sterylny	szt.	120						
3	Kaniula ssąca giętka 4,5 mm, nie zawiera silikonu, kompatybilna z pompą FMS DUO+, sterylna	szt.	50						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 23 Dreny i implanty do artroskopii

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Dren do pacjenta - inflow do pompy artroskopowej dwuprzepływowej, jednorazowy, sterylny	szt.	400						
2	Dren od pacjenta - out flow do pompy artroskopowej dwuprzepływowej, jednorazowy, sterylny	szt.	400						
3	Ostrze do artroskopii kolana o śr. 4 i 5 mm o długości 13 cm, sterylne jednorazowe	szt.	100						
4	Płytką z 2 otworami wykonana ze stopu tytanu o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o dł. 12mm stale połączona z pętlą z nici niewchłanialnej dł. min 50mm pozwalającą na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym oraz z nici do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. Pętla do podciągnięcia przeszczepu z możliwością zmniejszania długości pętli za pomocą lejców – fiksacja przeszczepu w kanale. Możliwość podciągnięcia przeszczepu w linii ciągniętego przeszczepu lub przeciwnie do ciągniętego przeszczepu, sterylna	szt.	120						
5	Mocowanie piszczelowe - implant biowchłanialny typu śruba. Zbudowany w 30 % z dwufosforanu wapnia i w 70% z PLDLA. Śruba o konikalnym kształcie ułatwiającym wprowadzenie z miękkim gwintem na całej długości. Implanty w rozmiarach od 6-10mm, dł 23mm, 8-12mm, dł 28mm oraz 9-12mm, dł 35mm. W celu łatwiejszego i precyzyjniejszego wprowadzania gniazdo śruby stożkowe, sześcioramienne, sterylne	szt.	120						
6	Drut wierzący o średnicy 2.4mm z okiem i miarką co 5mm, zakończony ostrym grotem, sterylny	szt.	20						
7	Drut wierzący o średnicy 3,5mm z łamanym końcem, pozwalającym na wiercenie kanałów w systemie retro. Druty do wiercenia kanałów retro o śr. co, 0,5mm od 6mm, do 12mm, sterylny	szt.	10						
8	Jednorazowe kaniulowane narzędzie typu suture passer służące po przeciągania nici. Przy rekonstrukcji PCL. Narzędzie w wyposażone w stalowy drut zakończony pętlą, który po wyprowadzeniu z kaniuli zagina się o 180 stopni, sterylne	szt.	3						
9	Zestaw do szycia łąkotki typu all inside. Prowadnica pistoletowa z dwiema igłami zakończonymi bloczkami z materiału niewchłanialnego PEEK, bloczki połączone specjalistyczną nicią do zabiegów	szt.	20						

ortopedycznych. Prowadnica z systemem do określania miary głębokości wkłucia igieł, sterylne								
Ogólna wartość pakietu :								

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 24 Wkłady workowe jednorazowego użytku

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Wkład workowy o pojemności 1 L jednorazowego użytku do systemu gromadzenia płynów, worki wykonane z polietylenu, lub poliolefiny zapewniającego możliwość utylizacji z wtopioną pokrywą posiadającą jeden króciec w pokrywie, drugi w górnej części plastikowego pojemnika ze zdejmowalnymi kątowymi obrotowymi łącznikami do podłączenia pacjenta i próżni (przejrzysty sposób oznakowania połączeń). Wkład workowy w kształcie spłaszczonym ze względu na ograniczoną przestrzeń do zamontowania, pakowany w postaci sprasowanej dla ograniczenia powierzchni magazynowej, wyposażony w filtr przeciwbakteryjny i zastawkę hydrofobową	szt.	2500						
2	Wkład workowy o pojemności 2 L jednorazowego użytku do systemu gromadzenia płynów, worki wykonane z polietylenu, lub poliolefiny zapewniającego możliwość utylizacji z wtopioną pokrywą posiadającą jeden króciec w pokrywie, drugi w górnej części plastikowego pojemnika ze zdejmowalnymi kątowymi obrotowymi łącznikami do podłączenia pacjenta i próżni (przejrzysty sposób oznakowania połączeń). Wkład workowy pakowany w postaci sprasowanej dla ograniczenia powierzchni magazynowej, wyposażony w filtr przeciwbakteryjny i zastawkę hydrofobową, możliwość demontażu króćca dla uzyskania przyłącza ortopedycznego o średnicy co najmniej 12 mm	szt.	1500						
3	Króciec wymienny do karnistra kątowy, schodkowy, wielorazowego użycia	szt.	100						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 25 Koce jednorazowego użytku kompatybilne z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Koc jednorazowego użytku dla dorosłych na górną część ciała o rozmiarach co najmniej 216 x 76 cm jednorazowego użytku kompatybilny z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus	szt.	150						
2	Koc jednorazowego użytku dla dorosłych na całe ciało z dostępem operacyjnym o rozmiarach co najmniej 220 x 127 cm jednorazowego użytku, kompatybilny z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus	szt.	40						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 26 Elektrody neutralne jednorazowe do koagulacji

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Elektroda neutralna jednorazowa, dwudzielna, owalna, hydrożelowa o rozmiarach 176x122mm, 110cm2 z pierścieniem bezpieczeństwa umożliwiającym niekierunkową aplikację z etykietami wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium	szt.	2 000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 27 Obłożenia do zabiegów operacyjnych

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55g/m2 a obszarach wzmocnionych min.110g/m2, minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H2O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cmH2O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: taśma samoprzylepna min.10x50 cm - 1 szt., serweta na stolik Mayo składana teleskopowo min. 80x145 cm (wzmocnienie min. 60x80 cm gramatura min.85 g/m2) - 1 szt., serweta na stolik narzędziowy min.140x190 cm (wzmocnienie min. 75x190 cm gramatura min.87g/m2) - 1 szt., serweta samoprzylepna min.150x240 cm -1 szt., serweta samoprzylepna min.200x175 cm - 1szt., serweta samoprzylepna min. 75x90 cm - 2 szt., ręcznik celulozowy - 4szt.	szt.	720						
2	Zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55g/m2 a obszarach wzmocnionych min. 110g/m2, minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H2O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cmH2O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: taśma samoprzylepna min. 10x50 cm - 1 szt, serweta na stolik Mayo składana teleskopowo min. 80x145 cm (wzmocnienie min. 60x80 cm gramatura min.85 g/m2)- 1 szt., serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm (wzmocnienie min. 75x190 cm gramatura min.87g/m2) - 1 szt., serweta samoprzylepna min.150x240	szt.	340						

	cm (wzmocniona, pad min. 50x75 cm, min. 110g/ m2) -1 szt., serweta samoprzylepna min.200x175 cm (wzmocniona, pad min. 50x75 cm, min. 110g/ m2) - 1szt., serweta samoprzylepna min. 75x90 cm. (wzmocniona, pad min. 36x90 cm, min. 110g/ m2) - 2 szt., ręczniki celulozowy - 4szt.							
3	Zestaw do cięcia cesarskiego, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55g/m2 a obszarach wzmocnionych min.110g/m2, minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H2O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cmH2O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: serweta do cięcia cesarskiego z torbą na płyny oraz oknem (min. 29x19 cm) wypełniona folią chirurgiczną min. 250x315 cm - 1 szt., serweta na stolik narzędziowy min. 150x200 cm - 1 szt., chłonna serweta dla noworodka min. 85x90 cm, ręcznik celulozowy - 2 szt.	szt.	250					
4	Zestaw ginekologiczny, jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55g/m2 a obszarach wzmocnionych min.110g/m2, minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H2O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cmH2O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: serweta ginekologiczna min 290x250 cm z workiem do zbiórki płynów i oknem min. 9x12 cm - 1 szt., taśma samoprzylepna min. 10x50 cm - 1 szt, serweta na stolik narzędziowy min.140x190 cm (wzmocnienie min. 75x190 cm gramatura min. 87g/m2) - 1 szt., nieprzemakalna serweta pod pośladki min. 75x90cm - 1 szt., ręcznik celulozowy - 1szt.	szt.	240					

5	<p>Zestaw do porodu naturalnego jednorazowy, sterylny posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości zgodnie z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55 g/m² a obszarach wzmocnionych min. 110 g/m², minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H₂O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cm H₂O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: serweta na stół narzędziowy min. 90x75 cm - 1 szt. serweta pod pośladek z workiem na płyn min. 100x120 cm - 1 szt., serweta nieprzylepna min. 90x75 cm - 1 szt., chłonna serweta dla noworodka min. 85x90 cm - 1 szt., wkładka higieniczna min. 12x 30 cm</p>	szt.	800										
6	<p>Zestaw do artroskopii kolana jednorazowy, sterylny, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55g/m² a obszarach wzmocnionych min. 110g/m², minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H₂O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cmH₂O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: serweta na kończyny z elastycznym, samuszczelniającym się otworem (o średnicy min. 7 cm) min. 300x200 cm - 1 szt., serweta na stół narzędziowy min. 100x150 cm - 1 szt., serweta na stół Mayo składana teleskopowo min. 80x145 (wzmocnienie min. 60 x 80 cm gramatura min. 85 g/m²)- 1 szt., osłona na kończynę min. 35x55 cm -1 szt., taśma samoprzylepna min. 10x50 cm - 2 szt., osłona na kamerę min. 13x250 cm - 1 szt.</p>	szt.	500										

7	<p>Zestaw do operacji dłoni-stopy sterylnej, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55g/m² a obszarach wzmocnionych min. 110g/m², minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H₂O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cmH₂O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: serweta do zabiegów chirurgicznych dłoni-stopy min. 200x150 cm z samouszczelniającym się otworem - 1 szt. serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm (wzmocnienie min. 75x190 cm gramatura min. 87g/m²) - 1 szt.</p>	szt.	1300						
8	<p>Zestaw do zabiegów sterylnej, posiadający na opakowaniu etykiety samoprzylepne niezbędne do dokumentacji. Zestaw składający się z serwet min. dwuwarstwowych: folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. 55g/m² a obszarach wzmocnionych min. 110g/m², minimalna odporność na penetrację płynów w obszarach nie wzmocnionych co najmniej 150 cm H₂O w obszarach wzmocnionych powyżej 200 cmH₂O, odporne na rozrywanie na mokro i sucho w obszarach niewzmocnionych min. 170kPa, w obszarach wzmocnionych 370 kPa. Skład: serweta wzmocniona na stolik narzędziowy min. 140x160 cm, serweta samoprzylepna min. 75x75 cm - 4 szt., ręcznik celulozowy - 2 szt.</p>	szt.	400						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 28 Odzież i obłożenia jednorazowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Fartuch ochronny z włókniny o gramaturze min. 20g/m2 zielony z mankietem, jednorazowy	szt.	3 000						
2	Fartuch foliowy PE nakładany na szyję, wiązany z tyłu	szt	12 000						
3	Rękawice foliowe PE a-100 szt.	op.	240						
4	Maska medyczna jednorazowego użytku-3 warstwowa, wiązana, zielona; posiadająca zintegrowany sztywnik z tworzywa umożliwiający jej anatomiczne dopasowanie, filtracja co najmniej 98,1%. Wykonana z delikatnego materiału bez zapachu, nie zawierający lateksu, włókien szklanych ani innych substancji drażniących, mocowana czterema tasiemkami	szt.	13 000						
5	Czepek damski operacyjny na obwodzie ściągnięty gumką, okrągły, zielony; wykonany z wysoce paroprzepuszczalnego, chłonnego materiału o strukturze siatki, przeznaczony dla personelu sal operacyjnych, uniwersalny	szt.	12 000						
6	Ochraniacze na buty folia anty-poślizgowa, jednorazowe	szt.	8 600						
7	Jednorazowy podkład nieprzemakalny wykonany z polipropylenu podfoliowany o gramaturze min. 24g/m2, rozmiar min. 160cmx80cm	szt.	15 000						
8	Jednorazowy podkład nieprzemakalny wykonany z polipropylenu podfoliowany o gramaturze min. 24g/m2 o rozmiar min. 80cmx80cm	szt.	5 500						
9	Jednorazowa serweta zabiegowa dwuwarstwowa sterylna rozmiar min. 75cmx75cm	szt.	2 300						
10	Jednorazowy podkład higieniczny z włókniny o gramaturze min. 20g/m2, rozmiar min. 160cmx80cm	szt.	1 200						
11	Jednorazowe prześcieradło z włókniny typu SMS o gramaturze min. 30g/m2, rozmiar min. 210cmx140cm	szt.	7 000						
12	Podkład higieniczny dwuwarstwowy nieprzemakalny o szerokości 50 cm, długość odcinka 50 cm o długości całkowitej min. 50 mb na rolce	szt.	350						
13	Prześcieradło higieniczne papierowe o gramaturze min. 30 g/m2, szerokość 50 cm, długość odcinka min. 30 cm, długości całkowita min. 50 mb na rolce	szt.	300						
14	Pokrowiec na nosze z włókniny stosowany w ambulansach z zaszcyciami z dwóch stron oraz z dodatkowymi wiązaniami uniemożliwiającymi przesuwania się	szt.	800						

	pokrowca, rozmiar co najmniej 75x190 cm, kolor granat, niebieski								
15	Jednorazowy komplet pościeli z włókniny o gramaturze min. 20g/m2: poszwa na koc min. 210x 160cm, poszwa na poduszkę min. 70x80 cm, prześcieradło min. 210x160 cm	szt.	3 800						
16	Jednorazowe ubranie operacyjne z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składające się z bluzy krótki rękaw i spodni w kolorze niebieskim, rozmiar S	szt.	300						
17	Jednorazowe ubranie operacyjne z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składające się z bluzy krótki rękaw i spodni w kolorze niebieskim, rozmiar M	szt.	800						
18	Jednorazowe ubranie operacyjne z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składające się z bluzy krótki rękaw i spodni w kolorze niebieskim, rozmiar L	szt.	1 000						
19	Jednorazowe ubranie operacyjne z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składające się z bluzy krótki rękaw i spodni w kolorze niebieskim, rozmiar XL	szt.	3 000						
20	Jednorazowe ubranie operacyjne z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składające się z bluzy krótki rękaw i spodni w kolorze niebieskim, rozmiar XXL	szt.	800						
21	Jednorazowe ubranie operacyjne z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 składające się z bluzy krótki rękaw i spodni w kolorze niebieskim, rozmiar XXXL	szt.	200						
22	Koszula dla pacjenta z włókniny SMS o gramaturze min. 30g/m2 wiązana w pasie i przy szyi w kolorze niebieski , rozmiar uniwersalny	szt.	500						
23	Spodenki jednorazowe krótkie z włókniny o gramaturze min. 35g/m2 dla pacjenta do kolonoskopii rozmiary w zależności od potrzeb	szt.	1 000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 29 Zestawy do zabezpieczenia noworodka

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw jednorazowy, sterylny do zabezpieczenia noworodka po urodzeniu. Skład: serweta z włókniny kompresowej do osuszania noworodka min. 80x60 cm - 1 szt., kocyk bawełniany z motywem dziecięcym 80x75 cm – 2 szt., bawełniana czapeczka - 1 szt., miarka centymetrowa - 1 szt., szpatułka plastikowa -1szt., podkład higieniczny 60cmx60cm warstwa chłonna z pulpy celulozowej i warstwa spodnia wykonana z folii, chłonność min.1400g, opakowanie spełniające normę PN EN 868-5	szt.	1 100						
2	Podkład higieniczny min. 60x60 cm w górnej warstwie wykonane z miękkiej włókniny, warstwa chłonna wykonana z grubej jednolitej bez przetłoczeń warstwy z pulpy celulozowej w części spodniej zabezpieczony pofałdowaną wytrzymałą folią co zabezpiecza przed przesuwaniem podkładu. Folia z części spodniej zawinięta na brzegi wkładu chłonnego co zabezpiecza przed wyciekami wilgoci z wkładu chłonnego. Chłonność min. 1400g badana wg. ISO 11948 potwierdzona kartą techniczną producenta gotowego wyrobu	szt.	7 200						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 30 Fartuchy chirurgiczne jednorazowe jałowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Fartuch chirurgiczny wzmocniony jednorazowy jałowy pełnobarierowy zgodny z EN13795 1-3, wykonany z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze 35g/m2. nieprzepuszczalnej dla alkoholu i antystatycznej. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny 100% poliester. Rękaw o specjalnym kroju typ reglan w całości wzmocniony przez trójwarstwowy oddychający laminat. Przód fartucha wzmocniony dwuwarstwowym laminatem. Odporność na przenikanie płynów min. 200 cm H ₂ O, BI=6. Tylne części fartucha zachodzące na siebie, umiejscowienie troków w kartoniku umożliwiające zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego - zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha. Zapięcia przy szyi elastyczną taśmą samoprzylepną umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu na plecach, szwy wykonane techniką ultradźwiękową, rozmiar L - długość min. 126 cm, XL - długość min. 146 cm	szt.	1 000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 31 Fartuchy chirurgiczne jednorazowe jałowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
2	Fartuch chirurgiczny wzmocniony jednorazowy jałowy pełnobarierowy zgodny z EN13795 1-3, wykonany z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze 40g/m2. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny 100% poliester, przód fartucha wzmocniony przez dwuwarstwowy oddychający laminat. Tylne części fartucha zachodzące na siebie, umiejscowienie troków w kartoniku umożliwiające zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego - zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha. Zapięcia przy szyi elastyczną taśmą samoprzylepną umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu na plecach, szwy wykonane techniką ultradźwiękową, rozmiar L - długość min. 125 cm, XL - długość min. 140 cm	szt.	9 000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 32 Zestawy zabiegowe do wkłucia

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw jałowy do wkłucia lędźwiowego w zestawie min.: serweta podfoliowana 75cmx45cm o gramaturze 42g/m2 - 1szt., serweta 60cmx50cm z laminatu o gramaturze 56g/m2 z przylepnym otworem o średnicy 10cm - 1szt., 1 szt., pęseta plastikowa - 1 szt., igła 1,2x40 mm - 1 szt., igła 0,5x25mm - 1szt., strzykawka 5 ml wkęciana-1 szt., strzykawka 2-3 ml -1 szt., kompres włókninowy min.7,5cmx7,5cm - 10 szt., opatrunek samoprzylepny z wkładem chłonnym min. 5cmx7,2cm - 1 szt. Opakowanie typ twarde blister min. 2 komory	szt.	1 400						
2	Zestaw jałowy do wkłucia centralnego w zestawie min; serweta podfoliowana min. 75x45 cm o gramaturze 42g/m2 -1 szt., serweta z laminatu o gramaturze 56g/m2 z otworem przylepnym o średnicy 8 cm min. 45x75 cm - 1 szt., tupfer „kula” 20x20 cm - 10 szt., kompres z gazy min.7,5x7,5 cm - 10 szt., ostrze chirurgiczne nr 11 - 1 szt., pęseta plastikowa - 1 szt., strzykawka 20 ml.- 1 szt., strzykawka 10 ml - 1 szt., imadło metalowe jednorazowe co najmniej 13cm- 1 szt., igła 0,8x40 mm - 1 szt., igła 1,2x40 mm - 1 szt. Opakowanie typ twarde blister min. 2 komory	szt.	400						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 33 Ostrza chirurgiczne jednorazowego użytku

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 25 a-100 szt	op.	20						
2	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 24 a-100 szt	op.	20						
3	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 23 a-100 szt	op.	18						
4	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 22 a-100 szt	op.	20						
5	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 21 a-100 szt	op.	20						
6	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 20 a-100 szt	op.	25						
7	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 18 a-100 szt	op.	20						
8	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 15 a-100 szt	op.	35						
9	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 13 a-100 szt	op.	30						
10	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 12 a-100 szt	op.	10						
11	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 11 a-100 szt	op.	50						
12	Ostrze do skalpeli chirurgiczne ze stali węglowej, sterylne nr 10 a-100 szt	op.	20						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 34 Materiały do sterylizacji

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 75mm, dł.200mb	szt.	22						
2	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 100mm, dł.200mb	szt.	30						
3	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 150mm, dł.200mb	szt.	38						
4	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 200mm, dł.200mb	szt.	42						
5	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 250mm, dł.200mb	szt.	16						
6	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 300mm, dł.200mb	szt.	15						
7	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 350mm, dł.200mb	szt.	10						
8	Rękaw papierowo-foliowy z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu szer. 400mm, dł.200mb	szt.	8						
9	Papier sterylizacyjny zielony, rozmiar 100cmx100cm a-250szt.	op.	10						
10	Papier sterylizacyjny biały rozmiar 100cmx100cm a-250 szt.	op.	10						
11	Włóknina niebieska 60 g/m2 100cmx100cm a-250 szt.	op.	16						
12	Wkładka absorpcyjna 30cmx50cm a-500 szt.	op.	6						
13	Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu szer. 75mm, dł. 100mb	szt.	3						
14	Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu szer. 100mm, dł. 100mb	szt.	4						
15	Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu szer. 150mm, dł. 100mb	szt.	6						
16	Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu szer. 200mm, dł. 100mb	szt.	6						
17	Rękaw gładki do sterylizacji nadtlaniem wodoru z testem procesu szer. 225mm, dł. 100mb	szt.	5						

18	Rękaw gładki do sterylizacji nadtlenkiem wodoru z testem procesu szer. 250mm, dł. 100mb	szt.	2						
19	Rękaw gładki do sterylizacji nadtlenkiem wodoru z testem procesu szer. 300mm, dł. 100mb	szt.	2						
20	Opakowania typu SMX do sterylizacji parowej, nadtlenkiem wodoru gramatura 47gr/m2 o rozmiarach 100cmx100cm, op.- 120 szt.	op.	2						
21	Polipropylenowe ochronne arkusze transportowe gramatura 47 g/m2 - proces VH202, para wodna, tlenek etylenu o rozmiarach min.120x120cm, niebieskie wolne od lateksu, op. - 80 szt.	op.	2						
22	Koperta z nadrukiem do dokumentowania procesów sterylizacji, liczba cykli do zaprotokołowania na jednej kopercie - min.16 (7 na pierwszej i 9 na drugiej stronie koperty), miejsca na wklejenie, podwójnie samoprzylepnej etykiety, wskaźnika klasy 6 odpowiadającego parametrom danego cyklu (o ile stosowany), wskaźnika z PCD systemu Helix, koperta posiada miejsca na zapisy decyzji w sprawie zwolnienia sterylizatora do pracy w danym dniu oraz zwolnienia każdego cyklu z podpisem osoby odpowiedzialnej za daną czynność, op. - 100 szt.	op.	16						
23	Koperta dokumentacyjna przystosowana do etykiet i wskaźników używanych w kontroli procesu sterylizacji VHP - plazmowej, op - 100 szt.	op.	50						
24	Etykiety podwójnie samoprzylepne uniwersalne ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną – sześć pól informacyjnych, etykiety muszą pasować do trzyczędowej metkownicy BLITZ o symbolu T 222 lub kompatybilnej, rolka - 500 szt. etykiet	op.	80						
25	Etykiety podwójnie samoprzylepne ze wskaźnikiem sterylizacji plazmowej – etykiety muszą pasować do trzyczędowej metkownicy BLITZ o symbolu T 222 lub kompatybilnej, rolka - 500 szt. etykiet	op.	20						
26	Taśma ze wskaźnikiem proces sterylizacji plazmowej, zmiana barwy z purpurowo/niebieskiej na różowo/czerwony, o rozmiarach min. 25mmx25 m	szt.	10						
27	Taśma naturalna, bez wskaźnika procesu sterylizacji, nie zawierająca celulozy, możliwość stosowania w sterylizacji nadtlenkiem wodoru, o rozmiarach min. 19mmx66 m	szt.	30						

28	Bezpieczny toksykologicznie rozpuszczalny w wodzie preparat w aerozolu lub w rozpylaczu z pompką do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych na bazie węglowodorów alifatycznych nie wpływających na proces sterylizacji parowej, opakowanie min. 400 ml	szt.	40					
----	---	------	----	--	--	--	--	--

Ogólna wartość pakietu :

ZAŁĄCZNIK do pakietu nr 34

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Pakiet 34 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8

Rękaw foliowo papierowy z testem do sterylizacji parowej i tlenkiem etylenu: o konstrukcji folii i wykonania zgodnej z normami EN ISO 11 607-1: 2006 i ISO 11 607-2 :2006, EN 286-3:2009, EN 868-5:2009 - oraz oprócz tego charakteryzujący się następującymi parametrami:

1. papier o gramaturze 70 g (PN EN 868-3), musi posiadać kompletną charakterystykę wydaną przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-3, oraz potwierdzenie wydane przez niezależną organizację o zgodności z aktualnie obowiązującą normą EN 868-5 systemu bariery sterylnej utworzonej przez reprezentatywne opakowanie wykonane z surowców (papier i folia) o parametrach wytrzymałościowych opisanych poniżej:
 - zawartość chlorków nie więcej niż 0,05%
 - zawartość siarczanów nie więcej niż 0,25 %
 - wytrzymałość na zerwanie niemniej niż 700 mN w obu kierunkach
 - wytrzymałość na przepuklenie niemniej niż 400 kPa na sucho
 - wytrzymałość na przepuklenie niemniej niż 150 kPa na mokro
 - niezwilżalność wodą minimum 40 s
 - wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania niemniej niż 2,4 kN/m; w kierunku poprzecznym niemniej niż 1,3 kN/m

2. folia co najmniej ośmiowarstwowa (PN EN 868-5) nie licząc warstwy kleju, musi posiadać wydane przez producenta folii (a nie dystrybutora) oświadczenie o zgodności z normami [PNEN 868-3, PNEN 868-5] i charakterystykę folii wydane przez jej producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności: , potwierdzenie liczby warstw folii wydane przez niezależną organizację notyfikowaną
 - przezroczysta, bez rozwarstwień, bez substancji toksycznych i porów
 - grubość nie większa niż 52 µm
 - gramatura 53 g/m²
 - zgrzewalna w temperaturze 165 – 200 °C
 - wytrzymałość na rozdarcie w obu kierunkach nie mniejsza niż 300 mN
 - elastyczna (wydłużenie niemniej niż 70%)
 - potwierdzenie zgodności konstrukcji z EN 868-5 przez niezależną organizację
 - wszystkie napisy i testy poza przestrzenią pakowania po stronie przedniej – strona folii
 - wskaźnik procesu sterylizacji parowej, EO
 - powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji $\geq 100 \text{ mm}^2$ [PNEN 868-5]
 - jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania

- ze względów techniczno-higienicznych rękawy są nawinięte na rolkę folią na zewnątrz
- wszystkie rękawy od jednego producenta

Pakiet 34 poz. 9, 10

Papier krepowany wykonany zgodnie z normami zharmonizowanymi z dyrektywą o wyrobach medycznych, tzn. EN ISO 11 607-1 : 2006 i ISO 11 607-2 :2006 i EN 868- 2:2009 musi posiadać: dokument potwierdzający zgodność z normą EN 868-2 wydany przez niezależną organizację dla reprezentatywnej próbki systemu bariery sterylnej, charakterystykę wytrzymałościową wydaną przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2, dokument potwierdzający utrzymanie sterylności zapakowanych wyrobów medycznych w opakowanie utworzone z dwóch warstw oferowanego papieru krepowanego przez minimum 180 dni (szczelność mikrobiologiczna), papier musi charakteryzować się następującymi parametrami ;

- igeneracja - włókno celulozowe, kolor zielony (niebieski) i biały
- zawartość chlorków nie więcej niż 0,02%
- zawartość siarczanów nie więcej niż 0,02 %
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania niemniej niż 2,0 kN/m, w kierunku poprzecznym niemniej niż 1,6 kN/m
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania niemniej niż 0,9 kN/m, w kierunku poprzecznym niemniej niż 0,6 kN/m
- gramatura nominalna 60 g/m² (tolerancja wg PN EN 868-2: 2009),
- wszystkie papiery od jednego producenta

Pakiet 34 poz. 11

Włóknina – włókno celulozy uszczelnione lateksem i wzmocnione włóknem syntetycznym o następującej charakterystyce wytrzymałościowej:

- zawartość chlorków nie więcej niż 0,015 %
- zawartość siarczanów nie więcej niż 0,01 %
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania niemniej niż 2,0 kN/m, w kierunku poprzecznym niemniej niż 0,9 kN/m
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania niemniej niż 1,6 kN/m, w kierunku poprzecznym niemniej niż 0,7 kN/m
- wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 220 kPa na sucho i 170 kPa na mokro
- nie zwilżalność roztworem soli fizjologicznej nie mniej niż 90 min.
- wydłużenie do zerwania min. 10 % w obu kierunkach
- gramatura nominalna 60 g/m² (tolerancja wg PN EN 868-2: 2009)
- wytrzymałość na rozdarcie nie mniej niż 1300mN w kierunku walcowania oraz nie mniej niż 1900 mN w kierunku poprzecznym
- kolor niebieski

Musi posiadać charakterystykę wytrzymałościową wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN-868-2

Pakiet 34 poz. 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19

Rękaw przeznaczony do stosowania jako materiał opakowaniowy dla wyrobów medycznych poddawanych procesom sterylizacji niskotemperaturowej odparowany nadtlenuk wodoru, EO i FO

oraz sterylizacji radiacyjnej. Nadrukowany wskaźnik dla sterylizacji plazmowej.

Wykonany z niepowlekanej włókniny HDPE pod nazwą Tyvek®, (klasa 1073 B) oraz wielowarstwowej folii BOPET/PE laminat z tworzywa sztucznego (12/50 mikronów).

Parametry zgrzewania od 120-130°C.

Zgrzew minimum 6 mm
Wytrzymałość zgrzewu minimum 1,5 N/15 mm

Na każdym rękawie nadrukowany kod pozwalający dotrzeć do danych procesu produkcji oraz wskaźnik chemiczny typu 1.

Włóknina HDPE (Tyvek®):

- spełnia wymagania normy europejskiej EN 868-9:2009 dla niepowlekanych włókien HDPE
- wolna od zanieczyszczeń, substancji toksycznych i zapachu.
- nie wydziela żadnych włókien i nie pęcznieje w czasie normalnego stosowania.

Folia

- przezroczysta, nietoksyczna
- może być poddawana wszystkim niskotemperaturowym metodom sterylizacji poniżej 100°C.
- grubość μm 62
- gramatura g/m^2 65
- wytrzymałość na zerwanie, w kierunku wytwarzania mN 250
- wytrzymałość na zerwanie, w poprzek kierunku wytwarzania mN 250
- wydłużenie do zerwania, w kierunku wytwarzania % 60
- wydłużenie do zerwania, w poprzek kierunku wytwarzania % 60
- odporność na temperaturę $^{\circ}\text{C}$ 100

Pakiet 34 poz. 20

Opakowanie sterylizacyjne arkuszowe.

Opakowanie wykonane z połączonych warstw polipropylenowych (PP): trzy typu splecione włókna oraz dwie stopiona warstwa przepuszczalna.

Parametry opakowania jak niżej:

- gramatura g/m^2 47
- wytrzymałość na rozciąganie w kierunku wytwarzania N 115
- wytrzymałość na rozciąganie w poprzek kierunku wytwarzania N 94
- rozciąganie w kierunku wytwarzania % 66
- rozciąganie w poprzek kierunku wytwarzania % 86
- wytrzymałość na rozdarcie w kierunku wytwarzania N 56
- wytrzymałość na rozdarcie w poprzek kierunku wytwarzania N 42
- odporność na zwilżanie wodą $\text{mm H}_2\text{O}$ 470
- przepuszczalność powietrza $\text{m}^3/\text{m}^2/\text{s}$ 0,33

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 35 Pojemniki na odpady medyczne jednorazowego użytku

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Pojemnik na odpady medyczne z otworem wrzutowym wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 5L, pojemnik i pokrywa pakowany oddzielnie dla ograniczenia powierzchni magazynowej	szt.	90						
2	Pojemnik na odpady medyczne z otworem wrzutowym na odpady ostre wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 2L, pojemnik i pokrywa pakowany oddzielnie dla ograniczenia powierzchni magazynowej	szt.	3 600						
3	Pojemnik na odpady medyczne z otworem wrzutowym na odpady ostre wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 1L, pojemnik i pokrywa pakowany oddzielnie dla ograniczenia powierzchni magazynowej	szt.	2 500						
4	Pojemnik na odpady medyczne w kształcie spłaszczonym do pojazdów sanitarnych z otworem wrzutowym na odpady ostre wykonany z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia pojemność 0,7 L	szt.	600						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 36 Myjka do mycia ciała pacjenta

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Myjka do mycia ciała pacjenta w postaci rękawicy, bez palców, wykonana z tekstylnopodobnej miękkiej włókniny typ Molton w kolorze białym gramatura min. 80 g/m2, o wymiarach co najmniej 16x23 cm, nie ulegająca rozerwaniu w trakcie mycia. Produkt posiadający atest PZH	szt.	40 000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 37 Butelki do długotrwałego odsysania ran, dreny

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Butelka do długotrwałego odsysania ran 200-250ml końcówka dostosowana do różnych średnic drenów ssących od 6F do 32F wykonana z polietylenu, sterylna	szt.	3800						
2	Butelka do długotrwałego odsysania ran 400ml końcówka dostosowana do różnych średnic drenów ssących od 6F do 32F wykonana z polietylenu, sterylna	szt.	200						
3	Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F20, sterylny	szt.	50						
4	Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F24, sterylny	szt.	150						
5	Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F28, sterylny	szt.	120						
6	Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F30, sterylny	szt.	80						
7	Dren brzuszny z otworami bocznymi wykonany z silikonowanego tworzywa o długości 400mm, F32, sterylny	szt.	120						
8	Dren typ Redon do odsysania ran Ch8 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	60						
9	Dren typ Redon do odsysania ran Ch10 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	150						
10	Dren typ Redon do odsysania ran Ch12 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	600						
11	Dren typ Redon do odsysania ran Ch14 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	300						
12	Dren typ Redon do odsysania ran Ch16 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	200						
13	Dren typ Redon do odsysania ran Ch18 długość 700mm, nie zwijany pakowany prosto, sterylny	szt.	120						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia _____.____.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 38 Obwody oddechowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, rura z materiału PE, 2 rury rozciągliwe długość 180 cm po rozciągnięciu, dodatkowa rura do worka o długości po rozciągnięciu 90 cm, kolanko z portem luer-lock, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami, średnica rur 22 mm, złącza 22 mmF z materiału elastycznego EVA, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy pojemność 2 litry, mikrobiologicznie czysty	szt.	400						
2	Obwód oddechowy do respiratora dla dorosłych o długości 150-180 cm z pułapką wodną (skraplacz), wykonany z PCV z rury gładkiej wewnątrz i drenem bąbelkowym o średnicy 4-8 mm sterującym zastawką o długości 200-220 cm, elastyczna końcówka do podłączenia respiratora 22mmF, zastawka wydechowa z wylotem powietrza wydychanego przez pacjenta, mikrobiologicznie czysty	szt.	280						
3	Obwód oddechowy do respiratora dla dorosłych, dwu rury długości 160 cm, rury wykonane z PE, pułapka wodna (skraplacz), dodatkowo rura do nawilżacza długości 60 cm, kolanko z portem luer-lock, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami, średnica rur 22 mm, złączka 22mmF z materiału elastycznego EVA, złączka prosta 22mmM-22mmM, mikrobiologicznie czysty	szt.	360						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 39 Obwody oddechowe

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Obwód oddechowy kompatybilny z respiratorem dla dorosłych typ Flight 60, jedno rurowy o długości 180 cm, zastawka wydechowa z wylotem powietrza wydychanego przez pacjenta na końcu rury wydechowej o długości 18 cm, z 3 drenami: drenem sterującym zastawką o długości 200 cm i drenami do czujnika przepływu o długości 200 cm, dreny podłączone do łącznika umożliwiającego podłączenie ich do respiratora, trójnik do podłączenia respiratora 22mmF na końcu którego umieszczony jest czujnik przepływu, mikrobiologicznie czysty	szt.	120						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 40 Igły do znieczuleń

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Igła do znieczulenia podpajęczynowego Pencil-Point, krystalicznie przezroczysta nasadka umożliwiająca bardzo dobrą wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego, rowkowany uchwyt nasadki igły, G27x90 mm z igłą prowadzącą 22G, kolor nasadki szary, sterylna	szt.	1000						
2	Igła do znieczulenia podpajęczynowego Pencil -Point, krystalicznie przezroczysta nasadka umożliwiająca bardzo dobrą wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego, rowkowany uchwyt nasadki igły, G26x90 mm z igłą prowadzącą 20G, kolor nasadki brązowy, sterylna	szt.	200						
3	Igła do znieczulenia podpajęczynowego Pencil -Point, krystalicznie przezroczysta nasadka umożliwiająca bardzo dobrą wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego, rowkowany uchwyt nasadki igły G25x90 mm z igłą prowadzącą 20G, kolor nasadki pomarańczowy, sterylna	szt.	100						
4	Igła do znieczulenia podpajęczynowego standard, krystalicznie przezroczysta nasadka umożliwiająca bardzo dobrą wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego, rowkowany uchwyt nasadki igły, 26G x130 mm z igłą prowadzącą 20G, kolor nasadki brązowy, sterylna	szt.	30						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 41 Zestawy do znieczulenia, kaniulacji, introduktory

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego rozszerzony G16 oraz G18: igła Tuchy, kateter epiduralny dł. 100cm, filtr przeciwbakteryjny płaski 0,2um, strzykawka nisko oporowa 10ml, strzykawka 10ml, grot do nacinania skóry, igła do podawania leków 0,9x40mm, igła do znieczuleń 0,5x25mm), sterylny	szt.	30						
2	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 7F x 20 cm dwukanałowy: kateter dwukanałowy 7Fx20 cm, prowadnik J 035"x60 cm, rozszerzacz 8Fx12cm, igła prosta 18Gx7cm, strzykawka 10ml, motylek z zaciskiem, skalpel, sterylny	szt.	460						
3	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 7F x 20 cm trzykanałowy: kateter trzykanałowy 7Fx20 cm, prowadnik J 035"x60 cm, rozszerzacz 8Fx12cm, igła prosta 18Gx7cm, strzykawka 10ml, motylek z zaciskiem, skalpel), sterylny	szt.	80						
4	Zestaw z zastawką do wprowadzania i wymiany kateterów oraz elektrod endokawitalnych: introduktor 7F - koszulka z zastawką 7Fx11cm, prowadnik J 035"x 40 cm, rozszerzacz 7Fx18 cm, igła prosta 18Gx7cm, kranik trójdrożny, sterylny	szt.	30						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 42 Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną wyposażony w linię pomiarową o długości co najmniej 150cm, przetwornik ze zintegrowanym systemem płuczającym 3ml/h z 2 możliwościami przepłukiwania. System wypełniania linii pomiarowych wyposażony w zakrzywioną igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się systemu pomiarowego. Zestaw posiadający koreczek tłumiący zamknięty zabezpieczający system pomiarowy przed przypadkową kontaminacją. Zestaw dający zapis ciśnienia z dokładnością odwzorowania na poziomie <2% błędu pomiarowego dla całej linii pomiarowej potwierdzony przeprowadzonym testem w fazie produkcyjnej. Zestaw kompatybilny z kablami BD Ohmeda typu PMSET poprzez okrągły wtyk pinowy	szt.	200						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __.__.____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 43 Artykuły do infuzji

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Standardowy zestaw infuzyjny posiadający filtr 15 µm, obrotowy luer lock, z zatyczką na końcu linii kompatybilny z pompami Volumat Agilia VLST 10, sterylny	szt.	120						
2	Zestaw do infuzji worków z krwią posiadający filtr 200 µm kompatybilny z pompami Volumat Agilia VL TR 00, sterylny	szt.	90						
3	Zestaw do żywienia pozajelitowego zawierający filtr 1,2 µm eliminujący pęcherzyki powietrza kompatybilny z pompami Volumat Agilia VL PN 00, sterylny	szt.	750						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 44 Artykuły do zabiegów operacyjnych

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Jednorazowy, wysokochłonny nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z dwóch scalonych powłok mocnego nieprzemakalnego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Podkład o gładkiej jednolitej powierzchni nie powodujące uszkodzeń skóry pacjenta, chłonność min. 2800 ml o rozmiarach co najmniej 145cmx90cm	szt.	700						
2	Jednorazowy, wysokochłonny nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z dwóch scalonych powłok mocnego nieprzemakalnego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Podkład o gładkiej jednolitej powierzchni nie powodujące uszkodzeń skóry pacjenta, chłonność co min. 1200 ml o rozmiarach co najmniej 90cmx70cm	szt.	400						
3	Ośłona jałowa do sondy USG śródoperacyjna - wymiary co najmniej 100x610 mm z żelem 25 ml i elementem mocującym pole operacyjne	szt.	200						
4	Ośłona jałowa do aparatury medycznej o średnicy co najmniej 50 cm	szt.	120						
5	Ośłona jałowa na przewody medyczne o rozmiarach co najmniej szer. 14 cm, dł. 200 cm	szt.	1 000						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Pakiet 45 Butelki dla noworodka

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka VAT %	Wartość brutto PLN	Producent	Nr. katalog.
1	Butelka przezroczysta o pojemności 50 ml wykonana z polipropylenu bez bisphenolu A oraz ftalanów do mleka modyfikowanego i pokarmu matki, sterylna, jednorazowego użytku, z nakrętką w kolorze niebieskim, z podziałką co 1 ml do 25 ml. Pakowana pojedynczo w opakowanie typu papier-foolia. Możliwość pasteryzacji do 70 st. C. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej i zamrażania. Butelka przeznaczona do użytku szpitalnego, posiadająca oznakowanie CE i status wyrobu medycznego	szt.	4400						
Ogólna wartość pakietu :									

_____ dnia __. __. ____ r.

(Podpis Wykonawcy / Wykonawców)

Dodatkowe wymagania odnoszące się indywidualnie do każdego z pakietów (od 1 do 45):

1. Zamówienie należy realizować sukcesywnie tj. w ciągu 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej, w okresie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy, do Magazynu Medycznego Zamawiającego w Tczewie przy ulicy 30 Stycznia 57/58.
2. Zamawiający wymaga rozładunku i wniesienia towaru do Magazynu Medycznego Zamawiającego.
3. Zamawiający wymaga podania w tabelach asortymentowo – cenowych zawartych w niniejszym załączniku nr 3 do SIWZ nazwy producenta i numeru katalogowego produktu (o ile numer taki został nadany) oferowanego przedmiotu zamówienia. W przypadku braku numeru katalogowego produkty należy określić ten fakt w odpowiedniej rubryce wpisując np. „nie dotyczy”, „brak” lub wstawiając znak „-“.
4. Zamawiający wymaga dostarczenia przedmiotu zamówienia z min. rocznym terminem ważności lub poinformowania podczas składania zamówienia o krótszym terminie – wymagana jest zgoda Zamawiającego.
5. Wszelkie przeliczenia zaokrągla się matematycznie – do 0,4 włącznie „w dół”, od 0,5 włącznie „w górę”. Wszelkie przeliczenia i zaokrąglenia dokonać należy do drugiego miejsca po przecinku
6. Wszystkie miejsca w tabelach, muszą zostać wypełnione przez Wykonawcę, zgodnie z ich nazwami, określonymi w nagłówkach za wyjątkiem przypadków opisanych niniejszą SIWZ.
7. Ilości podane w niniejszym załączniku nr 3 do SIWZ są ilościami szacunkowymi.
8. **CAŁY ZAOFEROWANY PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA W TABELACH DLA PAKIETÓW OD 1 DO 45 MUSI BYĆ DOPUSZCZONY DO STOSOWANIA W OBSZARZE MEDYCZNYM, ZA WYJĄTKIEM ASORTYMENTU W PAKIECIE NR 36.**

UWAGA:

Wykonawca składając swoją ofertę w niniejszym postępowaniu oświadcza równocześnie, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania zaoferowanymi Produktami, które są wolne od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia oraz zgody i zezwolenia odpowiednich organów, urzędów, wyniki badań, certyfikaty, oświadczenia, deklaracje, wyniki badań itp. do realizacji przedmiotu umowy oraz że wykonanie niniejszego zamówienia przez Wykonawcę nie będzie naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich. Wykonawca zobowiązuje się do przedłożenia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających posiadanie przez Wykonawcę niezbędnych uprawnień oraz zgód i zezwoleń odpowiednich organów, urzędów, wymaganych dla przedmiotu zamówienia w niniejszym opisie, na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia żądania, pod rygorem rozwiązania umowy z wyłącznej winy Wykonawcy i zastosowania zapisów umownych dotyczących nieuzasadnionego rozwiązania umowy przez Wykonawcę, określonych w umowie.

ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SIWZ

UMOWA Nr .../03/PN/2017

<projekt>

Zawarta w dniu ...-...-2017 roku w Tczewie pomiędzy :

Szpital Tczewski Spółka Akcyjna, wpisana do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Gdańsku, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, Nr KRS 0000386185, NIP 593-25-26-795, REGON 220620689, Kapitał Zakładowy – 23.672.350,00 zł. wpłacony w całości, z siedzibą: UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW, zwaną w dalszej treści umowy „ZAMAWIAJĄCYM”, reprezentowanym przez:

1) Pana _____ – Prezesa Zarządu

a

Zwanym/zwaną w dalszej części Umowy „Wykonawcą”, reprezentowanym przez :

1)

na podstawie wyboru oferty w trybie przetargu nieograniczonego nr **03/PN/2017** art. 39-46 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., z późn. zm. i aktami wykonawczymi do ustawy, zwanej dalej „PZP”, (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), złożonej zgodnie z ogłoszeniem z dnia-.....-2017r.

§ 1.

1. Wykonawca zobowiązuje się sprzedać Zamawiającemu i dostarczyć do jego siedziby **xxxxxx** określone w jego ofercie stanowiącej załącznik nr 1 do niniejszej umowy, w okresie **od dnia r. do dnia r.** **xxxxxx** objęte zakresem przedmiotowym niniejszej umowy zwane będą w dalszej części niniejszej umowy „Produktami”.

2. Wykonawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostarczenia Produktów w zakresie i ilościach zgodnych z zestawieniem wyspecyfikowanym w złożonej przez Wykonawcę ofercie, do postępowania **03/PN/2017**, w zakresie pakietu nr: _____. Załączony do złożonej przez Wykonawcę oferty formularz ofertowo - cenowy oraz **załącznik nr 3** do SIWZ będący podstawą skalkulowania ceny oferty, stanowią załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Również Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia do postępowania **03/PN/2017** jak i oferta Wykonawcy ze wszystkimi załącznikami złożona w tym postępowaniu, stanowią integralną część niniejszej umowy.

3. Wykonawca oświadcza, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania Produktami, które są wolne od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia oraz zgody i zezwolenia odpowiednich organów, urzędów, wyników badań, certyfikaty, oświadczenia,

deklaracje itp. do realizacji przedmiotu niniejszej umowy oraz że wykonanie niniejszej umowy przez Wykonawcę nie będzie naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich. Wykonawca zobowiązuje się do przedłożenia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających posiadanie przez Wykonawcę niezbędnych uprawnień oraz zgód i zezwoleń odpowiednich organów, urzędów, w tym oświadczeń, deklaracji, wyników badań, wymaganych dla przedmiotu zamówienia w jego opisie stanowiącym załącznik nr 3 do SIWZ, na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia żądania, pod rygorem rozwiązania umowy z wyłącznej winy Wykonawcy i zastosowania zapisów umownych dotyczących nieuzasadnionego rozwiązania umowy przez Wykonawcę, o czym mowa w § 3, ust. 1, pkt c) umowy.

4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionych Produktów:

- a) sukcesywnie w ciągu 12 miesięcy, w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej,
- b) w dni robocze, w godz. od 8:00 do 14:00.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości zamawianych Produktów oraz częstotliwości dostaw, z zastrzeżeniem nie przekraczania łącznej ilości poszczególnych rodzajów Produktów objętych postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyszczególnionych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia do postępowania 03/PN/2017. Wartość umowy określona w § 2 jest wartością szacunkową. Zamówienia mogą zostać zredukowane do faktycznych potrzeb lub zwiększone do wartości zamówień uzupełniających przewidzianych w postępowaniu 03/PN/2017.

6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania, rozładunku oraz wniesienia Produktów na własny koszt i ryzyko do Magazynu Medycznego Zamawiającego w Tczewie, przy ulicy 30 Stycznia 57/58.

7. Wykonawca zobowiązuje się do zabezpieczenia terminowych dostaw zamówionych Produktów, nie obciążając przy tym Zamawiającego żadnymi dodatkowymi kosztami. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty będą posiadały oznaczenia wymagane obowiązującymi przepisami prawa.

8. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu (3 dni robocze od dnia złożenia zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej), Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. We wskazanym wyżej przypadku Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu kwotę wynikającą z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany przez Zamawiającego u innego dostawcy. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty ww. kwoty w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.

9. Wykonawca oświadcza, że parametry jakościowe dostarczanych Produktów w okresie objętym umową nie będą gorsze niż określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz ofercie złożonej przez Wykonawcę do postępowania 03/PN/2017.

10. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał Produkty o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – wynoszącym nie krócej niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych Produktów. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy Produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, jednakże tylko w przypadku uprzedniego uzyskania przez Wykonawcę zgody Zamawiającego.

11. Wykonawca oświadcza, że udziela Zamawiającemu gwarancji jakości na dostarczone Produkty w okresie równym terminowi ważności Produktów, o którym mowa w ust. 10 niniejszego paragrafu.

12. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do dostarczonych Produktów. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrywania zgłoszonych przez Zamawiającego reklamacji bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w czasie 5 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faksem lub pocztą elektroniczną.

13. W razie stwierdzenia, że dostarczone Produkty mają wady, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwych Produktów na Produkty wolne od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie 2 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faksem lub pocztą elektroniczną lub od dnia wydania ekspertyzy, o której mowa w ust. 15 niniejszego paragrafu, w razie potwierdzenia przez przedmiotową ekspertyzę zasadności reklamacji złożonej przez Zamawiającego.

14. Nieuzasadnione odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, o której mowa w ust. 12 niniejszego paragrafu może stanowić podstawę do odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z winy Wykonawcy i skutkować po stronie Wykonawcy obowiązkiem zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości określonej w § 3 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.

15. W przypadku odrzucenia reklamacji, o której mowa w ust. 12 i 13 niniejszego paragrafu Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości Produktów dostarczonych przez Wykonawcę oraz ich zgodności z wymogami przewidzianymi przepisami prawa oraz określonymi przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, wszelkie koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosić będzie Wykonawca, który zobowiązany będzie do ich zwrotu w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego.

16. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia dostarczonych Produktów w przypadku dostarczenia Produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem.

17. Zamawiający może także odmówić przyjęcia dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w przypadku ich dostarczenia przez Wykonawcę z opóźnieniem, w szczególności, w przypadku wcześniejszego dokonania Zakupu Interwencyjnego.

18. Po dostarczeniu zamówionych Produktów, następuje ich przyjęcie przez Zamawiającego. Przyjęcie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, może być poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym i jakościowym dostarczonych Produktów. Strony zgodnie

postanawiają, iż pozytywny wynik badania, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie jest równoznaczny z uznaniem, iż zamówione Produkty zostały dostarczone w ilościach zgodnych z zamówieniem, o którym mowa w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu.

19. Po przyjęciu dostarczonych Produktów, Zamawiający wyrywkowo dokona badania ilościowo – asortymentowego, jak również sprawdzenia, czy dostarczona partia Produktów jest wolna od widocznych wad fizycznych lub jakościowych. Przedstawiciel Wykonawcy upoważniony jest do obecności podczas tych czynności. Czynność ta nie pozbawia Zamawiającego prawa do złożenia ewentualnej reklamacji w terminie późniejszym, co do ilości, rodzaju asortymentu oraz wad fizycznych lub jakościowych.

20. Dostarczane przez Wykonawcę Produkty winny mieć na opakowaniu odpowiednie oznaczenia, a w szczególności: rodzaj, nazwę Produktu, ilość, nazwę i adres producenta, datę ważności oraz inne oznakowania wymagane przez obowiązujące przepisy.

21. Wykonawca wraz z dostarczonymi Produktami zobowiązuje się dostarczyć ulotki w języku polskim, zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika.

22. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy ustawy – Kodeks cywilny.

§ 2.

1. Całkowita wartość Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy, zgodnie ze złożoną ofertą przez Wykonawcę, do postępowania 03/PN/2017 wynosi:

netto: _____ (**słownie:** _____)
brutto: _____ (**słownie:** _____)
podatek VAT ____ %

2. Wykonawca gwarantuje stałość cen Produktów przez okres 12 miesięcy, z zastrzeżeniem postanowień ust. 3 pkt a)

3. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy strony dopuszczają możliwość zmiany wartości (ceny) Produktów wobec wartości ustalonej w ust. 1 niniejszego paragrafu wyłącznie w przypadku:

a) sytuacjach o których mowa w Par. 8 ust. 2 pkt. a) i b) niniejszej umowy.

4. Zmiany wartości (cen) Produktów wynikające z wystąpienia zdarzeń, o których mowa w ust. 3 pkt a) niniejszego paragrafu następują z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt a) niniejszego paragrafu w formie pisemnej, przynajmniej z siedmiodniowym wyprzedzeniem. W przypadku, gdy termin wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości jest krótszy niż 7 dni od daty jego opublikowania Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych wskazanych w ust. 3 pkt. a) niniejszego paragrafu w formie pisemnej niezwłocznie, w każdym jednak razie nie później niż w terminie 3 dni od dnia wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości

§ 3.

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) pierwszego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

b) drugiego opóźnienia w dostawie oraz każdego kolejnego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 2% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

c) nieuzasadnionego rozwiązania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., jak również odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie Pzp, w części dotyczącej podwykonawstwa - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 15 % łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych w przypadku, gdy kary nie pokryją wartości poniesionych szkód.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych i kwot o których mowa w Par. 1 ust. 8, z należnościami Wykonawcy przysługującymi mu na podstawie postanowień niniejszej umowy.

4. Strony mają prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadkach i na zasadach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., z późn. zm. i aktami wykonawczymi do ustawy, zwanej dalej „PZP”, (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.)

5. Kary umowne wynikające z postanowień niniejszej umowy płatne będą przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie 7 dni od daty wezwania Wykonawcy do ich uiszczenia.

6. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 pkt a) i b) niniejszego paragrafu będą naliczane do dnia dokonania przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego, przy czym zobowiązanie do

zapłaty kary umownej wskazanej powyżej, nie będzie zwalniać Wykonawcy ze zobowiązania do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty wynikającej z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów u innego dostawcy, a ceną oferowaną przez Wykonawcę, o której mowa w § 1 ust. 8 niniejszej umowy.

§ 4.

1. Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury, po spełnieniu warunków, o których mowa w § 1 niniejszej umowy, w terminie do 30 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury (prawidłowo wystawionej) przez Zamawiającego. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

2. Wykonawca nie może bez uprzedniego uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego przenieść wierzytelności przysługujących mu wobec Zamawiającego, a wynikających z niniejszej umowy na rzecz jakiegokolwiek podmiotu trzeciego.

§ 5.

1. Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy są:
ze strony Wykonawcy –,
tel., e-mail.....
oraz ze strony Zamawiającego – –
tel., e-mail:

2. W razie zmiany danych osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy każda ze stron zobowiązuje się powiadomić o tych zmianach drugą stronę na piśmie. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.

3. Dokonanie zmian w zakresie określonym w niniejszym § Umowy nie stanowi zmiany Umowy, jednakże każdorazowo wymaga pisemnego poinformowania drugiej strony.

§ 6.

1. Wszelkie oświadczenia i informacje składane przez Strony wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

2. Strony wskazują następujące adresy do doręczeń w związku z Umową:

1) dla Wykonawcy –

2) dla Zamawiającego – 30 Stycznia 57/58, 83-110 Tczew

3. Strony wskazują następujące osoby do dokonywania uzgodnień w związku z wykonaniem Umowy

1) dla Wykonawcy –

2) dla Zamawiającego –

4. Każda ze Stron jest obowiązana niezwłocznie powiadomić pisemnie drugą Stronę o każdej zmianie adresu pod rygorem uznania pisma skierowanego na dotychczasowy adres za skutecznie doręczone. Zmiana wywołuje skutek z chwilą poinformowania o niej drugiej strony.

5. Dokonanie zmian w zakresie określonym w niniejszym § Umowy nie stanowi zmiany Umowy, jednakże każdorazowo wymaga pisemnego poinformowania drugiej strony.

§ 7.

1. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody poniesione przez Zamawiającego oraz jakiegokolwiek osoby trzecie, powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy.

2. Przez wykonywanie niniejszej umowy w rozumieniu ust. 1 niniejszego paragrafu, strony rozumieją okres obejmujący czas od chwili złożenia zamówienia przez Zamawiającego do chwili odebrania przez Zamawiającego dostarczonych przez Wykonawcę Produktów, w tym w szczególności logistyczny proces dostarczenia Produktów w miejsce wskazane przez Zamawiającego.

§ 8.

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają w pierwszej kolejności zapisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm), a następnie przepisy Kodeksu Cywilnego

2. Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą mieć miejsce tylko w przypadkach określonych w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm), lub w przypadku wystąpienia następujących zdarzeń:

- a) ustawowej zmiany podatku VAT (zmianie ulegnie tylko cena brutto).
- b) wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia.
- c) wystąpienia konieczności zredukowania zamówień do faktycznych potrzeb lub przedłużenia terminu realizacji dostawy w związku z koniecznością udzielenia zamówień uzupełniających (do 20% wartości zamówienia podstawowego) lub skorzystania z zamówień uzupełniających bez konieczności przedłużania terminu realizacji dostawy.
- d) w sytuacji, o której mowa w §1 ust. 14 niniejszej umowy.

Jako sposób zmian i uzupełnień dozwolonych w treści niniejszej umowy ustala się formę pisemnego oświadczenia, które każdorazowo powinno zawierać uzasadnienie, pod rygorem nieważności takiego oświadczenia.

3. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy rozstrzygane będą przez Sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.

4. Umowa niniejsza została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach – po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.

5. Załącznikami do niniejszej umowy są:

- a) Załącznik nr 1 - Formularz ofertowo - cenowy oraz załącznik nr 3 do SIWZ, złożone przez Wykonawcę w jego ofercie, do postępowania **03/PN/2017**,
- b) Oferta Wykonawcy wraz z załącznikami, złożona w postępowaniu **03/PN/2017**,
- c) SIWZ do postępowania **03/PN/2017**.

Wykonawca:

Zamawiający:

ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SIWZ (WZÓR)

<i>(pieczęć Wykonawcy)</i>	OŚWIADCZENIE W SPRAWIE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ
----------------------------	---

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym nr 03/PN/2017, na:

**Dostawę artykułów oraz sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku
na potrzeby Zamawiającego**

Niniejszym oświadczam(y), iż:

- 1) *nie należymy do żadnej **
- 2) *należymy do**

(*niepotrzebne skreślić)

grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo zamówień publicznych.

W związku z przynależnością do grupy kapitałowej podajemy jej uczestników:

(Wykonawca nie należący do grupy kapitałowej poniższe rubryki przekreśla lub pozostawia niewypełnione).

W związku z przynależnością do grupy kapitałowej, w przypadku gdy uczestnicy tej grupy kapitałowej złożąby odrębne oferty lub oferty częściowe w niniejszym postępowaniu, przedkładam dowody, że powiązania z tymi Wykonawcami nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia.

_____ dnia __. __. ____ r.

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SIWZ (WZÓR)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)	ZOBOWIĄZANIE INNYCH PODMIOTÓW DO ODDANIA WYKONAWCY DO DYSPOZYCJI NIEZBĘDNYCH ZASOBÓW
--------------------------------	---

Uwaga:

1. Niniejszego załącznika nie składają Wykonawcy, którzy nie korzystają z zasobów innych podmiotów.
2. W przypadku korzystania z zasobów więcej niż jednego podmiotu zobowiązanie to wypełnić dla każdego podmiotu oddzielnie.

W związku z przetargiem nieograniczonym nr 03/PN/2017, na:

**Dostawę artykułów oraz sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku
na potrzeby Zamawiającego**

Ja / My:

Lp.	Pełna nazwa podmiotu oddającego do dyspozycji niezbędne zasoby	Adres podmiotu	Numer telefonu i faksu i adres e-mail
			Tel.: _____ Faks: _____ E-mail: _____

Zobowiązuję się/ zobowiązujemy się do oddania na rzecz _____
 (nazwa Wykonawcy składającego ofertę)

do dyspozycji następujących niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu

zamówienia: _____

(wymienić zakres dostępnych Wykonawcy zasobów, sposób ich wykorzystania przez Wykonawcę przy wykonywaniu zamówienia publicznego oraz zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego)

_____ dnia __. __. ____ r.

 (podpis i pieczęć osoby upoważnionej do złożenia podpisu w imieniu podmiotu oddającego do dyspozycji niezbędne zasoby)