S p e c y f i k a c j a   
W a r u n k ó w Z a m ó w i e n i a  
(SWZ)

DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO

#### Nazwa oraz adres Zamawiającego.

|  |  |
| --- | --- |
| **Zamawiający:** | **Szpital Specjalistyczny w Brzozowie**  **Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny**  **tel./fax: 13 4309552, 13 4309552**  **e-mail:onkologia@szpital-brzozow.pl**  **strona internetowa: www.szpital-brzozow.pl**  **NIP: 6861441430** |
| **Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej**  **http://www.szpital-brzozow.pl** | |

#### Tryb udzielenia zamówienia.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) [zwanej dalej także „ustawa Pzp”].
2. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.
3. **Warunki udziału w postepowaniu.**

O zamówienie mogą się ubiegać wykonawcy, którzy :

1. ***nie podlegają wykluczeniu;***

Zamawiający stwierdzi spełnianie powyższego warunku na podstawie złożonego przez Wykonawcę oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ oraz dokumentów podmiotowych określonych w dziale nr VII SWZ.

1. ***spełniają warunki udziału w postepowaniu, dotyczące:***

- **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym.**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

**-uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

**- sytuacji ekonomicznej lub finansowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

**- zdolności technicznej lub zawodowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

**VI. Podstawy wykluczenia.**

Zamawiający oceni, czy wykonawcy którzy przez oferowane dostawy spełniają wymogi określone przez zamawiającego, oraz nie podlegają wykluczeniu z postępowania, na podstawie wymaganych przez zamawiającego dokumentów określonych w dziale numer VII specyfikacji warunków zamówienia.

1. **Opis przedmiotu zamówienia.**

Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy wyrobów medycznych w zakresie 17 części.

**Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ.**

**Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania do przedstawienia próbek oferowanego przez Wykonawcę asortymentu.**

**W przypadki gdy wykonawca zaproponuje zamawiającemu w zadanych pytaniach**

**przedmiot zamówienia o parametrach innych niż opisane w załączniku nr 1 do SWZ, zobowiązany jest dostarczyć zamawiającemu próbkę proponowanego asortymentu w terminie do 3 dni od zadania pytania.**

1. Jeżeli Wykonawca stwierdzi, że użyte w SWZ i w załącznikach do SWZ normy krajowe lub normy europejskie lub normy międzynarodowe mogą wskazywać na producentów produktów lub źródła ich pochodzenia to Zamawiający dopuszcza w tym zakresie rozwiązania równoważne.

Oznacza to, że parametry techniczne tak wskazanych produktów, określają wymagane przez Zamawiającego minimalne oczekiwania co do jakości produktów, które mają być użyte do wykonania przedmiotu umowy. Ponadto, w każdym przypadku stwierdzenie, że opis czy też cecha opisanego produktu, która może wskazywać na źródło pochodzenia lub producenta to Wykonawca również jest uprawniony do stosowania produktów równoważnych, przez które rozumie się takie, które posiadają parametry techniczne nie gorsze od tych wskazanych w SWZ i/lub w załącznikach do SWZ.

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych w zakresie nie mniejszym niż jedna część.
2. Oznaczenie przedmiotu zamówienia wg wspólnego słownika zamówień CPV: 33141000-0
3. Termin i miejsce wykonania przedmiotu zamówienia.
4. Termin wykonania niniejszego zamówienia: sukcesywne dostawy w terminie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
5. **Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty wymagane przez zamawiającego, które wykonawca zobowiązany jest złożyć:**

**1. Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:**

**1.1.** Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.

**1.2.** Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 i 2 oraz art. 108 pkt. 4 ustawy, sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

**1.3.** Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej - wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ.

**1.4.**Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego- wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ.

**1.5.**Próbki oferowanego asortymentu (tylko w zakresie określonym przez zamawiającego).

W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia podmiotowe środki dowodowe, wymienione w pkt nr 1 (tj. na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia), składa każdy z wykonawców występujących wspólnie.

W przypadku podmiotu, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach art. 118 PZP, wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe, wymienione w pkt nr 1 (tj. na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia), w odniesieniu do każdego z tych podmiotów.

**Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. nr 1.2:**

- składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo w przypadku braku takiego rejestru, inny równorzędny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania

Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 1.2. , lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 1, 2, lit. a i b oraz pkt 3 ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy.

**2. Dokumenty składane wraz z ofertą przetargową:**

**2.1.** Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu składane na formularzu **Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ),** zgodnie z wzorem stanowiącym załącznik nr 2 do specyfikacji warunków zamówienia.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców Jednolity Europejski Dokument Zamówienia składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegający się o zamówienie.

Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom zobowiązany jest wypełnić w tym zakresie JEDZ wskazując części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.

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 postepowaniu składa także JEDZ dotyczący tych podmiotów.

**2.2.** Certyfikat zgodności CE, lub Deklaracja zgodności CE – w zależności od klasy wyrobu medycznego, dotyczy wszystkich wyrobów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.

Przedmiotowe środki dowodowe podlegają uzupełnieniu.

1. **Inne dokumenty (składane wraz z ofertą przetargową):**
   1. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia pełnomocnictwo osoby reprezentującej wspólnie działających wykonawców, określające postępowanie do którego się odnosi, precyzujące zakres umocowania oraz określające osobę pełnomocnika i wykonawców udzielających pełnomocnictwa. Pełnomocnictwo powinno być podpisane przez wszystkich wykonawców.
   2. Umowa regulująca współpracę podmiotów występujących wspólnie.
   3. W przypadku, gdy oferta podpisana jest przez pełnomocnika, pełnomocnictwo do podpisania oferty.

**VIII. Podstawy wykluczenia.**

Z postępowania o udzielenie zamówienia wykluczony zostanie Wykonawca, w stosunku do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

* 1. będący osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

1. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
2. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
3. o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
4. finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
5. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
6. pracy małoletnich cudzoziemców, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. 2012 poz. 769),
7. przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270- 277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
8. o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
   1. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
   2. wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzją administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba, że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
   3. wobec którego orzeczono zakaz ubiegania sią o zamówienia publiczne;
   4. jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
   5. jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
9. Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4, 7 -10 ustawy Prawo zamówień publicznych:
   1. w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on winnej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
   2. który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nie-należycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;
   3. który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest wstanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych;
   4. który bezprawnie wpływał lub próbował wpływać na czynności zamawiającego lub próbował po-zyskać lub pozyskał informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
   5. który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia
10. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
11. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia**.**
12. **Konsorcjum.**
    1. W przypadku wnoszenia oferty wspólnej przez dwa lub więcej podmioty gospodarcze (konsorcja/spółki cywilne) oferta musi spełniać wymagania określone w art. 58 ustawy Prawo zamówień publicznych, w tym:
       1. w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zgodnie z art. 58 ust. 2 ustawy Pzp Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. W związku z powyższym niezbędne jest przedłożenie w ofercie dokumentu zawierającego pełnomocnictwo w celu ustalenia podmiotu uprawnionego do występowania w imieniu Wykonawców w sposób umożliwiający ich identyfikację.
       2. W celu wykazania niepodlegania wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia wymagane jest załączenie do oferty oświadczenia i przedłożenia dokumentów dla każdego konsorcjanta oddzielnie.

#### X. Podwykonawcy.

1. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części usług innej firmie (podwykonawcy) jest zobowiązany do:

1) określenia w złożonej ofercie (w załączniku nr 2 do SWZ-JEDZ) informacji, jaka część przedmiotu zamówienia będzie realizowana przez podwykonawców z podaniem jego danych jeżeli są znane.

2) Za zgodą Zamawiającego Wykonawca może w trakcie realizacji zamówienia zgłosić nowych podwykonawców do realizacji zamówienia.

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

Informacje ogólne:

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się w sposób następujący:

- przy użyciu strony internetowej: [**https://ezamowienia.gov.pl**](https://ezamowienia.gov.pl)**,** - dotyczy złożenia oferty wraz z dokumentami składanymi z ofertą przetargową, zadawanie pytań, składanie wyjaśnień, wzywanie do wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, uzupełnienie dokumentów itp.

- także przy użyciu poczty elektronicznej email (nie dotyczy składania ofert): **wojciech.majkowski@szpital-brzozow.pl** (np. zadawanie pytań, składanie wyjaśnień, wzywanie do wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, uzupełnienie dokumentów itp.)

Uwaga: nazwa pliku zawierającego w/w dokumenty powinna zawierać nazwę (firmę) wykonawcy.

1. Zamawiający dopuszcza złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.
2. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej w formacie danych: pdf, doc, docx, rtf, xps, odt.
3. Wzór oferty stanowi załącznik nr 1 do niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia.
4. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
5. Do oferty należy dołączyć dokumenty określone w specyfikacji warunków zamówienia, które należy złożyć w formie elektronicznej, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
6. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę.
7. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

**XII. Osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami.**

Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami w sprawach formalnoprawnych jest:

- mgr Wojciech Majkowski, tel. 13 43 09 587, e-mail: wojciech.majkowski@szpital-brzozow.pl

#### XIII. Termin związania z ofertą.

#### 1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres do 90 dni, tj. do dnia: 20.11.2022 r.

**XIV. Wymagania dotyczące wniesienia wadium.**

Wadium nie jest wymagane.

1. **Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.**

Zabezpieczenie nie jest wymagane.

1. **Opis sposobu przygotowania oferty.**
2. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP). Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 ustawy Pzp.
3. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w formie elektronicznej opatrzonej podpisem kwalifikowanym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
4. Do przygotowania oferty zaleca się wykorzystanie Formularza Oferty, którego wzór stanowi Załącznik nr 1 do SWZ. W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym.
5. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
6. Postanowień ust. 4 nie stosuje się do oferty oraz jeżeli przedmiotowy środek dowo­dowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
7. **Sposób oraz termin składania ofert.**

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się w sposób następujący:

- przy użyciu strony internetowej: [**https://ezamowienia.gov.pl**](https://ezamowienia.gov.pl)**,** - dotyczy złożenia oferty wraz z dokumentami składanymi wraz z oferta przetargową, zadawanie pytań, składanie wyjaśnień, wzywanie do wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, uzupełnienie dokumentów itp.

- także przy użyciu poczty elektronicznej email (nie dotyczy składania ofert): **wojciech.majkowski@szpital-brzozow.pl** (np. zadawanie pytań, składanie wyjaśnień, wzywanie do wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, uzupełnienie dokumentów itp.)

1. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem formy elektronicznej pdf, .doc, .docx,.rtf, .xps,.odt. opatrzona podpisem kwalifikowanym.
2. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania ze strony: [**https://ezamowienia.gov.pl**](https://ezamowienia.gov.pl)**,**
3. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
4. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
5. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
6. Termin składania ofert ustala się na dzień: **31.08.2022 r. godz.10:00.**
7. **Termin otwarcia ofert.**
8. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **31.08.2022 r. o godzinie 10:30.**
9. Otwarcie ofert jest niejawne.
10. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
11. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
    1. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
    2. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
12. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
13. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

#### Sposób obliczenia ceny.

1. Oferowaną cenę należy podać w PLN. Przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2014 r., poz. 915 z późn. zm.).
2. Cenę należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
3. Sposób obliczania ceny, jaki wykonawcy powinni przyjąć w ofertach:

**Cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto**

1. Przez cenę zamówienia zamawiający rozumie łączną cenę za całość przedmiotu zamówienia stanowiącą całkowite wynagrodzenie wykonawcy.
2. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).
3. Jeżeli w zaoferowanej cenie są towary których nabycie prowadzi do powstania   
   u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (VAT) to wykonawca wraz z ofertą składa o tym informację wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku. - **Niezłożenie przez Wykonawcę informacji będzie oznaczało, że taki obowiązek nie powstaje.**
4. W okolicznościach, o których mowa w ust. 6 zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek VAT, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

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

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryteriami określonymi poniżej.
2. Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty niepodlegające odrzuceniu.
3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najwyższą ilością punktów określonych w kryteriach.
4. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej ilości przyznanych punktów, wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
5. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
6. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertą w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
7. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
8. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 7, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca sią o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba, że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
9. Kryteria i ich opis:

**Kryterium:** **waga kryterium;**

**a) cena 60 %**

**b) termin dostawy 40 %**

**a) cena**

Maksymalna ilość możliwych do uzyskania punktów: 60 punktów

Przez cenę zamówienia zamawiający rozumie łączną cenę za całość przedmiotu zamówienia, stanowiącą całkowite wynagrodzenie wykonawcy.

Liczbę punktów, jaką uzyskała badana oferta zamawiający obliczy w następujący sposób:

Oferta z najniższą oferowaną ceną brutto „cmin” otrzymuje punktów 60.

Każda inna oferta „c” otrzymuje ilość punktów w kryterium cena wynikającą z wyliczenia wg wzoru

**(cmin/c)\*60 = C**

**cmin** – najniższa oferowana cena

**c** - cena badanej oferty

**C** - liczba punktów uzyskanych przez ofertę z kryterium cena

(przy przeliczaniu liczbę punktów zamawiający zaokrągla w dół do dwóch liczb po przecinku np. liczba punktów 4,543 zostanie zaokrąglona do 4,54)

Sposób obliczania ceny, jaki wykonawcy powinni przyjąć w ofertach:

**cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek vat = wartość brutto**

**b) termin dostawy**

Maksymalna ilość możliwych do uzyskania punktów wg kryterium termin dostawy – 40 punktów.

Zamawiający określa maksymalny termin dostawy na 5 dni roboczych.

Za dni robocze Zamawiający uważa dni od poniedziałku do piątku.

W przypadku, gdy wykonawca zaoferuje 5-dniowy- termin dostawy, otrzyma 0 pkt. w kryterium termin dostawy.

W przypadku, gdy wykonawca zaoferuje termin dostawy krótszy niż 5 dni, otrzyma 40 pkt.

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin dostawy w dniach.

W przypadku, gdy wykonawca nie zaoferuje w ofercie terminu dostawy, zamawiający przyjmie termin dostawy dla tej oferty wynoszący 5 dni.

W postępowaniu zwycięży oferta, która w wyniku oceny otrzyma najwyższą sumę punktów uzyskanych w poszczególnych kryteriach i spełni wszystkie wymogi zawarte w ustawie prawo zamówień publicznych i specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

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

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnie­niem art. 577 ustawy Pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiado­mienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało prze­słane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertą.
3. Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie po­informowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
4. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią Załącznik do SWZ. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępo­waniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.
6. Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zostanie niezwłocznie powiadomiony przez zamawiającego o miejscu i terminie zawarcia umowy.
7. **Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy.**

Wzór umowy dostawy stanowi załącznik nr 4 do SWZ.

1. **Zamawiający dopuszcza następujące zmiany w treści umowy.**

Określone we wzorze umowy.

1. **Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy.**
2. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje na:
   1. niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowa­niu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
   2. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.
5. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestni­kom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Od­woławczej.
6. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.
7. **Informacje dodatkowe dotyczące składania ofert**
8. Niniejsza SWZ oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty.
9. Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej SWZ.
10. Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
11. Zamawiający nie przewiduje składania ofert wariantowych.
12. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
13. **Klauzula informacyjna dotycząca RODO**

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

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy oraz osób, których dane Wykonawca przekazał w niniejszym postępowaniu jest Szpital Specjalistyczny w Brzozowie Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny , Im. Ks. B. Markiewicza, 36-200 Brzozów, ul. Ks. J. Bielawskiego 18
2. Z Inspektorem Ochrony Danych można się skontaktować poprzez e-mail [robert.tomza@szpital-](mailto:robert.tomza@szpital-) brzozow.pl, lub pisemnie na adres Administratora.
3. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. CRODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego,prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
4. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp;
5. Dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
6. Obowiązek podania przez Wykonawcę danych osobowych bezpośrednio go dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
7. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. Wykonawca posiada:

* na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do swoich danych osobowych;
* na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych, o ile ich zmiana nie skutkuje zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego czy też zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie narusza integralności protokołu oraz jego załączników;
* na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego UE lub państwa członkowskiego;
* prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO;

1. Wykonawcy nie przysługuje:

* w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
* prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
* na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

**UWAGA!**

1. Do obowiązków Wykonawcy należą m.in. obowiązki wynikające z RODO, w szczególności obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał.
2. Jednakże obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO nie będzie miał zastosowania, gdy i w zakresie, w jakim osoba fizyczna, której dane dotyczą, dysponuje już tymi informacjami (vide: art. 13 ust. 4 RODO).
3. Ponadto, Wykonawca będzie musiał wypełnić obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazuje Zamawiającemu i których dane pośrednio pozyskał, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.
4. W związku z powyższym Wykonawca składa (o ile dotyczy) stosowne oświadczenie - wzór zawarty jest w załączniku nr 1 do SWZ.

**………………………………………………**

**Załącznik nr 1**

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA / WZÓR OFERTY**

**O F E R T A 40/2022**

W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące udzielenia zamówienia publicznego na zakup sprzętu medycznego dla Szpitala Specjalistycznego w Brzozowie Podkarpackiego Ośrodka Onkologicznym im. Ks. B. Markiewicza, znak sprawy SZSPOO.SZPiGM. 3810/40/2022, przedstawiamy następującą ofertę:

*1. Zamawiający dopuszcza w przypadku stosowania opakowań o innej pojemności niż podane przez zamawiającego zaoferowanie wyrobu w posiadanych opakowaniach z podaniem tej informacji w ofercie i przy odpowiednim przeliczeniu.*

*2. Zamawiający nie zgadza się na dostarczenie wyłącznie oświadczeń o posiadaniu dokumentów uprawniających do obrotu wyrobem medycznym lub dopuszczających wyrób medyczny do obrotu oraz o ich dostarczeniu dopiero na żądanie zamawiającego.*

*3. W przypadku gdy oferowany produkt nie jest wyrobem medycznym wykonawca składa oświadczenie w ofercie poświadczające, że produkt nie jest wyrobem medycznym.*

*4. Oznaczenie podane przez Zamawiającego w kolumnie: „Typ, nazwa, numer katalogowy” składające się z ciągu liter lub cyfr zostało zamieszczone jedynie dla potrzeb Zamawiającego. Stanowi numer indeksowy przypisany przez Zamawiającego dla każdego produktu w programie służącym do prowadzenia gospodarki materiałowej i zamawiający zwraca się z prośbą do wykonawców o nieusuwanie tych oznaczeń w ofercie przetargowej.*

Wykonawca dostarczający wyroby medyczne zaliczane do klasy IIa, IIb i klasy III, zobowiązany jest podawać na fakturze sprzedaży oprócz danych wynikających z przepisów podatkowych, następujące informacje:

1) kod EAN

2) datę ważności

3) numer LOT

4) numer REF

***Część 1 Nazwa: Staplery liniowe i endoskopowe wraz z ładunkami***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Opis przedmiotu zamówienia** | **j.m.** | **Ilość** | **Cena j. n. w zł** | **Wartość netto PLN** | **VAT %** | **Wartość brutto** | Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania (uwaga wyrób jest oddzielnie katalogowany należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie |
| 1 | |  | | --- | | **Jednorazowy stapler** zamykająco tnący z zakrzywioną główką (kształt półksiężyca), długość linii cięcia 40mm. Stapler umożliwiający 5-krotne przeładowanie ładunku i 6 wystrzeleń podczas jednego zabiegu, zawierający ładunek w kolorowy do tkanki grubej o wysokości zszywki otwartej 4,7 mm, po zamknięciu 2 mm. Zszywki zamykające się w wielopłaszczyznowej technologii 3D. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. Ładunek posiadający chwytną powierzchnię, z wysuniętymi lożami zszywek ponad jego powierzchnię, nadający dodatkową kompresję na tkankę i przytrzymujące ją przed i podczas wystrzelenia zszywek  **Uwaga: stapler w odróżniającym innym kolorze właściwym dla danej wysokości (ułatwiający personelowi identyfikację)** | | Szt. | 3 |  |  |  |  | MM-05690 |
| 2 | **Jednorazowy stapler** zamykająco tnący z zakrzywioną główką (kształt półksiężyca), długość linii cięcia 40mm. Stapler umożliwiający 5-krotne przeładowanie ładunku i 6 wystrzeleń podczas jednego zabiegu, zawiera ładunek kolorowy do tkanki standardowej o wysokości zszywki otwartej 3,5 mm, po zamknięciu 1,5 mm.  Zszywki zamykające się  w wielopłaszczyznowej technologii 3D. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. Ładunek posiadający chwytną powierzchnię, z wysuniętymi lożami zszywek ponad jego powierzchnię, nadający dodatkową kompresję na tkankę i przytrzymujące ją przed i podczas wystrzelenia zszywek.  **Uwaga: stapler w odróżniającym innym kolorze właściwym dla danej wysokości (ułatwiający personelowi identyfikację)** | Szt. | 21 |  |  |  |  | mm-5691 |
| 3 | **Jednorazowa rękojeść staplera** endoskopowego z wbudowanym przegubem w ramieniu, który stanowi integralną część rękojeści. Przegub umożliwiający obustronne zgięcie (artykulację) ramienia. Konstrukcja rękojeści umożliwiająca jednoręczną obsługę zgięcia ramienia. Rękojeść przeznaczona do ładunków wykonujących zespolenie o długości 60 mm, posiadająca dwie dźwignie zamykającą i spustową. Długość ramienia 34 cm lub 44 cm do wyboru przez operatora . | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |
| 4 | **Jednorazowy ładunek liniowy do staplera** endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na dł. 60 mm, ładowany w szczęki staplera. Ładunek posiadający chwytną powierzchnię, z wysuniętymi lożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek.  Rodzaje ładunków:   * do tkanki standardowej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,6 mm, po zamknięciu 1,5 mm. * do tkanki grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 4,1 mm, po zamknięciu 2,0 mm * do tkanki naczyniowej/cienkiej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 2,6 mm, po zamknięciu 1,0 mm * Ładunek do tkanki średnio-grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,8 mm, po zamknięciu 1,8 mm.   **Uwaga: każdy ładunek w odróżniającym innym kolorze właściwym dla danej wysokości (ułatwiający personelowi identyfikację**)  Zamawiający dokona wyboru rodzaju ładunku przy składaniu zamówienia | Szt. | 120 |  |  |  |  |  |
| 5 | **Jednorazowy ładunek liniowy do staplera** endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na długości 45 mm, ładowany w szczęki staplera.. Ładunek posiada chwytną powierzchnię, z wysuniętymi lożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek.  Rodzaje ładunków:   * do tkanki standardowej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,6 mm, po zamknięciu 1,5 mm * do tkanki średnio-grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,8 mm, po zamknięciu 1,8 mm * do tkanki grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 4,1 mm, po zamknięciu 2,0 mm * do tkanki bardzo grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 4,2 mm, po zamknięciu 2,3 mm * do tkanki bardzo grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 2,6 mm, po zamknięciu 1,0 mm   **Uwaga: każdy ładunek w odróżniającym innym kolorze właściwym dla danej wysokości (ułatwiający personelowi identyfikację**  Zamawiający dokona wyboru rodzaju ładunku przy składaniu zamówienia | Szt. | 60 |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** | | | |  |  |  | **x** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 2 Nazwa: Endostaplery:***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | ***Typ (nazwa, numer katalogowy /producent/ wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie*** |
| *1* | **Rękojeść do staplera laparoskopowego** (długość szaftu 16 cm) jednorazowego użytku z możliwością zaginania w obie strony od 0 stopni do 45 stopni, 5 pozycji zaginania w obie strony, z obrotowym trzonem 360 stopni do minimum 25 aplikacji ładunku. Kompatybilny z ładunkami: 30mm, 45mm, 60mm. | *Szt.* | *180* |  |  |  |  | *15102* |
| *2* | **Rękojeść do staplera laparoskopowego** (długość szaftu 26 cm) jednorazowego użytku z możliwością zaginania w obie strony od 0 stopni do 45 stopni, 5 pozycji zaginania w obie strony, z obrotowym trzonem 360 stopni do minimum 25 aplikacji ładunku. Kompatybilny z ładunkami: 30mm, 45mm, 60mm. | *Szt.* | *40* |  |  |  |  | *3937* |
| *3* | **Ładunek retikularny** z nożem do staplera laparoskopowego liniowego tnącego, nóż w ładunku) długości 45 mm i trzech wysokościach zszywek (2.0mm 2.5mm 3.0mm) do tkanki cienkiej | *Szt.* | *20* |  |  |  |  | *12737* |
| *4* | **Ładunek retikularny** z nożem do staplera laparoskopowego liniowego tnącego długości 45 mm i trzech wysokościach zszywek (3.0mm 3.5mm 4.0 mm) do tkanki grubej | *Szt.* | *80* |  |  |  |  | *16223* |
| *5* | **Ładunek retikularny** z nożem do staplera laparoskopowego liniowego tnącego długości 60 mm i trzech wysokościach zszywek (3.0mm 3.5mm 4.0 mm) do tkanki grubej | *Szt.* | *200* |  |  |  |  | *3935* |
|  | ***Razem*** | | | |  |  |  | ***X*** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 3 Nazwa: Szkiełka laboratoryjne, nożyki:***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | *Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/wielkość opakowania* |
| *1* | ***Nożyki niskoprofilowe*** *do mikrotomu, o kącie 34°, kompatybilne z mikrotomami Thermo Shandon Scientific. Ostrze wykonane w technologii pink gwarantującej długotrwałą ostrość i precyzję cięcia. Ostrze przeznaczone do materiału* ***miękkiego****, preparatów mrożeniowych, biopsji oraz w szczególności do materiału* ***twardego****. Opakowanie 50 sztuk.* | *Szt. / (op.).* | *15 000*  *(300)* |  |  |  |  | *mm-05110* |
| *2* | ***Szkiełka podstawowe szlifowane****, matowe z matowym polem do opisu z obu stron o wymiarach 76x26 mm z niezaokrąglonymi rogami (rogi pod kątem 90 stopni). Opakowanie papierowe. Opakowanie 50 szt.* | *Szt./*  *(op.)* | *150 000*  *(3 000)* |  |  |  |  | *mm-05756* |
|  | ***Razem*** | | | |  |  |  | ***x*** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 4 Nazwa: Zestawy do implantacji portów naczyniowych:***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Opis przedmiotu zamówienia** | **j.m.** | **Ilość** | **Cena jedn. netto PLN** | **Wartość netto PLN** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie** |
| 1 | **Zestaw akcesoriów do implantacji portu składający się z:**  - port naczyniowy\* z cewnikiem silikonowym: długość min. 70cm, średnica zewnętrzna 6,5F – 1 szt.  - łącznik do połączenia portu z cewnikiem - 2 szt.  - igła do portu prosta – 2 szt.  - igła Seldingera V z zastawką boczną eliminującą ryzyko zatoru powietrznego 18Gx 70 mm – 1 szt.  - tunelizator o tępych zakończeniach – 1 szt.  - koszulka rozrywalna 7F – 1 szt.  - drut prowadnik J w podajniku ze żłobieniem umożliwiającym wprowadzenie drutu do igły jedną ręką – 1 szt.  - strzykawka Luer Slip 20ml – 1 szt.  - strzykawka Luer Lock 10ml – 2 szt.  - igła G18, 1,20x40 mm, różowa – 1 szt.  - igła 12, G 22 x 1 1/4, Ø 0.70 mm, 30 mm, czarna – 1 szt.  - miska przezroczysta 120 ml – 1 szt.  - kleszczyki proste plastikowe 20 cm – 1 szt  - imadło Mayo Hegar proste 14 cm – 1 szt.  - kleszczyki metalowe zagięte 12,5cm – 3 szt.  - pęseta anatomiczna metalowa 14,5 cm – 1 szt.  - pęseta chirurgiczna 14 cm - 1 szt.  - hak do ran typu Kliner 16 cm – 1 szt.  - nożyczki typu Metzenbaum metalowe zakrzywione 18 cm – 1 szt.  - skalpel jednorazowy bezpieczny 11 – 1 szt.  - nić pleciona powlekana barwiona wchłanialna 56-70 dni z igłą okrągłą ½ koła 26mm USP 2/0 70cm – 1 szt.  - nić monofilamentowa barwiona na niebiesko niewchłaniana z igłą tnącą 3/8 koła 24 mm USP 3/0 75cm – 1 szt.  - opatrunek pooperacyjny paroprzepuszczalny przezroczysty 9 cm x 15 cm – 1 szt.  - opatrunek pooperacyjny paroprzepuszczalny przezroczysty 5x7,5cm – 1 szt.  - gazik, wielkość śliwki – 4 szt.  - kompres z nitką radiacyjną 7,5x7,5cm 8 warstw – 30 szt.  - fartuch chirurgiczny roz. L – 2 szt.  - ręcznik papierowy 1x użytku 57x37cm – 2 szt.  - serweta na stół narzędziowy 100x150 cm – 1 szt.  - serweta 150x200cm z przylepnym wycięciem U – 1 szt.  - serweta 150x90cm z przylepnym wycięciem U – 1 szt.  - etykieta kontrolna – 2 szt.  - miska trzykomorowa na wszystkie elementy zestawu – 1 szt  Wszystkie elementy zestawu (włącznie z portem) zapakowane w jedno opakowanie typu papier-folia zawierające min. 3 etykiety samoprzylepne umożliwiające identyfikację numeru katalogowego oraz numeru serii zestawu. Zestaw musi zawierać komplet dokumentów dla pacjenta: kartę pacjenta oraz książeczkę portu w języku polskim.  \*Wymogi dotyczące portu:  - kształt delty w dwóch rozmiarach: rozmiar standardowy wysokość do 12,5mm, waga do 9g, rozmiar niskoprofilowy wysokość do 10mm, waga do 5g  - port kompatybilny ze środowiskiem MRI do 3T; możliwość podania kontrastu w TK pod ciśnieniem do 325PSI z przepływem 5ml/s  - membrana silikonowa z możliwością do 3000 nakłuć | Zest. | 400 |  |  |  |  | 19106  19107 |
| 2 | **Igła prosta do portów dożylnych typu Surecan ze szlifem łyżeczkowym** - gwarantującym bezpieczne wkłucie w membranę portu i nie wycinanie silikonu w membranie. Igła prosta. Rozmiar 20G; dł. 40, 70, 90mm. Rozmiar 22G; dł. 30mm., Rozmiar 24G; dł. 25mm. Zamawiający określi w czasie realizacji umowy rozmiar igły. | Op. | 200 |  |  |  |  | 19108-19112 |
| 3 | **Igła zakrzywiona pod kątem 90 stopni do portów dożylnych typu Surecan; ze szlifem łyżeczkowym** - gwarantującym bezpieczne wkłucie w membranę portu i nie wycinanie silikonu w membranie. Rozmiary 19G; dł. 15, 20, 25mm. Rozmiar 20G; dł. 15, 20, 25, 35mm., Rozmiar 22G; dł. 15, 20, 25, 35mm. Zamawiający określi w czasie realizacji umowy rozmiar igły. | Op. | 300 |  |  |  |  | 19113-19123 |
| 4 | **Igła bezpieczna z atraumatycznym szlifem łyżeczkowym**. Długość drenu 190mm (+/- 10mm). Przystosowana do iniekcji pod wysokim ciśnieniem; wyposażona w łatwy w obsłudze mechanizm zapewniający minimalizację ryzyka zakłucia; mechanizm wskazujący wizualne i akustyczne zabezpieczenie igły. Niski profil i podkładka z gęstego tworzywa o strukturze zamkniętokomórkowej; Elastyczne i ergonomiczne skrzydełka; Przezroczysta podstawa umożliwiająca obserwację miejsca wkłucia. Otwory ułatwiające wentylację miejsca wkłucia. Możliwość stosowania w procedurach wstrzykiwania pod ciśnieniem 325 psi. Rozmiary igły 19, 20, 22G, długości: 12, 15, 20, 25, 32, 38mm. Pakowana pojedynczo. | Szt. | 2 000 |  |  |  |  | 19133-19150 |
|  | **Razem** | | | |  |  |  | **X** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 5 Nazwa: Zestawy do odsysania w systemie zamkniętym:***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jednostkowa netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | ***Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie*** |
| *1* | ***Cewnik do odsysania*** *w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. Zamawiający określi rozmiar przy zamówieniu* | *Szt.* | *400* |  |  |  |  | *MM-20561*  *MM-20562* |
| *2* | ***Cewnik do odsysania*** *w systemie zamkniętym na 72 godziny, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych Zamawiający określi rozmiar przy zamówieniu* | *Szt.* | *100* |  |  |  |  | *MM-20562*  *MM- 28906/7/8* |
| *3* | ***Uniwersalny adapter do dróg oddechowych*** *z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/  lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania  obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem  45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.* | *Szt.* | *550* |  |  |  |  | *MM-14082* |
| *4* | Zatyczka do cewników | *Szt.* | *3 000* |  |  |  |  | *mm-05917* |
|  | ***Razem*** | | | |  |  |  | ***x*** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 6 Nazwa: Staplery, ładunki:***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | *j.m.* | *Ilość* | *Cena jedn. netto* | *Wartość netto PLN* | *VAT %* | *Wartość brutto* | ***Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania*** |
| *1* | Stapler okrężny prosty do zabiegów transanalnych z wydłużonym ramieniem kowadełka oraz wizualnym wskaźnikiem połączenia kowadełka ze staplerem. Długość staplera 345 mm. Średnica główki staplera 28 i 32 mm. Zamawiającego dokona wyboru przy składaniu zamówienia. | *szt.* | *10* |  |  |  |  | *MM 12270*  *MM 28921* |
| 2 | ***Uniwersalna jednorazowa rękojeść staplera*** *endoskopowego o długości 160 mm i 250 mm przeznaczona do ładunków wyginanych i prostych wykonujących zespolenie o długości 30, 45 i 60 mm. Stapler posiadający jedną dźwignię zamykająco-spustową blokowana bezpiecznikiem. Konstrukcja staplera umożliwiająca jego wielokrotne zamykanie i otwieranie bez konieczności każdorazowego odblokowywania zamkniętego staplera. Ramię staplera obrotowe 360 stopni. Zamawiający każdorazowo określi długość staplera przy składaniu zamówienia.* | Szt. | 30 |  |  |  |  | 19066  19067 |
| *3* | ***Jednorazowy ładunek z artykulacją 60 stopni do staplera endoskopowego.*** *Ładunek posiadający 6 rzędów zszywek, długość zespoleni: 60 mm, zamykający na 1.0 mm, 1.5 mm, 1.7 mm i 2.0 mm. Ładunek posiadający ruchomą część ze zszywkami i nieruchome kowadełko. Wszystkie ładunki kompatybilne z trokarami 12 mm. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.* | *Szt.* | *40* |  |  |  |  | *19068*  *19069*  *19070*  *19071* |
| *4* | Zestaw anoskopowy standardowy w rozmiarze 34, rodzaj męski oraz żeński. | *Szt.* | *8* |  |  |  |  | *mm-31205* |
| *5* | ***Jednorazowy stapler liniowy z nożem*** *o długości linii szwu 61 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wys. zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm) Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia*. | *Szt.* | *70* |  |  |  |  | *mm-28928/9* |
| *6* | ***Ładunek do jednorazowego staplera liniowego*** *z nożem o długości linii szwu 61 mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wys. zszywki po zamknięciu 2,0 mm). Zintegrowany ogranicznik tkanki. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.* | Szt. | *110* |  |  |  |  | *Mm-30204*  *mm-30206* |
| *7* | ***Jednorazowy stapler liniowy z nożem*** *o długości linii szwu 81 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wys. zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm) Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.* | *Szt.* | *40* |  |  |  |  | *mm-05683*  *mm-05677* |
| *8* | ***Ładunek do jednorazowego staplera liniowego*** *z nożem o długości linii szwu 81 mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wys. zszywki po zamknięciu 2,0 mm). Zintegrowany ogranicznik tkanki. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.* | *Szt.* | *70* |  |  |  |  | *mm-05009*  *mm-12752* |
| *9* | ***Jednorazowy stapler liniowy poprzecznie tnący o długości linii szwu 39 i 59 mm****, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wys. zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm). Zamawiający każdorazowo określi wielkość staplera oraz rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.* | *Szt.* | *10* |  |  |  |  | *mm-05689*  *mm-14097*  *mm—13041*  *mm-14098* |
|  | ***Razem*** | | | |  |  |  | ***x*** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 7 Nazwa: Probówki.***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | ***Typ (nazwa, numer katalogowy) producent/wielkość opakowania*** |
| *1* | *Probówka typu S-Monovette K3E 9ml* | *szt.* | *1 500* |  |  |  |  | *MM 05669* |
| *2* | *Probówka typu S-Monovette K3E 4,9ml* | *szt.* | *1 000* |  |  |  |  | *MM 05667* |
| *3* | *Probówka typu S-Monovette lithium heparin 9ml* | *szt.* | *100* |  |  |  |  | *MM 05670* |
| *4* | *Probówka typu S-Monovette lithium heparin 4,9ml* | *szt.* | *800* |  |  |  |  | *MM 05668* |
| *5* | *Probówka typu S-Monovette thrombo exact 2,7ml* | *szt.* | *5 000* |  |  |  |  | *MM 29718* |
| *6* | *Probówka 1,1ml gel serum clotting activator* | *szt.* | *1 000* |  |  |  |  | *MM 03978* |
| ***RAZEM*** | | | | |  |  |  | ***x*** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 8 Nazwa: Kaniule dożylne – zwykłe***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | ***Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania*** |
| ***Kaniula zwykłe do wkłuć dożylnych z portem iniekcyjnym, jałowe, z paskami radiocieniującymi, wykonane z FEP, luker lock, nie zawierające lateksu, wolne od PVC. Pakowane pojedynczo. Opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości. Sterylizowana radiacyjnie. Rozmiary jak poniżej*** | | | | | | | | | |
| *1* | *Rozmiar 0,8 mm 22G kod niebieski. Długość 25 mm przepływ 38 ml/min.* | *szt.* | *22 000* | |  |  |  |  | *MM 04420* |
| *2* | *Rozmiar 1,0 mm 20G kod różowy długość 32 mm przepływ 64 ml/min.* | *szt.* | *22 000* | |  |  |  |  | *MM 04418* |
| *3* | *Rozmiar 1,2 mm 18G kod zielony długość 45 mm przepływ 90 ml/min.* | *szt.* | *6 000* | |  |  |  |  | *MM 04416* |
| *4* | *Rozmiar 1,7 mm 16G kod biały. Długość 45 mm przepływ 133 ml/min.* | *szt.* | *500* | |  |  |  |  | *MM 4412* |
|  | ***Razem*** | | | | |  | ***x*** |  |  |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 9 Nazwa: Kaniule dożylne***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Opis przedmiotu zamówienia** | **j.m.** | **Ilość** | **Cena jednostkowa netto PLN** | **Wartość netto PLN** | **VAT %** | **Wartość brutto** | **Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/wielkość opakowania**  **(uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie** |
| 1. Kaniula bezpieczna z samodomykającym się korkiem portu do wstrzyknięć, minimum 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik, wyposażona w zastawkę antyzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Pakowane pojedynczo. Opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości. Sterylizowana radiacyjnie. Rozmiary jak poniżej | | | | | | | | |
| 1 | Rozmiar 0,9 mm 22G kod niebieski długość 25 mm przepływ 42 ml/min. | Szt. |  |  |  |  |  | 4421 |
| 2 | Rozmiar 1,1 mm 20G kod różowy długość 32 mm przepływ 67 ml/min. | Szt. |  |  |  |  |  | 4419 |
| 3 | Rozmiar 1,3 mm 18G kod zielony długość 45 mm przepływ 103 ml/min. | Szt. |  |  |  |  |  | 4417 |
| 4 | Rozmiar 1,5 mm 17G kod biały długość 45 mm przepływ 133 ml/min. | Szt. |  |  |  |  |  | (19223 zły)  4415 - ok |
| 5 | Rozmiar 1,8 mm 16G kod szara długość 45 mm przepływ 236 ml/min. | Szt. |  |  |  |  |  | 4410 |
| 6 | Rozmiar 2,0 mm 14G kod pomarańczowy długość 45 mm przepływ 270 ml/min. | Szt. |  |  |  |  |  | 4413 |
| 1. Kaniula dotętnicza G20 o długości 45 mm, z zaworem odcinającym typu flo switch, zapobiegający wypływowi zwrotnemu z systemem mocowania z okienkiem folii paraprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/024h) z wycięciem na zawór flo switch 10mmx15mm z trzema paskami do prowadzenia linii. | | | | | | | | |
| 5 | Rozmiar 20G długość 45 mm | Szt. | 750 |  |  |  |  | 4403 |
| 1. Kaniula dożylna bez portu bocznego ze zdejmowalnym uchwytem, ułatwiającym wprowadzenie, wykonana z PTFE, opakowanie tyvec, przepływ 13 ml/min. | | | | | | | | |
| 6 | Rozmiar 0,6 mm 26G długość 19 mm | Szt. | 5 500 |  |  |  |  | 5107 |
| 7 | Rozmiar 0,7 mm 24G długość 19 mm | Szt. | 3 000 |  |  |  |  | 5108 |
| 8 | Korki do kaniul dożylnych, sterylne, tego samego producenta co kaniule określone w punkcie 1-6. | Szt. | 125 000 |  |  |  |  | 4480 |
| 9 | Razem | | | |  | x |  |  |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 10 Nazwa: Zestawy do wkłuć centralnych***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/wielkość opakowania |
| 1 | Silikonowy cewnik dwuświatłowy Hickman w rozmiarze 7Fr, 9Fr 11Fr lub 14 Fr długość całkowita 90 cm +/- 5 cm,. Wyposażony w zestaw do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi: igłę wprowadzającą o długości 68mm +/- 2mm, prowadnik typu J o długości 53 cm, igłę do tworzenia tunelu, skalpel, desilet  z rozdzieraną osłoną o długości 14 cm | *Szt.* | *100* |  |  |  |  |  |
| 2 | Si Silikonowy cewnik dwuświatłowy Hickman inkorporowany aktywnymi jonami srebra w rozmiarze 7Fr, 9Fr , 11 Fr lub 14 Fr długość całkowita 90 cm +/- 5 cm,. Wyposażony w zestaw do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi: igłę wprowadzającą o długości 68mm +/- 2mm, prowadnik typu J o długości 53 cm, igłę do tworzenia tunelu, skalpel, desilet  z rozdzieraną osłoną o długości 14 cm. | *Szt.* | *100* |  |  |  |  |  |
| 3 | Zestaw naprawczy do cewników wymienionych w poz. 1 | *Szt.* | *6* |  |  |  |  |  |
| 4 | Zestaw naprawczy do cewników wymienionych w poz. 2 | *Szt.* | *6* |  |  |  |  |  |
| 5 | Klej do zestawów naprawczych poz. 3 i 4 | *Szt.* | *10* |  |  |  |  |  |
|  | ***Razem*** | | | |  | *x* |  |  |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 11 Nazwa: Zestaw do kaniulacji naczyń***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | *Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie* |
| *1* | *Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera*  *- cewnik trzykanałowy 7F dł. 20 cm*  *- igła do nakłucia naczynia 18G*  *- prowadnik J dł. 60 cm*  *- rozszerzacz 8F*  *- skalpel*  *- strzykawka 10 ml*  *- dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika.* | *Szt.* | *300* |  |  |  |  | *5941* |
| *2* | *Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera*  *- cewnik jednokanałowy 7F dł. 20 cm*  *- igła do nakłucia naczynia 18G*  *- prowadnik J dł. 60 cm*  *- rozszerzacz 6F*  *- skalpel*  *- strzykawka 10 ml*  *- dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika.* | *Szt.* | *150* |  |  |  |  | *19361* |
| *3* | *Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera*  *- cewnik trzykanałowy 7F dł. 15 cm*  *- igła do nakłucia naczynia 18G*  *- prowadnik J dł. 48 cm*  *- rozszerzacz 8F*  *- skalpel*  *- strzykawka 10 ml*  *-dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika.* | *Szt.* | *600* |  |  |  |  | *14420* |
| *4* | *Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera*  *- cewnik jednokanałowy 7F dł. 15 cm*  *- igła do nakłucia naczynia 18G*  *- prowadnik J dł. 48 cm*  *- rozszerzacz 8F*  *- skalpel*  *- strzykawka 10 ml*  *-dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika* | *Szt.* | *300* |  |  |  |  | *18586* |
| *5* | *Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera*  *- cewnik jednokanałowy 5F dł. 15 cm*  *- igła do nakłucia naczynia 18G*  *- prowadnik J dł.48 cm*  *- rozszerzacz 6F*  *- skalpel*  *- strzykawka 10 ml*  *-dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika* | *Szt.* | *10* |  |  |  |  | *mm-18747* |
| *6* | *Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera*  *- cewnik jednokanałowy 5F dł. 20 cm*  *- igła do nakłucia naczynia 18G*  *- prowadnik J dł . 60 cm*  *- rozszerzacz 6F*  *- skalpel*  *- strzykawka 10 ml*  *-dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do mocowania cewnika* | *Szt.* | *20* |  |  |  |  | *mm-05942* |
| *7* | *Igły angiograficzna wykonana ze stali nierdzewnej, konstrukcja ułatwiająca wprowadzenie igły w ciało pacjenta. Szczelne i łatwe zamknięcie igły oraz połączenie ze strzykawką. Ostro zakończona końcówka igły umożliwiająca nakłucie tętnicy w bardzo trudnych warunkach. Kąt ścięcia igły 16°. Zaopatrzona w przezroczystą nasadkę Luer-Lock. Końcówka igły pozwalająca na atraumatyczne przechodzenie przez tkanki. Igła kompatybilna z drutem 0.038” i 0,035”. Igły jednorazowego użytku, sterylne.* | *Szt.* | *70* |  |  |  |  | *mm-23428* |
|  | *Razem* | | | |  | *x* |  | *x* |

***Uwaga: minimalna wymagana długość igły we wszystkich zestawach 70 mm*** *(poz. 1-6)*

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 12 Nazwa: Plomby, filtry .***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena j.n. w zł*** | ***Wartość netto*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | ***Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania*** |
| *1* | *Plomba biała do kontenerów z indykatorem, tylna strona klejąca. Kontenery Aeskulap, standardowe wymiary 80x35 mm. Wyrób medyczny.* | *szt.* | *2 000* |  |  |  |  | *MM 13616* |
| *2* | *Plomby do zabezpieczenia kontenerów przed nieautoryzowanym otwarciem. Wyrób medyczny.* | *szt.* | *3 000* |  |  |  |  | *MM 13617* |
| *3* | *Filtr papierowy, okrągły Ø 190 mm z wskaźnikiem procesu do kontenerów jednorazowego użytku. Wyrób medyczny.* | *szt.* | *2 000* |  |  |  |  | *MM 18726* |
| *4* | *Etykieta samoprzylepna do metkownicy Blitz, 3 rzędowe, do sterylizacji parą wodna,* ***ze wskaźnikiem przebarwiającym się na kolor* zielony lub brązowy po procesie***. W treści obowiązkowo data ważności. Rolka minimum 500 etykiet.* | *Rolka* | *400* |  |  |  |  | *MM 03940* |
| *5* | *Etykieta samoprzylepna do metkownicy Blitz, 3 rzędowe, do sterylizacji plazmowej, ze wskaźnikiem. W treści obowiązkowo data ważności. Rolka minimum 500 etykiet.* | *Rolka* | *20* |  |  |  |  | *MM 12645* |
| *6* | *Taśma samoprzylepna do zamykania pakietów przeznaczonych do sterylizacji parą wodną. W rolce 50 m. Szerokość 25 mm. Ze wskaźnikiem zmieniającym kolor po wykonanym procesie sterylizacji.* | *Rolka* | *200* |  |  |  |  | *MM 05804* |
| *7* | *Taśma samoprzylepna do zamykania pakietów przeznaczonych do sterylizacji parą wodną. W rolce 50 m. Szerokość 25 mm. Bez wskaźnika zmieniającego kolor po wykonanym procesie sterylizacji.* | *Rolka* | *300* |  |  |  |  | *MM 05805* |
| *8* | *Metkownica alfanumeryczna BLITZ T111/A1*  *Trzyrzędowa metkownica alfanumeryczna drukująca 11 cyfr lub liter w pierwszym rzędzie, a w drugim i trzecim 11 cyfr. Rodzaj etykiet 28x28*  *Symbole i znaki cyfr- tak, symbole i znaki cyfr- tak, drukowanie znaków specjalnych.* | *Szt.* | *3* |  |  |  |  |  |
|  | *Razem* | | | |  | *x* |  |  |

*Produkty poz. 6 i 7 spełniające wymagania norm EN 868-2, ISO 11607-1,2, ISO 11140-1.*

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 13 Nazwa: Zestaw obłożeniowy do cesarskiego cięcia jednorazowego użytku:***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jed. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie |
| *1* | ***Zestaw serwet do cesarskiego cięcia***  Skład zestawu minimum:   1. *1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu* 2. *1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm* 3. *1 x kocyk dla noworodka 100x105 cm z włókniny Spunlace* 4. *2 x ręcznik chłonny z mikrosiecią 20x30 cm* 5. *1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm kształt T, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną wokół brzegów otworu, torbą na płyny 270⁰ z kształtką do formowania oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65+/- 3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 +/-3cm. Serweta w części okrywającej pacjentkę z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze 66g/m2), pozbawiona włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia≤1,9 log10),o odporności na penetracje płynów > 200cm H2O oraz odporności na przenikanie krwi. Obszar wzmocnienia o wysokiej odporności na rozerwanie na sucho i mokro (>570kPa).*   *Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające minimum nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Zestaw sterylny jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny.* | *Szt.* | *1 000* |  |  |  |  | *5115* |
| *2* | ***Zestaw serwet do operacji ginekologicznych***  *Skład zestawu minimum:*   1. *1 serweta na stolik narzędziowy 125 x 230 cm* 2. *2 osłony na kończyny 79x140 cm z SMMMS* 3. *1 serweta przylepna z bilaminatu 45x50 cm* 4. *1 ręcznik chłonny 58-60 x 39-45 cm* 5. *1 serweta do litomii typu T 74x137x192 cm z przylepnym otworem na krocze 15 x 6 cm ze wzmocnieniem chłonnym wokół otworu 50 x 30 cm.*   *Serweta wykonana z chłonnego laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze minimum 66 g/m2, pozbawionego pylących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia ≤1,9 log10). Materiał dobrze układający się na pacjencie, odporny na przenikanie płynów (>200 cm H2O) , wytrzymały na rozrywanie na sucho i na mokro (minimum 190 kPa), a w obszarze wzmocnień minimum 570 kPa. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające minimum nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Zestaw sterylny jednorazowego użytku. Zestawy pakowane w kartony zbiorcze.* | *Szt.* | *800* |  |  |  |  | *MM-05122* |
| *3* | ***Zestaw serwet do cholecystektomii laparoskopowej ze wzmocnieniem.***  *Skład zestawu minimum:*   1. *1 serweta na stolik instrumentariuszki 140-150 x 190 cm* 2. *1 serweta na stolik Mayo 80 x 142-145 cm* 3. *1 serweta 196-200x269-275x300-305 cm z obłożeniem ramion stołu, z przylepnym otworem 25x28 cm, ze wzmocnieniem 53x56 cm wokół otworu z włókniny SMMMS, ze zintegrowanymi nogawicami oraz organizatorami przewodów typu rzep (minimum 8 sztuk).*   *Serweta w części okrywającej pacjenta wykonana z chłonnego laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze minimum 66 g/m2, pozbawionego pylących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia ≤1,9 log10). Materiał dobrze układający się na pacjencie, odporny na przenikanie płynów (>200 cm H2O) , wytrzymały na rozrywanie na sucho i na mokro (minimum 190 kPa), wytrzymały na rozciąganie wzdłużne na mokro i sucho minimum 88 N. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające minimum nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Zestaw sterylny jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny.* | *Szt.* | *500* |  |  |  |  | *MM-05118* |
|  | *Razem* | | | |  |  |  | *x* |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 14 Nazwa: Z*estawy jednorazowe do separatora komórkowego Spectra Optia oraz płyny antykoagulacyjne.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | ***Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie*** |
| *1* | jednorazowy zestaw do wymiany; procedura: terapeutyczna wymiana osocza (TPE), terapeutyczna wymiana czerwonych krwinek (RBCX), Przetwarzanie osocza (SPD); zawierająca bezpieczny łącznik AC, pakowane po 6 szt. w kartonie | *szt.* | *48* |  |  |  |  | *MM-05981* |
| *2* | jednorazowy zestaw do pobierania i usuwania kompatybilny z wersją oprogramowania SW 11.2 separatora Spectra Optia (z zintegrowanym pojemnikiem na osocze umożliwiającym pobór osocza podczas procedury CMNC); Procedura Ciągłego Poboru Komórek Macierzystych (CMNC), Pobieranie granulocytów (PMN), usuwanie leukocytów (WBCD), usuwanie płytek (PLTD), czyszczenie szpiku (BMP) (wymaga dodatkowego zestawu drenów do procedury BMP); zawiera bezpieczny łącznik AC, pakowane po 6 szt. w kartonie | *szt.* | *96* |  |  |  |  | *MM-5980* |
| *3* | przeciwzakrzepowy roztwór cytrynianu dekstrozy A (ACDA), flakon 500 ml, do wykorzystania podczas procedur przeprowadzanych na separatorze komórkowym; Płyn antykoagulacyjny ACD-A 500 ml, zawierający bezpieczny łącznik AC, 1 op. 18 flakonów, wyrób medyczny klasy IIb; | *szt.* | *180* |  |  |  |  | *MM-5451* |
| *4* | nożyki do zgrzewarki do jałowego łączenia drenów; opakowanie = 140 szt. | *szt.* | *280* |  |  |  |  | *MM-14530* |
|  | *Razem* | | | |  |  |  | *x* |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 15 Nazwa: Trokary, system dostępu transanalnego,***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | ***Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie*** |
| *1* | *Trokar optyczny o średnicy 12mm z wbudowaną redukcją 5-12mm, długość 100mm oraz 150mm, kaniula żebrowana oraz zaawansowany system fiksacji z balonikiem i dyskiem retencyjnym. Zamawiający dokona wyboru przy składaniu zamówienia. Zawór gazowy, obturator z separatorem tkankowym z otworem w grocie obturatora pozwalającym na bezpośrednią insuflację podczas wprowadzania trokara, ściągana główka trokara wraz z uszczelkami w celu szybkiej desuflacji.* | *szt.* | *360* |  |  |  |  | *MM 18309*  *MM 15600*  *MM 18307*  *MM 18311* |
| *2* | *Trokar optyczny o średnicy 5 mm, długość 100mm oraz 150 mm, kaniula żebrowana oraz zaawansowany system fiksacji z balonikiem i dyskiem retencyjnym. Zawór gazowy, obturator z separatorem tkankowym z otworem w grocie obturatora pozwalającym na bezpośrednią insuflację podczas wprowadzania trokara, ściągana główka trokara wraz z uszczelkami w celu szybkiej desuflacji. .* | *szt.* | *48* |  |  |  |  | *MM 17294*  *MM 15599*  *mm-05833* |
| *3* | *Port do zabiegów transanalnych w rozmiarze 4 x 5,5 cm oraz 4x4 cm posiadający w zestawie: 4 porty 5-10 mm, obturator, nakładkę żelową oraz kanał roboczy z prowadnikiem; w zestawie z systemem wyrównania odmy;* | *szt.* | *6* |  |  |  |  | *MM 05376* |
| *4* | *Retraktor oraz protektor do ran składający się z dwóch pierścieni: sztywnego pierścienia górnego oraz pierścienia dolnego;  połączonych rękawem. Produkt bez zawartości naturalnego latexu oraz ftalanów; dł. linii cięcia 2,5 -6 cm; w zestawie z gumową laparoskopową nakładką z otworem do wprowadzenia trokara, zaopatrzoną w uszczelkę trzymającą odmę;* | *Szt.* | *90* |  |  |  |  | *mm-14246* |
| *5* | *Retraktor oraz protektor do ran składający się z dwóch pierścieni: sztywnego pierścienia górnego oraz pierścienia dolnego;  połączonych rękawem. Produkt bez zawartości naturalnego latexu oraz ftalanów; dł. linii cięcia 5-9 cm; w zestawie z gumową laparoskopową nakładką z otworem do wprowadzenia trokara, zaopatrzoną w uszczelkę trzymającą odmę;* | *Szt.* | *35* |  |  |  |  | *mm-14247* |
| *6* | *Retraktor oraz protektor do ran składający się z dwóch pierścieni: sztywnego pierścienia górnego oraz pierścienia dolnego;  połączonych rękawem. Produkt bez zawartości naturalnego latexu oraz ftalanów; dł. linii cięcia 5-9 cm;* | *Szt.* | *30* |  |  |  |  | *mm-16148* |
|  | ***Razem*** | | | |  | ***x*** |  | ***x*** |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 16 Nazwa: Pakiet OAiIT - kaniule centralne z dostępu obwodowego PICC***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** | *Typ (nazwa, numer katalogowy) /producent/ wielkość opakowania (uwaga jeśli zestaw składa się z kilku elementów oddzielnie katalogowanych należy podać wszystkie numery katalogowe) podać wszystkie produkty mieszczące się w ofercie* |
| *1* | Cewnik naczyniowy centralny PICC, dwuświatłowy zakładany obwodowo z zestawem do zakładania, długość cewnika 45cm i 55 cm do wyboru przez zamawiającego rozmiar 5 Fr cewnik wykonany z silikonu, zaślepiony posiadający 2 zastawki na końcówce cewnika, otwierające się w momencie aspiracji lub podawania wlewu kroplowego, zastawka nie używana pozostająca zamknięta, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta - typ zastawki Groshong. Cewnik bez możliwości przycinania Cewnik w zestawie umożliwiającym założenie, zestaw zawierający skalpel bezpieczny, prowadnicę, igłę, stabilizator | *Szt.* | *40* |  |  |  |  | *mm-33088*  *mm-3387* |
| *2* | Cewnik naczyniowy centralny - PICC, jednoświatłowy zakładany obwodowo z zestawem do zakładania, długość cewnika 45 cm i 55 cm do wyboru przez zamawiającego rozmiar 5 Fr cewnik wykonany z silikonu, zaślepiony posiadający zastawkę na końcówce cewnika, otwierającą się w momencie aspiracji lub podawania wlewu kroplowego zastawka nie używana pozostająca zamknięta, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta - typ zastawki Groshong. Cewnik bez możliwości przycinania. Cewnik dostosowany do podawania kontrastu ze wstrzykiwaczy ciśnieniowych z oznaczeniem przepływów ml/sec na końcówce zewnętrznej cewnika. Cewnik w zestawie umożliwiającym założenie, zestaw zawierający skalpel bezpieczny, prowadnicę, igłę, stabilizator, strzykawkę | *Szt.* | *40* |  |  |  |  | *mm-33089*  *mm-33090* |
|  | *Razem* | | | |  |  |  | *x* |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

***Część 17 Nazwa: Strzykawki trzyczęściowe dla Apteki do sporządzania leków cytostatycznych***

Strzykawki używane do sporządzania leków cytostatycznych powinny spełniać wymogi określone w § 6 rozporządzenia Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej z 19 czerwca 1996r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy przygotowaniu , podawaniu i przechowywaniu leków cytostatycznych w zakładach opieki zdrowotnej (Dz. U. Nr 80, poz.376) tj. powinny być szczelne, zapewniające niewydostawanie się leku na zewnątrz.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *1* | *Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, 5 ml, końcówka luer lock, końcówka położona centralnie, gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, materiał tłoka bez lateksu, wyczuwalna w pracy ze strzykawką blokada zapobiegająca wysunięciu niekontrolowanemu tłoka z komory strzykawki, wykonana z polipropylenu, bezbarwna obudowa i tłok.* Strzykawka spełniająca wymogi normy PN-EN ISO 7886-1:2018, wyrób medyczny posiadający certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający ocenę zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych klasy co najmniej IIa. | *Szt.* | *15 000* |  |  |  |  | *14991* |
| *2* | *Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, 10 ml, końcówka luer lock, końcówka położona centralnie,* gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem*, materiał tłoka bez lateksu, wyczuwalna w pracy ze strzykawką* blokada zapobiegająca wysunięciu niekontrolowanemu tłoka z komory strzykawki, *wykonana z polipropylenu, bezbarwna obudowa i tłok.* Strzykawka spełniająca wymogi normy PN-EN ISO 7886-1:2018, wyrób medyczny posiadający certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający ocenę zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych klasy co najmniej IIa | *Szt.* | *12 000* |  |  |  |  | *14986* |
| *3* | *Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, 20 ml, końcówka luer lock, końcówka położona centralnie, gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, materiał tłoka bez lateksu, wyczuwalna w pracy ze strzykawką blokada zapobiegająca wysunięciu niekontrolowanemu tłoka z komory strzykawki, wykonana z polipropylenu, bezbarwna obudowa i tłok.* Strzykawka spełniająca wymogi normy PN-EN ISO 7886-1:2018, wyrób medyczny posiadający certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający ocenę zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych klasy co najmniej IIa | *Szt.* | *25 000* |  |  |  |  | *14987* |
| *4* | *Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, 30 ml, końcówka luer lock, końcówka położona centralnie, gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, materiał tłoka bez lateksu, wyczuwalna w pracy ze strzykawką blokada zapobiegająca wysunięciu niekontrolowanemu tłoka z komory strzykawki, wykonana z polipropylenu, bezbarwna obudowa i tłok.* Strzykawka spełniająca wymogi normy PN-EN ISO 7886-1:2018, wyrób medyczny posiadający certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający ocenę zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych klasy co najmniej IIa | *Szt.* | *10 000* |  |  |  |  | *14990* |
| *5* | *Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, 50/60 ml, końcówka luer lock, końcówka położona centralnie, gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, materiał tłoka bez lateksu, wyczuwalna w pracy ze strzykawką blokada zapobiegająca wysunięciu niekontrolowanemu tłoka z komory strzykawki, wykonana z polipropylenu, bezbarwna obudowa i tłok.* Strzykawka spełniająca wymogi normy PN-EN ISO 7886-1:2018, wyrób medyczny posiadający certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający ocenę zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych klasy co najmniej IIa | *Szt.* | *22 000* |  |  |  |  | *5726* |
| *6* | *Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, 2 ml, końcówka luer lock, końcówka położona centralnie, gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, materiał tłoka bez lateksu, wyczuwalna w pracy ze strzykawką blokada zapobiegająca wysunięciu niekontrolowanemu tłoka z komory strzykawki, wykonana z polipropylenu, bezbarwna obudowa i tłok.* Strzykawka spełniająca wymogi normy PN-EN ISO 7886-1:2018, wyrób medyczny posiadający certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający ocenę zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych klasy co najmniej IIa | *Szt.* | *10 000* |  |  |  |  | *14989* |
| *7* | *Jałowy uniwersalny koreczek do strzykawek typu luer lock i luer slip. Kolor czerwony. Jałowy.* | *Szt.* | *50 000* |  |  |  |  | *4479* |
| *8* | *Strzykawka jednorazowego użytku do TBC 1 ml. Z igłą 0,40-0,45x13,0 mm, działka elementarna 0,05 ml* | *Szt.* | *10 000* |  |  |  |  | *5735* |
|  | *Razem* | | | |  | *x* |  | *x* |

*Termin dostawy: ………………. dni (max 5 dni)*

Wykonawca:

………………………..……………

………………………………..……

……………………………..………

(*pełna nazwa/firma, adres)*

*NIP…………………..……………..*

*KRS w przypadku spółki ………………………….*

*Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:*

*……………………………………..*

*Nr tel. …………………………….*

*Nr fax………………….………….*

*mail …………………..…………..*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

**Załącznik nr 2 do SWZ**

**Standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia**

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

***W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia[[1]](#footnote-2).* Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia*[[2]](#footnote-3)* w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:**

**Dz.U. UE S ……. , data: ………………. ., strona http://ted.europa.eu,**

**Numer ogłoszenia w ……………………………………**

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

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

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Tożsamość zamawiającego*[[3]](#footnote-4)*** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa: | Szpital Specjalistyczny w Brzozowie  Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny  Im. Ks. Bronisława Markiewicza |
| ***Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?*** | ***Odpowiedź:*** |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[4]](#footnote-5): | Dostawa sprzętu medycznego |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[5]](#footnote-6): | Sz. S. P. O.O. SZPiGM 3810/40/2022 |

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

**Część II: Informacje dotyczące wykonawcy**

A: Informacje na temat wykonawcy

|  |  |
| --- | --- |
| **Identyfikacja:** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa: | [ ] |
| Numer VAT, jeżeli dotyczy:  Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie. | [ ]  [ ] |
| Adres pocztowy: | [……] |
| Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów[[6]](#footnote-7):  Telefon:  Adres e-mail:  Adres internetowy (adres www) (*jeżeli dotyczy*): | [……]  [……]  [……]  [……] |
| **Informacje ogólne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca jest przedsiębiorstwem:  1. mikro  2. małym  3. średnim  4. jednoosobowa działalność gospodarcza  5. os. fizyczna nie prowadząca działalności gospodarczej  6. inne (określić): ……………………………… | 1. [ ]  2. [ ]  3. [ ]  4. [ ]  5. [ ]  6. [ ]  Zaznaczyć: |
| **Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone[[7]](#footnote-8):** czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym”[[8]](#footnote-9) 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. | [] Tak [] Nie      […]   [….] |
| Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)? | [] Tak [] Nie [] 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: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:  c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie[[9]](#footnote-10): d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? **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:**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: | a) [……]  b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] c) [……]    d) [] Tak [] Nie          e) [] Tak [] Nie         (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] |
| **Rodzaj uczestnictwa:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami[[10]](#footnote-11)? | [] Tak [] Nie |
| Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia. | |
| **Jeżeli tak**: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział: | a): [……]   b): [……]   c): [……] |
| **Części** | **Odpowiedź:** |
| W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę. | [ ] |

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy

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:

|  |  |
| --- | --- |
| **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? | [] Tak [] 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 V[[11]](#footnote-12).

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 jakiejkolwiek części zamówienia? | [] Tak [] Nie Jeżeli **tak i o ile jest to wiadome**, proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców:  […] |

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

**Część III: Podstawy wykluczenia**

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

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

1. udział w **organizacji przestępczej[[12]](#footnote-13)**;

**korupcja[[13]](#footnote-14)**;

**nadużycie finansowe[[14]](#footnote-15)**;

**przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną[[15]](#footnote-16)**

**pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu[[16]](#footnote-17)**

**praca dzieci** i inne formy **handlu ludźmi[[17]](#footnote-18)**.

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:** | **Odpowiedź:** |
| Czy w stosunku do **samego wykonawcy** bądź **jakiejkolwiek** 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? | [] Tak [] Nie  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[18]](#footnote-19) |
| **Jeżeli tak**, proszę podać[[19]](#footnote-20): a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany [ ]; **c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:** | a) data: [ ], punkt(-y): [ ], powód(-ody): [ ]   b) [……] c) długość okresu wykluczenia [……] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[20]](#footnote-21) |
| W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia[[21]](#footnote-22) („samooczyszczenie”)? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki[[22]](#footnote-23): | [……] |

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:** | **Odpowiedź:** | |
| Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich **obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby? | [] Tak [] 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?   1. Proszę podać datę wyroku lub decyzji. 2. 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) [] Tak [] Nie  [] Tak [] Nie   * [……] * [……]   c2) [ …]  d) [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] | a) [……]  b) [……]   c1) [] Tak [] Nie   * [] Tak [] Nie * [……] * [……]   c2) [ …]  d) [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] |
| 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): [[23]](#footnote-24) [……][……][……] | |

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi[[24]](#footnote-25)

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

|  |  |
| --- | --- |
| **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[[25]](#footnote-26)**? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? [] Tak [] 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[[26]](#footnote-27); lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? **Jeżeli tak:**   * 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 gospodarczej[[27]](#footnote-28).   Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie   * [……] * [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca jest winien **poważnego wykroczenia zawodowego[[28]](#footnote-29)**?  Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   [……] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami **porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji**? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   […] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca wie o jakimkolwiek **konflikcie interesów[[29]](#footnote-30)** spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   […] |
| Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą **doradzał(-o)** instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób **zaangażowany(-e) w przygotowanie** postępowania o udzielenie zamówienia? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie    […] |
| Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została **rozwiązana przed czasem**, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie      […] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego **wprowadzenia w błąd** przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie **zataił** tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz 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? | [] Tak [] Nie |

D: Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** | **Odpowiedź:** |
| Czy mają zastosowanie **podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie    (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[30]](#footnote-31) |
| **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: | [] Tak [] Nie   [……] |

**Część IV: Kryteria kwalifikacji**

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

: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji** | **Odpowiedź** |
| Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji: | [] Tak [] Nie |

A: Kompetencje

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Kompetencje** | **Odpowiedź** |
| **1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym** prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy[[31]](#footnote-32): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | […]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| **2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi:** Czy konieczne jest **posiadanie** określonego **zezwolenia lub bycie członkiem** określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy?   Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie  Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [ …] [] Tak [] Nie  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Sytuacja ekonomiczna i finansowa** | **Odpowiedź:** |
| 1a) Jego („ogólny”) **roczny obrót** w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący**: i/lub** 1b) Jego **średni** roczny **obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący[[32]](#footnote-33) (**)**:** Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta   (liczba lat, średni obrót)**:** [……], [……] […] waluta  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 2a) Jego roczny („specyficzny”) **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 następujący[[33]](#footnote-34):** Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta     (liczba lat, średni obrót)**:** [……], [……] […] waluta   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 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: | [……] |
| 4) W odniesieniu do **wskaźników finansowych[[34]](#footnote-35)** 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: | (określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y[[35]](#footnote-36) – oraz wartość): [……], [……][[36]](#footnote-37) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 5) W ramach **ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego** wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [……] […] waluta  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 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: | [……]      (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

C: Zdolność techniczna i zawodowa

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Zdolność techniczna i zawodowa** | **Odpowiedź:** |
| 1a) Jedynie w odniesieniu do **zamówień publicznych na roboty budowlane**: W okresie odniesienia[[37]](#footnote-38) 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: | Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […] Roboty budowlane: [……]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| 1b) Jedynie w odniesieniu do **zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi**: W okresie odniesienia[[38]](#footnote-39) 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 prywatnych[[39]](#footnote-40): | Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]   |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | Opis  Kwoty  Daty  Odbiorcy | |  | |  |  | | | |  |  | |  | | |  | |
| 2) Może skorzystać z usług następujących **pracowników technicznych lub służb technicznych[[40]](#footnote-41)**, 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: | [……]   [……] |
| 3) Korzysta z następujących **urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości**, a jego **zaplecze naukowo-badawcze** jest następujące: | [……] |
| 4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy **zarządzania łańcuchem dostaw** i śledzenia łańcucha dostaw: | [……] |
| 5) **W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu:** Czy wykonawca **zezwoli** na przeprowadzenie **kontroli[[41]](#footnote-42)** swoich **zdolności produkcyjnych** lub **zdolności technicznych**, a w razie konieczności także dostępnych mu **środków naukowych i badawczych**, jak również **środków kontroli jakości**? | [] Tak [] Nie |
| 6) Następującym **wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi** legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: **lub** (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza: | a) [……]    b) [……] |
| 7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące **środki zarządzania środowiskowego**: | [……] |
| 8) Wielkość **średniego rocznego zatrudnienia** u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące | Rok, średnie roczne zatrudnienie: [……], [……] [……], [……] [……], [……] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [……], [……] [……], [……] [……], [……] |
| 9) Będzie dysponował następującymi **narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi** na potrzeby realizacji zamówienia: | [……] |
| 10) Wykonawca **zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom[[42]](#footnote-43)** 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: | [] Tak [] Nie    [] Tak [] 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: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie         […]  (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:** |
| Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić **zaświadczenia** sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych **norm zapewniania jakości**, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? **Jeżeli nie**, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie     [……] [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić **zaświadczenia** sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych **systemów lub norm zarządzania środowiskowego**? **Jeżeli nie**, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące **systemów lub norm zarządzania środowiskowego** mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie     [……] [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |

**Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów**

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

**Wykonawca oświadcza, że:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Ograniczanie liczby kandydatów** | **Odpowiedź:** |
| W następujący sposób **spełnia** obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla **każdego** z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej[[43]](#footnote-44), proszę wskazać dla **każdego** z nich: | [….]    [] Tak [] Nie[[44]](#footnote-45)      (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[45]](#footnote-46) |

**Część VI: Oświadczenia końcowe**

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

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

*a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim*[[46]](#footnote-47)*, lub*

*b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.*[[47]](#footnote-48)*, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację*.

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] 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: (skrócony opis, adres publikacyjny w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*, numer referencyjny)].

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Data, miejscowość

oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne

– podpis(-y):

**Załącznik nr 3 do SWZ**

**Wykonawca:**

……………………………………………………

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

reprezentowany przez:

…………………………………………………

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE BRAKU PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ:**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że:

* nie należymy do grupy kapitałowej z innym wykonawcą składającym ofertę w niniejszym postępowaniu, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020 poz. 1076 i 1086)\*,
* należymy do grupy kapitałowej z innym wykonawcą składającym ofertę w niniejszym postępowaniu, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020 poz. 1076 i 1086)\*.

**\* niepotrzebne skreślić.**

**OŚWIADCZENIE O AKTUALNOŚCI INFORMACJI ZAWARTYCH W JEDZ**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego są aktualne.

…………….……. *(miejscowość),* dnia …………………. r.

**Załącznik nr 4**

Wzór umowy zawierający istotne dla zamawiającego postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

**UMOWA SPRZEDAŻY**

**SZSPOO.SZPiGM 3810/40/2022**

zawarta w Brzozowie, w dniu: ………………… r., pomiędzy:

Szpitalem Specjalistycznym w Brzozowie Podkarpackim Ośrodkiem Onkologicznym im. ks. B. Markiewicza, z siedzibą: 36-200 Brzozów, ul. Ks. J. Bielawskiego 18 zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod numerem KRS 0000007954 reprezentowanym przez:

lek. Tomasza Kondraciuka, MBA – Dyrektora

zwanym w dalszej części umowy „Kupującym”,

a Firmą:

………………………………………………………………………………………………...……………………………………………………………………………………………………..

reprezentowaną przez:

…………………………………………………………

…………………………………………………………

zwaną w dalszej części umowy „Sprzedającym”.

§ 1

1. Sprzedający sprzedaje, a Kupujący kupuje sprzęt medyczny w zakresie części nr: ….. w ilości, asortymencie i cenie, marce oraz typie zgodnie z ofertą stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszej umowy, zwane w dalszej części umowy przedmiotem sprzedaży.
2. Sprzedający oświadcza, że przedmiot sprzedaży spełnia wszelkie wymagania norm i przepisów odnoszących się do wyrobów tego typu oraz do ich oznaczenia w sposób wymagany przepisami prawa oraz że Kupujący, ewentualnie podmioty z nim związane mogą przenieść na niego roszczenia wynikające z niespełnienia powyższych wymagań co do jakości produktów lub sposobu ich oznaczania.
3. Sprzedający oświadcza, iż posiada wszelkie wymagane prawem uprawnienia do prowadzenia obrotu przedmiotem umowy, i na każde wezwanie Kupującego niezwłocznie przedstawi dokumenty potwierdzające powyższe.
4. Umowa została zawarta na czas określony 12 miesięcy, tj. od dnia: ……………… r. do dnia: ……………… r., z możliwością jej przedłużenia za zgodą obu stron umowy, w przypadku niewyczerpania asortymentu objętego przedmiotem umowy, na łączny okres nie dłuższy niż 36 miesięcy. Przedłużenie umowy nie jest dorozumiane i wymaga formy aneksu. W przypadku niewyrażenia zgody przez Sprzedającego na przedłużenie umowy nie przysługują mu roszczenia odszkodowawcze z tytułu niezrealizowania przedmiotu umowy.
5. Każdej ze stron umowy przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem 1 - miesięcznego terminu wypowiedzenia. W przypadku wypowiedzenia umowy, stronom umowy nie przysługują z tego tytułu roszczenia odszkodowawcze.

§ 2

1. Strony ustalają łączną wartość przedmiotu sprzedaży określonego w § 1, na kwotę: …………………. PLN brutto.
2. Kwota wymieniona w § 2 ust. 1 niniejszej umowy obejmuje wszelkie koszty związane z zakupem przedmiotów objętych umową, wymienionych w § 1 ust. 1, w szczególności obejmują koszt transportu przedmiotu umowy do miejsca odbioru dokonywanego przez Kupującego.
3. Przedmiot sprzedaży w ilościach i asortymencie określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy Sprzedający zobowiązuje się dostarczać Kupującemu partiami, w ilościach uzależnionych od bieżących potrzeb Kupującego, po uprzednim otrzymaniu zamówienia, transportem własnym lub zleconym, na własny koszt i ryzyko, loco Magazyn Medyczny Kupującego (ul. Ks. J. Bielawskiego 18, Brzozów) w terminie określonym w ofercie Sprzedającego.

Wykonawca dostarczający wyroby medyczne zaliczane do klasy IIa, IIb i klasy III, zobowiązany jest podawać na fakturze sprzedaży oprócz danych wynikających z przepisów podatkowych, następujące informacje:

1) kod EAN

2) datę ważności

3) numer LOT

4) numer REF

Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie będzie mniejsza niż 200 zł netto.

1. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczonej partii przedmiotu sprzedaży przesłać specyfikację faktury w formacie zgodnym ze standardem ,,Malicki” (rozszerzenie FAK) lub Kom Soft (rozszerzenie KT0, KT1), na adres faktury@szpital-brzozow.pl
2. Kupujący odbiera dostawy od poniedziałku do piątku w godzinach od 8:00 do 14:30, Poprzez odebranie dostawy strony rozumieją dostarczenie zamówionej partii przedmiotu sprzedaży do miejsca wskazanego w § 2 ust. 3 umowy oraz sprawdzenie przez osobę upoważnioną do odbioru towaru poprawności dostawy tj. co najmniej sprawdzenie ilości dostarczonego przedmiotu sprzedaży, jego poprawności co do jakości, marki, typu itp. cech wyróżniających przedmiot sprzedaży, poprawność oznaczeń przedmiotu sprzedaży, poprawność dokumentacji (finansowo-księgowej lub sanitarnej) dostarczanej w ramach dostawy. Nie dopuszcza się dostaw realizowanych w sposób uniemożliwiający sprawdzenie poprawności dostawy przed dokonaniem jej odbioru. W przypadku niepoprawności któregokolwiek z elementów dostawy Kupujący ma prawo podjąć decyzję czy dostawa zostaje przez niego przyjęta czy nie. W przypadku słusznego nieprzyjęcia dostawy, tj. spowodowanego rzeczywistą wadliwością dostawy dostawę traktuje się jak niedostarczoną w terminie. W przypadku niesłusznego nieprzyjęcia dostawy tj. nie spowodowanego rzeczywistą wadliwością dostawy dostawę traktuje się jak dostarczoną w terminie w stosunku do której Kupujący opóźnia się z odbiorem.
3. Strony umowy dopuszczają złożenie zamówienia z określeniem terminu dostawy poprzez oznaczenie dnia w przyszłości. W takiej sytuacji nieistotna dla stron umowy jest liczba dni pomiędzy złożeniem zamówienia a dniem dostawy.
4. Sprzedający zobowiązuje się dostarczać zamówiony asortyment w całości podczas jednej dostawy bez względu na wielkość zamówienia tzn. nie dzielić jednego zamówienia na części. Kupujący zobowiązuje się również do opisu towaru na fakturze w sposób odpowiadający opisowi przedmiotu umowy w treści umowy (Kupujący i Sprzedający uzgodnią treść zapisów).
5. Kupujący zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej, niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą, rzeczy będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamym co do rodzaju, bez konieczności wzywania wykonawcy do wymiany wadliwych lub niedostarczonych w terminie rzeczy, gdy będzie to niezbędne do zapewnienia prawidłowego działania Kupującego, a Sprzedający będzie zobowiązany do zwrotu Kupującemu ewentualnej różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienie nie zamyka Kupującemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy, czynności w związku z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Sprzedającego.
6. Kupujący składa zamówienia w formie:

* email na adres ...............................................
* fax na numer ...................................................

1. Osobą kontaktową i upoważnioną ze strony Kupującego w sprawie realizacji niniejszej umowy jest Martyna Boroń, tel. 134309578.
2. Osobą kontaktową i upoważnioną ze strony Sprzedającego w sprawie realizacji niniejszej umowy jest …………………………….tel./fax. ...................................
3. Wiążąca strony korespondencja w ramach umowy prowadzona będzie w formie pisemnej (adresy siedzib traktuje się jako adresy korespondencyjne), w formie fax. (ze strony Kupującego nr (13) 4309578, ze strony Sprzedającego nr ……….. …………. lub w formie email (ze strony Kupującego ………………………………, ze strony Sprzedającego ……….……………………….

§ 3

1. Kupujący zobowiązuje się zapłacić za dostarczony przedmiot sprzedaży kwotę ustaloną na podstawie § 2 umowy, przelewem bankowym w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, przy czym podstawą do przyjęcia faktury jest równoczesne potwierdzenie przyjęcia dostawy przez Kupującego.
2. Strony umowy postanawiają, że zapłata należności za dostarczony przedmiot sprzedaży nastąpi z chwilą obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
3. Strony umowy postanawiają, że należności wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przedmiotem przelewu wierzytelności, bez pisemnej zgody Kupującego pod rygorem nieważności (przez przelew wierzytelności strony rozumieją również wszelkiego rodzaju umowy zarządzania wierzytelnością, przejęcia wierzytelności do realizacji, ubezpieczenia wierzytelności itp.).
4. Sprzedający oświadcza, że przyjął do wiadomości, iż w trakcie realizacji umowy mogą wystąpić opóźnienia w realizacji zobowiązań ze strony Kupującego, do 90 dni po terminie płatności faktur.

§ 4

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen wyłącznie w przypadku:
   1. zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT z zastrzeżeniem że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.
   2. prowadzonych promocji przez Sprzedającego, w przypadku, gdy cena promocyjna jest niższa niż cena z umowy.
   3. obniżenia cen przedmiotu umowy (zmiana następuje z chwilą podpisania aneksu do umowy).
   4. waloryzacji cen jednostkowych o odpowiedni wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowany przez GUS:

pierwsza waloryzacja możliwa jest po 6 miesiącach od daty złożenia oferty, a kolejna po upływie 3 miesięcy od poprzedniej waloryzacji.

podstawą waloryzacji jest kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (inflacja) w stosunku do poprzedniego kwartału, ostatnio ogłaszano przez Prezesa GUS dla poszczególnych grup towarów w Biuletynie Statystycznym dostępnym na stronie internetowej Głównego Urzędu Statystycznego www.stat.gov.pl. Jeżeli Prezesa GUS nie ogłasza, w Biuletynie Statystycznym, kwartalnego wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych dla towaru będącego przedmiotem niniejszej umowy przyjmuje się ostatnio ogłoszony ogólny wskaźnik.

dla uniknięcia wątpliwości Strony postanawiają, że waloryzacja będzie następować również w razie wystąpienia spadku cen do zastosowania ujemnego wskaźnika tj. „deflacji”.

1. Warunkiem dokonania zmiany cen jednostkowych/wynagrodzenia wykonawcy będzie złożenie pisemnego wniosku przez Wykonawcę lub Zamawiającego i podpisanie przez Strony aneksu do umowy sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zmienione wynagrodzenie/ceny jednostkowe, obowiązuje/ą od dnia zawarcia aneksu lub daty określonej w aneksie, przy czym data ta nie może być wcześniejsza niż data podpisania przez Strony aneksu.
3. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji przedmiotu sprzedaży, Sprzedający, za zgodą Kupującego może zaoferować jego zamiennik/równoważnik pod warunkiem, że jego cena nie będzie wyższa niż cena produktu oryginalnego. Zmiany umowy w takiej sytuacji uzależniona jest od zgody Kupującego.

§ 5

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego kary umowne w wypadku:

* zwłoki w realizacji zobowiązań Sprzedającego – w wysokości 1,5 % wartości przedmiotu zamówienia, który miał być dostarczony, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
* odmowy przyjęcia zamówienia na dostawę części przedmiotu umowy – w wysokości 50 PLN brutto.

1. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, którą mogą dochodzić strony wynosi 50% wartości brutto umowy.
2. Jeżeli szkoda rzeczywista Kupującego będzie wyższa niż kara umowna, Sprzedający będzie zobowiązany do zapłaty odszkodowania przekraczającego karę umowną na zasadach ogólnych.
3. Kupujący może odstąpić od naliczania kar umownych na podstawie pisemnego, uzasadnionego wniosku Sprzedającego.
4. Sprzedający zobowiązany jest do zapłaty kwot wynikających z § 5 umowy w terminie 30 dni od dnia wezwania do zapłaty. Zwłoka w zapłacie upoważnia Kupującego do naliczenia odsetek ustawowych. W przypadku niedotrzymania terminu określonego w wezwaniu do zapłaty Kupujący ma prawo potrącić należną kwotę wraz z odsetkami z bieżących należności Sprzedającego.
5. Realizacja kar umownych nie wyklucza podejmowania innych działań przez strony umowy, przewidzianych w umowie lub przepisach Kodeksu cywilnego, zmierzających do usunięcia uciążliwości związanych z niewykonywaniem zobowiązań wynikających z umowy.

§ 6

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają zgodnego oświadczenia stron umowy i formy pisemnej pod rygorem nieważności, chyba że umowa stanowi inaczej.
2. W razie zwłoki Sprzedającego w wykonaniu zamówienia, Kupujący ma prawo odstąpić od umowy bez potrzeby udzielania dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku zapłaty kar umownych.
3. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonanej części umowy.
4. Kupujący deklaruje zakup przedmiotu sprzedaży o wartości odpowiadającej minimum 20 % wartości umowy. Sprzedającemu nie przysługują roszczenia odszkodowawcze z tytułu niezrealizowania części umowy.
5. Zamawiający ma prawo do dokonywania przesunięć ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentowymi stanowiącymi przedmiot umowy w przypadku, gdy przesunięcia wynikają z potrzeb zamawiającego, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

Przesunięcia nie mogą przekroczyć 100 % ilości danej pozycji asortymentowej i będą dokonywane w oparciu o ceny jednostkowe zawarte w załączniku nr 1 do umowy (formularz ofertowy Sprzedającego).

Przesunięcia nie mogą spowodować przekroczenia łącznej wartości brutto umowy.

1. W sprawach nieunormowanych w umowie będą miały zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i Kodeksu Cywilnego.
2. Ewentualne spory powstałe w związku z realizacją umowy rozstrzygane będą przez Sąd właściwy dla siedziby Kupującego.
3. Umowa została spisana w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

***Sprzedający Kupujący***

1. Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia. [↑](#footnote-ref-2)
2. W przypadku **instytucji zamawiających**: **wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.  
   W przypadku **podmiotów zamawiających**: **okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**. [↑](#footnote-ref-3)
3. Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia*.* W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających. [↑](#footnote-ref-4)
4. Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-5)
5. Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-6)
6. Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-7)
7. Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5. [↑](#footnote-ref-8)
8. Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych. [↑](#footnote-ref-9)
9. Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu. [↑](#footnote-ref-10)
10. Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu. [↑](#footnote-ref-11)
11. Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3. [↑](#footnote-ref-12)
12. 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). [↑](#footnote-ref-13)
13. 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. [↑](#footnote-ref-14)
14. W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48). [↑](#footnote-ref-15)
15. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej. [↑](#footnote-ref-16)
16. 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). [↑](#footnote-ref-17)
17. 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). [↑](#footnote-ref-18)
18. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-19)
19. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-20)
20. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-21)
21. Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-22)
22. Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków. [↑](#footnote-ref-23)
23. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-24)
24. Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE. [↑](#footnote-ref-25)
25. 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. [↑](#footnote-ref-26)
26. Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia. [↑](#footnote-ref-27)
27. 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. [↑](#footnote-ref-28)
28. W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-29)
29. Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-30)
30. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-31)
31. 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. [↑](#footnote-ref-32)
32. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-33)
33. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-34)
34. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-35)
35. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-36)
36. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-37)
37. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat. [↑](#footnote-ref-38)
38. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat. [↑](#footnote-ref-39)
39. Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług. [↑](#footnote-ref-40)
40. 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. [↑](#footnote-ref-41)
41. Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę. [↑](#footnote-ref-42)
42. 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). [↑](#footnote-ref-43)
43. Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź. [↑](#footnote-ref-44)
44. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-45)
45. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-46)
46. 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. [↑](#footnote-ref-47)
47. W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-48)