

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn.: dostawa jałowego sprzętu medycznego -21 pakietów

Postępowanie prowadzone jest pod numerem: **ZP 12/24**
(W wszelkich pismach dotyczących niniejszego postępowania ,
prosimy o podawanie numeru postępowania)

.....
Przewodnicząca Komisji Przetargowej

.....
Sekretarz Komisji Przetargowej

Treść SWZ z załącznikami zatwierdzam:

Poznań, dnia 04 marca 2024 r.

Dyrektor Szpitala

Skróty

SWZ – Specyfikacja Warunków Zamówienia

Ustawa PZP – ustawa z dnia 11 września 2019 r. *Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023. poz. 1605 z póź zm).*

Zamawiający oczekuje, że wykonawcy zapoznają się dokładnie z treścią niniejszej SWZ. Wykonawca ponosi ryzyko niedostarczenia wszystkich wymaganych informacji i dokumentów oraz złożenia oferty nieodpowiadającej wymaganiom określonym przez zamawiającego.

Cześć I – Informacje Ogólne

Rozdział I - Zamawiający:

1. Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu,
2. Adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
3. Dane kontaktowe: Dział Zamówień Publicznych, tel.: (+48) 61 8491 375; 61 8491 562
4. Adres poczty elektronicznej bzoellner@skp.ump.edu.pl
5. Postępowanie jest prowadzone na profilu Zamawiającego
Link do profilu Zamawiającego : https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

Rozdział II - Adres strony internetowej

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ, załączniki do SWZ, projektowane postanowienia umowy oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump
Link do profilu Zamawiającego : https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

Rozdział III - Tryb udzielenia zamówienia

1. Z uwagi na wartość zamówienia, postępowanie prowadzone jest w trybie powyżej progów unijnych, o których mowa w informacji podanej w drodze obwieszczenia w Dzienniku urzędowym RP Monitor Polski, na podstawie art 3 ustawy pzp.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w **trybie przetargu nieograniczonego**, na podstawie art. 129 ust 1 pkt 1 i ust 2, art. 132 i nast. ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129).

Rozdział IV - Procedura uprzedniej oceny ofert

Zamawiający **nie przewiduje** instytucji uprzedniej oceny ofert, o której mowa w art. 139 ustawy pzp

Rozdział V - Przedmiot zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa jałowego sprzętu medycznego - 21 pakietów

2. Nazwy i kody zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień **CPV: 33141000-0**

3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w załączniku nr 1 stanowiącym integralną część treści niniejszego SWZ

4. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych potwierdzających spełnienie wymagań dotyczących oferowanych dostaw zawarty jest w Części III Rozdział: II SWZ

Rozdział VI - Okres obowiązywania umowy i termin wykonania zamówienia

1. Umowa zostanie zawarta na czas określony i obowiązywać będzie strony przez okres **24 miesięcy** .

2. Termin dostawy: w terminie **3 dni** roboczych od momentu otrzymania pisemnego zamówienia od Zamawiającego, w trybie „na ratunek życia” w ciągu **24 godzin**.

Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy (niedziele i święta) , dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar własnym transportem na własne ryzyko. Koszt transportu zawarty jest w cenie umowy.

Rozdział VII - Miejsce wykonania zamówienia

Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań.

Rozdział VIII - Opis części zamówienia oraz liczba części zamówienia w tym informacja o możliwości złożenia oferty częściowej

1. Przedmiot zamówienia został podzielony na **21 części (tj. 21 Pakietów)**.
2. Każda część zamówienia (pakiet) **stanowi całość i jest niepodzielny**, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w załączniku nr 1 do SWZ.
3. Zamawiający dopuszcza możliwości złożenia oferty częściowej w rozumieniu art. 7 pkt 15 ustawy pzp.

4. Każdy **Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na cały przedmiot zamówienia (tj. na wszystkie części) lub tylko na poszczególne części zamówienia.**
5. Zamawiający nie określa maksymalnej ilości części zamówienia na jakie Wykonawca może złożyć ofertę.

Rozdział IX Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego, określone zostały w wzorze umowy stanowiący załącznik nr 7 do SWZ.

Rozdział X - Oferty wariantowe

Zamawiający nie dopuszcza.

Rozdział XI - Wadium

Zamawiający **wymaga**

Rozdział XII - Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga

Rozdział XIII – Umowa ramowa

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej

Rozdział XIV - Informacje o zamówieniach o których mowa w art. 214 ust 1 pkt 7 i pkt 8 ustawy pzp

Zamawiający nie przewiduje

Rozdział XV - Aukcja Elektroniczna

Zamawiający nie wprowadza wymogu ani możliwości złożenia oferty w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.

Rozdział XVI - Zastrzeżenie o możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy pzp

Zamawiający nie zastrzega

Rozdział XVII - Informacja w sprawie zwrotu kosztów w postępowaniu

Koszty udziału w postępowaniu, a w szczególności koszty sporządzenia oferty pokrywa Wykonawca. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu, z zastrzeżeniem art. 261 ustawy pzp.

Część II - Komunikacja

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 zawarte poniżej (Lit A, B, C, D i E) należy stosować **odpowiednio** dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego objętego niniejszym SWZ.

A. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami – art. 61 ustawy pzp

1. W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, komunikacja pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcami, odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem profilu Zamawiającego na https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump.
2. **W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1, składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej i wymaga od Wykonawcy posiadania kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**

B. Informacje Ogólne

1. **Złożenie oferty wraz z wymaganymi dokumentami** odbywa się za pośrednictwem formularza „Złóż ofertę” - dostępnego na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump - na stronie dotyczącej danego postępowania
2. **Złożenie dokumentów innych niż oferta** odbywa się za pośrednictwem formularza „Wyślij wiadomość” - dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania. Dotyczy to w szczególności wniosków o wyjaśnienie treści SWZ
3. W sytuacjach awaryjnych tj. np. w przypadku niedziałania platformyzakupowej.pl, komunikacja między zamawiającym a wykonawcą może odbywać się za pomocą poczty elektronicznej, **nie dotyczy składania ofert oraz dokumentów składanych wraz z ofertą.**
E-mail do kontaktu bzoellner@skp.ump.edu.pl
W przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia wszelki kontakt prowadzony będzie wyłącznie ze wskazanym Pełnomocnikiem.
4. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SWZ (numer postępowania podany na wstępie SWZ)
5. Zamawiający nie przewiduje sposobu komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ.
6. **Postępowanie prowadzi się w języku polskim. Oferta, podmiotowe i przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazują się wraz z tłumaczeniem na język polski.**
7. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ.
8. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
9. Jeżeli zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt. 5, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
10. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w ust 10.
11. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w pkt 6, zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
12. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania

C. Informacje techniczne o komunikacji elektronicznej dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego .

1. Informacje i dokumenty związane z przedmiotowym postępowaniem zostały zamieszczone w zakładce „Postępowania”. W celu zapoznania się z zamieszczonymi informacjami lub dokumentami należy przejść do tej zakładki.
2. Wymagania techniczno-organizacyjne związane z udziałem Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego:
 - 1) Złożenie oferty, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 stawy pzp, **podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz innych informacji, oświadczeń lub dokumentów, przekazywanych w postępowaniu - wymaga od Wykonawcy posiadania możliwości złożenia kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**
 - 2) Wykonawca składa ofertę na Platformie Zakupowej.
 - 3) W celu założenia konta na Platformie Zakupowej należy wybrać zakładkę „Założ konto”, następnie należy wypełnić formularze i postępować zgodnie z poleceniami wyświetlającymi się na ekranie monitora.
 - 4) Wykonawca składa ofertę wraz z wymaganymi dokumentami - za pośrednictwem Formularz składania oferty dostępnym na platformie zakupowej w konkretnym postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego.
 - 5) Zaleca się, aby każdy dokument zawierający tajemnicę przedsiębiorstwa został zamieszczony w odrębnym pliku tj. w miejscu przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa.
 - 6) Ofertę należy złożyć wraz z wszystkimi wymaganymi i wymienionymi przez Zamawiającego w SWZ oświadczeniami i dokumentami - **w jednym pliku opatrzonym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez osobę upoważnioną do tych czynności.**

- 7) **W przypadku złożenia oferty wraz z ww. oświadczeniami i dokumentami, w odrębnych plikach, każdy z tych plików musi być osobno podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez osobę upoważnioną do tych czynności.**
- 8) Pełnomocnictwo lub inny dokument, z którego wynika umocowanie do składania oświadczeń w imieniu Wykonawcy, powinien być w odrębnym pliku, podpisanym **kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, przez osobę upoważnioną do tych czynności (mocodawcę)
- Zamawiający dopuszcza również podpisanie ww. dokumentów, w formie skompresowanej, poprzez opatrzenie całego pliku jednym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest to równoznaczne z poświadczaniem za zgodność z oryginałem wszystkich elektronicznych kopii dokumentów. Jeśli Wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie z osobna każdego ze skompresowanych plików.
 - Po wypełnieniu Formularza składania oferty i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”. Oferta oraz dokumenty muszą **być opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, zgodnie z wymogiem Zamawiającego.
 - Przed wysłaniem, zaleca się sprawdzenie poprawności złożonej oferty oraz załączonych plików.
- 9) Wykonawca składa ofertę, która w przypadku prawidłowego złożenia zostaje automatycznie zaszyfrowana przez system. Nie jest możliwe zapoznanie się z treścią złożonej oferty przed upływem terminu otwarcia ofert.
- 10) Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty lub wniosku dopuszczalna wielkość jednego pliku 150 MB przy maksymalnej ilości 10 plików.
- 11) Zamawiający, zgodnie z § 3 Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r., w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, **(Dz.U.2020.2452)**, wskazuje, że wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursie, wnioski, o których mowa w art. 371 ust. 3 ustawy, **oferty**, prace konkursowe, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 ustawy, zwane dalej "zobowiązaniem podmiotu udostępniającego zasoby", przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, należy sporządzić w ogólnie dostępnych formatach danych, w szczególności w formatach .txt, .rtf, .pdf, .doc, .docx, .odt., z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy pzp, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych.

Zalecany format: pdf

- 12) Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w pkt 4, przekazywane w postępowaniu lub w konkursie, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w pkt 4 (zalecany format : pdf) lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o której mowa w Części II Lit A
3. Zamawiający, określa niezbędne wymagania sprzętowo – aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej, tj.:
- 1) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - 2) komputer klasy PC lub MAC, o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10.4, Linux, lub ich nowsze wersje,
 - 3) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa; w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0.,
 - 4) włączona obsługa JavaScript,
 - 5) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader, lub inny obsługujący format plików pdf.
4. Zamawiający, stosownie do § 12 ust 2 określa informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych, tj.:
- 1) Plik załączony przez Wykonawcę na Platformie Zakupowej i zapisany nie jest widoczny dla Zamawiającego, gdyż jest w systemie jako zaszyfrowany. Możliwość otworzenia pliku dostępna jest dopiero po odszyfrowaniu przez system, co następuje po terminie otwarcia ofert,
 - 2) Oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przypiętą do oferty elektronicznej datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), znajdujące się w kolumnie dotyczącej danej oferty, w sekcji - "Data złożenia oferty".
6. Zamawiający, zgodnie z § 11 ust 2 Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r., w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, **(Dz.U.2020.2452)**, określa dopuszczalny **format kwalifikowanego podpisu elektronicznego jako:**
- 1) dokumenty w formacie .pdf zaleca się podpisywać formatem PAdES;
 - 2) dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż .pdf, wtedy zaleca się użyć formatu XAdES.
7. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy Zakupowej, określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod adresem https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący.

8. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy Zakupowej dotyczące w szczególności logowania, pobrania dokumentacji, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy Zakupowej znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: [link do instrukcji dla wykonawców https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje](https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje).
9. Korzystanie z Platformy Zakupowej jest bezpłatne. W celu ułatwienia Wykonawcom korzystania z Platformy Zakupowej operator platformy uruchomił Centrum Wsparcia Klienta, które służy pomocą techniczną pod numerem tel. 22 101 02 02 lub e-mai: cwk@platformazakupowa.pl

Rozdział II - Zastrzeżenie Zamawiającego

Zamawiający zastrzega, że sposób sporządzenia i przekazywania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w **Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r.**, w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, (**Dz.U.2020.2452**),

Rozdział III - Wyjaśnienia treści SWZ

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ.
2. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
3. Jeżeli zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt. 5, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
4. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w ust. 6.
5. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w pkt 6, zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
6. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania

Rozdział IV - Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami.

Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami w tym postępowaniu, za pośrednictwem Platformy zakupowej jest: Beata Zoellner

Dział Zamówień Publicznych

W sytuacji awaryjnej, adres e-mail: bzoellner@skp.ump.edu.pl

w godzinach: 9.00—14.00

Jednocześnie Zamawiający informuje, że inny kontakt - zarówno z Zamawiającym jak i osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami odbywać się będzie w sposób wskazany w części II SWZ. Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt telefoniczny lub/i osobisty w swojej siedzibie.

Cześć III – Przedmiot zamówienia, przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty dotyczące przedmiotu zamówienia

Rozdział I : Przedmiot zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest: dostawa jałowego sprzętu medycznego - 21 pakietów.

Wymagania:

1. Szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia zawarte są w opisie przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 1 do SWZ (**pakiety**) **nr 1-21 do SWZ.**

2. Przedmiot zamówienia musi posiadać wymagane prawem ważne atesty, certyfikaty, świadectwa dopuszczenia, aktualne karty charakterystyki itp. wydane przez uprawnione instytucje oraz że zostały dopuszczone do obrotu w Polsce i są zarejestrowane zgodnie z obowiązującymi przepisami (np. CE)- **.nie dotyczy leków sprowadzonych w ramach tzw. importu docelowego.**

Rozdział II: Przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty

W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia i wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia, **Wykonawca razem z ofertą złoży następujące przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty:**

1) Oświadczenie że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych) i został dopuszczony do obrotu i stosowania przez podmioty lecznicze (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z przepisami ww. ustawy i wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/745", oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/746" - **Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.**

W przypadku gdy wyżej wymieniony dokument nie jest wymagany Wykonawca składa oświadczenie z dopiskiem –NIE DOTYCZY.

2.opis przedmiotu zamówienia w języku polskim. Oprócz opisu mogą być również ulotki, prospekty, zdjęcia, katalogi, specyfikacje techniczne, karty produktu i inne niewymienione równoważne dokumenty zawierające szczegółowe dane potwierdzające spełnienie wymagań i norm (jeżeli zostały wskazane w opisie) dotyczących przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga powyższego dokumentu w celu sprawdzenia czy zaproponowany przedmiot w danym pakiecie spełnia warunki określone w SWZ zał. nr 1 „Wykaz przedmiotu zamówienia” (dotyczy wszystkich pakietów 1-21 .Zamawiający prosi o zaznaczenie którego pakietu i której pozycji dotyczy dokument.

3.Wykonawca w terminie wyznaczonym do składanie ofert z uwagi na brak możliwości komunikacji elektronicznej w tym zakresie (art. 65 ust.4) , dostarczy do siedziby Zamawiającego , Dział Zamówień Publicznych pok. 212 próbki w ilości podanej pod pakietem **Dotyczy pakietów nr 1,8,10,11,16,17. Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.**

Rozdział III: Złożenie przedmiotowych środków dowodowych i innych dokumentów

1. Przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty wymienione w części III Rozdział II pkt.1-2 Wykonawca **złoży razem z ofertą**, na Platformie zakupowej, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez osobę upoważnioną do tych czynności
2. **Zastrzeżenie – art. 107 ust 2 ustawy pzp**
Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, **zgodnie z art. 107 ust 2 ustaw pzp , Zamawiający będzie wzywał do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, z zastrzeżeniem ust 3**
3. Zamawiający nie będzie dokonywał wezwania o którym mowa w ust 2, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu 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, zgodnie z art. 107 ust 3 ustawy pzp.
4. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.
5. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania/cechy/kryteria.

Rozdział IV - Równoważność.

Zamawiający ustala, że kryterium równoważności stosowane w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań w zakresie wyrobu medycznego postrzegać będzie jako spełnienie przez zaoferowany wyrób medyczny co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych, parametrów funkcjonalnych, które nie obniżają określonych standardów, niż te które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia. Wykonawca, który w ofercie złoży oświadczenie o zaoferowaniu rozwiązań równoważnych zobowiązany jest do udowodnienia na etapie składania oferty (!), że oferowane rozwiązania równoważne posiadają parametry, cechy, o których mowa poniżej. Mając na uwadze powyższe, Zamawiający wskazuje, że rozwiązania równoważne muszą być zgodne w poniższych obszarach:

- a) Kompatybilność z posiadanymi przez Zamawiającego urządzeniami/systemami tj.: wymaga się aby oferowany asortyment były w pełni zgodny i prawidłowo współpracował ze wskazanymi urządzeniami/systemami oraz nie powodowały poniesienia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego, w szczególności nie wymuszały zakupu nowych urządzeń/systemów
- b) gabaryt/konstrukcja (co oznacza takie parametry, jak: wielkość, rodzaj, ciężar, właściwości fizyczne, liczba elementów składowych, samodzielna konstrukcja, konstrukcja złożona)
- c) charakter użytkowy (tożsamość funkcji i przeznaczenie)
- d) charakter materiałowy (rodzaj i jakość materiałów)
- e) parametry techniczne (wytrzymałość, trwałość, dane techniczne, dane konstrukcyjne)
- f) parametry bezpieczeństwa użytkowania (bezpieczeństwo dla użytkownika, bezpieczeństwo dla pacjenta, bezpieczeństwo środowiskowe m.in. utylizacja)

Wskazane w dokumentach znaki towarowe, nazwy własne, itp. – stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy, funkcjonalny, techniczny i technologiczny dotyczący przedmiotu zamówienia. We wszystkich przypadkach, w których ze względu na specyfikację przedmiotu zamówienia wskazano pochodzenie, nazwy materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy lub ich pochodzenie, dopuszcza się stosowanie materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy równoważne, tj. wszelkie wymienione z nazwy materiały, urządzenia lub oprogramowanie, systemy użyte w przekazanej przez Zamawiającego dokumentacji lub ich pochodzenie, służą wyłącznie określeniu standardu i mogą być zastąpione innymi o nie gorszych parametrach technicznych, użytkowych, jakościowych, funkcjonalnych i walorach estetycznych, przy uwzględnieniu prawidłowej współpracy z pozostałymi materiałami, urządzeniami programami. Ewentualne wskazane nazwy produktów oraz ich producentów nie mają na celu naruszenia zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Pojęcie równoważności znajduje również zastosowanie w przypadku, gdy Zamawiający opisał przedmiot zamówienia za pomocą norm, europejskich ocen technicznych. Użyte w dokumentacji nazwy, które wskazują lub mogłyby kojarzyć się z producentem lub firmą, nie mają na celu preferowanie rozwiązań danego producenta lecz wskazanie na rozwiązanie, który powinien posiadać cechy techniczne, technologiczne nie gorsze od podanych w dokumentacji technicznej. Zamawiający w przypadku ofert zawierających rozwiązania równoważne będzie je weryfikować pod względem spełniania wymogów poszczególnych pozycji wymagań technicznych zawartych w **załącznikach do SWZ**. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest udowodnić w ofercie równoważność oferowanych urządzeń, oprogramowania lub systemów. Ciężar udowodnienia równoważności jest obowiązkiem Wykonawcy. Zamawiający nie uzna rozwiązań równoważnych, jeśli będą o gorszych niż wskazane w **załącznikach do SWZ** od minimalnych wymagań jakościowych, funkcjonalnych, technicznych i technologicznych

Część IV – Podstawy wykluczenia

Rozdział I - Obligatoryjne Podstawy wykluczenia

Zgodnie 108 ust 1 z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę:

- 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c. o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie, (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),
 - d. finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f. powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
 - g. 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. poz. 769),

- h. 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,
 - i. o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
 - 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o *zamówienia publiczne*;
 - 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Rozdział II. Obligatoryjnie podstawy wykluczenia określone w przepisach szczególnych:

A. Ustawa z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U . poz. 835). Ustawa obowiązująca od dnia 16 kwietnia 2022 roku

Art. 1 pkt 3 ww. ustawy.

W celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r., wobec osób i podmiotów wpisanych na listę, o której mowa w art. 2, stosuje się: wykluczenie z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129, 1598, 2054 i 2269 oraz z 2022 r. poz. 25);

Art. 7 ww. ustawy

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:
 - 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
 - 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
 - 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.
2. Wykluczenie następuje na okres trwania okoliczności określonych w ust. 1.
3. W przypadku wykonawcy lub uczestnika konkursu wykluczonego na podstawie ust. 1, zamawiający odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub ofertę takiego wykonawcy lub uczestnika konkursu, nie zaprasza go do złożenia oferty wstępnej, oferty podlegającej negocjacji, oferty dodatkowej, oferty lub oferty ostatecznej, nie zaprasza go do negocjacji lub dialogu, a także nie prowadzi z takim wykonawcą negocjacji lub dialogu, odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w konkursie, nie zaprasza do złożenia pracy

- konkursowej lub nie przeprowadza oceny pracy konkursowej, odpowiednio do trybu stosowanego do udzielenia zamówienia publicznego oraz etapu prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
4. Kontrola udzielania zamówień publicznych w zakresie zgodności z ust. 1 jest wykonywana zgodnie z art. 596 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych.
 5. Przez ubieganie się o udzielenie zamówienia publicznego lub dopuszczenie do udziału w konkursie rozumie się odpowiednio złożenie wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, złożenie oferty, przystąpienie do negocjacji lub złożenie pracy konkursowej.
 6. Osoba lub podmiot podlegające wykluczeniu na podstawie ust. 1, które w okresie tego wykluczenia ubiegają się o udzielenie zamówienia publicznego lub dopuszczenie do udziału w konkursie lub biorą udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub w konkursie, podlegają karze pieniężnej.
 7. Karę pieniężną, o której mowa w ust. 6, nakłada Prezes Urzędu Zamówień Publicznych, w drodze decyzji, w wysokości do 20 000 000 zł.
 8. Wpływy z kar pieniężnych, o których mowa w ust. 6, stanowią dochód budżetu państwa.
 9. Przepisy ust. 1–8 stosuje się do postępowania zmierzającego do udzielenia zamówienia publicznego oraz konkursów o wartości mniejszej niż kwoty określone w art. 2 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych lub z wyłączeniem stosowania tej ustawy

Art. 22 ww. ustawy

Przepisy art. 7 oraz środek, o którym mowa w art. 1 pkt 3, stosuje się również do postępowań o udzielenie zamówienia publicznego oraz konkursów wszczętych i niezakończonych do dnia wejścia w życie niniejszej ustawy, z tym że:

- 1) okres wykluczenia, o którym mowa w art. 7 ust. 2, rozpoczyna się nie wcześniej niż po upływie 14 dni od dnia wejścia w życie niniejszej ustawy;
- 2) zamawiający dostosowuje dokumentację zamówienia lub regulamin konkursu w terminie 14 dni od dnia wejścia w życie niniejszej ustawy

B. Art. 5k Rozporządzenia Rady UE NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, zgodnie z którym: *zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)-e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)-f) i lit. h)-j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)-e) i lit. g)-i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)-d), lit. f)-h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:*

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
 - b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
 - c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,
- w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

Rozdział III - Fakultatywne Podstawy wykluczenia

Zamawiający nie określa

Rozdział IV - Procedura samooczyszczenia – art. 110 ust 2 – 3 ustawy pzp.

1. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 2-5 i 7-10 ustawy pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
 - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
 - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
 - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,

- e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
2. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.
3. Dokumenty dotyczące „samooczyszczenia” należy złożyć wraz z ofertą.

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

W przypadku wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia Zamawiający bada, czy nie zachodzą podstawy wykluczenia wobec każdego z tych Wykonawców

Cześć V – Warunki udziału

Rozdział I - Warunki udziału

Zamawiający działając na podstawie art. 112 ust 2 ustawy pzp, określa następujące warunki udziału w postępowaniu, w zakresie:

- a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – **Zamawiający nie określa**
- b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – **Zamawiający nie określa**
- c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - **Zamawiający nie określa**
- d) zdolności technicznej lub zawodowej - **Zamawiający nie określa**

Rozdział II - Opis sposobu spełnienia warunków udziału

Zamawiający nie określa

Rozdział III – Warunki udziału przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie – jeżeli dotyczy (art. 117)

Spełnienie warunków udziału przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie

- 1) Stosowanie do art. 117 ust 1 ustawy pzp, Zamawiający informuję, że nie określa szczególnego, obiektywnie uzasadnionego, sposobu spełniania przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunków udziału w postępowaniu.
- 2) Warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt 2, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.
- 3) W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych z wykonawców, którzy wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
- 4) W przypadku, o którym mowa w ust. 2 i 3, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają odpowiednio do wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy.

Rozdział IV - Udostępnienie zasobów - jeżeli dotyczy (art. 118 ustawy pzp)

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
2. O ile dotyczy niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu

- udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.
4. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w ust. 3, potwierdza, że stosunek łączący wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:
 - 1) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
 - 2) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
 - 3) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
 5. Zgodnie z art. 119 ustawy pzp, Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w niniejszym postępowaniu, jeżeli to dotyczy, kryteriów selekcji, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy.
 6. Zgodnie z art. 120. Ustawy pzp, podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z wykonawcą, który polega na jego sytuacji finansowej lub ekonomicznej, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów podmiot ten nie ponosi winy.
 7. Zgodnie z art. 122 ustawy pzp, jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.
 8. Zgodnie z art. 123 ustawy pzp wykonawca nie może, po upływie terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby

Część VI – Podmiotowe środki dowodowe

Przez podmiotowe środki dowodowe, należy przez to rozumieć środki służące potwierdzeniu braku podstaw wykluczenia, spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, z wyjątkiem oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1

Rozdział I – oświadczenie (JEDZ)

1. Zgodnie z art 125 ust 1 i ust 2 ustawy pzp Wykonawca, w terminie wyznaczonym na składanie ofert, **razem z ofertą** składa oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnieniu warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w zakresie wskazanym przez Zamawiającego **na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (tzw. JEDZ)** sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej "jednolitym dokumentem".
2. Wykonawcę składa oświadczenie (wstępne), że nie podlega wykluczeniu z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 7 ust 1 lit.: a-c ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U . poz. 835) oraz, że nie posiada statusu podmiotu o którym mowa w art. 5k Rozporządzenia Rady UE NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie. **Oświadczenie musi być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 3a do SWZ**

3. Oświadczenia, o którym mowa w ust 1 i ust 2, stanowią dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnianie warunków udziału w postępowaniu na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, o ile są wymagane.
4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o których mowa w ust. 1 (JEDZ) i ust 2 (Zakaz podmiotów rosyjskich), składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji.
5. Wykonawca polegający na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z oświadczeniem (JEDZ) także oświadczenia JEDZ oraz oświadczenie o których mowa w ust 2 (Zakaz podmiotów rosyjskich) podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzającego brak podstaw do wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiedniego spełnienia warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w zakresie w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby. **Oświadczenie musi być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Wzór oświadczenia podmiotu udostępniającego zdolności lub zasoby stanowi załącznik nr 3b do SWZ**
6. Zamawiający żąda, aby wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składał oświadczenie o którym mowa w ust 1 (JEDZ) i ust 2 (zakaz podmiotów rosyjskich) dotyczące wskazanych podwykonawców – jeżeli na etapie składania oferty są już znani.

FORMA JEDZ

1. **Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)** Wykonawca składa wraz z ofertą, **w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.**
2. Wykonawca wypełnia JEDZ zgodnie i w zakresie określonym w dokumentach postępowania (zalecamy wypełnić JEDZ zgodnie z wzorem dołączonym do SWZ **jako załącznik nr 3**).
3. Szczegółowe informacje dotyczące sposobu wypełniania formularza jednolitego dokumentu znajdują się w Instrukcji dostępnej na stronie www.uzp.gov.pl
https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0026/45557/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja-2021.01.20.pdf

Rozdział II – podmiotowe środki dowodowe

Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, **dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni aktualnych na dzień złożenia podmiotowe środki dowodowe** w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia i wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu przez ten podmiot.

A. Dotyczące podstawy wykluczenia

Obligatoryjne podstawy wykluczenia

1. **Informacji z Rejestru Karnego** w zakresie: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy pzp, art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, odnośnie do orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, **sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem - Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni;**
2. W zakresie art. 108 ust 1 pkt 5 ustawy pzp **OŚWIADCZENIE** o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2021 r. poz. 275), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;- **Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni –zgodnie z oświadczeniem nr 4**

3. Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy (JEDZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,

Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona, **Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 10 dni Oświadczenie należy złożyć zgodnie ze wzorem załącznik nr 5.**

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast: informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w ust. 1 - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie, o którym mowa w art. 108 ust.1 pkt. 1 i 2 ustawy pzp, art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy pzp.

Dokument, powinien być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

CZĘŚĆ VII – WADIUM

Rozdział I : Wniesienie wadium

1. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie określonej dla danego pakietu, przed upływem terminu składania ofert, tj. **do 05.04.2024r. godz. 07.30 i utrzymania wadium nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą**, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2
2. Wadium może być wnoszone w jednej z następujących form
 - 1) pieniądzu;
 - 2) gwarancjach bankowych;
 - 3) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r. poz. 310, 836 i 1572).
3. Wadium w pieniądzu należy wnieść przelewem na rachunek bankowy zamawiającego. Nr rachunku: Bank Gospodarstwa Krajowego z siedzibą w Warszawie, Oddział Poznań nr rachunku: **41 1130 1088 0001 3144 2720 0001**.
4. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa w ust. 4, przed upływem terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny wyznaczonej jako ostateczny termin składania ofert).
5. Zamawiający zaleca, aby w przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej – dokument potwierdzający dokonanie przelewu wadium został załączony do oferty w formie elektronicznej.
6. Zamawiający zaleca, aby w przypadku wniesienia wadium w formie: poręczeń lub gwarancji:
 - Oryginał gwarancji lub poręczenia powinien być złożony w postaci elektronicznej za pośrednictwem profilu Zamawiającego na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://platformazakupowa.pl/skp>, i formularza „**Złóż ofertę**” dostępnego na odnośniku dotyczącej danego postępowania, opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób upoważnionych do jego wystawienia ze strony gwaranta (lub poręczyciela) **musi obejmować cały okres związania ofertą**,
 - powinno być wystawione na Zamawiającego,
 - koniecznym jest, aby gwarancja lub poręczenie obejmowały odpowiedzialność za wszystkie przypadki powodujące utratę wadium przez Wykonawcę
 - z treści gwarancji/poręczenia winno wynikać bezwarunkowe, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 98 ust.6 ustawy Pzp.
 - Zamawiający zwróci wadium wniesione w formie innej niż pieniądzu poprzez złożenia gwarantowi lub poręczycielowi oświadczenia o zwolnieniu wadium, dlatego w treści gwarancji / poręczenia lub z informacji

dołączonej do gwarancji / poręczenia (np. w postaci załącznika) powinny być wskazane wszelkie niezbędne dane kontaktowe do gwaranta/ poręczyciela poręczenia w zakresie złożenia ww oświadczenia o zwrocie wniesionego wadium (**zalecamy podanie adres poczty elektronicznej , na który zostało by wysłane oświadczenie Zamawiającego o zwolnieniu z gwarancji lub poręczenia**).

7. **Oferta Wykonawcy, który nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium podlega odrzuceniu , zgodnie z art. 226 pkt 14 ustawy pzp**

Rozdział II - Zwrot lub zatrzymanie wadium - art. 98 ustawy pzp

Zasady zwrotu wadium oraz okoliczności jego zatrzymania reguluje art. 98 Pzp.

Część VIII – OFERTA

Rozdział I - Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 03.07.2024 r.** (nie dłużej niż 90 dni)
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 1, zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. W przypadku gdy zamawiający żąda wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

Rozdział II - Opis sposobu przygotowania oferty.

A. Sposób złożenia oferty:

1. Złożenie oferty wraz z wymaganymi dokumentami odbywa się za pośrednictwem formularza „Złóż ofertę” - dostępnego na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump - na stronie dotyczącej danego postępowania
2. Wykonawca może **złożyć tylko jedną ofertę** na cały przedmiot zamówienia lub ofertę częściową tzn. na pojedyncze części (pakiety) zamówienia.
Części zamówienia (pakiety) są niepodzielne, stanowią całość.
3. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
4. **Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę .**
 - a) z uwagi na to, że oferta jest zaszyfrowana nie można jej edytować. Przez zmianę oferty rozumie się złożenie nowej oferty i wycofanie poprzedniej, jednak należy to zrobić przed upływem terminu wyznaczonego na składanie ofert w postępowaniu.
 - b) jeżeli wykonawca składający ofertę jest zautoryzowany (zalogowany), to wycofanie oferty następuje od razu po złożeniu nowej oferty.
 - c) wycofanie oferty jest możliwe do zakończenia terminu składania ofert.
 - d) system pozwala na złożenie oferty po terminie przy kliknięciu przycisku „Odblokuj formularz”, ale w przypadku złożenia oferty po terminie Wykonawca otrzymuje automatyczny komunikat, że oferta została złożona po terminie.
5. Zamawiający poprzez platformazakupowa.pl zawiadamia automatycznie wykonawcę o złożeniu oferty po terminie.
6. **Dokumenty składające się na ofertę muszą być w języku polskim.**
Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Ofertę oraz wszelkie dokumenty i oświadczenia stanowiące treść oferty lub do złożenia których wezwie Zamawiający, Wykonawca **składa, pod rygorem nieważności**, w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym , przez osobę upoważnioną do tych czynności, za pośrednictwem https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump
8. Informacje dotyczące dokumentu pełnomocnictwa
Pełnomocnictwo musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (t.j. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy). Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 § 2 ustawy z dnia 14

lutego 1991 r. - Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, Wykonawcy (mocodawcy). Odwzorowanie cyfrowe pełnomocnictwa (skan pełnomocnictwa sporządzonego w formie pisemnej), powinno potwierdzać prawidłowość umocowania na dzień złożenia odpowiednio oferty, pracy konkursowej, wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursie, wniosku o dopuszczenie do udziału w systemie kwalifikowania wykonawców lub oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy

Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez pełnomocnika.

9. Dokumenty lub oświadczenia, składane są w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub w elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia poświadczonej za zgodność z oryginałem.

Poświadczenia

- 1) W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań lub konkursów, o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.
- 2) Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:
 - a) podmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
 - b) przedmiotowego środka dowodowego, dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - c) pełnomocnictwa - mocodawca.
- 3) Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

B. Forma składania oferty i dokumentów:

1. Ofertę, wraz z dołączanymi do niej dokumentami, należy złożyć w postaci elektronicznej opatrzonej, **pod rygorem nieważności kwalifikowanym podpisem elektronicznym** - na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump.
2. Dokumenty, w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem składane są przez Wykonawcę w postaci elektronicznej i opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, dotyczy to również kopii dokumentów dotyczących Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz innych podmiotów, o których mowa w ustawie Pzp, poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.
3. Zamawiający będzie żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, w przypadku, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu będzie nieczytelna lub będzie budzić uzasadnione wątpliwości, co do jej prawdziwości.
4. Pełnomocnictwa powinny zostać złożone w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii w postaci elektronicznej opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym
5. Wszelkie poprawki w tekście oferty muszą być opatrzone podpisem osoby uprawnionej do przygotowania oferty.

C. Dokumenty składające się na ofertę. Treść oferty

1. **Ofertę należy złożyć na „Formularzu ofertowym”, zgodnym ze wzorem, stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ**
W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru formularza, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym.
2. **Do oferty należy dołączyć następujące dokumenty – zgodnie z SWZ**
 1. Opis/wykaz przedmiotu zamówienia, zgodny z załącznikiem nr 1 do SWZ,
 2. Oświadczenie że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i stosowania w podmiotach

lecniczych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych) i został dopuszczony do obrotu i stosowania przez podmioty lecznicze (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z przepisami ww. ustawy i wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/745", oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/746" - **Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.**

W przypadku gdy wyżej wymieniony dokument nie jest wymagany Wykonawca składa oświadczenie z dopiskiem –NIE DOTYCZY.

3.opis przedmiotu zamówienia w języku polskim. Oprócz opisu mogą być również ulotki, prospekty, zdjęcia, katalogi, specyfikacje techniczne, karty produktu i inne niewymienione równoważne dokumenty zawierające szczegółowe dane potwierdzające spełnienie wymagań i norm (jeżeli zostały wskazane w opisie) dotyczących przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga powyższego dokumentu w celu sprawdzenia czy zaproponowany przedmiot w danym pakiecie spełnia warunki określone w SWZ zał nr 1 „Wykaz przedmiotu zamówienia” (dotyczy wszystkich pakietów 1-21. Zamawiający prosi o zaznaczenie którego pakietu i której pozycji dotyczy dokument.

3.Wykonawca w terminie wyznaczonym do składanie ofert z uwagi na brak możliwości komunikacji elektronicznej w tym zakresie (art. 65 ust.4) , dostarczy do siedziby Zamawiającego , Dział Zamówień Publicznych pok. 212 próbki w ilości podanej pod pakietem Dotyczy pakietów nr 1,8,10,11,16,17. Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

4. oświadczenie JEDZ.

- W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie (JEDZ), składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji.
- Wykonawca polegający na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z oświadczeniem (JEDZ) także oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby , potwierdzającego brak podstaw do wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiedniego spełnienia warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji , w zakresie w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
- Zamawiający żąda, aby wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składał jednolite dokumenty dotyczące podwykonawców – jeżeli na etapie składania oferty są znane.

5.Oświadczenie (wstępne), że nie podlega wykluczeniu z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 7 ust 1 lit.: a-c ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U . poz. 835) oraz, że nie posiada statusu podmiotu o którym mowa w art. 5k Rozporządzenia Rady UE NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie. Odpowiednie oświadczenie zawarte jest w treści niniejszego formularza ofertowego. Oświadczenie musi być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, zgodnie z **załącznikiem nr 3A do SWZ**

6.Oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby w zakresie zakazu udziału w postępowaniu podmiotów rosyjskich – złożyć, o ile dotyczy. **Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 3B do SWZ.**

7.ODPIS lub INFORMACJA z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru (w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania).

8.Dokumenty dotyczące „ samooczyszczenia” należy złożyć wraz z ofertą.

9.Pełnomocnictwo:

- a) upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;

b) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

3. **Formularz ofertowy (lub dokument równoważny) oraz dokumenty wymienione w ust 1 i ust 2 pkt.1 stanowią treść oferty. Nie złożenie lub złożenie niekompletnych dokumentów o których mowa powyżej, powoduje odrzuceniem oferty, z zastrzeżeniem art. 223 ustawy pzp**

D. Zastrzeżenie informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa

1. Zgodnie z art. 18 ust 3 ustawy pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), jeżeli wykonawca, **wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł**, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5.
2. Zamawiający zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, wraz z przekazaniem informacji o których mowa w ust 1, wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (*Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności*)
3. 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 pzp.
4. **Wszelkie informacje, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnica przedsiębiorstwa , powinny zostać złożone w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku/plikach (zaleca się nazwanie pliku/plików „tajemnica przedsiębiorstwa”) W takim przypadku ofertę należy złożyć w dwóch częściach:**
 - a. Część A – informacje jawne (informacje podane przez Wykonawcę w tej części oferty zostaną ujawnione wszystkim Wykonawcom zgodnie z Prawem zamówień publicznych).
Część B – dokumenty zastrzeżone (nie zostaną udostępnione innemu Wykonawcy), powinny zostać złożone zgodnie z odpowiednią funkcjonalnością na profilu Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump, tj.: w osobnym polu w kroku nr 2 składania oferty, przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa na Platformie zakupowej
Wykonawca nie musi dzielić oferty na część A i B w przypadku, gdy cała oferta jest jawna.
5. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5. tj. nazwy (firm) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące cen lub kosztów zawartych w ofertach.
6. W przypadku gdy w jednym dokumencie Wykonawca zawrze informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa oraz informacje, do ujawnienia których Zamawiający będzie zobowiązany, Zamawiający ujawni cały dokument , zaś Wykonawca ponosił będzie odpowiedzialność za niewłaściwe zabezpieczenie informacji objętych tajemnicą przedsiębiorstwa.

CZĘŚĆ IX- TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Rozdział I - Termin składania ofert

1. **Ofertę wraz z dokumentami o których mowa w części VIII rozdział II lit C, należy złożyć w postaci elektronicznej, na platformie zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump do dnia **05.04.2024 r. godz. 7:30****
2. Zgodnie z art. 226 ust 1 pt 1 ustawy pzp, oferty złożone po terminie podlegają odrzuceniu.

Rozdział II - Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu **05.04.2024 r. o godzinie 08:00.**, na profilu Zamawiającego na platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

2. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump informacje dotyczące:
 - 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
3. W przypadku awarii systemu na którym znajduje się profil Zamawiającego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym w ust 1, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
4. W przypadku o którym mowa w ust 3, Zamawiający informuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

CZĘŚĆ X –OCENA I WYBÓR OFERTY

Rozdział I - Sposób obliczenia ceny

1. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN), zgodnie z warunkami płatności określonymi w projektowanych postanowieniach umowy.
2. Cena ofertowa to cena 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. Cena oferty stanowi wynagrodzenie Wykonawcy jakie zostanie wpisane do zawieranej umowy
Cena ofertowa musi być wyrażona w złotych polskich (PLN), z dokładnością nie większą niż dwa miejsca po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeśli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.
3. Wykonawca podaje liczbowo oraz słownie cenę brutto (zgodnie z art. 7 pkt 1 ustawy pzp) a także kwotę netto oferty na Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 (pakiety) nr 1 i nr 2 do SWZ. O ile będzie to dotyczyć również ceną jednostkową brutto/kwotę jednostkową netto dla danej pozycji na Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ, dla całego przedmiotu zamówienia.
4. Wykonawca podaje w Formularzu Ofertowym stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszczą się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 pzp w związku z art. 223 ust. 2 pkt 3 pzp).
5. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną podaną cyfrowo a słownie, jako wartość właściwa zostanie przyjęta cena podana słownie. Brak określenia ceny w postaci słownej poczytany zostanie za błąd co do formy oferty i nie będzie skutkować jej odrzuceniem
6. **Opis sposobu liczenia ceny :**
 Zamawiający obliczy cenę oferty w następujący sposób:
 cena jednostkowa netto + podatek VAT = cena jedn. brutto
 cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto zamówienia,
 wartość netto zamówienia + podatek VAT = wartość brutto zamówienia.

Rozdział II - Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.

1. Ocenie ofert podlegają wyłącznie oferty, które nie zostały odrzucone.
2. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryteriami wyboru oferty o następujących wagach

Kryterium	ranga:
Cena brutto	100%

(1% = 1pkt)

W opisie przedmiotu zamówienia określono wymagania jakościowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia. Przedmiot zamówienia został określony w sposób wyczerpujący, z uwzględnieniem wszystkich potrzeb Zamawiającego w zakresie jego prawidłowej realizacji. Przedmiotowe zamówienie nie generuje żadnych dodatkowych kosztów po stronie Zamawiającego (posiadamy środki finansowe na wszystkie etapy cyklu życia).

Uwaga! Wszystkie oferowane produkty mają spełniać n/w wymagania:

Standardy jakościowe zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia, poprzez podanie wszystkich istotnych cech zamawianych produktów. Opis ten jest na tyle precyzyjny, że bez względu na fakt, kto jest wykonawcą zamówienia

jedynym czynnikiem różnicującym oferty jest cena. Poprzez wskazanie cech produktów, które będą dostarczone w ramach umowy, opis przedmiotu zamówienia uwzględnia również koszty ponoszone w całym okresie korzystania z przedmiotu zamówienia. Dodatkowo zaznaczyć należy, że zamawiane produkty charakteryzują się jednorazowym użyciem (podaniem).

Opis przedmiotu zamówienia uwzględnia wszystkie elementy, które mają wpływ na koszty związane z eksploatacją i utylizacją przedmiotu zamówienia. Koszty ponoszone przez Zamawiającego w całym okresie korzystania z produktów spełniających podane parametry będą takie same bez względu na szeroko rozumianego producenta poszczególnych produktów

3. Kryterium Cena

Wartość punktowa kryterium ceny (100%) wyliczona będzie wg wzoru

$$\text{Wartość punktowa} = \frac{\text{cena najniższa} \times \text{kryterium (100)}}{\text{cena badana}}$$

Ilość przyznanych punktów zostanie zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku, według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeśli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

4. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najwyższą ilością punktów
5. Wybór najkorzystniejszej oferty w przypadku jednakowej punktacji; oferty dodatkowe
Jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym jedynym kryterium oceny ofert jest cena lub koszt, nie można dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę lub koszt. Stosownie do dyspozycji art. 251 ustawy pzp, Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
6. Zgodnie z art. 225 ust 1 ustawy pzp, jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2021 r. poz. 685, z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający **dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałyby obowiązek rozliczyć. (do podanej kwoty netto zostanie dodana kwota wynikająca z obowiązującej stawki % podatku od towarów i usług)**
7. W ofercie, o której mowa w ust. 6, wykonawca ma obowiązek: (ex lege art. 225 ust 2 ustawy pzp)
 - a poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - b wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - c wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - d wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
8. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą, określonym **w Części VIII Rozdziale I SWZ.**
9. 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.
10. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 9, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

CZĘŚĆ XI– ZAWARCIE UMOWY

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, 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, z zastrzeżeniem art. 577 ustawy pzp
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 ofertę.
 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 nr 7 do SWZ. Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacom. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
 5. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
 6. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.
 7. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy (gdy było wymagane), Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

CZĘŚĆ XII– POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYM WYKONAWCOM

Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej na zasadach określonych w ustawie Pzp -
Dział IX Środki ochrony prawnej.

Art. 513. [Dopuszczalność odwołania]

Odwołanie przysługuje na:

- 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
- 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
- 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.

Art. 514. [Sposób wniesienia odwołania]

1. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

2. 155 Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

3. 156 Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Art. 515. [Termin wniesienia odwołania]

1. Odwołanie wnosi się:

1) w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne, w terminie:

- a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
- b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a);

2) w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż progi unijne, w terminie:

- a) 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
- b) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a).

2. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkurs lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie:

1) 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne;
2) 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie *Zamówień Publicznych* lub dokumentów zamówienia na stronie internetowej, w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż progi unijne.

3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 1 i 2 wnosi się w terminie:

1) 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne;

2) 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż progi unijne.

4. Jeżeli zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty lub nie zaprosił wykonawcy do złożenia oferty w ramach dynamicznego systemu zakupów lub umowy ramowej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:

1) 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie *Zamówień Publicznych* ogłoszenia o wyniku postępowania albo 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia, a w przypadku udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki - ogłoszenia o wyniku postępowania albo ogłoszenia o udzieleniu zamówienia, zawierającego uzasadnienie udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki;

2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający:

a) nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia albo

b) opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenie o udzieleniu zamówienia, które nie zawiera uzasadnienia udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki;

3) miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający:

a) nie zamieścił w Biuletynie *Zamówień Publicznych* ogłoszenia o wyniku postępowania albo

b) zamieścił w Biuletynie *Zamówień Publicznych* ogłoszenie o wyniku postępowania, które nie zawiera uzasadnienia udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki.

Skarga:

1. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

2. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.

Skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego:

Od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie przysługuje skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego.

CZĘŚĆ XIII – POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego zostanie przeprowadzone na zasadach określonych w ustawie z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych oraz aktów wykonawczych wydanych na jej podstawie, a w sprawach nieregulowanych ww ustawą, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r Kodeks cywilny.

2. W sprawach nieregulowanych w dokumentach postępowania zastosowanie mają odpowiednie wskazane w ust.1 przepisy prawa powszechnie obowiązującego.

3. W przypadku jakichkolwiek sprzeczności między dokumentacją postępowania a przepisami prawa powszechnie obowiązującego, stosuje się przepisy prawa wskazane w ust.1 oraz inne akty prawne, w zakresie w jakim to dotyczy postępowania.

CZĘŚĆ XIV– OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych w tym danych osobowych pozyskanych za pośrednictwem Wykonawcy w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego

Szanowny Państwo

1. 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”, informujemy, że:

2) Administratorem Pani/Pana danych osobowych Szpital Kliniczny im. K. Jonschera UM w Poznaniu, 60-572 Poznań, ul. Szpitalna 27/33, zwany dalej zamiennie Administratorem lub Szpitalem; KRS nr 0000001939; NIP nr 7811621544; księga rejestrowa Wojewody Wielkopolskiego nr 000000018582, adres e-mail: szpital@skp.ump.edu.pl.

3) W sprawach związanych z przetwarzaniem i ochroną Państwa danych osobowych mogą się Państwo kontaktować z Inspektorem Ochrony Danych pod adresem iodo@skp.ump.edu.pl oraz telefonicznie pod numerem 61 8491 203.

Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **dostawa jałowego sprzętu medycznego - 21 pakietów ZP 12/24** prowadzonym w trybie: przetargu nieograniczonego

4) W przypadku gdy w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia na usługi lub roboty budowlane określone są wymagania związane z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art.22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy, Pani/Pana dane osobowe mogą być przetwarzane w celu weryfikacji zatrudnienia na podstawie umowy o pracę, w szczególności w zakresie: poświadczony za zgodność z oryginałem kopii umowy o pracę i/lub innych dokumentów zawierających informacje, w tym dane osobowe, niezbędne do weryfikacji zatrudnienia na podstawie umowy o pracę, w szczególności imię i nazwisko zatrudnionego pracownika, datę zawarcia umowy o pracę, rodzaj umowy o pracę i zakres obowiązków pracownika.

5) Ponadto Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f RODO w związku z prawnie uzasadnionymi interesami Administratora, w tym w celu ustalenia dochodzenia lub obrony przed ewentualnymi roszczeniami – do czasu przedawnienia roszczeń.

6) Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych zwana dalej „ustawa PZP”.

7) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1-4 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

8) Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy PZP, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy PZP.

9) W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO.

10) Posiada Pani/Pan:

- a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
- b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych*;
- c) 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**;
- d) prawo wnieść skargę do Urzędu Ochrony Danych Osobowych (UODO), gdy uznają Państwo, że Szpital przetwarza dane w sposób naruszający przepisy RODO. Urząd Ochrony Danych Osobowych ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa, kancelaria@uodo.gov.pl, tel. 22 531 03 00.

11) Nie przysługuje Państwu:

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

2. Wykonawca ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego jest zobowiązany do wypełnienia wszystkich obowiązków formalno-prawnych związanych 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. Ponadto wykonawca musi 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 włączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.

3. Wobec obowiązku o którym mowa w ust 2, Zamawiający zwraca się do Wykonawcy o złożenie wraz z ofertą - oświadczenia o wypełnieniu obowiązków informacyjnych. **UWAGA Odpowiednia klauzula RODO znajduje się na formularzu ofertowym, zgodnym z załącznikiem nr 2 do SWZ.**

CZĘŚĆ XV – WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW

Integralną częścią treści SWZ stanowią następujące załączniki:

1. Załącznik nr 1 – opis/wykaz przedmiotu zamówienia
2. Załącznik nr 2 – formularz ofertowy
3. Załącznik nr 3 - oświadczenie JEDZ
4. Załącznik nr 3a - oświadczenie Wykonawcy / wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia
5. Załącznik nr 3b - oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby
6. Załącznik nr 4 – o świadczenie o przynależności/ jej braku do grupy kapitałowej
7. Załącznik nr 5 – oświadczenie art.125
8. Załącznik nr 6 - oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu
9. Załącznik nr 7 - wzór umowy dostawy
10. Załącznik nr 8 - wzór aneksu przedłużającego umowę
11. Załącznik nr 9 - wzór aneksu przesunięcia asortymentowe

Załącznik nr 1

ZP 12/24 Wykaz przedmiotu zamówienia (wypełniony zgodnie z wymaganiami Zamawiającego) należy dołączyć do oferty (załącznik do Formularza ofertowego) w wersji elektronicznej. Wykonawca podpisuje ofertę kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

WYKAZ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 1

Wadium : 9.600,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt./op.	Cena brutto szt./op.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Koreczki luer-lock Combi (dwufunkcyjne, pasujące na strzykawki i na kaniule). Pakowane pojedynczo	700 000 szt.							
2.	Kranik trójdrożny, posiadający trójramienne białe pokrętkę, przezroczystą obudowę, wykonany z poliwęglanu, prosty tor przepływu w obu kierunkach, optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, z możliwością podawania tłuszczu i chemioterapeutyków, posiadający niezależnie obracającą się nakrętkę Luer-Lock, każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, kranik obracający się w zakresie 360 stopni z wyczuwalnym skokiem co 45 stopni. Wytrzymałość kranika 3 bary, objętość wypełnienia 0,22-0,26ml, wyposażony w znaczniki (czerwony i niebieski) do linii tętnicznych i żylnych, o minimalnym przepływie MIN 23 l/godz.. Sterylny	50 000 szt.							

3.	Kraniki trójdrożne z przedłużaczem 7cm, posiadający trójramienne białe pokrętko, przezroczystą obudowę, wykonany z poliwęglanu, prosty tor przepływu w obu kierunkach, optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, z możliwością podawania tłuszczu i chemioterapeutyków, każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, kranik obracający się w zakresie 360 stopni z wyczuwalnym skokiem co 45 stopni, przedłużacz wykonany z PCV niezawierający DEHP (potwierdzone stosownym oświadczeniem producenta). Objętość wypełnienia 0,8 ml. Kranik z przedłużaczem ma posiadać dodatkowy port do iniekcji.	8 000 szt.							
4.	Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykátorem położenia otwarty/zamknięty, 3 ramiona w kształcie rozetki, jednakowej długości, jedno z niezależnie obracającą się nakrętkę luer lock. Wytrzymałość kranika 3 bary, objętość wypełnienia 0.31ml, posiadający jedno z wejść zabezpieczone łącznikiem bezigłowym w technologii podzielnej membrany, zewnętrznie osadzonej na przezroczystym konektorze (która w całości obejmuje górną krawędź łącznika) łatwą do dezynfekcji. Sterylny R, opakowanie 50szt.	1 000 szt.							
5.	Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w	95 000 szt.							

	<p>kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk serii i daty ważności. Opakowanie a 50 sztuk</p>							
6.	<p>Łącznik bezigłowy z przedłużką, dren o długości 15cm, zawór bezigłowy (1szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer - dren o średnicy wewnętrznej 2,8 mm, przedłużenie z zaciskiem przesuwany,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim - przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią,</p>	2.000 sztuk						

	<p>tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi</p> <ul style="list-style-type: none"> - zawór posiadający przezroczystą obudowę i przezroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu - membrana zaworu podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywinętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. - czas użycia 100 aktywacji - wymagany minimalny przepływ 27 l/h - objętość wypełnienia wynosząca 1,14 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - sterylny, pakowany pojedynczo, Opakowanie 25 szt. 							
7.	<p>Kaniula dożylna noworodkowa Kaniula dożylna posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji . 26G – 0,6 x 19 mm. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.</p>	4.500 sztuk						

Dotyczy pozycji nr 7:

Parametry graniczne (bezwzględnie wymagane przez zamawiającego) :

- wytrzymałe opakowanie, nie ulegające przypadkowemu uszkodzeniu
 - na opakowaniu muszą znajdować się dane produktu : rozmiar ,producent
 - wykonane z poliuretanu, specjalnie przeznaczone do małych i delikatnych żył pacjentów pediatrycznych
 - posiadające elastyczne, odłączane skrzydełka ułatwiające trzymanie i zamocowanie kaniul
- okres przydatności do użycia – minimum 3 lata od daty produkcji

8.	Kaniula do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego roz. 24G długość 19mm, przepływ 18-20ml/min Kaniula bezpieczna, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu, ostrze typu back-cut, który umożliwia szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, bez skrzydełek, rozmiar 24G x 19mm, opakowanie 50 szt.	200 szt.							
9.	Kaniule do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego roz. 22G długość 25mm, przepływ 35-37ml/min Kaniula bezpieczna, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu, ostrze typu back-cut, który umożliwia szybkie i pewne potwierdzenie	400 szt.							

	umieszczenia kaniuli w żyłę. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, bez skrzydełek, rozmiar 22G x 25mm, przepływ 37ml/min, opakowanie 50 szt.								
10.	Kaniule do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego rozm. 20G długość 48mm, przepływ 54-56ml/min Kaniula bezpieczna, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu, ostrze typu back-cut, który umożliwia szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, bez skrzydełek, rozmiar 20G x 48mm, przepływ 54ml/min, opakowanie 50 szt.	200 szt.							
11.	Kaniule do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego rozm. 18G długość 48 mm , przepływ 87-90ml/min Kaniula bezpieczna, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, ostrze typu back-cut. System z	20 szt.							

przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, bez skrzydełek, rozmiar 18G x 48mm, przepływ 87ml/min, opakowanie 50 szt.								
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Dotyczy pozycji nr 8-11:

Uwaga! Oferowane kaniule muszą spełniać następujące warunki:

- materiał zapobiegający zginaniu i zachwianiu geometrii końcówki kaniuli
- kaniula pozostaje sztywna do momentu, aż zostanie wprowadzona do ciała pacjenta
- kaniula o cienkich ściankach, co pozwala uzyskać większą prędkość przepływu niż inne kaniule o tym samym rozmiarze Gauge
- kaniula elastyczna, o dużej odporności na zginanie, co zapewnia optymalną prędkość przepływu
- rozmiary kaniul oznaczone barwnym kodem
- Kaniula bezpieczna, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu, ostrze typu back-cut, który umożliwi szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji

12.	Kaniule FLO SWITCH Cewnik do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igle , wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przeroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszcicia. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w	600 szt.						
-----	---	----------	--	--	--	--	--	--

	każdym opakowaniu handlowym – w języku polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.								
13.	Igła do pobierania leków z fiolek, tępa z wbudowanym filtrem cząsteczkowym 5µm, dodatkowo zabezpieczona przed zakłuciem, rozmiar 18G 1,2 x 40mm, sterylizacja R, op. a 100szt	200 op.							
14.	Bezpieczna kaniula do podaży kontrastu w systemie zamkniętym, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu z 6 paskami RTG, przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem, umożliwiająca współpracę z wstrzykiwaczem kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podażą kontrastu. Posiadająca otwór na końcu igły umożliwiający pewne umieszczenie kaniuli w naczyniu. Cewnik kaniuli posiadający 3 leżkowate otwory redukujące : natężenie przepływu podawanego płynu i tym samym podrażnienia naczynia oraz ryzyko wynaczynienia środka kontrastowego do tkanek. Kniula posiada drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaży płynu, który zakończony jest adapterem z podanymi wartościami przepływu kontrastu Omnipaque® 300 dla temperatury 22°C i 37°C Rozmiary do wyboru przez Zamawiającego : 24G (0,7 x 19mm o przepływie 3 ml/s) 22G (0,9 x 25mm o przepływie 6,5 ml/s) 20G (1,1 x 25mm o przepływie 10 ml/s)	1 600 sztuk							
15.	Zintegrowany cewnik dożylny, składający się z igły, prowadnicy, cewnika,	400 sztuk							

	<p>skrzydełek ułatwiających wprowadzenie do naczynia krwionośnego, przycisku do wsuwania prowadnicy, uchwytu i obudowy, 22G średniej długości zapewniający dostęp do układu naczyniowego pacjenta w celu podaży terapii oraz aspiracji próbek krwi do badań, umożliwiający podaż przez wstrzykiwacze automatyczne pod ciśnieniem 325PSI, przy temp. kontrastu 37C przepływ 2ml/s. Może pozostać u pacjenta do 29 dni. Długość cewnika 8cm, objętość wypełnienia 0,13ml, cewnik wykonany z poliuretanu, miękkie o 80% pod wpływem temperatury ciała pacjenta, ze specjalnie wzmocnionymi ścianami dystalnej jego części w celu zapobiegania ich zapadaniu. Sterylny. Pakowany pojedynczo. W skład zestawu wchodzi: zintegrowany cewnik dożylny średniej długości, ze wzmocnioną końcówką 22G(0,94mm)x80mm dł, igła 24G(0,6mm), prowadnik nitinolowy z prostą końcówką średnica zewnętrzna 0,26G, przyrząd stabilizujący 1 szt. , gazik do przygotowania skóry 1 szt.</p>							
16.	<p>Zintegrowany cewnik dożylny, składający się z igły, prowadnicy, cewnika, skrzydełek ułatwiających wprowadzenie do naczynia krwionośnego, przycisku do wsuwania prowadnicy, uchwytu i obudowy, 20G średniej długości zapewniający dostęp do układu naczyniowego pacjenta w celu podaży terapii oraz aspiracji próbek krwi do badań, umożliwiający podaż przez wstrzykiwacze automatyczne pod ciśnieniem 325PSI, przy temp. kontrastu</p>	400 sztuk						

	<p>37C przepływ 5ml/s. Może pozostać u pacjenta do 29 dni. Długość cewnika 8cm, objętość wypełnienia 0,13ml, cewnik wykonany z poliuretanu, miękkie o 80% pod wpływem temperatury ciała pacjenta, ze specjalnie wzmocnionymi ścianami dystalnej jego części w celu zapobiegania ich zapadaniu. Sterylny. Pakowany pojedynczo. W skład zestawu wchodzi: zintegrowany cewnik dożylny średniej długości, ze wzmocnioną końcówką 20G(1,15mm)x80mm dł., igła 22G(0,7mm), przewodnik nitinolowy z prostą końcówką średnica zewnętrzna 0,36G, przyrząd stabilizujący 1 szt., gazik do przygotowania skóry 1 szt.</p>							
17.	<p>Zintegrowany cewnik dożylny, składający się z igły, przewodnicy, cewnika, skrzydełek ułatwiających wprowadzenie do naczynia krwionośnego, przycisku do wsuwania przewodnicy, uchwytu i obudowy, 20G średniej długości zapewniający dostęp do układu naczyniowego pacjenta w celu podaży terapii oraz aspiracji próbek krwi do badań, umożliwiający podaż przez wstrzykiwacze automatyczne pod ciśnieniem 325PSI, przy temp. kontrastu 37C przepływ 5ml/s. Może pozostać u pacjenta do 29 dni. Długość cewnika 10cm, objętość wypełnienia 0,15ml, cewnik wykonany z poliuretanu, miękkie o 80% pod wpływem temperatury ciała pacjenta, ze specjalnie wzmocnionymi ścianami dystalnej jego części w celu zapobiegania ich zapadaniu. Sterylny. Pakowany pojedynczo. W skład zestawu wchodzi: zintegrowany cewnik dożylny</p>	400 sztuk						

	średniej długości, ze wzmocnioną końcówką 20G(1,15mm)x100mm dł. , igła 22G(0,7mm), przewód nitinolowy z prostą końcówką średnica zewnętrzna 0,36G, przyrząd stabilizujący 1 szt. , gazik do przygotowania skóry 1 szt.								
18.	Stabilizujący opatrunek bezszwowy, z klejem mocującym, wpinany zatraskowo w urządzenie dostępu naczyniowego z poz. 14 i 15 , w zestawie z taśmą mocującą, przedłużeniem dł. 15cm z zamknięciem na linii, gazik do odtłuszczenia skóry. Sterylne. Pakowane w pojedyncze zestawy. Opakowanie a 25szt.	900 sztuk							
19.	Koreczek dezynfekcyjny , nie zawiera lateksu i DEHP, Substancja czynna: jałowy 70% roztwór alkoholu izopropylowego (IPA). Zapewnia redukcję liczby bakterii >4 log (99,99%) w czasie 1 minuty. Duży i wygodny uchwyt na palce ułatwia zakładanie i zdejmowanie. Zgodny z łącznikami bezigłowymi. Pakowany po 300szt.	10 000 sztuk							
20.	Igła iniekcyjna sterylna 21G 1 1/2" 0,8 x 40mm cienkościenna op. x 100 szt.	1 600 op.							
21.	Igła jałowa do nakłuc lędźwiowych Rozm.25 G x 103mm, w zestawie z przewodnicą 22G 1 ¼" Przezroczyste okno uchwytu umożliwiające wizualizację wypływającego płynu, sterylne opakowanie jednostkowe, nie zawiera lateksu i silikonu	100 szt.							
22.	Igły jałowe do nakłuc lędźwiowych Rozm.22 G x 38-40	400 szt.							
23.	Igły jałowe do nakłuc lędźwiowych Rozm.22 G x 75-76	400 szt.							
24.	Igły jałowe do nakłuc lędźwiowych Rozm.22 G x 88-90	400 szt.							

25.	Igły jałowe do nakłuć lędźwiowych Rozm.20G x 75-76	900 szt.						
26.	Igły jałowe do nakłuć lędźwiowych Rozm.20G x 88-90	800 szt.						
27.	Igły jałowe do nakłuć lędźwiowych Rozm.19G x 88-90	200 szt.						
28.	Igły jałowe do nakłuć lędźwiowych Rozm.18G x 90	100 szt.						
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxx		xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Dotyczy pozycji 21 -28

Igły do nakłuć: jałowa, jednorazowego użytku, typu Yale, ostrze typu Quincke z kolorowym oznaczeniem mandrynu, przezroczystą nasadą umożliwiającą wczesne dostrzeżenie płynu mózgowo-rdzeniowego, pakowana po 1 sztuce w opakowaniu nie zawierającym lateksu, nie zawiera silikonu,

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 2 sztuki

Poz. nr 2 1 sztuka

Poz. nr 4 1 sztuka

Poz. nr 5 1 sztuka

Poz. nr 7 1 sztuka

Poz. nr 9 1 sztuka

Poz. nr 20 5 sztuk

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 2**Wadium : 2.200,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto szt./zestaw	Cena brutto szt./zestaw	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Wielokomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym . Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.	1 200 szt.							
2.	Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej/ otrzewnej/ osierdza z bezpieczną igłą	20 zestawów							

	Veressa ograniczającą możliwość nakłucia płuca , z cewnikiem prostym z linią przedłużającą 50 cm, workiem 2000 ml, strzykawką 30 ml, skalpelem, zaciskiem nożyczkowym , łącznikiem luer-lock/ stożkowym Rozmiary do wyboru : 9 CH ; 12 CH ; 15 CH								
3.	Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej z bezpieczną igłą Veressa ograniczającą możliwość nakłucia płuca , z cewnikiem przezskórnym Pigtail, z linią przedłużającą workiem 2000 ml, strzykawką 30 ml, skalpelem, łącznikiem luer-lock/ stożkowym Rozmiary do wyboru : 9 CH ; 12 CH ; 15 CH	20 zestawów							
4.	Zestaw do przeskrórnej tracheotomii z jednostopniowym rozszerzadłem i rurką tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta. W skład zestawu wchodzi : igła wprowadzająca 16G z kaniulą, igła wprowadzająca krótka skalowana, prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z przewodnikiem, krótkie rozszerzadło wstępne 14F, jednostopniowe rozszerzadło 38F w kształcie litery „S”, cewnik prowadzący, rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym, stożkowy przewodnik rurki z uchwytem, samoblokujący się mandryn do rurki tracheostomijnej, kaniule wewnętrzne do rurki, skalpel, 2 strzykawki, kleszczyki hemostatyczne zakrzywione, szczoteczka do czyszczenia kaniul, gazik, jałowy żel poślizgowy	20 zestawów							

Rozmiary rurek do wyboru przez Zamawiającego : 7,0 ; 8,0 ; 9,0									
SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx	

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 3
Wadium : 700,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	<p>Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, z dołączonym sterylnym łącznikiem do dozownika tlenu, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Nawilżenie mieszaniny gazów na poziomie co najmniej 10mg H₂O/L. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojedynczej butelce etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN i napisami w języku polskim.</p>	6 000 szt.							
2.	<p>Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, z dołączonym sterylnym łącznikiem do dozownika tlenu, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Nawilżenie mieszaniny gazów na poziomie co najmniej 10mg H₂O/L. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojedynczej butelce</p>	100 sztuk							

etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN i napisami w języku polskim.									
SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx	

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 4

Wadium : 2.400,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zestaw do wprowadzania zgłębników gastrostomijnych. Zestaw zawiera: gotowy do użycia zestaw kotwiczący (trzon kotwicy niebiesko-przezroczysty) z zapinkami T SAF-T-PEXY ze szwami rozpuszczalnymi 3/0 oraz poliuretanową blokadą szwu - 4 sztuki, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne, rozszerzacz seryjny, bezpieczny skalpel, igłę wprowadzającą, przewodnik z końcówką w kształcie litery J, urządzenie do pomiaru stomii, strzykawkę. Dedykowany do zgłębników o rozmiarach FR 12, 14, 16, 18, 20 - rozmiary do wyboru przez zamawiającego.	60 sztuk							
2.	Zgłębnik gastrostomijny mocowany w żołądku za pomocą balonu. Wyposażony jest w transparentny port do podawania żywienia z silikonową zatyczką oraz drugi biały port do napełniania balonu z oznaczeniem szerokości stomii i objętości wody jaką należy podać w celu wypełnienia balonu. Zewnętrzny talerzyk mocujący typu Secur- Lok posiada 6 otworów oraz 6 zgrubień dystansujących talerzyk od skóry. Zgłębnik posiada nadrukowaną miarkę głębokości stomii. Biały klips boczny pakowany osobno, dołączony do zgłębnika. Dostępny w rozmiarach Fr: 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 - rozmiar do wyboru przez zamawiającego.	80 sztuk							

3.	Zestaw do wprowadzania zgłębników jelitowych i żołądkowo- jelitowych. Zestaw zawiera: gotowy do użycia zestaw kotwiczący z zapinkami T SAF-T-PEXY ze szwami rozpuszczalnymi 3/0 oraz poliuretanową blokadą szwu, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne, rozszerzacz seryjny, bezpieczny skalpel, igłą wprowadzającą, cewnik prowadzący 0.38", urządzenie do pomiaru stomii, strzykawkę. Dedykowany do zgłębników o rozmiarach FR 16 i 18	5 sztuk							
4.	Zgłębnik jelitowo- żołądkowy mocowany w żołądku za pomocą balonu, wykonany z silikonu medycznego. Wyposażony jest w transparentny port typu ENFit z silikonową zatyczką do podawania żywienia, port do dekompresji/ odbarczania żołądka do oraz biały port do napełniania balonu z oznaczeniem szerokości stomii. Zewnętrzny talerzyk mocujący typu Secur-Lok posiada 6 otworów oraz 6 zgrubień dystansujących talerzyk od skóry. Zgłębnik posiada nadrukowaną miarkę głębokości stomii. Można go wprowadzać pod kontrolą endoskopu, radiologiczną. Dostępny w rozmiarach: średnica Fr: 16, 18, 22. długość części jelitowej: 15cm (w FR16), 22cm (w FR16 i FR18), 30cm (w FR16 i FR18), 45cm (w FR16, FR18 i FR22)	20 sztuk							
5.	Zgłębnik do żywienia żołądkowo-jelitowego ze złączami ENFit Zgłębnik jelitowo-żołądkowy mocowany w żołądku za pomocą balonu, wykonany z silikonu medycznego. Wyposażony jest w transparentny port typu ENFit z silikonową zatyczką do podawania żywienia, port do dekompresji/ odbarczania żołądka do oraz biały port do napełniania balonu z	40 sztuk							

	<p>oznaczeniem szerokości stomii. Zewnętrzny talerzyk mocujący typu Secur-Lok posiada 6 otworów oraz 6 zgrubień dystansujących talerzyk od skóry. Zgłębnik posiada nadrukowaną miarkę głębokości stomii. Część jelitowa w kolorze białym, zakończona czarną końcówką z otworami do żywienia do jelita. Można go wprowadzać pod kontrolą endoskopu, radiologiczną. Dostępny w rozmiarach: średnica Fr: 16, 18 długość części jelitowej 25,4 cm oraz 57,9 cm. Rozmiary FR 20,22,24,26,28,30 o długości części jelitowej 57,9 cm. Drut prowadzący w zestawie.</p>							
6.	<p>Zgłębnik gastrostomijny, zakładany metodą PULL, wykonany z silikonu medycznego, wyposażony w dwa transparentne porty typu Enfit z silikonową zatyczką oraz oznaczeniem "MIC*". Zgłębnik posiada centymetrową podziałkę, biały zacisk, wewnętrzny talerzyk mocujący typu Secur-Lok posiada 6 otworów oraz 6 zgrubień dystansujących talerzyk od skóry, wewnętrzny, elastyczny talerzyk mocujący wykonany z silikonu o białej barwie. Na zgłębniku umieszczona informacja o możliwości usunięcia za pomocą trakcji, (w rozmiarze 20Fr oraz 24Fr). Dostępny w rozmiarach 14Fr, 20Fr oraz 24Fr. Zestaw zawiera :</p> <ul style="list-style-type: none"> 1 zgłębnik gastrostomijny usuwany za pomocą trakcji 1 uniwersalny adapter do podawania pożywienia ze złączem ENFit 1 zewnętrzny talerzyk mocujący SECUR-LOK 1 jednorazowy skalpel z ostrzem nr 11 1 igła wprowadzająca 14 G 	40 sztuk						

	1 prowadnik z pętlą 1 zacisk zgłębnika Instrukcję obsługi								
7.	Zgłębnik gastrostomijny wykonany z poliuretanu, zewnętrzny talerzyk mocujący wykonany z tworzywa sztucznego, wewnętrzny talerzyk mocujący wykonany z poliuretanowej pianki, który ma możliwość zapadania się podczas wkładania i wyjmowania zgłębnika (na skutek zmiany ciśnienia wewnątrz talerzyka podczas montażu lub demontażu portu)-minimalizując tym ryzyko uszkodzenia przetyku podczas wprowadzania, znacznik widoczny na obrazach rentgenowskich, port w standardzie ENFit. Dostępny w rozmiarach 12Fr, 16Fr oraz 20Fr	20 sztuk							
8.	Zgłębnik jelitowy do stosowania z gastrostomią PEG 16 FR. Rozmiar 6FR na 91 cm, obciążony 1g. Zakładany techniką pull.	20 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 5
Wadium : 6.200,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa</u> <u>wyrobu</u> <u>medycznego</u>
1.	Adapter na fiolkę z reduktorem do pobierania leku w bezpiecznym systemie zamkniętym do rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobieranie roztworu z fiolki do strzykawki, wyrównanie różnicy ciśnień wewnątrz fiolki do dowolnej wartości poprzez system filtrów – aktywowany filtr węglowy (adsorbujący związki organiczne przed wydostaniem się na zewnątrz fiolki) + filtr hydrofobowy (chroniący zawartość fiolki przed zanieczyszczeniami z zewnątrz) wbudowanych w adapterze. Adapter mocowany na fiolkę o średnicy korka 20 mm, (pakowany razem z konwerterem na fiolki o średnicy korka 13 mm); kompatybilny z cytostatykami; zapobiega wnikaniu drobnoustrojów przez 7 dni i 10 aktywacji.	5000 szt.							
2.	Adapter do strzykawki kompatybilny z adapterem fiolki opisanym wyżej ; posiadający zabezpieczoną igłę o średnicy 16 G, pojemność igły 0.04 ml, jałowe, pakowane oddzielnie , wolne od lateksu i DEHP; kompatybilny z cytostatykami; zatyczka ochronna dołączona do każdego adaptera do strzykawki.	8000 szt.							
3.	Adapter Luer Lock kompatybilny z adapterem fiolki	8000 szt.							

4.	<p>Aparat trójdrożny do chemioterapii bursztynowy. Do pomp Infusomat Space będących na wyposażeniu Zamawiającego bez PCV i lateksu tworzący system zamknięty umożliwiający przepłukanie drenu przez który podawany jest cytostatyk bez konieczności powtórnego nakłucia butelki do pompy Infusomat Space. Aparat automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej, przeciwdziałając zapowietrzeniu układu• 2 zastawki umożliwiające bezigłowe podłączenie drenów z cytostatykiem. Zastawka zamyka się automatycznie po rozłączeniu drenu. • Zabezpieczenie przed wypływem płynu z drenu podczas jego wypełniania. • Na linii dodatkowy zawór bezigłowy z ergonomicznym płaskim uchwytem na drenie z zaworem bezigłowym do podania leku. Uchwyt z zaworem z materiału nie wykazującego aktywności estrogennej i androgennej oraz nie zawierającego bisfenolu (BPA). Badania potwierdzające , że połączenia drenów zabezpieczone zaworami stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia. Górna twarda część komory wykonana z plastiku o wysokiej przezroczystości, dolna część komory kroplowej miękka• Płaski filtr 15 um położony na dnie komory kroplowej. Sterylny jednorazowy, pakowany pojedynczo.</p>	2 000 szt.							
5.	<p>Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych. Aparat z systemem automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu</p>	20 000 szt.							

	komory kroplowej z zastawką bezzrwotną. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Filtr 15 µm położony na dnie komory kroplowej, dren 180 cm wykonany z elastycznego materiału, zacisk rolkowy z miejscem do umocowania końcówki drenu i zintegrowaną osłoną na kolec komory kroplowej po zużyciu aparatu, zakończenie luer lock. Dwuczęściowa komora kroplowa dolna część miękka, górna sztywna z odpowietrznikiem zaopatrzonym w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,99% potwierdzone dokumentem producenta							
6.	Łącznik międzystrzykawkowy w kształcie kostki do transferu leków	5 000 szt.						
7.	Aparat do przygotowywania i pobierania leków, z zastawką bezigłową, z filtrem aerozolowym 0,2 µm do cytostatyków. Aparat z mikrokolcem zapewniający sterylność roztworu po rekonstytucji przez okres 14 dni, nawet w przypadku powtarzalnego stosowania przy narażeniu na kontakt z bakteriami przenoszonymi drogą powietrzną (potwierdzona dokumentem producenta). Załączyć dokument producenta potwierdzający, że zgodnie z definicją NIOSH, aparat stanowi system zamknięty i zapobiega przedostawaniu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.	500 szt.						
8.	Dwa dostępy bezigłowe do linii naczyniowej na drenie Y - silikonowa zastawka zamknięta w plastikowej przezroczystej obudowie z	1 000 szt.						

	<p>zakończeniami luer lock, nie wystająca poza obudowę</p> <ul style="list-style-type: none"> - ergonomiczny kształt , długość 2,4 cm, umożliwiające łatwe podłączenie zarówno końcówki luer lock jak i luer slip - minimalna objętość – nie większa niż 0,10 ml - objętość zalegania 0,09 ml - przepływ – do 750 ml/min -możliwość wielokrotnego użytku , do 300ostępów -nie zawiera lateksu , PCV, DEHP -dwa przyrządy do bezigłowego dostępu umieszczone na trwale na drenie Y o długości 12 cm i średnicy 1mm z ruchomą nakrętką na końcu drenu -kompatybilny z krwią i tłuszczami 								
9.	<p>Dwa dostępy bezigłowe do linii naczyniowej na drenie Y z dwoma zastawkami bezzwrotnymi</p> <ul style="list-style-type: none"> - silikonowa zastawka zamknięta w plastikowej przezroczystej obudowie z zakończeniami luer lock, nie wystająca poza obudowę - ergonomiczny kształt , długość 2,4 cm, umożliwiające łatwe podłączenie zarówno końcówki luer lock jak i luer slip - minimalna objętość – nie większa niż 0,10 ml - objętość zalegania 0,09 ml - przepływ – do 750 ml/min -możliwość wielokrotnego użytku , do 300ostępów -nie zawiera lateksu , PCV, DEHP -dwa przyrządy do bezigłowego dostępu umieszczone na trwale na drenie Y o długości 12 cm i średnicy 1mm z ruchomą nakrętką na końcu drenu -kompatybilny z krwią i tłuszczami 	2 000 szt.							

10.	Pompa elastomerowa do podaży leków jednorazowego użytku; objętość nominalna 270 ml; prędkość podaży 10 ml/h wygodny owalny kształt o miękkiej i trwałej warstwie zewnętrznej, duża przezroczystość, umożliwiająca czytelną obserwację leku w pompie, mała wielkość; port do napełniania zamknięty koreczkiem i zabezpieczony zatyczką chroniącą przed uszkodzeniem mechanicznym i kontaminacją. Port do napełniania zintegrowany z zastawką bezzwrotną, zabezpieczającą przed wypływem leku z pompy przez port do napełniania. Drenik infuzyjny z zaciskiem umożliwiającym zatrzymanie infuzji oraz filtrem cząsteczkowym 1,2 um wraz z odpowietrznikiem, koniec drenu z zakończeniem luer lock, zamknięty koreczkiem. Maksymalna objętość wypełnienia 295ml.	50 szt.							
11.	Dren przedłużający do podawania leków średnica 1.0 x 2.0 PE (PVC-free) długość 150 cm dostępny w min. trzech kolorach (zielony, niebieski, różowy) dla ich oznakowania	24 000 szt							
12.	Dren przedłużający do podawania leków średnica 1.0 x 2.0 PE (PVC-free) długość 150 cm dostępny w min. trzech kolorach (zielony, niebieski, różowy) dla ich oznakowania	5 000 szt.							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 6
Wadium : 4.900,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zastawka do operacyjnego leczenia wodogłowa typu GAV o ciśnieniu otwarcia w pozycji poziomej 5 lub 10 cm H2O ze zintegrowanym mechanizmem antysyfonowym o ciśnieniach otwarcia w pozycji pionowej 20, 25, 30 lub 35 cm H2O do wyboru przez Zamawiającego. Wszystkie powyżej wymienione zastawki z nakładką antyzałamaniową na dren dokomorowym lub nakładkę antyzałamaniową i zbiornik pompujący, 18/25 cm dren dokomorowy z prowadnicą lub zbiornik dokomorowy przepływowy z drenem 25 cm i drenem dystalnym 20 cm, 120 cm dren dootrzewnowy. Zastawka wykonana z tytanu.	10 szt.							
2.	Zastawka do operacyjnego leczenia wodogłowa typu GAV o ciśnieniu otwarcia w pozycji poziomej 5 lub 10 cm H2O ze zintegrowanym mechanizmem antysyfonowym o ciśnieniach otwarcia w pozycji pionowej 20, 25, 30 lub 35 cm H2O do wyboru przez Zamawiającego. Wszystkie powyżej wymienione zastawki z nakładką antyzałamaniową na dren dokomorowym lub nakładkę antyzałamaniową i zbiornik pompujący, 18/25 cm dren dokomorowy z prowadnicą lub zbiornik dokomorowy przepływowy z drenem 25 cm i drenem dystalnym 20 cm, 120 cm dren dootrzewnowy, dreny impregnowane chlorowodorkiem klindamycyny i ryfampicyną, Zastawka wykonana z tytanu.	5 szt.							

3.	<p>Zastawka do operacyjnego leczenia wodogłowia typu miniNAV o ciśnieniu otwrcia w pozycji poziomej i pionowej 5, 10 lub 15 cm H2O do wyboru przez Zamawiającego.</p> <p>Wszystkie powyżej wymienione zastawki posiadają nakładkę antyzałamaniową na dren dokomorowym lub nakładkę antyzałamaniową i zbiornik pompujący, 25 cm dren dokomorowy z prowadnicą lub zbiornik dokomorowy przepływowy z drenem 18 cm, 120 cm dren dootrzewnowy. Zastawka wykonana z tytanu.</p>	30 szt.						
4.	<p>Zestaw zawierający zastawkę programowalna typu proGAV 2.0, kompatybilną z rezonansem magnetycznym o natężeniu do 3T i nieprzestawiającą się w trakcie obrazowania, możliwość ustawienia parametrów zastawki od 0 – 20 cm H2O płynnie, ze zbiornikiem przepływowym na drenie zaopatrzoną w system antysyfonowy 10, 15, 20, 25, 30, 35 cm H2O lub bez, - 25 cm dren dokomorowy z prowadnicą i nakładką antyzałamaniową tytanową, 120 cm dren dootrzewnowy, Zastawka wykonana z tytanu Do wyboru przez Zamawiającego.</p>	10 szt.						
5.	<p>Zestaw zawierający zastawkę programowalna typu proGAV 2.0, kompatybilną z rezonansem magnetycznym o natężeniu do 3T i nieprzestawiającą się w trakcie obrazowania, możliwość ustawienia parametrów zastawki od 0 – 20 cm H2O płynnie, ze zbiornikiem przepływowym na drenie zaopatrzoną w system antysyfonowy 10, 15, 20, 25, 30, 35 cm H2O lub bez, - 25 cm dren dokomorowy z prowadnicą i nakładką antyzałamaniową tytanową, 120 cm dren dootrzewnowy, dreny impregnowane chlorowodorkiem klindamycyny i ryfampicyną, Zastawka wykonana z tytanu Do wyboru przez Zamawiającego.</p>	5 szt.						
6.	<p>Zawór antysyfonowy do operacyjnego leczenia wodogłowia typu ShuntAssistant z ciśnieniem</p>							

	otwarcia w pozycji poziomej 0 cm H ₂ O ciśnieniach otwarcia w pozycji pionowej 10, 15, 20, 25, 30 lub 35 cm H ₂ O do wyboru przez Zamawiającego. Zawór antysyfonowy dostępny osobno lub z drenem dootrzewnowym 90 cm (tylko ciśnienia otwarcia 10, 15, 20, 25, 30 lub 35 cm H ₂ O), Zawór antysyfonowy wykonany z tytanu.	3 szt.							
7.	Prowadnica do drenu dootrzewnego elastyczna 30, 45, 60 i 70 cm (do wyboru przez Zamawiającego, jednorazowego użytku, pakowana sterylnie w opakowaniu zbiorczym po 10 szt	6 szt.							
8.	Łącznik prosty wykonany z tytanu	20 szt.							
9.	Łącznik typu Y wykonany z tytanu	20 szt.							
10.	Zbiornik do otworu trepanacyjnego typu Rickham/Sprung (20mm i 14 mm średnicy do wyboru przez Zamawiającego) w zestawie z drenem dokomorowym 180 mm z oznaczeniem głębokości, z mandrynem	6 szt.							
11.	Łącznik typu "step down" redukujący średnicę z 1,9mm do 1,4 mm, tytanowy	5 szt.							
12.	Dren dokomorwy o długości 250 mm, skalowany z nakładką antyzałamaniową	5 szt.							
13.	Dren dokomorwy o długości 250 mm, skalowany z nakładką antyzałamaniową, dren impregnowany chlorowodorkiem klindamycyny i ryfampicyną	3 szt.							
14.	Dren dootrzewnowy o długości 1200 mm, impregnowany barem	5 szt.							
15.	Dren dootrzewnowy o długości 1200 mm, impregnowany barem, dren impregnowany chlorowodorkiem klindamycyny i ryfampicyną	3 szt.							
16.	Zestaw dren dokomorwy i dren dootrzewnowy o długości 1200 mm, dreny impregnowane chlorowodorkiem klindamycyny i ryfampicyną	5 szt.							

17.	Telemetryczny czujnik ciśnienia zastawkowego, zintegrowany ze zbiornikiem dokomorowym, cela pomiarowa umieszczona w peek-owej obudowie z dodatkową membraną umożliwiającą iniekcję leku, usuwanie płynu i test zastawki, śr 23,8mm, z drnem systalnym 60 mm lub bez, w zestawie karta z danymi kalibracji czujnika umożliwiająca automatyczne zapisywanie pomiarów.	1 szt.							
18.	Zestaw zawierający programowalny zawór antysyfonowy typu Mblue kompatybilny z rezonansem magnetycznym o natężeniu do 3T i nieprzestawiający się w trakcie obrazowania, możliwość ustawienia parametrów zaworu od 0 – 40 cm H2O płynnie, ze zbiornikiem przepływowym/dokomorowym lub bez (do wyboru przez Zamawiającego) ze zintegrowaną zastawką ciśnieniową - (kulka w stożku ciśnienie otwarcia 5, 10 lub 15 cm H2O) lub bez (do wyboru przez Zamawiającego), ze zintegrowanym drenem dootrzewnym lub bez H2O lub bez (do wyboru przez Zamawiającego). Zawór wykonany z tytanu Do wyboru przez Zamawiającego.	1 szt.							
19.	Zestaw zawierający programowalny zawór antysyfonowy typu Mblue kompatybilny z rezonansem magnetycznym o natężeniu do 3T i nieprzestawiający się w trakcie obrazowania, możliwość ustawieni+A2:J20a parametrów zaworu od 0 – 40 cm H2O płynnie, ze zbiornikiem przepływowym/dokomorowym lub bez (do wyboru przez Zamawiającego) ze zintegrowaną zastawką ciśnieniową - (kulka w stożku ciśnienie otwarcia 5, 10 lub 15 cm H2O) lub bez (do wyboru przez Zamawiającego), ze zintegrowanym drenem dootrzewnym lub bez H2O lub bez (do wyboru przez Zamawiającego). Zawór wykonany z tytanu, dreny impregnowane chlorowodorkiem klindamycyny i ryfampicyną. Do wyboru przez Zamawiającego.	1 szt.							

20.	Zastawka do operacyjnego leczenia wodogłowia – membranowa, do zabiłzonego płynu z ciśnieniem otwarcia w pozycji poziomej 5, 10 lub 13cm H2O ze zintegrowanym mechanizmem antysyfonowym o ciśnieniach otwarcia w pozycji pionowej 30, 40 lub 50 cm H2O do wyboru przez Zamawiającego. Wszystkie powyżej wymienione posiadają nakładkę antyzłamaniową na dren dokomorowym, 25 cm dren dokomorowy z prowadnicą, zbiornik pompujący z drenem 60 cm i zastawkę ze zintegrowanym zaworem antysyfonowym z drenem dootrzewnowym 90 cm. Zastawka wykonana z tytanu.	1 szt.							
21.	Wchłaniałna łata opony, biologiczny, dwuwarstwowy implant - jedna warstwa z wysokooczyszczzonego składnika kolagenowego pozyskiwanego z osierdzia wołowego, druga warstwa z wysokooczyszczzonego kolagenu pozyskiwanego z dwoin bydłęcych. Łata dostosowana do uzupełniania ubytków opony twardej mózgu, materiał cienki, elastyczny i sprężysty, o doskonałej zdolności do dopasowywania się, do stosowania w obrębie czaszki i kręgosłupa. Posiada dużą wytrzymałość na rozciąganie i wyciąganie szwów. Liofilizowany niskotemperaturowo, sterylny. Możliwość implantacji w technice bezszwowej jak również szwowej. Możliwość uszczelnienia klejem fibrynowym.								
a.	Rozmiar 2,5 cm x 2,5 cm	3 szt.							
b.	Rozmiar 5,0 cm x 5,0 cm	3 szt.							
c.	Rozmiar 2,5 cm x 7,5 cm	5 szt.							
d.	Rozmiar 7,5 cm x 7,5 cm	10 szt.							
e.	Rozmiar 10,0 cm x 12,5 cm	2 szt.							
22.	Pęsety bipolarne jednorazowego użytku								
a.	Pęseta bipolarna, sterylna jednorazowego użytku, typu "ROSE GOLD", zredukowane przywieranie	3 szt.							

	do tkanki, kształt bagnetowy, stalowa, długość całkowita 190 i 215 mm, długość robocza 90 i 115 mm, śr szczęk 0,25; 0,5; 0,7; 1,0 i 1,5 mm (do wyboru przez Zamawiającego), opakowanie zbiorcze 5 szt.								
b.	Kabel bipolarny jednorazowego użytku z możliwością podłączenia trzech rodzajów wtyków pęset bi polarnych, okrągły cieńki, gruby i płaski, opakowanie zbiorcze 10 sztuk	3 szt.							
23.	Frezy, trepany								
a.	frez kraniotomu I, II i III, frezy o różnych kształtach typu rozetkowe/diamentowe (rozmiary od 0,6 mm do 6,0 mm), frezy do kątownicy szybkoobrotowej, możliwość wyboru z katalogu wykonawcy, ponad 90 różnych rozmiarów i kształtów, frezy jednej długości pasujące do różnych długości kątnic, frezy jednorazowego użytku	40 szt.							
b.	Trepan jednorazowego użytku, rozmiar 6 x 9, 7 x 11, 9 x 13 i 11x14 mm do wyboru przez Zamawiającego	20 szt.							
c.	Trepan wielokrotnego użytku, rozmiar 6 x 9, 9x12, 12 x 15 mm do wyboru przez Zamawiającego	2 szt.							
24.	Płytki i śrubki								
a.	Sterylny zestaw płytek i śrubek, w skład zestawu wchodzi 6 śrubek 1,5 x 4 mm, 3 płytki długość 15,4 mm	30 szt.							
b.	Sterylny zestaw płytek i śrubek, w skład zestawu wchodzi 10 śrubek 1,5 x 4 mm, 2 płytki długość 15,4 mm, płytka na otwór trepanacyjny średnica 23,4 mm	30 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaze polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysyłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 7

Wadium : 2.600,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	<p>Stabilizacja przeznasadowa do odcinka szyjnego • tytanowy system do jedno- i wielosegmentowej tylnej stabilizacji odcinka szyjnego oraz stabilizacji potyliczno-szyjnej kręgosłupa, opartej na możliwości zastosowania haków, śrub wieloosiowych oraz płytek potylicznych; • płyty potyliczne cztero- i pięciootworowe, małe i duże; • wkręty do płyt potylicznych (ø4,5 oraz 5,5mm, dł. 6-16mm, ze skokiem co 1mm); • pręty proste 3,5mm, dł. 30-150mm (atraumatyczne, ze skokiem co 30mm); • pręty wygięte ø3,5mm, dł. 240mm, atraumatyczne; • pręty łączące z systemem piersiowo-lędźwiowym o podwójnej średnicy ø3,5-5,5mm; • śruby wieloosiowe ø3,5 oraz 4,0mm, dł. 10-30mm, ze skokiem co 2mm; • śruby wieloosiowe ø4,0mm, dł. 10-56mm, ze skokiem co 2mm, o zwiększonym kącie odgięcia 45 stopni; • śruby wieloosiowe do stabilizacji C1-C2 - ø4,0mm z gładkim trzonem o dł. 8-16mm oraz dł. gwintu 16-26mm (ze skokiem co 2mm); • atraumatyczne zakończenie śrub; • haki laminarne duże i małe, lewe i prawe; • jeden wewnętrzny element blokujący do śrub, haków, łączników oraz płytek potylicznych; • poprzeczki sztywne o dł. 22-24-26mm oraz o zmiennym kształcie (28-33mm, 33-42mm i 42-58mm) z</p>								

	<p>możliwością ułożenia poprzeczek wielokątowo w stosunku pręta i osi zespolenia; • łączniki boczne proste lub L-odgięte praw i lewe (7, 9 i 11mm); • łączniki prętów równoległe (ø3,5-3,5mm oraz ø3,5-5,5mm); • uchwyty do kabli lewe i prawe (450) oraz prosty (90-0); • wszystkie implanty kodowane kolorami; • zastosowania systemu przy różnego rodzaju zabiegach – przy użyciu jednego kompletu narzędzi z możliwością śródoperacyjnego doboru wszystkich implantów; • trwałe oznaczenie każdego implantu numerem serii oraz kodem; • elastyczne przymiary kształtu prętów (dł. 60, 120 i 290mm); • klucze dynamometryczne do dokręcania wkrętów potylicznych, nakrętek; • plastikowe, zamykane pojemnik na wszystkie rodzaje implantów; • poręczne, ergonomiczne i ograniczone do niezbędnego minimum instrumentarium w zamykanych kasetach; Zestaw użyczany na czas trwania zabiegu.</p>								
a.	Płytki potyliczne	2 szt.							
b.	Śruba / hak	20 szt.							
c.	Pręt	6 szt.							
d.	Wkręt potyliczny	15 szt.							
e.	Bloker	40 szt.							
f.	Łącznik poprzeczny	2 szt.							
2.	<p>Tytanowy system do jedno- i wielosegmentowej przezskórnej stabilizacji odcinka piersiowo-lędźwiowo-krzyżowego kręgosłupa</p> <p>Śruby o trzonie pięciokątnym i podwójnie prowadzonym gwintem na całej długości, tulipanowe kaniulowane sztywne oraz ruchome, kaniulowane oraz augmentacyjne. Śruby kodowane kolorami w celu prawidłowej identyfikacji rozmiaru. Śruby samotnące i</p>								

<p>samogwintujące z atraumatycznym zakończeniem sterylne i niesterylne. Możliwość blokady poliaksjalności śrub w dowolnym momencie bez jednoczesnego blokowania możliwości przesunięcia pręta względem śruby.</p> <p>Śruby sztywne i ruchome oraz augmentacyjne o rozmiarach: - f5,5mm o dł. 35-50mm, ze skokiem co 5mm; - f6,5 / 7,5 / 8,5 / 9,5 / 10,5 mm o dł. 35-55mm, ze skokiem co 5mm; oraz o dł 60-80mm ze skokiem co 10 mm</p> <p>1) pręty proste o zakończeniach heksagonalnych i okrągłych f5,5mm ,24 różnych rozmiarów długości od 30 do 500mm . Od 35mm do 55 mm skok co 5mm i od 60mm do 200mm co 10 mm i od 200mm do 500 mm co 100 mm. Pręty dostępne w wersji sterylnej i niesterylnej. Tytanowe oraz CoCr</p> <p>2) pręty wstępnie dogięte o zakończeniach heksagonalnych i okrągłych f5,5mm , dł. 35-150mm, w 16 rozmiarach. Od 30mm do 55mm skok co 5mm od 60mm do 150mm co 10mm</p> <p>3) jeden uniwersalny, wewnętrzny element blokujący</p> <p>4) poprzeczki sztywne na pręt o grubości 5,5mm w rozmiarach od 30mm do 40mm ze skokiem co 2mm .</p> <p>5) poprzeczki ruchome na pręt o grubości 5,5 mm w 13 rozmiarach</p> <p>6) łączniki pręta 5,5 mm :</p> <p>a) osiowy w rozmiarach 19mm i 34 mm b) zamknięty typu domino w rozmiarach 7mm i 11mm c) zamknięto otwarty typu domino w rozmiarach 7mm i 11mm</p>								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

	<p>7) łączniki offsetowe :</p> <p>a) zamknięte w rozmiarach 20mm ,35mm,50mm</p> <p>b) otwarte w rozmiarach 20mm, 35mm,50mm</p> <p>8) możliwość wielokrotnego blokowania ruchomości śruby bez zakładania pręta i nakrętki blokującej - (blokada poliaxialności śruby)</p> <ul style="list-style-type: none"> • zestaw z kompletnym instrumentarium <p>trwałe oznaczenie każdego implantu numerem serii oraz kodem.</p>								
a.	Śruba poliaxialna	70 szt.							
b.	Nakrętka	70 szt.							
c.	Pręt	20 szt.							
3.	<p>Klatka szyjna: Klatka międzytrzonowa szyjna - PEEK. Wykonane z PEEK napyłane tytanem lub wykonana w technice druku 3D, ząbkowane implanty do międzykręgowej, tylnej stabilizacji odcinka szyjnego (poziomy C3-C7) o kształcie owalnych bloków; implanty w czternastu rozmiarach o wys. 4-10mm (ze skokiem co 1mm) oraz średnicy 14mm (głęb. 11,5mm) lub 16mm (głęb. 13,5mm); w celu zachowania odpowiedniego kąta lordozy implanty mają kształt klinów pochylonych pod kątem 50; implanty o wypukłej górnej powierzchni, odtwarzającej naturalny kształt powierzchni kręgu; zaokrąglony kształt (patrząc od góry) umożliwia uzyskanie maksymalnego kontaktu z kością; otwór wewnątrz implantu umożliwia umieszczenie wiórów kostnych, materiału syntetycznego lub przerost tkanką kostną; dwa tantalowe znaczniki rtg, umożliwiające pooperacyjną lokalizację implantu; stabilizacja pierwotna - press-fit zwiększająca stabilność założonego implantu oraz ząbkowana powierzchnia</p>	20 szt.							

	<p>kontaktu z kręgami. Trwałe oznaczenie każdego implantu numerem serii oraz kodem; każdy implant osobno, sterylne zapakowany; Narzędzie do zakładania implantu z- lub bez ogranicznika głębokości; rozporowe, nie gwintowane mocowanie implantu w narzędziu do jego zakładania; przymiary próbne do określenia rozmiaru wstawianego implantu; podkładkę do wypełniania otworu wewnętrznego implantu; Plastikowy, zamykany pojemnik na narzędzia; poręczne, ergonomiczne i ograniczone do niezbędnego minimum instrumentarium. Dodatkowo rozwieracze szyjne typu automat oraz typu Caspar wraz z pinami. Wymienne rozwórki szyjne w rozmiarach od 30mm do 60mm po 2 sztuki w rozmiarze.</p>								
4.	Substytut kostny	40 szt.							
5.	<p>- tytanowy, dynamiczny system do stabilizacji przedniej kręgosłupa szyjnego;</p> <p>- płytki o wymiarach 20-103mm</p> <p>- płytki 4 otworowe (20-32mm), 6 otworowe (34-58mm), 8 otworowe (49-64mm), 10 otworowe (67-85mm) i 12 otworowe (82-103mm), ze skokiem co max. 3mm;</p> <p>- płytki o niskim profilu (wys. 2,9mm), wstępnie dostosowane kształtem do anatomii kręgosłupa (wygięcie wzdłużne i poprzeczne);</p> <p>- śruby samotnące i samogwintujące: jednokorowe (f4mm, dłg. 10-18mm ze skokiem co 2mm), dwukorowe (f4,0mm, dłg. 10-28mm ze skokiem co 2mm) oraz rewizyjne/osteoporotyczne (f4,5mm, dłg. 13-17mm ze skokiem co 2mm);</p> <p>- ruchomość śruby 350 wzdłuż i 8-10 w poprzek osi płytki;</p> <p>- śruby blokowane wewnętrznie (blokada zapobiega wykręcaniu się śruby, pozostawiając możliwość mikroruchów w obrębie</p>								

	stabilizowanych kręgów); - każda śruba blokowana jest niezależnie - brak dodatkowych elementów blokujących na powierzchni płytki; - rodzaje śrub kodowane kolorami z atraumatycznym zakończeniem śruby - trzon śruby jednokorowej i rewizyjnej - stożkowy; - możliwość dogięcia płytki bez utraty możliwości zablokowania/odblokowania śruby; - możliwość śródoperacyjnej, czasowej stabilizacji płytki przy pomocy specjalnych szpilek; - system umożliwia w pełni dynamiczną stabilizację - porowata powierzchnia dołu płytki zapobiegająca przesuwaniu się płytki na kręgach								
a.	płytki	15 szt.							
b.	śruba	60 szt.							
	SUMA	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

O ile dotyczy : Zgodnie z art. 18 ust. 2 MDR, w przypadku wyrobów przeznaczonych do implantacji , pacjent powinien otrzymać od placówki medycznej wykonującej implantację kartę implantu oraz zestaw łatwo dostępnych informacji, o których mowa w art. 18 ust. 1 MDR. Dostawca wraz z dostawą takiego wyrobu, przekaże polskie wersje językowe takich kart i wzorów informacji

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 8**Wadium : 1.420,00 zł**

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Maska krtaniowa 1,0 j.u.	150 sztuk							
2.	Maska krtaniowa 1,5 j.u.	400 sztuk							
3.	Maska krtaniowa 2,0 j.u.	1500 sztuk							
4.	Maska krtaniowa 2,5 j.u.	850 sztuk							
5.	Maska krtaniowa 3,0 j.u.	900 sztuk							
6.	Maska krtaniowa 4,0 j.u.	700 sztuk							
7.	Maska krtaniowa 5,0 j.u.	200 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

Maska krtaniowa jednorazowego użytku o krzywiźnie dokładnie odpowiadającej budowie gardła, z mankietem i rurką uformowanymi jako jedna całość.
Właściwości:

- Zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie, pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie
- Wzmocniony koniuszek mankieta nie podwijający się podczas zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przetyku
- Rurka i mankiet uformowane jako jedna całość dla większego bezpieczeństwa
- Poślizgowa powierzchnia mankieta ułatwiająca zakładanie
- Wyjątkowo miękki mankiet zapewniający najlepsze przyleganie przy minimalnym nacisku na śluzówkę
- Balonik kontrolny umożliwiający identyfikację rozmiaru maski oraz precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankieta metodą dotykową
- Rurka o specjalnym przekroju zapewniającym mocny i ergonomiczny uchwyt podczas zakładania
- Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłowe usytuowanie maski
- Sterylność opakowania oraz gotowość do natychmiastowego użycia
- Kodowana kolorem torebka ochronna z zamieszczoną instrukcją użycia
- Dostępność w 8 rozmiarach uwzględniających szerokie spektrum pacjentów
- Produkt bezlateksowy
- Bezpieczeństwo w środowisku MR

Specyfikacja:

- Zakres rozmiarów: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5;
- Materiał: PCV niezawierający ftalanów
- Produkt sterylny

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1	3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta (3 różne rozmiary) .
Poz. nr 2	3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta (3 różne rozmiary)
Poz. nr 3	3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta (3 różne rozmiary)
Poz. nr 4	3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta (3 różne rozmiary)
Poz. nr 5	3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta (3 różne rozmiary)
Poz. nr 6	3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta (3 różne rozmiary)
Poz. nr 7	3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta (3 różne rozmiary)

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 9
Wadium : 100,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Bloodset (100/20) – zestaw do krwi : biureta 100 ml; filtr – 170 mikronów; filtr powietrza – 3 mikrony; długość 178 cm; nie wentylowany; zawór pływakowy; zacisk rolkowy	200 szt.							
	SUMA	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXX

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 10
Wadium : 4.350,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
	<p>Strzykawka do przepłukiwania fabrycznie napełniona izotonicznym roztworem 0.9% NaCl do zabiegów w warunkach jałowych – sterylna zawartość oraz strzykawka zewnętrznie. Pojemność oraz wypełnienie robocze odpowiadająca nominalnej wartości skali. Graficzne oznaczenie strefy sterylnej na korpusie strzykawki. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania. Budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika potwierdzony zerowy refluks. Strzykawka wyposażona w korek zamykający, umożliwiający odpowietrzenie strzykawki bez konieczności całkowitego ściągania korka, który posiada gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. Pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób</p>								

	ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III lub IIB . Okres stabilności roztworu oraz ważności produktu minimum 24 miesiące . Nie zawiera BPA, LATEXU, DEHP, PVC. Sterylizowana tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. .								
1.	Strzykawka fabrycznie napełniona solą 10 ml w 10 ml	150 000 szt.							
2.	Strzykawka fabrycznie napełniona solą 5 ml w 5 ml	50 000 szt.							
3.	Strzykawka fabrycznie napełniona solą 3 ml w 3 ml	20 000 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 2 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 3 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty

Pakiet nr 11

Wadium : 2.660,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
	<p>Strzykawka do przepłukiwania fabrycznie napełniona izotonicznym roztworem 0.9% NaCl do zabiegów w warunkach aseptycznych. Pojemność oraz wypełnienie robocze odpowiadająca nominalnej wartości skali. Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce 10 ml. Graficzne oznaczenie strefy sterylnej na korpusie strzykawki. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania. Budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika potwierdzony zerowy refluks. Strzykawka wyposażona w korek zamykający, umożliwiający odpowietrzenie strzykawki bez konieczności całkowitego ściągania korka, który posiada gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka.</p> <p>Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III lub IIB . Okres stabilności roztworu oraz ważności produktu minimum 24 miesiące.</p>								

	Nie zawiera BPA, LATEXU, DEHP, PVC. Sterylizowana tlenkiem etylenu lub radiacyjnie.								
1.	Strzykawka fabrycznie napełniona solą 10 ml w 10 ml	100 000 szt.							
2.	Strzykawka fabrycznie napełniona solą 5 ml w 5 ml	60 000 szt.							
3.	Strzykawka fabrycznie napełniona solą 3 ml w 3 ml	30 000 szt.							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 1 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 2 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 3 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 12
Wadium : 650,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Szt.	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Osłonka sterylna, bez lateksu, o wydłużonej długości na sondę typu CIV-Flex lub równoważne o wymiarach 14 cm x 61 cm x 24 sztuki W zestawie: osłona na głowicę, sterylne opakowanie żelu, kolorowe, elastyczne gumki	3 op. x 24 sztuki							
2.	Osłonka sterylna, bez lateksu o wydłużonej długości na sondę typu CIV-Flex lub równoważne o wymiarach 14 cm x 147 cm x 24 sztuki W zestawie: osłona na głowicę, sterylne opakowanie żelu, kolorowe, elastyczne gumki	30 op. x 24 sztuki							
SUMA		xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 13
Wadium : 800,00 zł

Ip.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość opakowań	Cena netto opakowania	Cena brutto opakowania	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Vantris 1 ml (z igłą typu Rins)	60 opakowań							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 14
Wadium : 650,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość szt./opakowań	Cena netto szt./opakowania	Cena brutto szt./opakowania	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Sterylny jednorazowy suchy mop przeznaczony do użytku z kompaktowym systemem czyszczenia do stołów roboczych, izolatorów i systemów w strefie sterylnej. Zalecany do czyszczenia i dezynfekcji pomieszczeń czystych GMP A/B, C i D Wymiary: 19,5 x 7,0 cm (± 0,5 cm) Pakowanie: 2 mopy/opakowanie, 50 paczek/karton	1 500 opakowań x 2 mopy							
2.	Kompaktowe narzędzie do czyszczenia izolatorów, stołów roboczych i trudno dostępnych miejsc w pomieszczeniach czystych zgodnych z GMP. Składa się z dwóch części: teleskopowej SAT2040 i stelaża dla mopa MEP20. Ergonomiczne, zwrotne narzędzie aluminiowe z możliwością sterylizacji w autoklawie. Długość min. 55,2 cm, maks. 88,5 cm / średnica 4,5 cm / szerokość: 19,0 cm Zestaw składający się z:	2 sztuki							

1 szt. Aluminiowy teleskop 48 cm - 81 cm								
1 szt. Stelaż mopa ze stali nierdzewnej 20 cm								
SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 15
Wadium :1.200,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość opakowań	Cena netto opakowania	Cena brutto opakowania	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	<p>Okluder do przezcewnikowego zamykania ubytków przegrody międzykomorowej z możliwością implantacji od strony prawej lub lewej komory.</p> <ul style="list-style-type: none"> - pasuje do różnych ubytków przegrody międzykomorowej - okluder nitinolowy o konstrukcji dwudyskowej - możliwość podłączenia do zestawu doprowadzającego z dwóch stron - możliwość implantacji od strony prawej lub lewej komory - średnica dysków retencyjnych 10 – 18 mm - możliwość wprowadzenia przy użyciu zestawu doprowadzającego o średnicy 4 – 7 F - widoczny w promieniach RTG 	10 sztuk							
2.	<p>Zestaw wprowadzający do okludera :</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw wprowadzający z koszulką o średnicy światła 4-7 F (do wyboru przez zamawiającego) i teleskopowym rozszerzaczem - zestaw do ładowania implantu - giętki kabel doprowadzający 	10 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 16
Wadium :1.200,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena netto sztuk	Cena brutto sztuk	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny o długości 31 cm, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 5 ; 6 ; 7 i 8 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych.	150 sztuk							
2.	Adapter kątowy 45 stopni do dróg oddechowych, z możliwością stosowania przez 7 dni, z systemem centrującym wprowadzenie cewnika do odsysania, dodatkowy pierścień uszczelniający, obrotowy przy rurce intubacyjnej, adapter z przezroczystą komorą płuczącą, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, kompatybilny z cewnikiem powyżej.	50 szt.							
3.	Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości	200 sztuk							

	34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi naprzeciwległymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych							
4.	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.	200 sztuk						
5.	Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia	100 sztuk						

	<p>śródrzuszego metodą manometryczną obejmujący sterylnie zapakowane: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródrzuszego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródrzuszego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.</p>								
6.	<p>Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny. Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 95 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml.</p>	600 sztuk							

	Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Możliwość podwieszenia zestawu na dwa niezależne sposoby: perforowane elastyczne paski oraz okrągły hak z możliwością zamocowania go na dwóch poziomach. Nie zawiera lateksu.							
7.	Korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkohol izopropylowy (IPA), obudowa w kolorze pomarańczowym, sterylny, skuteczna dezynfekcja w ciągu 30 sekund dodatkowy aplikator umożliwiający sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem, sterylizacja radiacyjna	40 000 sztuk						
SUMA		XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX		XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 6 1 sztuka

Poz. nr 7 5 sztuk

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 17
Wadium : 3.000,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena netto sztuk	Cena brutto sztuk	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli do badań. Miękkie, przezroczyste, odporne na załamania cewniki wykonane z PVC Długości cewników: 5 cm i 9 cm. Łącznik schodkowy z kontrolą siły ssania i zatyczką. Przezroczysty pojemnik pozwalający na wizualizację odsysanej wydzieliny. Pojemność pojemnika: 25 ml Zapasowa nakrętka zapewnia bezpieczne zakręcenie pojemnika w celu transportu próbki do laboratorium. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. W opakowaniu etykieta samoprzylepna z możliwością minimum zapisu nr badania, nazwiska. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU	4 500 szt.							
2.	Maska tlenowa z nebulizatorem poj. 6 ml, skalowany co 1 ml, rozbijanie cząstek leku od 2,4-2,8mikronów (średnio 2,7 mikrona) z możliwością regulacji obwodu na głowie i drenem tlenowym min. 210 cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane								

	końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Sterylna, pakowana pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Maski wykonana z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego tworzywa medycznego (polichlorek winylu). Nie zawiera lateksu. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
a.	Rozmiar XL – L (do wyboru przez zamawiającego)	2 000 szt.							
b.	Rozmiar M – S (do wyboru przez zamawiającego)	20 000 szt.							
3.	Nebulizator z ustnikiem uniwersalnym i łącznikiem "T". Nebulizator o poj. 6 ml, skalowany co 1 ml, rozbijanie cząstek leku od 2,4-2,8mikronów (średnio 2,7 mikrona). Dren tlenowy min. 210 cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Łącznik „T” umożliwia jednoczesne podłączenie ustnika i rury karbowanej. Zestaw składa się z: ustnika, łącznika T, nebulizatora , drenu, rury karbowanej. Sterylny, pakowany pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Nie zawiera lateksu. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane	9 000 szt.							

	importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
4.	Maski tlenowe z drenem, wykonane z wysokiej jakości medycznego, przezroczystego i miękkiego tworzywa o anatomicznym kształcie z regulowanym metalowym klipsem nosowym. Z gumką mocującą, dobrze przylegającą do twarzy, zawierającą otwory ułatwiające wydech, przezroczyste, miękkie (polichlorek winylu). Sterylna, pakowana pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Dren tlenowy min.210cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa).Sterylizowane tlenkiem etylenu, nie zawiera lateksu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
a.	Rozmiar XL , L , M (do wyboru przez zamawiającego)	3 000 szt.							
b.	Rozmiar S	3 000 szt.							
c.	Rozmiar XS	300 szt.							
5.	Cewnik do podawania tlenu. Wykonany z medycznego tworzywa z bardzo miękkimi końcówkami. Cewnik posiada regulację obwodu głowy, co umożliwi dopasowanie do każdego kształtu głowy. Sterylny, pakowany pojedynczo z dołączoną instrukcją obsługi. Dren tlenowy z min. 6 wtopionymi elementami								

	wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Sterylizowany tlenkiem etylenu, nie zawiera lateksu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
a.	ROZMIAR XS, długość całkowita (dren + wąsy): min. 230 cm	300 szt.							
b.	ROZMIAR M, długość całkowita (dren + wąsy): min. 230 cm	800 szt.							
c.	ROZMIAR S, długość całkowita (dren + wąsy): min 230 cm	500 szt.							
d.	ROZMIAR L, długość całkowita (dren + wąsy) min. 200 cm	800 szt.							
6.	Dren tlenowy minimum 210cm z min. 6 wtopionymi elementami wzmacniającymi i chroniącymi przed załamaniem drenu. Znormalizowane końcówki drenu umożliwiają połączenie ze źródłem tlenu na wcisk (butla tlenowa). Sterylizowany tlenkiem etylenu, nie zawiera lateksu. Sterylny, pakowany pojedynczo. Opakowanie jednostkowe jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU	1 500 szt.							
7.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych. Jedna końcówka z otworem centralnym łagodnie zakończonym oraz dwoma otworami naprzeciwległymi, z końcówką cewnikową szeroką. Sterylny, bez kontroli siły ssania, pakowany								

	pojedynczo na prosto w opakowanie papier-folia. Wykonane z medycznego, termoplastycznego PCV o przezroczystej powierzchni, nie zawiera lateksu. Kolor konektora jest oznaczeniem średnicy cewnika. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Opakowanie pojedyncze jak i zbiorcze musi posiadać dane importera, producenta jak i przedstawiciela na kraje EU								
a.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm. 6 dł.40-50 cm	10 000 szt.							
b.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm. 8 dł 40-50 cm	60 000 szt.							
c.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm.10 dł. 40-50 cm	25 000 szt.							
d.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm.12 dł. ok. 60 cm	8 000 szt.							
e.	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych rozm.14 dł. ok. 60 cm	2 000 szt.							
8.	Worek do godzinowej zbiórki moczu Pojemność worka 2600 ml z przesuwającym zaworem spustowym T. Tylna ściana wzmocniona stelażem. Pojemność plastikowej komory pomiarowej – 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu. Do 50 ml pomiar co 1 ml. Malejąca skala na worku i komorze pomiarowej. Niezaginający się dren długości 150 cm z klamrą plus zabezpieczenie antyzłamaniowe między komorą a drenem. Dren dwu światłowodowy. 2 filtry hydrofobowe oraz zastawka antyrefluksyjna. Igłowy i bezigłowy port do pobierania próbek moczu. Nietoksyczny, apirogenny. Pakowany pojedynczo w opakowanie typu	2 500 sztuk							

blister-pack z widoczną datą sterylizacji i ważności na każdym opakowaniu. Jednorazowego użytku, sterylne. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Termin ważności 5 lat od daty produkcji								
SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Wykonawca dostarczy próbki w ilości:

Poz. nr 2 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 3 1 sztuka

Poz. nr 4 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 5 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 7 3 sztuki – do wyboru jeżeli wszystkie rozmiary tego samego producenta

Poz. nr 8 1 sztuka

Dostarczone próbki są przekazane do użytkownika w celu sprawdzenia czy oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Nie podlegają zwrotowi.

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 18
Wadium : 650,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość opk.	Cena netto op.	Cena brutto opk.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Sonda bipolarna widelec prosta (długość robocza 4,5 cm, długość całkowita 15,5 cm) do bezpośredniej stymulacji nerwów, Produkt jednorazowy sterylny Opakowanie x 10 sztuk	8 op. x 10 sztuk							
2.	Sonda bipolarna korowa (kulki średnicy 2 mm, rozstaw 8 mm) 45/155/3000 Produkt jednorazowy , sterylny Opakowanie x 10 sztuk	2 op. x 10 sztuk							
3.	Elektroda 4-kanałowa naklejana na rurkę intubacyjną rozm. 6-7. W komplecie elektroda neutralna. Produkt jednorazowy , sterylny. Opakowanie x 10 sztuk	8 op. x 10 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 19
Wadium : 270,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość Sztuk/opk.	Cena netto szt./opk.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Uchwyt monopolarny jednorazowy, jałowy z nożykiem i kablem dł. 290-310 cm, wtyk do diatermii 3-pinowy, wtyk 2,35 +/- 0,03mm, materiał uchwytu polipropylen z ABS, maksymalne natężenie prądu do 1A, maksymalna dopuszczalna częstotliwość 1 MHz. Hipoalergiczny, biokompatybilny, bez pirogenów. Pakowany pojedynczo	2000 sztuk							
2.	Uchwyt monopolarny z nożykiem, jednorazowy, z dwoma przyciskami do cięcia i koagulacji, wtyk do diatermii 1-pin 5 mm Erbe, długość kabla 3,2 m, wtyk średnicy 2,38 mm	200 sztuk							
3.	Uchwyt monopolarny z igłą , jednorazowy, z dwoma przyciskami do cięcia i koagulacji, wtyk do diatermii 3-pin , długość kabla 3,2 m, wtyk średnicy 2,38 mm	500 sztuk							
4.	Zestaw jednorazowy do strippingu żyłaków, komplet: dwie linki po 100 cm, średnica linek 1,54 - 1,66mm, uchwyt, oliwki o śr. 9,50 mm, 12,85 mm, 15,40 mm, produkt bez lateksu. Opakowanie a 12 szt	10 op. x 12 sztuk							
	SUMA	xxxxxxx	xxxxxxxx	xxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 20
Wadium : 450,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena netto szt.	Cena brutto szt.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Jednorazowe kleszcze biopsyjne o średnicy osłonki 2,3mm, powlekane hydrofilną osłonką PE, łyżeczki owalne, szerokość otwarcia szczęk 7,5 mm, długość szczęk 4,3 mm, pojemność łyżeczki 7,46 mm ³ , oraz szerokość otwarcia szczęk 8 mm, długość szczęk 3,86 mm, pojemność łyżeczki 7,6 mm ³ długość robocza 160 cm. Kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną	800 sztuk							
2.	Jednorazowe kleszcze chwytające do usuwania ciał obcych, długość robocza 230 cm, Szczęki typu : aligator, pelikan, ząb szczura, ząb szczura z zębem aligatora – do wyboru przez zamawiającego Średnica osłonki 2,3 mm, dostępne w wersji obrotowej 360°	100 sztuk							
3.	Jednorazowa klipsownica endoskopowa , długość robocza 230 cm. Otwarcie ramion klipsa 8, 11, 13,16, 17 mm, średnica cewnika 2,6 mm, długość ramion klipsa 10 mm. Możliwość rotacji 360° w dowolnym kierunku, możliwość wielokrotnego otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem. Klipsownica z	60 sztuk							

	dystanserem w rękojeści zabezpieczającym przed przypadkowym otwarciem klipsa								
4.	Jednorazowa pętla do polipektomii – na zimno, bez użycia diatermii, dwa kształty pętli : owalna i deltoidalna, obrotowe o 360 ° - ułatwiony obrót poprzez pokrętko na rękojeści, wykonane z plecionego drutu tnącego (0,24 mm), stosowane w zabiegach muzektomi (EMR). Możliwość podłączenia diatermii . Średnica pętli 10,15 mm, średnica osłonki 2,3 mm, długość robocza 230 cm	100 sztuk							
5.	Pętla z siateczką jednorazowego użytku, siatka rozpostarta na pętli o wymiarach 30 x 60 mm oraz wersja powiększona 40 x 60 mm, długość narzędzia 230 cm, średnica cewnika 2,6 mm, obrotowa, brzegi pętli w kolorze białym	100 sztuk							
6.	Jednorazowa nasadka na końcówkę endoskopu, miękka , z prostym otworem bocznym. Odległość od końcówki endoskopu 4 mm. Każda nasadka zapakowana oddzielnie w sterylne opakowanie typu folia-papier Opakowanie a 10 sztuk	50 sztuk							
7.	Jednorazowy ustnik do gastroskopii z regulowaną gumką materiałową. Rozmiar 22 x 27 mm. Etykiety do dokumentacji medycznej. Ustnik zapakowany w kartonowy dyspenser. Wyrób medyczny spełniający wymogi PN-EN-556-1:2002, sterylne Opakowanie a 100 sztuk	900 sztuk							

8.	Jednorazowy ustnik dziecięcy do gastrokopii z gumką materiałową, rozmiar 22 x 17 mm. Etykiety do dokumentacji medycznej. Wyrób medyczny sterylne. Opakowania a 50 sztuk	100 sztuk							
9.	Jednorazowe pułapki na polipy. Przezroczysta obudowa dla lepszej wizualizacji i weryfikacji polipów. Pułapka z podwójnym dnem i konstrukcji zapobiegającej wyciekom. Pułapki jednokomorowe Opakowanie a 25 sztuk	100 sztuk							
10.	Jednorazowa gąbka do mycia płaszcza endoskopu, długość gąbki 90 mm, średnica gąbki 55 mm, średnica otworów 10mm/4 mm Opakowanie a 50 sztuk	200 sztuk							
	SUMA	XXXXXXX	XXXXXXXX	XXXXXXXX	XXXX			XXXXXXXXXX	XXXXXXXXXX

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Pakiet nr 21
Wadium : 750,00 zł

Lp.	Opis Przedmiotu zamówienia	Ilość opak.	Cena netto op.	Cena brutto opak.	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Producent; nazwa produktu numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu	<u>Klasa wyrobu medycznego</u>
1.	Jednorazowy dren ssąco płuczący kompatybilny z pompą AHTO bez końcówki roboczej, uchwyt ssąco-płuczący wyposażony w zawór płukania i zawór ssania z możliwością regulacji, przyciski do sterowania ssaniem/płukaniem kodowane kolorem, możliwość dobrania różnego rodzaju końcówek roboczych 5 i 10 mm również do elektrokoagulacji. Sterylny, pakowany po 6 szt/opak.	5 op. x 6 sztuk							
2.	Jednorazowy dren ssąco płuczący kompatybilny z pompą AHTO z końcówką roboczą, uchwyt ssąco-płuczący wyposażony w zawór płukania i zawór ssania z możliwością regulacji, przyciski do sterowania ssaniem/płukaniem kodowane kolorem, możliwość dobrania różnego rodzaju końcówek roboczych 5 i 10 mm również do elektrokoagulacji. Sterylny, pakowany po 6 szt/opak.	20 op. x 6 sztuk							
3.	Dren jednorazowy z podgrzewaniem gazu, kompatybilny z insuflatorem Pneumoclear, sterylne, jednorazowego użytku z wbudowanym filtrem, pakowany po 10 szt.	5 op. x 6 sztuk							

4.	Jednorazowa pompa płuczająca z zasilaniem bateryjnym bez końcówki roboczej, uchwyt ssąco-płuczający wyposażony w zawór płukania i zawór ssania z możliwością regulacji, przyciski do sterowania ssaniem/płukaniem kodowane kolorem, możliwość dobrania różnego rodzaju końcówek roboczych 5 i 10 mm również do elektrokoagulacji. Sterylna, pakowana po 6 szt/opak.	15 op. x 6 sztuk							
SUMA		xxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxxxxxxx	xxxx			xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxx

Cena pakietu z podatkiem VAT (brutto)

Słownie zł:

Cena pakietu bez podatku VAT(netto)

Słownie zł:

Osoba odpowiedzialna **za realizację zamówienia** ze strony Wykonawcy:

imię i nazwisko:

nr tel.:

e-mail pod który Zamawiający ma wysłać pisemne zamówienia:

Niespełnienie warunków podanych w powyższej tabeli lub nie wypełnienie tabeli skutkuje odrzuceniem oferty. Zamawiający nie może wezwać do uzupełnienia treści oferty.

Załącznik nr 2 (stanowi treść oferty)

ZP 12/24

FORMULARZ OFERTOWY

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie: **trybie przetargu nieograniczonego**

Przedmiot zamówienia: **dostawa jałowego sprzętu medycznego -21 pakietów**

Czy Wykonawca wspólnie ubiega się o udzielenie zamówienia:

TAK NIE*

Należy zaznaczyć x lub innym podobnym – brak zaznaczenia oznacza, że Wykonawca samodzielnie ubiega się o zamówienie publiczne. W przypadku odpowiedzi twierdzącej należy powielić pkt „dane Wykonawcy” oraz podać wszystkie dane **lidera**, a w odniesieniu do pozostałych Wykonawców należy podać tylko nazwę i krajowy numer identyfikacyjny (w przypadku polskich Wykonawców NIP lub REGON).

Dane Wykonawcy:

(pełna nazwa/forma prawna)

Siedziba Wykonawcy:

(adres, ulica, miasto, województwo, kraj):

Nr NIP - podać numer unijny: **Regon:**

Osoba/y uprawniona/e do kontaktów:

Telefon:.....

Wielkość przedsiębiorstwa:

mikroprzedsiębiorstwo,

małe przedsiębiorstwo,

średnie przedsiębiorstwo,

jednoosobowa działalność gospodarcza,

osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej,

inny rodzaj

Należy zaznaczyć x lub innym podobnym

1. **PODWYKONAWCY**

Niżej podaną część/zakres zamówienia, wykonywać będą w moim imieniu podwykonawcy:

Część/zakres zamówienia -	Nazwa (firma) podwykonawcy
----------------------------------	-----------------------------------

1.
---------	-------

2.
---------	-------

(W przypadku braku wypełnienia ww. informacji w zakresie podwykonawstwa, Zamawiający automatycznie przyjmuje, że zamówienie zostanie zrealizowane samodzielnie przez Wykonawcę).

2. **SKŁADAMY OFERTĘ** na realizację przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w Specyfikacji Warunków Zamówienia, na następujących warunkach:

Cena pakietu nr..... bez podatku VAT i z podatkiem VAT .

a) bez VAT.....

Słownie zł.....

b) z VAT

Słownie.....

c) stawka podatku VAT (%).....

(W przypadku złożenia oferty na więcej niż jeden pakiet Wykonawca może powielić pkt 1 lub złożyć odrębny formularz)

Cena brutto stanowi całkowitą cenę za całość zaoferowanego przedmiotu zamówienia, musi być zgodna z częścią asortymentowo – cenową, zawartą w załączniku nr 1 dla danego pakietu/ów

3. **Pozostałe wymagane informacje do sporządzenie umowy:**

a) **Termin płatności: 30 dni**

b) **Okres obowiązywania umowy : 24 miesięcy**

Termin dostawy w terminie 3 dni roboczych od złożenia zamówienia ; w trybie „na ratunek życia” w ciągu 24 h

4. Zgodnie z art. 225 ust 2 ustawy pzp, informujemy, że wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.) - **TAK*/ NIE**

Przy odpowiedzi TAK*- należy wypełnić poniższe pkt.

.....(należy wskazać nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego)

..... zł netto (należy wskazać wartość towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku)

..... stawka podatku od towarów i usług, która zgodnie z naszą wiedzą , będzie miała zastosowanie

(Brak jakiegokolwiek zaznaczenia oznacza, że wybór ofert nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług)

5. **Ja (MY) niżej podpisani OŚWIADCZAMY, że:**

- 1) oferowane w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego sprzęt medyczny spełniają wszystkie wymagania określone przez Zamawiającego, są kompletne i będą po dostarczeniu gotowe do użycia - bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji ze strony Zamawiającego.
- 2) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i akceptujemy wszystkie warunki w niej zawarte określone przez Zamawiającego.
- 3) zapoznaliśmy się z Projektowanymi Postanowieniami Umowy, określonymi w załączniku do Specyfikacji Warunków Zamówienia, akceptujemy ją bez zastrzeżeń i **ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ**, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą,
- 4) uzyskaliśmy wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego przygotowania i złożenia niniejszej oferty.
- 5) Niniejsza oferta wiąże nas przez okres wskazany w dokumentacji postępowania przez Zamawiającego.

6. **Oświadczenie RODO**

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

7. **Tajemnica przedsiębiorstwa: TAK/NIE****

.....*

*W przypadku odpowiedzi TAK, Wykonawca wskaże te informacje i dokumenty które zawierają informację stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj można podać numer stron/nazwy złożonych dokumentów/nazwy plików zawierających takie informacje itd.) Informacje i dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa należy złożyć zgodnie z SWZ (Cześć II Komunikacja).

**Braku jakiegokolwiek odpowiedzi oznacza że wszystkie załączniki do oferty są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

9. **Wraz z ofertą SKŁADAMY** następujące oświadczenia i dokumenty:

1.....

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

2.....
3.....

_____ dnia ____ ____ 2024 r.

Załącznik nr 3 – wzór

JEDZ należy wypełnić zgodnie z poniższym wzorem. Wykonawca podpisuje oświadczenie (JEDZ) kwalifikowanym podpisem elektronicznym i składa na Platformie zakupowej, zgodnie z treścią SIWZ.

ZP 12/24

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 zamówienia². Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia³ w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [.....], data [..... r], strona [.....],

Numer ogłoszenia w Dz.U.z dnia

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 ⁴	Odpowiedź:
Nazwa:	<i>Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu 60-572 Poznań, ul. Szpitalna 27/33</i>
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	<i>Zamówienie publiczne, przetarg nieograniczony</i>
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁵ :	<i>dostawa jałowego sprzętu medycznego -21 pakietów</i>
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁶ :	ZP 12/24

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

² Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

³ 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.

⁴ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁵ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁶ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

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 ⁷ :	[.....]
✓ Telefon:	[.....]
✓ Adres e-mail:	[.....]
✓ Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....]
✓ Informacje ogólne:	Odpowiedź:
✓ Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁸ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁹: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ¹⁰ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [...]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy

⁷ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁸ Por. **zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.**

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

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

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

⁹ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

¹⁰ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹¹:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>✓ Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>✓ Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹²?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców</p>	<p>a): [.....]</p>

¹¹ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹² Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	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?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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

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

O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹³.

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

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

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

¹³ Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

[...]

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**¹⁴;
korupcja¹⁵;
nadużycie finansowe¹⁶;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁷
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁸
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁹.

<p>✓ Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>✓ Czy w stosunku do samemu wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]²⁰</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²¹: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany [];</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....]</p>

¹⁴ 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).

¹⁵ 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.

¹⁶ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 te samej decyzji ramowej.

¹⁸ 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**).

¹⁹ **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).**

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	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): [.....][.....][.....][.....] ²²
✓ W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²³ („samooczyszczenie”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki²⁴:	[.....]

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

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

²² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²³ Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁴ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

<p>podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	<p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
<p>✓ Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):²⁵ [.....][.....][.....]</p>	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIETYTUŁACIŃCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁶

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

<p>✓ Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych</p>	<p>Odpowiedź:</p>	
<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁷?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>	
<p>✓ Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁸; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak:</p> <p>– Proszę podać szczegółowe informacje:</p> <p>– Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p>	

²⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁶ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁷ 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.

²⁸ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

<p>środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁹.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego³⁰?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>✓ Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³¹ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>✓ Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁹ 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.

³⁰ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³¹ Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

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

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

<p>✓ Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>✓ Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³²</p>
<p>✓ W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

³² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:
 α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

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 α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

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

A: KOMPETENCJE

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

✓ Kompetencje	Odpowiedź
<p>✓ 1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy³³: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[...]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: 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:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

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

Sytuacja ekonomiczna i finansowa: Zamawiający nie wymaga /nie określił/	Odpowiedź
<p>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 następujący³⁴ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrot w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p>

³³ 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.

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

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 ³⁵ : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(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 ³⁶ 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 ³⁷ – oraz wartość): [.....], [.....] ³⁸ (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 ³⁹ 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	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym

³⁵ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁸ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

<p>publicznych na usługi: W okresie odniesienia⁴⁰ 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 prywatnych⁴¹:</p>	<p>ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴², w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴³ swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>								
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>								
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]</p>								
<p>9) Będzie dysponował następującymi</p>	<p>[.....]</p>								

⁴⁰ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴¹ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴² 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.

⁴³ 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.

narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	
✓ 10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴⁴ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
✓ 11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
✓ 12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

⁴⁴ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

<p>zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
--	---

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

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

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁵, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁶</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁷</p>

✓ - pola oznaczone niniejszym symbolem Wykonawca jest zobowiązany wypełnić

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 członkowskim⁴⁸, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁹, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

⁴⁵ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁸ 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.

⁴⁹ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

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

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

Załącznik nr 3a – wzór oświadczenia (złożyć z ofertą)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: dostawa jałowa sprzętu medycznego -21 pakietów

Zamawiający: Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań

Wykonawca

Dane Wykonawcy:

(pełna nazwa/forma prawna

Siedziba Wykonawcy:

(adres, ulica, miasto, województwo, kraj):

Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia

(DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO) składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. (nazwa postępowania), prowadzonego przez (oznaczenie zamawiającego), oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.⁵⁰
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).⁵¹

⁵⁰ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

⁵¹ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

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

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

Oświadczam, że w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego

zasoby: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), w następującym zakresie: (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu), co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

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

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

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

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

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

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

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

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

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Oświadczam, że podmiotowe środki dowodowe w zakresie podstaw wykluczenia wskazane w art. 5 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 i w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835), można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych.

Załącznik nr 3b – wzór oświadczenia podmiotu udostępniającego zdolności lub zasoby (złożyć z ofertą, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, oświadczenie podpisuje podmiot udostępniającego zdolności lub zasoby).

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: dostawa jałowa sprzętu medycznego -21 pakietów

Zamawiający: Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań

Wykonawca

Dane Wykonawcy:

(pełna nazwa/forma prawna

Siedziba Wykonawcy:

(adres, ulica, miasto, województwo, kraj):

Oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby (DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO) składane na podstawie art. 125 ust. 5 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. (nazwa postępowania), prowadzonego przez (oznaczenie zamawiającego), oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PODMIOTU UDOSTĘPNIĄCEGO ZASOBY:

1. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.⁵²

⁵² Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- d) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- e) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- f) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).⁵³

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Oświadczam, że podmiotowe środki dowodowe w zakresie podstaw wykluczenia wskazane w art. 5 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 i w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835), można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych.

⁵³ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

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

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

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

Załącznik nr 4

ZP 12/24 Wykonawca dostarczy na wezwanie

Wykonawca

.....

.....

Nazwa, adres

data

Dotyczy postępowania na: dostawa jałowa sprzętu medycznego -21 pakietów

INFORMACJA o przynależności do grupy kapitałowej

(w zakresie art. 108 ust 1 ustawy pzp)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego przez Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, oświadczam, co następuje

Niniejszym oświadczam (-y), że:

- **nie należę (-my) do tej samej grupy kapitałowej** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP z innym wykonawcą/ami, który złożył odrębną ofertę *

- **należę (-my) do tej samej grupy kapitałowej z wykonawcą/ami, którzy złożyli odrębne oferty w niniejszym postępowaniu** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, *(należy wskazać, co najmniej nazwę i adres siedziby podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej)*:*

1)

2)

3)

Jednocześnie wraz z oświadczeniem składamy dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.*

*niepotrzebne skreślić

..... (miejsowość), dnia r.

\

.....

(podpis)

ZAŁĄCZNIK NR 5 **Wykonawca dostarczy na wezwanie**

Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu , o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy pzp

(§2 ust.7 ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROZWOJU, PRACY I TECHNOLOGII z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy Dz.U.2020.2415)

Nazwa Wykonawcy.....

Adres Wykonawcy.....

Oświadczam iż,

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

- a. [art. 108 ust. 1 pkt 3](#) ustawy PZP,
- b. [art. 108 ust. 1 pkt 4](#) ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c. [art. 108 ust. 1 pkt 5](#) ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d. [art. 108 ust. 1 pkt 6](#) ustawy PZP,

są nadal aktualne.

(§2 ust.7 ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROZWOJU, PRACY I TECHNOLOGII z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy Dz.U.2020.2415)

Ponadto: oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu złożonym wraz z ofertą w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w zakresie podstaw wykluczenia art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1) i art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego są nadal aktualne - są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Załącznik nr 6 – (Wykonawca dołączy do oferty)

ZP 12/24

Przedmiot : dostawa jałowa sprzętu medycznego -21 pakietów

.....
Nazwa Wykonawcy

.....
data

OŚWIADCZENIE

Oświadczanie że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych) i został dopuszczony do obrotu i stosowania przez podmioty lecznicze (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z przepisami ww. ustawy i wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych , zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/745", oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/746"

Dodatkowo oświadczam, że dostarczę na każde żądanie Zamawiającego - aktualny dokument dopuszczający zaoferowanych dostaw do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem.

Załącznik nr 7 projekt umowy dot. ZP 12/24

UMOWA Nr

zawarta w dniu roku w Poznaniu, pomiędzy:

Szpitałem Klinicznym im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań, wpisanym dnia 01.03.2001 r., do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem: **0000001939**, o nadanym NIP: 7811621544, Regon: 000288863, reprezentowanym samodzielnie przez: Dyrektora - dr n. med. Pawła Daszkiewicza

zwanym w dalszej treści umowy Zamawiającym

a

....., adres:

reprezentowanym przez:.....

zwanym w dalszej treści umowy **Wykonawcą**

Preambuła

Wykonawca, którego oferta została wybrana po przeprowadzeniu przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 z późn. zm.), zawiera z Zamawiającym umowę o następującej treści:

§1

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest **sukcesywna dostawa jałowego sprzętu medycznego -21 pakietów** (zwanym również Towarem), wg załącznika nr 1 do niniejszej umowy stanowiącego jej integralną część, który jest zgodny z wybraną ofertą.
2. **Zamawiający zastrzega, że minimalny zakres zamówienia wynosi minimum 50% wartości umowy określonej w § 8 ust 1 umowy z zastrzeżeniem że:** podane ilości poszczególnego asortymentu są wielkościami szacunkowymi i w czasie obowiązywania umowy mogą ulec zmianie w ramach poszczególnych pozycji asortymentowych w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego, wynikających z ilości i stanu zdrowia pacjentów oraz zastosowanych procedur medycznych i pod warunkiem że nie spowodują to zmiany wartości umowy. W przypadku zmiany umowy w zakresie przesunięć asortymentowych, o których mowa w § 5 ust. 2 lit.c umowy, strony oświadczają, że nie będą dochodzić wobec siebie roszczeń wobec danej pozycji formularza asortymentowo-cenowego, zmniejszonej ilościowo w wyniku dokonania przesunięcia asortymentowego.
3. Szczegółowy opis przedmiotu umowy zawarty jest w załączniku nr 1 do umowy, który jest zgodny z wybraną w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego ofertą Wykonawcy.

§2

Realizacja Przedmiotu umowy – warunki i terminy dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości.
2. Dostawa towaru przez Wykonawcę odbywać się będzie sukcesywnie na podstawie zamówienia Zamawiającego, który określi każdorazowo asortyment i wielkość dostawy. **Zamówienia będą składane pisemnie lub elektronicznie (na wskazany adres poczty elektronicznej) lub faksem.**
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar transportem na własne ryzyko. Koszt transportu zawarty jest w cenie umowy.
4. Towar powinien być wniesiony i rozładowany w Aptece przez Wykonawcę (wysokość wjazdu 3 m). Miejsce dostaw: magazyn Apteki szpitalnej ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
5. Towar należy dostarczyć do Apteki Zamawiającego do godz. 13.00.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki w **terminie do 3 dni roboczych** od momentu otrzymania zamówienia od Zamawiającego, a w trybie „na ratunek życia” **w ciągu 24 godzin**. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy (niedziele i święta), dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

7. Odbioru towaru dokonywać będzie osoba upoważniona przez Kierownika Apteki Zamawiającego.
8. Dla jednego zamówienia dopuszcza się maksymalnie 2 numery serii danego towaru.
9. Na Wykonawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy do chwili potwierdzenia odbioru dostawy przez Zamawiającego.
10. Towar dostarczony będzie do Zamawiającego zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 roku w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015 r. poz. 381), w tym odpowiednia temperatura udokumentowana wskaźnikiem temperatury.- o ile dotyczy
11. Zamawiający zastrzega prawo żądania od dostawcy przedstawienia dowodu (np. wydruku) rejestracji warunków transportu dostarczonych wyrobów medycznych zgodnie z zaleceniami producenta wyrobu. W przypadku braku stosownego dowodu lub po stwierdzeniu niezgodności zaistniałych parametrów z warunkami określonymi przez producenta, zamawiający może odmówić przyjęcia danego wyrobu medycznego.-o ile dotyczy

§3

Zasada współdziałania

1. Strony zobowiązują się do współdziałania w wypełnianiu swoich zobowiązań określonych w niniejszej umowie.
2. Jeżeli Wykonawca, który nie może wykonać swoich obowiązków o których mowa w § 2 umowy, z powodu **zawinionego** braku działania Zamawiającego, może wyznaczyć Zamawiającemu termin na wykonanie działań w zakresie niezbędnym do wykonania swoich zobowiązań, a po bezskutecznym jego upływie, może samodzielnie przystąpić do wykonania umowy, chyba że bez działania Zamawiającego, świadczenie okaże się niemożliwe do wykonania. W takim przypadku strony ustalą nowy termin wykonania umowy
3. Strony zobowiązują się do niezwłocznego i wzajemnego informowania o wszelkich okolicznościach mających wpływ na wykonanie przedmiotu umowy, w szczególności w przypadku możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, Wykonawca zobowiązany jest do pisemnego, natychmiastowego poinformowania o tym fakcie Zamawiającego celem uzgodnienia dalszej realizacji przedmiotu umowy.

§4

Okres obowiązywania

1. Umowa zostaje zawarta w dniu i **obowiązuje przez okres 24 miesięcy**, z zastrzeżeniem ust 2.
2. Strony przewidują możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy o dalszy czas określony ale nie dłuższy niż do 48 miesięcy w przypadkach o których mowa w § 5 ust 1 umowy (w szczególności § 5 ust 1 lit. d umowy)

§5

Zmiany umowy

Na podstawie art. 455 ust. 1 pkt 1 ustawy pzp - Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy bez przeprowadzenia nowego postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku wystąpienia co najmniej jednej z okoliczności wymienionych poniżej, z uwzględnieniem podawanych warunków ich wprowadzenia.

1. Zmiana terminu dostawy/ okresu obowiązywania umowy (Okoliczności).

- a) zmiany spowodowane są siłą wyższą, w tym klęskami żywiołowymi, warunkami atmosferycznymi, **stanami epidemii** i innymi niezależnymi od stron okolicznościami uniemożliwiającymi zrealizowanie umowy w terminie,
 - b) zmiany są wynikiem czasowego wstrzymania produkcji lub braków na rynkach objętych przedmiotem umowy,
 - c) zmiany są następstwem działania władz publicznych,
 - d) zmiany spowodowane nie wykupieniem pełnej ilości asortymentu. W powyższym przypadku Umowa może zostać przedłużona do czasu wykupienia pełnej ilości leków, wyrobów medycznych określonych w umowie, o dalszy czas określony ustalony przez strony, ale nie dłużej niż do 48 miesięcy
 - e) dopuszczalne jest skrócenie okresu obowiązywania umowy
- 1.1. W przypadku zaistnienia jednej z przyczyn określonych w ust.1 lit a – e, strona, której to dotyczy, poinformuje niezwłocznie drugą stronę, (nie później jednak niż w terminie 3 dni roboczych) od dnia zaistnienia powyższych przyczyn, proponując: nowy termin dostawy lub uzgodnienia dalszej realizacji przedmiotu umowy.
 - 1.2. Wykonawca powołujący się na przyczyny określone w ust 1 lit a i b, zobowiązany jest przedstawić dowody potwierdzające okoliczności o których mowa ww. zapisach umownych
 - 1.3. W przypadku wystąpienia którejkolwiek z okoliczności wymienionych w ust.1 lit a – c termin dostawy może ulec odpowiedniemu przedłużeniu o czas niezbędny do należytego jej wykonania, nie dłużej jednak niż o okres trwania okoliczności, uzasadniających zmianę terminu dostawy.

2. Zmiana sposobu świadczenia (Okoliczności)

a) Spowodowane nieprzewidywalną koniecznością dostawy przedmiotu umowy nie wymienionego w Umowie, w szczególności z przyczyn takich jak:

- wydania decyzji o wycofaniu danego produktu z obrotu,
- zmiany nazwy produktów leczniczych,
- zaprzestania wytwarzania produktów leczniczych/ wstrzymania produkcji,
- zmiany producenta,

Zamawiający w powyższym przypadku dopuszcza zakup przedmiotu umowy zamiennego, równoważnego tj. takiego samego rodzaju, typu, o takim samym sposobie działania i przeznaczeniu jak przedmiot umowy ale np. w zamiennych opakowaniach, od innego producenta, o innej nazwie handlowej, o innym numerze katalogowym itd.), ale jego cena nie może przewyższać ceny przedmiotu umowy podstawowego, a Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć go na zasadach określonych w niniejszej Umowie.

b) Z uwagi na wprowadzenie do obrotu przez Wykonawcę/Producenta nowego/udoskonalonego przedmiotu umowy Strony zastępują przedmiot umowy dotychczasowy i od dnia zawarcia aneksu do umowy, Wykonawca będzie dostarczał do Zamawiającego nowy przedmiot zamówienia w cenie przedmiotu umowy podstawowego i na zasadach określonych w niniejszej Umowie.

c) Przesunięcia asortymentowe: polegające na zwiększeniu lub zmniejszeniu ilościowym dostaw poszczególnych pozycji asortymentowej przy jednoczesnym i odpowiednim zwiększeniu lub zmniejszeniu ilościowym dostaw pozostałych pozycji asortymentowych objętych przedmiotem umowy, przy zachowaniu następujących warunków:

1) Maksymalna wartość ilościowa przesunięć asortymentowych:

Zamawiający może domagać się zwiększenia ilościowego dostaw jednej pozycji przy jednoczesnym zmniejszeniu ilościowym dostaw innej pozycji - maksymalnie do 60 % pierwotnej ilości pozycji objętych przesunięciem).

2) Każde przesunięcie asortymentowe będzie dokonywane w oparciu o ceny jednostkowe zawarte w załączniku nr 1 do umowy.

3) Przesunięcia asortymentowe a dopuszczalne wyłącznie w zakresie pakietu (części zamówienia) na który została zawarta umowa.

4) Wszystkie przesunięcia asortymentowe nie spowodują przekroczenia maksymalnej wartości brutto umowy

d) zmiany są konieczne ze względu na zmianę powszechnie obowiązujących przepisów prawa lub warunków realizacji umowy z Narodowym Funduszem Zdrowia (zmiana kontraktu realizacji świadczenia z NFZ lub następcą prawnym płatnika świadczeń) lub zmiany warunków programu lekowego w ramach którego realizowany jest przedmiot umowy (zmiana odpowiedniego obwieszczenia Ministra Zdrowia).

e) Zmiany są konieczne ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa lub zapobieżenie awarii,

f) o ile jest to niezbędne dla prawidłowej realizacji przedmiotu umowy, konieczna jest zmiana elementów składowych przedmiotu umowy na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany,

g) dopuszczalna jest zmiana świadczenia Wykonawcy na lepszej jakości przy zachowaniu tożsamości przedmiotu świadczenia,

h) dopuszczalna jest zmiana nazwy, określenia, oznaczenia przedmiotu świadczenia Wykonawcy przy zachowaniu tożsamości świadczenia i jego jakości.

2.1. W przypadkach o których mowa w ust 2 cena nie może przewyższać ceny pierwotnego przedmiotu umowy. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć go na zasadach określonych w niniejszej Umowie,

2.2. Zmiana sposobu świadczenia jest dopuszczalna wyłącznie po uzyskaniu zgody Zamawiającego na proponowane rozwiązanie zamienne.

3. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy (publicznoprawna):

a) Zmiany spowodowane wzrostem albo zmniejszeniem stawki VAT lub podatku akcyzowego.

b) zmiany spowodowane zmianą wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę lub wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę

c) zmiany spowodowane zmianą zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

d) Zmiany spowodowane zmianą zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. poz. 2215 oraz z 2019 r. poz. 1074 i 1572)

– jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

3.1. W celu dokonania zmian umowy o której mowa w ust. 3 lit a – d

1) Wykonawca zobowiązany jest wystąpić do Zamawiającego z pisemnym wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie kalkulacje i dokumenty:

- potwierdzające zasadność i bezpośredni wpływ zaistniałych zmian na koszty wykonania zamówienia
- określające stopień w jakim zmiana, o której mowa powyżej wpłynie na wysokość wynagrodzenia

2) przed podjęciem decyzji o zwiększeniu wynagrodzenia Zamawiający dokona weryfikacji zasadności oraz poprawności obliczeń dokonanych przez Wykonawcę w zakresie żądanej zmiany wynagrodzenia

3) zmiana wynagrodzenia wykonawcy, zgodnie z powyższymi zapisami nastąpi od dnia: wejścia w życie przepisów uzasadniających zmianę wynagrodzenia

3.1. W celu dokonania zmian umowy o której mowa w ust. 3 lit a – d

1) Wykonawca zobowiązany jest wystąpić do Zamawiającego z pisemnym wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie kalkulacje i dokumenty:

- potwierdzające zasadność i bezpośredni wpływ zaistniałych zmian na koszty wykonania zamówienia
- określające stopień w jakim zmiana, o której mowa powyżej wpłynie na wysokość wynagrodzenia

2) przed podjęciem decyzji o zwiększeniu wynagrodzenia Zamawiający dokona weryfikacji zasadności oraz poprawności obliczeń dokonanych przez Wykonawcę w zakresie żądanej zmiany wynagrodzenia

3) zmiana wynagrodzenia wykonawcy, zgodnie z powyższymi zapisami nastąpi od dnia:

- wejścia w życie przepisów uzasadniających zmianę, jeżeli Wykonawca złoży wniosek w terminie 30 dni, licząc od dnia wejścia w życie tych przepisów, lub
- złożenia wniosku przez Wykonawcę, jeżeli wniosek wpłynie do Zamawiającego po upływie terminu określonego powyżej

4. Strony przyjmują, że postanowienia określone w ust. 3 dotyczą także odpowiednio podwykonawcy, jeżeli Wykonawca zgłosił podwykonawcę –(ów) do realizacji przedmiotu umowy.

5. **Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy - WALORYZACJA (art. 439 ustawy pzp):**

Strony mając na uwadze treść art. 439 Pzp dopuszczają możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy na wniosek Wykonawcy, w przypadku zmiany kosztów realizacji przedmiotu umowy na następujących warunkach:

a) Wysokość wynagrodzenia Wykonawcy ulegnie waloryzacji o zmianę wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ustalanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego i ogłaszanego w Dzienniku urzędowym RP „Monitor Polski” w ujęciu półrocznym tj.: „Półroczny wskaźnik cen towarów i usług” - dalej „Wskaźnik”, w przypadku wystąpienia w okresie trwania Umowy wzrostu Wskaźnika o więcej niż 3% (trzy) punkty procentowe w stosunku do poprzedniego Wskaźnika za poprzednie półrocze;

b) Pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpi nie wcześniej niż po 6 miesiącach od dnia zawarcia umowy i pod warunkiem wzrostu wskaźnika o którym mowa w lit a - o więcej niż 3% (trzy) punkty procentowe w stosunku do poprzedniego Wskaźnika za poprzednie półrocze;

c) Kolejne waloryzacje wynagrodzenia dokonywane będą po upływie 6 miesięcy od dnia poprzedniej waloryzacji. Każda kolejna waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia Wykonawcy, które do dnia złożenia wniosku o waloryzację zostało mu zapłacone, także wartość wynagrodzenia Wykonawcy za dostawy, które zgodnie z postanowieniami Umowy powinny być wykonane, a nie zostały wykonane w określonym terminie z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność..

d) Wysokości całkowitego wynagrodzenia pozostałego do zapłaty (tj. wynagrodzenie za niezrealizowaną część zamówienia), przewidzianego w § 13 ust 1 umowy zmieni się odpowiednio tj.: o wartość wzrostu Wskaźnika w stosunku do poprzedniego Wskaźnika za poprzednie półrocze;

e) Zmiana wynagrodzenia dokonuje się na podstawie wniosku złożonego przez jedną ze Stron Umowy. W wniosku zostaną wskazane przesłanki oraz wyliczenia zmiany wynagrodzenia umownego wraz z propozycją treści aneksu do Umowy;

W treści propozycji aneksu - należy podać w szczególności:

- a) okres za który dokonują waloryzacji;
- b) wartość wskaźnika waloryzacji;
- c) wartość wynagrodzenia podlegającego waloryzacji;
- d) wysokość wynagrodzenia przed i po waloryzacji;
- e) łączną wartość zmiany wynagrodzenia w wyniku waloryzacji

e) Zmiana wywołuje skutek od dnia podpisania stosownego aneksu do Umowy;

f) Maksymalna wysokość wszystkich zmian wynagrodzenia jaką Zamawiający dopuszcza w efekcie zastosowanych klauzul waloryzacyjnych, wynosi do 10% niezrealizowanej wartości umowy;

g) W przypadku likwidacji Wskaźnika, o którym mowa w lit a lub zmiany podmiotu, który urzędowo go ustala, mechanizm, o którym mowa w lit. a stosuje się odpowiednio do wskaźnika i podmiotu, który zgodnie z odpowiednimi przepisami prawa zastąpi dotychczasowy Wskaźnik lub podmiot;

5.1 Stosowanie do treści art. 439 ust 5 ustawy pzp, pod rygorem zapłaty kary umownej o której mowa w § 16 ust 2 lit c umowy - Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z postanowieniami ust 4 zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy lub dalszym Podwykonawcom, z którymi umowy zostały zawarte na okres dłuższy niż 6 miesięcy, w zakresie w jakim świadczą oni usługi w ramach niniejszej umowy. W

powyższym przypadku, o ile to będzie dotyczyć - Wykonawca wraz z wnioskiem, o którym mowa w ust 4 lit a , przedstawi propozycje odpowiednich zmian zawartej umowy z swoim podwykonawcą. stosuję tylko w przypadku przedłużenia terminu realizacji o dalszy czas przekraczający okres 6 miesięcy licząc od dnia podpisania umowy.

6. Pozostałe zmiany dopuszczalna jest zmiana umowy polegająca na zmianie płatnika.

7. Zmiany podmiotowe

Wykonawcę, któremu zamawiający udzielił zamówienia, ma zastąpić nowy wykonawca **w przypadkach wskazanych w art. 455 ust 1 pkt 2 ustawy pzp** - w wyniku sukcesji, wstępując w prawa i obowiązki wykonawcy, w następstwie przejęcia, połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji, dziedziczenia lub nabycia dotychczasowego wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy wykluczenia oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy, a także nie ma na celu uniknięcia stosowania przepisów ustawy

8. Zmiany postanowień zawartej umowy wymagają, zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.

Strony ustalają, że postanowienia określone w ust. 1 – ust 6 w zakresie zmiany umowy mogą być odpowiednio dostosowywane pod względem językowym, stylistycznym na potrzeby prawidłowego sporządzenia aneksu do umowy, z zachowaniem celu dla którego zmiana jest wprowadzana.

§ 6

Dokumenty – dopuszczenie do obrotu

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy został dopuszczony do obrotu na rynku, zgodnie z obowiązującym prawem w zakresie przedmiotu umowy i posiada wymagane prawem ważne dokumenty dopuszczające przedmiot umowy do obrotu oraz może być stosowany na terytorium RP.
2. Wykonawca dostarczy dokumenty potwierdzające dopuszczenie zaoferowanych produktów do obrotu, o których mowa w ust 1, na każde żądanie Zamawiającego w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia zapotrzebowania na przedmiotowy dokument.
3. Zamawiający może żądać dokumentów, o których mowa w ust 1 przez cały okres obowiązywania umowy.
4. Wykonawca pokryje wszelkie szkody spowodowane nie dostarczeniem dokumentów, o których mowa w ust.1, a w przypadku niezrealizowania żądania Zamawiającego o którym mowa w ust 2 , w tym zapłaci karę umowną zgodnie z §11 umowy

§ 7

Termin gwarancji i ważności

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony towar , którego termin obowiązywania będzie zgodny z datą ważności na opakowaniu.
2. Termin ważności sprzedawanego towaru (wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 12 miesięcy od dnia jego wydania, a dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń w dostarczonym towarze, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowego wykonania umowy. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego, a Wykonawca zobowiązuje w terminie do 2 dni roboczych, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń.

§ 8

Cena i warunki płatności

1. Strony ustalają całkowite wynagrodzenie Wykonawcy na kwotę : **zł netto** (słownie.....) po dodaniu podatku VAT cenę**zł brutto** (słownie:.....), zgodnie z wybraną ofertą przetargową.
2. Wynagrodzenie, płatne będzie w częściach, według cen jednostkowych podanych w załączniku (zgodnie z ofertą przetargową), wyłącznie za zrealizowany przedmiot umowy tj.: za faktyczną ilość dostarczonego Towaru, Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego wykonawcy.
3. Wynagrodzenie o którym mowa w ust 1 zawiera wszystkie koszty wykonania umowy przez Wykonawcę.
4. Zapłata przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy, **następować będzie w terminie do 30 dni**, licząc od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury oraz towaru Wykonawca, pod rygorem uznania doręczenia za nieprawidłowe, doręczy fakturę w jednym z sposobów:

- a) w formie elektronicznej w trybie ustawy z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (**Dz.U.2020.1666**) na adres: <https://integrator.lab.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/>
 - b) bezpośrednio wraz z zamawianym towarem do Apteki Szpitala lub przesłać jej wersję elektroniczną w formacie umożliwiającym jej wydrukowanie na adres: apteka@skp.ump.edu.pl (nie później niż w dniu dostawy towaru) – **pod kątem organizacyjnym jest to zalecany sposób dostarczania faktury**
 - c) Zamawiający oświadcza, że na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (**Dz.U.2021.685**), że akceptuje przesyłanie przez Wykonawcę faktur VAT w formie elektronicznej, zgodnie z Faktury VAT będą przesyłane na: faktury@skp.ump.edu.pl (Fakturę należy wysłać w formacie pdf)
5. **Na fakturze lub dokumencie dostawy musi być umieszczona seria i data ważności produktu.**
6. **Faktura VAT dostarczona Zamawiającemu będzie sygnowana numerem umowy.**

§9

Zasada walutowości

Płatność realizowana będzie przez Zamawiającego w złotych polskich

§10

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w maksymalnej wysokości:
- a) 10 % netto wartości umowy, o której mowa w § 8 ust 1 umowy, gdy Zamawiający odstąpi od całej umowy z winy Wykonawcy
 - b) 10 % netto wartości części / pakietu którego dotyczy odstąpienie, gdy Zamawiający odstąpi od części pakietu umowy z winy Wykonawcy
 - c) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w dostawie towaru określonego w §2 ust 6 umowy. d) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru w terminie o którym mowa w §7 ust 3 umowy;
 - e) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia w sposób inny niż zwłoka tj. za nie wniesienie towaru do magazynu apteki , nie poinformowania Zamawiającego o możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, za nie przekazanie dokumentów, o których mowa w § 6 ust 1 umowy - na żądanie Zamawiającego;
 - e) z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty lub braku zmiany wysokości wynagrodzenia przysługującego podwykonawcami (art. 439 ust 5 ustawy pzp), z którymi umowy zostały zawarte na okres dłuższy niż 6 miesięcy, w zakresie (odpowiadającym zmianą cen materiałów i kosztów) w jakim świadczą oni usługi w ramach niniejszej umowy, w przypadku gdy wynagrodzenie Wykonawcy (na wskutek zmiany cen materiałów lub kosztów), zostało zmienione zgodnie z § 5 ust 8 umowy, **w wysokości 500,00 zł za każdy ujawniony taki przypadek**
1. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty kar umownych na rzecz Wykonawcy w wysokości 10 % wartości netto umowy, o której mowa w §8 ust 1 umowy, za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.
2. **Strony ustalają maksymalną wysokość kar jakie mogą dochodzić w zw. z realizacją umowy do 15% wartości netto umowy, o której mowa w §8 ust 1 umowy, dla każdej ze stron.**
3. Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych (do wartości rzeczywiście poniesionej szkody).
4. Wykonawca potwierdza, że Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury VAT Wykonawcy (na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego
5. W przypadku braku realizacji zamówienia, z winy Wykonawcy, w terminie umownym, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów w innej firmie, a ewentualną różnicą w cenie obciąży Wykonawcę, na co Wykonawca wyraża zgodę

§11

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy:
 - 1) w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
 - 2) jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a. dokonano zmiany umowy z naruszeniem: postanowień umowy (§9) oraz art. 454 i art. 455 ustawy pzp
 - b. wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy pzp
 - c. Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążą na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.
 - d. W przypadku, o którym mowa w ust. 1 pkt 2 lit. a, zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia (wypowiedzenia) Umowy ze skutkiem natychmiastowym: jeżeli w stosunku do Wykonawcy sąd odmówi ogłoszenia upadłości z uwagi na niewystarczające aktywa na prowadzenie upadłości, jeżeli Wykonawca zawrze z wierzycielami układ powodujący zagrożenie dla realizacji Umowy lub przystąpi do likwidacji swojego przedsiębiorstwa. W powyższym przypadku, prawo złożenia oświadczenia o rozwiązaniu Umowy przysługuje Zamawiającemu w terminie do 30 dni kalendarzowych od dnia powzięcia wiadomości o okolicznościach uzasadniających rozwiązanie Umowy z tych przyczyn. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy lub jej rozwiązaniu ze skutkiem natychmiastowym z winy Wykonawcy będzie złożone w formie pisemnej, pod rygorem nieważności, z podanym uzasadnieniem,
3. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w przypadku niewykonania lub nienależytego przedmiotu umowy przez Wykonawcę po wyznaczeniu mu odpowiedniego, dodatkowego terminu do należytego wykonania umowy. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy może zostać złożone w terminie do 30 dni od bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu.

3a. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w czasie jej obowiązywania w przypadku istotnej zmiany warunków finansowania/udzielania świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem umowy zawartej z NFZ lub gdy dojdzie do rozwiązania umowy zawartej z NFZ. Z prawa do odstąpienia Zamawiający może skorzystać w terminie 60 dni od dnia dowiedzenia się przez Zamawiającego o wystąpieniu okoliczności, o których mowa w zdaniu poprzednim. Wykonawca oświadcza, że zrzeka się wszelkich roszczeń od Zamawiającego w związku z odstąpieniem od umowy na podstawie przesłanki określonej powyżej.
4. W przypadkach, o których mowa w ust. 1, 2 i 3, wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§ 12.

Podwykonawstwo

1. Wykonawca powierzy/nie powierzy* wykonanie przedmiot umowy następującemu podwykonawcy: (zostanie wpisana nazwa i adres siedziby Podwykonawcy oraz dane kontaktowe - o ile są już znane).
2. Podwykonawca wskazany w ust 1 będzie wykonywał niniejszą umowę w całości/w części.....*

*Ust.1 i ust 2 zostanie odpowiednio zredagowany w zależności od informacji przekazanych przez Wykonawcę (Wykonawca poda w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz o ile są już znane, nazwy albo imiona i nazwiska oraz dane kontaktowe podwykonawców i osób do kontaktu z nimi).

3. Wykonawca jest odpowiedzialny za działania lub zaniechania podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy, jego przedstawicieli lub pracowników, jak za własne działania lub zaniechania, na zasadach określonych przez przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej

§ 13.

Poufność

1. Każda ze Stron zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji o charakterze organizacyjnym, ekonomicznym i technicznym mogących stanowić tajemnicę przedsiębiorstwa jednej ze stron w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2020.1913), jak również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz.U.2019.1781) w tym obowiązującym od dnia 25 maja 2018 roku 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. U. UE. L. z 2016 r. Nr 119), oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych (Dz.U.2020.2176), w przypadku gdyby uzyskał do nich dostęp, w tym w szczególności do:
 - a. ochrony i zabezpieczenia danych, do których dostęp jedna ze stron uzyskała podczas wykonywania prac związanych z realizacją robót, zgodnie z wymogami ustawy,
 - b. przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie,
 - c. zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy
 - d. niezwłocznego poinformowania o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych.
2. Zachowanie poufności informacji, o których mowa w ust.1 obowiązuje strony także po rozwiązaniu umowy.
3. Naruszenie obowiązku, o którym mowa w ust. 1 powoduje odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną (na zasadach wynikających z kodeksu cywilnego) oraz stanowi podstawę do rozwiązania niniejszej umowy przez każdą ze stron z zachowaniem 14 dniowego okresu wypowiedzenia.
4. Obowiązek o którym mowa w ust 1 nie ma zastosowania w przypadku udostępnienia przez którąkolwiek ze Stron informacji publicznej w rozumieniu i zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz.U. z 2019 r. poz. 1429 – t.j. ze zm.).

§ 14

Ochrona danych osobowych

1. Każda ze stron Umowy oświadcza, iż jest Administratorem danych osobowych w rozumieniu 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), zwanego dalej RODO, w odniesieniu do danych osobowych swoich przedstawicieli oraz przedstawicieli drugiej Strony wskazanych w umowie jako osoby do kontaktu (tzw. dane kontaktowe) oraz osoby realizujące przedmiot Umowy. Przekazywane na potrzeby realizacji Umowy dane osobowe są danymi zwykłymi i obejmują w szczególności imię, nazwisko, zajmowane stanowisko i miejsce pracy, numer służbowego telefonu, służbowy adres email.
2. Dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, będą przetwarzane przez Strony na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) RODO (tj. przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratorów danych) jedynie w celu i zakresie niezbędnym do wykonania zadań związanych z realizacją zawartej Umowy.
3. Strony zobowiązują się do ochrony danych osobowych udostępnionych wzajemnie w związku z wykonywaniem Umowy, w tym do wdrożenia oraz stosowania środków technicznych i organizacyjnych zapewniających odpowiedni stopień bezpieczeństwa danych osobowych zgodnie z przepisami prawa, a w szczególności z ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz.U.2019.1781) oraz przepisami RODO.
4. Strony zobowiązują się poinformować osoby fizyczne niepodpisujące niniejszą Umowę, o których mowa w ust. 1, o treści niniejszego paragrafu.

§15

Postanowienia Końcowe

1. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego w rozumieniu przepisów ustawy o działalności leczniczej dokonać cesji wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich. Pisemny wniosek o wyrażenie zgody Wykonawca kieruje za pośrednictwem Zamawiającego, który, bez zbędnej zwłoki, przesyła go do podmiotu tworzącego.
2. Wykonawca oświadcza, iż nie dokona cesji wierzytelności przysługującej mu od Zamawiającego z tytułu realizacji niniejszej umowy bez uzyskania pisemnej zgody, o której mowa w ust. 1 powyżej.

§16

Odesłania do przepisów prawa powszechnie obowiązującego

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają odpowiednie zastosowanie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks Cywilny, ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych oraz inne akty prawa powszechnie obowiązującego.

§17

1. Ewentualne spory mogące wyniknąć z realizacji postanowień niniejszej umowy będą rozstrzygane na zasadzie porozumienia stron.
2. W przypadku braku porozumienia pomiędzy stronami, sporne kwestie rozstrzygane będą przez sąd powszechny w Poznaniu według właściwości rzeczowej.

§18

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, jeden dla Wykonawcy i jeden dla Zamawiającego.

Wykonawca:

Zamawiający:

Osobą odpowiedzialną za realizację zamówienia ze strony Wykonawcy

jest:.....

nr tel., adres mail.....

Załącznik nr 1 do umowy (zgodny z formularzem ofertowym sporządzonym przez Wykonawcę dla danego pakietu) .

ZAŁĄCZNIK NR 8

ANEKS NR projekt aneksu DO UMOWY NR.....

zawarty w dniu roku w Poznaniu pomiędzy:

Szpitałem Klinicznym im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań, wpisanym dnia 01.03.2001 r., do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem:0000001939, o nadanym NIP: 7811621544, Regon: 000288863, reprezentowanym samodzielnie przez: Dyrektora - dr n. med. Pawła Daszkiewicza zwanym w dalszej treści umowy Zamawiającym
a

.....

.....
(nazwa albo imię i nazwisko osoby fizycznej), adres:

.....
reprezentowanym/waną przez:

.....
zwanym/zwaną w dalszej treści **Wykonawcą**

§ 1

Działając na podstawie §..... ust..... umowy nr z dnia (zwanej dalej „Umową”), wobec niewykonania przedmiotu Umowy w pełnej ilości wskazanej w Umowie, Strony zgodnie stanowią, że przedłużają okres obowiązywania Umowy do dnia

§2

Niniejszy aneks do Umowy sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, jeden dla Wykonawcy i jeden dla Zamawiającego.

§3

Niniejszy Aneks do Umowy wchodzi w życie z dniem jego podpisania.

Wykonawca:

Zamawiający:

ZAŁĄCZNIK NR 9

ANEKS NR projekt aneksu

Z dnia roku do umowy nr, zawartej w
dniu roku w Poznaniu, pomiędzy:

Szpitałem Kliniknym im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, adres: ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań, wpisanym dnia 01.03.2001 r., do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem:0000001939, o nadanym NIP: 7811621544, Regon: 000288863, reprezentowanym samodzielnie przez: Dyrektora - dr n. med. Pawła Daszkiewicza zwanym w dalszej treści umowy Zamawiającym
a

.....
.....
(nazwa albo imię i nazwisko osoby fizycznej), adres:

.....
reprezentowanym/waną przez:

.....
zwanym/zwaną w dalszej treści **Wykonawcą**

Strony działając na podstawie §5 ust.2 lit. b pkt 1) umowy nr, zgodnie ustalają i wprowadzają następujące zmiany treści do umowy:

§1

Zwiększona zostaje ilość asortymentu pozycji..... wykorzystanej w zamian za asortyment innej, niewykorzystanej pozycji....., tzw „przesunięcie asortymentowe” zgodnie z §5 ust. 2 lit. b umowy, zgodnie z załącznikiem do Aneksu.

Cena jednostkowa przedmiotu umowy i całkowita wartość umowy nie ulega zmianie.

§2

Pozostałe postanowienia umowy nie ulegają zmianie.

§3

Aneks wchodzi w życie z mocą obowiązująca od dnia roku.

§4

Niniejszy aneks do Umowy sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, jeden dla Wykonawcy i jeden dla Zamawiającego.

Wykonawca:

Zamawiający:

