



ZNAK SPRAWY: ZP/PN/11/2020

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia

zwaną dalej siwz

na sukcesywne dostawy materiałów medycznych

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej Pzp

(Dz. U. z 2018 r. poz. 1986
z późn. zm.),

W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
PONIŻEJ 214 000 EURO

L.p.	Oznaczenie Tomów	Nazwa Tomów
1.	Tom I	Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ).
2.	Tom II	Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego.
3.	Tom III	Opis przedmiotu zamówienia. (formularze cenowe)

Zatwierdził:

DYREKTOR
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej.....
w Czarnkowie
(pieczęć i podpis)
mgr Bożena Sadowska

w

TOM I – SIWZ

1. Nazwa i adres Zamawiającego

1.1. Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie

Adres zamawiającego: ul. Kościuszki 96 , 64-700 Czarnków

Rachunek PEKAO Grupa PEKAO S.A. I Oddział Czarnków

Nr 70 1240 3709 1111 0000 4204 1175

REGON 000308525 NIP 763-17-48-697 KRS 0000013947

1.2. tel. +48 067 3528090, +48 0673528172

1.3. fax. +48 0673528171

1.4. Adres internetowy: www.szpital.czarnkow.pl

1.2. Informacja o przetwarzaniu danych osobowych dla osób biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

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

Administratorem danych osobowych jest:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie z siedzibą przy ulicy Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

Inspektorem ochrony danych osobowych jest:

Pan Arkadiusz Kościelski tel. kontaktowy: (67) 35 28 180, adres e-mail: iod@zozoczarnkow.x.pl

Dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Odbiorcami Państwa danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.).

Odbiorcami danych mogą być również dostawcy usług zaopatrujących Szpital w rozwiązania techniczne oraz organizacyjne, umożliwiające zarządzanie Szpitalem (w szczególności dostawcy usług teleinformatycznych, firmy kurierskie i pocztowe), a także dostawcy usług prawnych i doradczych oraz wspierających w dochodzeniu należnych roszczeń (w szczególności kancelarie prawne, podatkowe, firmy windykacyjne).

Państwa dane osobowe będą przechowywane zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas obowiązywania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas obowiązywania umowy.

Obowiązek podania przez Państwa danych osobowych bezpośrednio Państwa dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp.

W odniesieniu do Państwa danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany.

Jako Administrator danych, zapewniamy prawo do:

- a) dostępu do danych osobowych Państwa dotyczących (na podstawie art. 15 RODO);
- b) sprostowania Państwa danych osobowych (na podstawie art. 16 RODO) *;
- c) żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (na podstawie art. 18 RODO)**;
- d) wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uznają Państwo, że przetwarzanie danych osobowych Państwa dotyczących narusza przepisy RODO;

Jednocześnie informujemy, iż nie przysługuje Państwu prawo do:

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

Podstawy Prawne przetwarzania danych osobowych

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, powyżej jako „RODO”.
2. Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, powyżej jako Pzp”.

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

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

2. Tryb udzielania zamówienia

Postępowanie prowadzone na podstawie art. 39 PZP, poniżej wartości wskazanej art. 11 ust. 8 PZP w trybie przetargu nieograniczonego. W sprawach nieuregulowanych zapisami niniejszej SIWZ stosuje się przepisy wspomnianej wyżej ustawy, dalej jako PZP

3. Opis przedmiotu zamówienia

3.1 Przedmiotem zamówienia są :

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

3.2 Określenie zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

Główny przedmiot:

CPV – 33140000-3 *Materiały medyczne*

3.3 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawiony został w Tomie III SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia. Do składanej oferty należy załączyć wypełnione tabele z Tomu III. W tabelach należy podać nazwę oferowanego materiału i producenta

4 . Informacje na temat części zamówienia i możliwości składania ofert częściowych

4.1 Przedmiot zamówienia został podzielony na osiem pakietów.

4.2 Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, Nie jest dopuszczone złożenie oferty częściowej na część pakietu.

4.1 Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

4,4 Zamawiający nie wymaga wnieścia wadium przez Wykonawców

5 . Informacja na temat możliwości składania ofert wariantowych i równoważnych.

5.1 Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

5.2 Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych do opisu przedmiotu zamówienia.

6 Zamówienia uzupełniające

6.1. Zamawiający nie przewiduje możliwość udzielenia zamówienia uzupełniającego na podstawie art. 67 ust. 1 pkt 6 Pzp,

7 . Maksymalna liczba wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramową.

Przedmiotowe postępowanie nie jest prowadzone w celu zawarcia umowy ramowej..

8 . Informacja na temat aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje w niniejszym postępowaniu przeprowadzenia aukcji elektronicznej

9 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 (za wyjątkiem sytuacji o których mowa w art. 93 ust. 4 Pzp

10 . Informacja na temat możliwości składani oferty wspólnej (przez dwa lub więcej podmiotów)

10.1 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/ pełnomocnictwo do występowania w imieniu spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.

10.2 Wykonawcy tworzący jeden podmiot przedłożą wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo - nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/ pełnomocnictwo do występowania w imieniu spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.

Uwaga: Pełnomocnictwo, o którym mowa powyżej może wynikać albo z dokumentu pod taką samą nazwą albo z treści umowy zawartej przez podmioty wspólnie składające ofertę.

10.3 Oferta musi być podpisana w taki sposób, aby prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie (przez każdego z wykonawców lub pełnomocnika)

10.4 W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokument ten stanowi wstępne potwierdzenie braku podstaw do wykluczenia (każdy z wykonawców wspólnie składających ofertę nie może podlegać wykluczeniu) oraz spełnienie warunków udziału w postępowaniu .

10.5 Wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik (lider) wykonawców składających ofertę.

11. Informacja na temat podwykonawców.

11.1 Wykonawca może powierzyć część zamówienia podwykonawcy.

11.2 Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale podwykonawcy, musi wyraźnie w ofercie wskazać jaka część (zakres zamówienia) **wykonywać będzie rzeczywiście w jego imieniu podwykonawca oraz podać firmę podwykonawcy**. Należy w tym celu wypełnić odpowiednio część informacji w załączniku nr 1 - Wzór Formularza oferty

11.3 Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia wykonawca , o ile są już znane , podał nazwy albo imiona i nazwiska oraz dane kontaktowe podwykonawców i osób do kontaktu z nimi, zaangażowanych w wykonanie zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia zamawiającego o wszelkich zmianach danych, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

11.4. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się na zasadach określonych w art. 22 ust. 1 PZP, w celu wskazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu wykonawca jest zobowiązany wykazać zamawiającemu, że zaproponowany inny podwykonawca lub sam wykonawca spełnia je , w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca , na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.

11.5 Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.

12. Termin wykonania zamówienia.

Umowa zostanie zawarta na okres od dnia podpisania do 30.11.2021r.

13. Podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, warunki udziału w postępowaniu oraz wykaz oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia.

13.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

13.1.1 Nie podlegają wykluczeniu,

13.1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego , o ile zostały określone przez zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ

13.2 Podstawy wykluczenia

13.2.1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę/ów w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 (przesłanki wykluczenia obligatoryjne)

13.2.2 Zamawiający nie będzie stosował przesłanek wykluczenia Wykonawców określonych w art. 24 ust. 5 PZP

13.3 Warunki udziału w postępowaniu, określone przez Zamawiającego zgodnie z art. 22 ust 1B PZP:

13.3.1 kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej , o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający w tym zakresie nie precyzuje warunku

13.3.2 sytuacji ekonomicznej i finansowej – Zamawiający w tym zakresie nie precyzuje warunku,

13.3.3 zdolność techniczna lub zawodowa – Zamawiający w tym zakresie nie precyzuje warunku.

Uwaga: dotyczy wszystkich warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego w pkt 13.3:

W przypadku wskazania przez Wykonawcę, w celu wskazania spełnienia warunków udziału, waluty inna niż polska (PLN), w celu jej przeliczenia stosowane będą następujące zasady przeliczenia:

- średni kurs NBP na dzień publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
- średni kurs NBP z pierwszego dnia roboczego poprzedzającego dzień opublikowania ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, jeżeli dniem opublikowania ogłoszenia jest sobota.

13.4 Wykaz oświadczeń i dokumentów, potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego w pkt 13.3

13.4.1 W celu wykazania podstaw wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu określonych przez zamawiającego w pkt 13.3, do oferty należy dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie stanowiące wzór w załączniku nr 2 niniejszej SIWZ. Informacje zawarte w powyższym oświadczeniu stanowią potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

13.4.2 W celu potwierdzenia braku podstawy do wykluczenia wykonawcy z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt.23 PZP, Wykonawca składa stosownie do treści art. 24 ust. 11 PZP (w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert, tj. informacji o których mowa w art. 86 ust. 5 PZPO , oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej oraz w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, dowody potwierdzające że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.

Uwaga: dotyczy wszystkich dokumentów na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia:

W przypadku Wykonawców wspólnie składających ofertę, każdy z Wykonawców zobowiązany jest złożyć oświadczenie określone w pkt 13.4.1 i 13.4.2

UWAGA:

- 1) Wykonawca a nie jest zobowiązany do Złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub brak podstaw wykluczenia, jeżeli zamawiający posiada oświadczenie lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (T.j. Dz. U. 2020.348. z 28.01.2020) ,
- 2) W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów , w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia i dokumenty,
- 3) W przypadku wskazania przez Wykonawcę Oświadczeń lub dokumentów na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia lub spełnienia warunków udziału w postępowaniu, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów,
- 4) W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez Zamawiającego zgodnie z art. 97 ust 1 PZP, Zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust 1 pkt 1 i 3 PZP (brak podstaw do wykluczenia oraz spełnienie warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego) korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów , o ile są one aktualne.

14. Korzystanie z zasobów innych podmiotów w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu.

14.1 Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu , w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych

podmiotów (dot. warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego w SIWZ), niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.

14.2 Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia – dokument ten (np. zobowiązanie) należy dołączyć do oferty.

14.2.1 Z dokumentu (np. zobowiązania), o którym mowa w pkt 14.2 musi wynikać w szczególności:

- zakres dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu,
- sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę przy wykonywaniu zamówienia publicznego,
- zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego,
- czy podmiot, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje usługi, których wskazane zdolności dotyczą.

14.3 Zamawiający ocenia, czy udostępnienie Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13-22 PZP

14.4 W odniesieniu do warunków dotyczących zdolności technicznej lub zawodowej Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach innych podmiotów, jeżeli podmioty te zrealizują dostawy lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane – wykonanie części zamówienia w charakterze podwykonawcy.

14.5 Wykonawca który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba, że nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

14.6 Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu, o którym mowa powyżej, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:

- zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
- zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w SIWZ

14.7 Jeżeli Wykonawca wykazując spełnianie warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, na zasadach określonych powyżej, zobowiązany jest on przedstawić - dla każdego z podmiotów, których to dotyczy - odrębne oświadczenie zawierające informacje, że ten podmiot udostępni swoje zdolności lub sytuację, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu.

14.8 Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie zamawiającego zobowiązany będzie złożyć oświadczenia podmiotu, na zdolności lub sytuacji którego Wykonawca powoływał się w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia z postępowania tego podmiotu.

15. Procedura sanacyjna – samooczyszczenie

15.1. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16—20 PZP może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się jeżeli wobec Wykonawcy,

będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.

15.2 W celu skorzystania z instytucji „samooczyszczenia”, Wykonawca zobowiązany jest do złożenia wniosku do Zamawiającego w zakresie procedury wraz z dowodami.

15.3 Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający uwzględni wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające przedstawione dowody, o których mowa w pkt 15.1

16. Informacja o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania dokumentów.

16.1 Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl (dalej jako „Platforma”)

16.2 W celu skrócenia udzielenia odpowiedzi na pytania preferuje się, aby komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy i formularza „Wyślij wiadomość” znajdującego się na stronie danego postępowania. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem Platformy poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.

16.3 Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny wykonawca, będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy do konkretnego wykonawcy.

16.4 Zamawiający, zgodnie z § 3 ust. 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępnienia i przechowywania dokumentów elektronicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1320; dalej: „Rozporządzenie w sprawie środków komunikacji”), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformazakupowa.pl, tj.:

- a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
- b) komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,
- c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,
- d) włączona obsługa JavaScript,
- e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
- f) Platforma działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
- g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar

16.5 Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

- a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
- b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkiem.

16.6 Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem:

<https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

- 16.5 Niezwłocznie po otwarciu złożonych ofert, Zamawiający zamieści na platformazakupowa.pl informacje dotyczące:
- kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - ceny, terminy wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
- 16.6 Informacje o wyborze oferty najkorzystniejszej bądź o unieważnieniu postępowania Zamawiający zamieści naj stronie internetowej pod następującym adresem: platformazakupowa.pl

17. Opis udzielania wyjaśnień dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

- 17.1 Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienia treści SIWZ.
- 17.2 Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, jednakże nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, o ile wnioski o wyjaśnienie Specyfikacji wpłynę do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
- 17.3 W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana staje się w takim przypadku częścią SIWZ, Dokonaną zmianę treści SIWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej pod adresem www.szpital.czarnkow.pl
- 17.4 Zamawiający oświadcza, iż nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.
- 17.5 Treść niniejszej SIWZ zamieszczona jest na stronie internetowej, pod następującym adresem: www.szpital.czarnkow.pl. Wszelkie zmiany treści SIWZ, jak też wyjaśnienia i odpowiedzi na pytania i odpowiedzi na pytania co do treści SIWZ, Zamawiający zamieszczać będzie także pod wskazanym wyżej adresem internetowym.

18. Osoby ze strony Zamawiającego uprawnione do porozumiewania się z wykonawcami:

Barbara Wicher - Kierownik Działu Logistyki i Zamówień Publicznych, - przez stronę dot. postępowania: www.platformazakupowa.pl

19. Termin związania ofertą

Termin związania ofertą wynosi 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.

20. Opis sposobu przygotowania ofert.

20.1 Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane w niniejszym SIWZ oświadczenia i dokumenty, bez dokonywania w ich treści jakichkolwiek zastrzeżeń lub zmian ze strony wykonawcy. Oświadczenia, o których mowa w SIWZ, dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych, oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale. Pozostałe dokumenty, inne niż oświadczenia, o których mowa w zdaniu powyżej, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione, lub w przypadku składania oferty w wersji papierowej w formie pisemnej.

20.2 Oferta powinna być:

- a) sporządzona na podstawie załączników niniejszej SIWZ w języku polskim,
- b) złożona w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl,
- c) podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione

UWAGA dopuszczone jest złożenie oferty w formie pisemnej - w sekretariacie ZZOZ Czarnków ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków, *jednak w związku z zagrożeniem epidemicznym zalecane jest składanie ofert w formie elektronicznej.*

- 20.3 Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzeżę, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
- 20.4 Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 20.5 Każdy z wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego wykonawcę.
- 20.6 Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
- 20.7 Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę powinny być w języku polskim, chyba że w SIWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.
- 20.8 Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 ustęp 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.
- 20.9 Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi: 150 MB.

Zalecenia dla oferty składanej w formie elektronicznej:

- 1) Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu, zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na format PDF i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym PAdES.
- 2) Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
- 3) Zaleca się, aby komunikacja z wykonawcami odbywała się tylko na Platformie za pośrednictwem formularza "Wyślij wiadomość", nie za pośrednictwem adresu email.
- 4) Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
- 5) Ofertę należy przygotować z należytą starannością i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosków.
- 6) Podczas podpisywania plików zaleca się stosowanie algorytmu skrótu SHA2 zamiast SHA1.
- 7) Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.

20.1 W przypadku oferty składanej w formie papierowej oferta wraz z wszystkimi załącznikami (dokumentami i oświadczeniami) stanowi jedną całość. Zaleca się, aby wszystkie strony były ze sobą połączone w sposób uniemożliwiający ich samoczynną dekompletację (np. zszyte spięte, bindowane itp.)

20.2. Do oferty należy dołączyć:

- 20.2.1 Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu i nie podleganiu wykluczeniu (art. 25a ust. 1 PZP),

- 20.2.2 Oświadczenie, że wykonawca zapoznał się z warunkami zamówienia i z załączonym wzorem umowy oraz, że przyjmuje ich treść bez żadnych zastrzeżeń – na Formularzu oferty – zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ
- 20.2.3 Oświadczenie RODO – stanowiące zał. Nr 5 do SIWZ
- 20.2.4 Dokument (np. zobowiązanie) innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji, o ile Wykonawca korzysta ze zdolności lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a PZP.
- 20.2.5 Pełnomocnictwo ustanowione do reprezentowania Wykonawcy/ów ubiegającego/ych się o udzielenie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy dołączyć w oryginale bądź kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem notarialnie.
- 20.2.6 Spis wszystkich załączonych dokumentów (spis treści) - zalecane (nie jest wymagane)
- 20.2.7 Dokumenty dotyczące przedmiotu zamówienia wskazane w Tomie III SIWZ
- 20.3 Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na każdy z pakietów.
- 20.3.1 Ofertę należy sporządzić zgodnie z wymaganiami SIWZ
- 20.4 Oferta może być sporządzona w elektronicznej lub w formie pisemnej w języku polskim.
- 20.4.1 Dokumenty sporządzone w języku obcym, należy składać wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 20.4.2 Oferta musi być napisana na maszynie do pisania, komputerze lub niespierzalnym atramentem.
- 20.4.3 Oferta musi być podpisana przez osobę/y upoważnioną/Ne do reprezentowania Wykonawcy.
- 20.4.4 Wszystkie załączniki do oferty stanowiące oświadczenie Wykonawcy/ów muszą być również podpisane przez osobę/y upoważnioną/e do reprezentowania Wykonawcy.
- 20.4.5 Upoważnienie(pełnomocnictwo) do podpisania oferty, do poświadczania dokumentów za zgodność z oryginałem oraz do parafowania stron należy dołączyć do oferty, o ile nie wynika ono z dokumentów rejestrowych Wykonawcy. Pełnomocnictwo należy dołączyć w oryginale lub kopii, potwierdzonej za zgodność z oryginałem
- 20.5 Zmiany, poprawki lub modyfikacje złożonej oferty muszą być złożone w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisane koperty (pliki) zawierające zmiany należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „ZMIANA”. W przypadku złożenia kilku „ZMIAN” kopertę (plik) każdej „ZMIANY” należy dodatkowo opatrzyć napisem „zmiana nr,,,,,”
- 20.6 Wycofanie złożonej oferty następuje poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez Wykonawcę. Wycofanie należy złożyć w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisaną kopertę (plik) zawierającą powiadomienie należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „WYCOFANIE”.
- 20.7 Złożona oferta wraz z załącznikami będzie jawna, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnice przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji co, do których Wykonawca składając ofertę zastrzegł oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnice przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 74 PZP.
- 20.8 W przypadku gdy Wykonawca nie wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16.04.1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t. j. Dz. U. 2019.1010 z 16.05.2019r.) Zamawiający uzna zastrzeżone informacje za jawne, o czym poinformuje Wykonawcę.
- 20.9 Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa powinny być zgrupowane i stanowić odrębną część oferty opisaną w następujący sposób **”tajemnica przedsiębiorstwa – tylko do wglądu przez Zamawiającego”**.
- 20.11 Po otwarciu złożonych ofert, Wykonawca, który będzie chciał skorzystać z jawności dokumentacji z postępowania (protokołu) w tym ofert, musi wystąpić w tej sprawie do Zamawiającego z wnioskiem elektronicznym.

21. Opis obliczania ceny.

- 21.1 Wykonawca poda cenę ofertową w Formularzu oferty, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ

- 21.2 Podana cena ofertowa musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia. Cena ta będzie stała i nie może się zmienić, za wyjątkiem przypadków opisanych we wzorze umowy stanowiącym Tom II SIWZ.
- 21.3 Cenę należy podać łącznie z należnym podatkiem VAT – cena brutto wraz z e wskazaniem stawki (procentowej) podatku VAT i jego wysokości.
- 21.4 Cena ofertowa musi być podana w polskich złotych cyfrowo i słownie (do drugiego miejsca po przecinku). Brak określenia ceny w postaci słownej poczynany zostanie za błąd co do formy oferty i nie będzie skutkowało jej odrzuceniem.
- 21.5 Wykonawca składając ofertę (w formularzu oferty stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ) informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

22. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.

- 22.1 Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na Platformie pod adresem¹: platformazakupowa.pl na stronie dotyczącej odpowiedniego postępowania lub w siedzibie Zamawiającego w sekretariacie w nieprzekraczalnym terminie: do dnia 16.11.2020r. do godziny do godziny 09:00.
- 22.2 Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SIWZ dokumenty.
- 22.3 Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
- 22.4 Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformy wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumencie przesłanym za pośrednictwem Platformy. Złożenie podpisu na platformie na etapie podsumowania ma charakter nieobowiązkowy, jednak pozwala zweryfikować ważność podpisu przed złożeniem oferty.
- 22.5 Za datę przekazania oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “Złóż ofertę” i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
- 22.6 Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

UWAGA w przypadku składania oferty w formie pisemnej. :

- 11 Ofertę należy złożyć w nieprzeźroczystej, zabezpieczonej przed otwarciem kopercie (paczce). Kopertę (paczke) należy opisać następująco: „Zespół Zakładów Opieki zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków, oferta w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy materiałów medycznych nie otwierać przed: 16.11.2020.r. godz.09:15, ZP/PN/11/2020”.
- 12 Na kopercie (paczce) oprócz opisu jw. należy umieścić nazwę i adres Wykonawcy.
- 13 W przypadku otrzymania przez Zamawiającego oferty po terminie podanym w pkt 22.1 Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie zgodnie z dyspozycją art. 50 PZP.

22.7 Otwarcie ofert

- nastąpi w Budynku Administracyjnym ZZOZ w Czarnkowie Piętro I - sala konferencyjna w dniu 16.11.2020r. o godz. 09:15 (pisemnych) oraz za pośrednictwem platformazakupowa.pl,
- Informację z otwarcia ofert zamawiający udostępni na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty” na stronie danego postępowania.

23. Informacje o trybie otwarcia i oceny ofert.

- 23.1 Otwarcie ofert jest jawne.

¹ Wstawić adres Profilu Nabywcy na platformazakupowa.pl lub jeśli jednostka nie posiada wykupionego Profilu Nabywcy można dodać link do konkretnego postępowania lub ogólnie do strony platformazakupowa.pl

- 23.2 Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia (kwota brutto wraz z podatkiem VAT)
- 23.3 Podczas otwarcia ofert, Zamawiający poda (odczyta) imię i nazwisko, nazwę (firmę) oraz adres (siedzibę) Wykonawcy, którego oferta jest otwierana, a także informacje dotyczące ceny oferty, terminu wykonania zamówienia oraz warunków płatności podanych w ofercie.
- 23.4 Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej (platformazakupowa.pl,) informacje dotyczące:
- kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - ceny, terminy wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
- 23.5 Zgodnie z 13rt. 24 aa PZP Zamawiający najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu – 13rt. 24 ust. 1 pkt 12-23PZP – oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w SIWZ.
- 23.6 Z zastrzeżeniem wyjątków określonych w ustawie, oferta niezgodna z ustawą PZP lub nie odpowiadająca treści SIWZ podlega odrzuceniu. Wszystkie przesłanki, w przypadkach których Zamawiający jest zobowiązany do odrzucenia oferty zawarte są w 13rt. 89 PZP
- 23.7 W toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać udzielania przez Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
- 23.8 Zamawiający poprawi w tekście oferty omyłki wskazane w 13rt. 87 ust. 2 PZP, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta zostanie poprawiona.
- 23.9 W przypadku, złożona zostanie mniej niż jedna oferta nie podlegająca odrzuceniu, przetarg zostanie unieważniony. Zamawiający unieważni postępowanie także w innych przypadkach, określonych w ustawie w 13rt. 93 ust. 1 PZP.
- 23.10 Zamawiający przyzna zamówienie Wykonawcy, który złoży ofertę niepodlegającą odrzuceniu i która zostanie uznana za najkorzystniejszą w rozumieniu ustawy PZP.
- 23.11 Zamawiający przed udzieleniem zamówienia może wezwać wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni terminie, aktualnych na dzień oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w 13rt. 26 ust. 2 PZP
- 23.12 Zamawiający powiadomi o wyniku przetargu przesyłając zawiadomienie wszystkim Wykonawcom, którzy złożyli oferty oraz poprzez zamieszczenie informacji o wyborze oferty najkorzystniejszej w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie, a także na stronie internetowej pod następującym adresem www.szpital.czarnkow.pl
- 23.13 Zawiadomienie o wyniku przetargu przesłane do Wykonawców. Którzy złożyli oferty, będzie zawierało informacje o których mowa w 13rt. 92 ust. 1 PZP
- 24 Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów.**

24.1 Przy wyborze oferty najkorzystniejszej, Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

Kryterium „Cena” w PLN:

- a) znaczenie kryterium – 100% (100 pkt);
- b) opis sposobu oceny ofert dla kryterium „Ceny”:

$$L_{cena} = (C_{min} / C) \times 100 \text{ pkt}$$

gdzie:

Lcena – liczba uzyskanych punktów dla kryterium „Cena” ocenianej oferty

C_{min} – cena w ofercie z najniższą ceną

C – cena w ofercie ocenianej

Uwaga! - Jeśli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego z godnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

Uwaga! – przy obliczaniu punktów, Zamawiający stosuje zaokrąglenie 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.

24.2 W trakcie dokonywania oceny ofert ocena dotyczyć będzie każdego pakietu osobno.

25. Informacja na temat możliwości rozliczania się w walutach obcych.

Zamawiający będzie rozliczał się z Wykonawcą wyłącznie z uwzględnieniem waluty polskiej (PLN)

26. Informacje dotyczące umowy.

26.1 Istotne dla Zamawiającego postanowienia umowy zawiera Tom II SIWZ wzór umowy.

26.1.1 Zamawiający przewiduje możliwości zmian postanowień zawartej umowy (tzw. Umowy kontraktowej) w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, zgodnie z warunkami podanymi we wzorze umowy, stanowiącym Tom II SIWZ.

26.1.2 Zmiana umowy może także nastąpić w przypadkach, o których mowa w 14rt. 144 ust. 1 pkt 2-6 PZP.

26.2 Umowa w sprawie zamówienia publicznego może zostać zawarta wyłącznie z Wykonawcą, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, po upływie terminów określonych w 14rt.94 PZP

26.3 W przypadkach wniesienia odwołania, aż do jego rozstrzygnięcia Zamawiający wstrzyma podpisanie umowy.

26.4 W przypadku dokonania wyboru najkorzystniejszej oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, przed podpisaniem umowy należy przedłożyć umowę regulującą współpracę tych podmiotów (umowa konsorcjum, umowa spółki cywilnej)

27. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

28. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcom w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

28.1 Zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej szczegółowo regulują przepisy działu VI PZP – środki ochrony prawnej (14rt. 179 – 198 g PZP)

28.2 Środki ochrony prawnej określone w dziale VI przysługują Wykonawcy, uczestnikowi konkursu, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów PXP.

28.3 Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę organizacji uprawnionych do wnoszenia środków ochrony prawnej prowadzona przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych.

28.4 Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

28,5 Odwołanie powinno wskazywać czynności lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

- 28.6 Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowalnym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
- 28.7 Odwołanie podlega rozpoznaniu jeżeli:
- nie zawiera braków formalnych
 - uiszczono wpis (wpis uiszcza się najpóźniej do dnia upływu terminu do wniesienia odwołania, a dowód jego uiszczenia się do odwołania).
- 28.8 Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeśli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 28.9 Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 28.10 W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964r. – Kodeks Postępowania Cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.
- 28.11 Skargę wnosi się do sądu właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania zamawiającego z pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego jest równoważne z jej wniesieniem.
- 28.12 W terminie 21 dni od dnia wydania orzeczenia skargę może wnieść także Prezes Urzędu. Prezes Urzędu może także przystąpić do toczącego się postępowania. Do czynności podejmowanych przez Prezesa Urzędu stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 – Kodeks Postępowania Cywilnego o prokuraturze.
- 28.13 Skarga powinna czynić zadość wymaganiom przewidzianym dla pisma procesowego oraz zawierać oznaczenie zaskarżonego orzeczenia, przytoczenie zarzutów, zwięzłe ich uzasadnienie, wskazanie dowodów, a także wniosek o uchylenie orzeczenia lub zmianę orzeczenia w całości lub jego części.
- 28.14 W postępowaniu toczącym się na skutek wniesienia skargi nie można rozszerzyć żądania odwołania ani występować z nowymi żądaniami.

Zawartość Specyfikacji

Oznaczenie Załącznika	Nazwa Załącznika
Załącznik nr 1	Wzór Formularza Oferty.
Załącznik nr 2	Wzór oświadczenia z art. 25 a ust. 1 PZP.
Załącznik nr 3	Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej
Załącznik nr 4	Wzór fakultatywnego oświadczenia Wykonawcy
Załącznik na 5	Wzór oświadczenia RODO

Zamawiający dopuszcza zmiany wielkości pól załączników oraz odmiany wyrazów wynikające ze złożenia oferty wspólnej. Wprowadzone zmiany nie mogą zmieniać treści obowiązkowych informacji zamieszczonych w załącznikach do SIWZ

W

Opracowała Komisja przetargowa:

- Barbara Wicher

.....

- Leszek Wiza

.....



Załącznik nr 1 – Wzór Formularza Oferty

FORMULARZ OFERTOWY

DLA PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO

Na:

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

ZP/PN/11/2020

1. ZAMAWIAJĄCY:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

2. WYKONAWCA:

Niniejsza oferta zostaje złożona przez:

Nazwa wykonawcy:

Siedziba wykonawcy:



Adres wykonawcy:

Województwo:

Nr telefonu:

Nr faksu:

Adres e-mail:

Miejsce i numer rejestracji lub wpisu do ewidencji:

nr REGON:

nr NIP:

Nr konta Wykonawcy:

Firma jest zaliczana do małych i średnich przedsiębiorstw TAK* NIE*

Osoba reprezentująca firmę wskazana do podpisania umowy:

3. OSOBA UPRAWNIONA DO KONTAKTÓW:

Imię i nazwisko	
Adres	
Nr telefonu	
Nr faksu	
Adres e-mail	

4. Ja (my) niżej podpisany(i) oświadczam(y), że:

- 1) zapoznałem się z treścią SIWZ dla niniejszego zamówienia,
- 2) gwarantuję wykonanie całości niniejszego zamówienia zgodnie z treścią: SIWZ, wyjaśnień do SIWZ oraz jej modyfikacji, niniejsza oferta wiąże nas przez **30 dni** od upływu ostatecznego terminu składania ofert,
- 3) niniejsza oferta wiąże nas przez 30 dni od upływu ostatecznego terminu składania ofert,
- 4) akceptuję(emy) bez zastrzeżeń **wzór umowy**,
- 5) W przypadku uznania mojej (naszej) oferty za najkorzystniejszą zobowiązuję(emy) się zawrzeć umowę w miejscu i terminie, jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego,
- 6) nie zamierzam(y) powierzać do podwykonania żadnej części niniejszego zamówienia. / następujące części niniejszego zamówienia zamierzam(y) powierzyć podwykonawcom¹:

L.p.	Części / zakres zamówienia	Nazwa (firma) podwykonawcy
1.		
2.		
2.		

- 7) Wybór oferty prowadzić będzie do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w zakresie
- 8) cena mojej (naszej) oferty za realizację niniejszego zamówienia wynosi:

LP	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto
----	---------------	-------------	----------------

² Niepotrzebne skreślić

Pakiet I			
Pakiet II			
Pakiet III			
Pakiet IV			
Pakiet V			
Pakiet VI			
Pakiet VII			
Pakiet VIII			

(kwoty należy podać cyfrowo i słownie)

Termin dostawy częściowej w dniach.....(max. 2.dni)

5. Podpis(y):

I.p.	Nazwa(y) Wykonawcy (ów)	Nazwisko i imię osoby (osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)	Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)	Pieczęć(cie) Wykonawcy (ów)	Miejscowość i data
1.					
2.					

Załącznik nr 2 – wzór oświadczenia Wykonawcy z art. 25a ust. 1 PZP
DLA PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO

Na:

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

ZP/PN/11/2020

1. ZAMAWIAJĄCY:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

2. WYKONAWCA:

l.p.	Nazwa(y) Wykonawcy(ów)	Adres(y) Wykonawcy(ów)	Numer telefonu i faksu
1.			

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

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

składane na podstawie art. 25 a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r.

Prawo zamówień publicznych (dale jako ustawa PZP):

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Sukcesywne dostawy materiałów medycznych** – ZP/PN/11/2020, prowadzonego przez Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, oświadczam co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy PZP

..... dnia.....
(miejsowość)

.....
(podpis)

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w SIWZ

..... dnia.....
(miejsowość)

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIA 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.

..... dnia.....
(miejsowość)

.....
(podpis)

Załącznik nr 3 – wzór oświadczenia Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 PZP

DLA PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO

Na

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

ZP/PN/11/2020

1. ZAMAWIAJĄCY:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

OŚWIADCZAM(MY) ŻE:

Składając ofertę o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam(y) że:

1. Należę/należymy do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t t.j. z dnia 22.05.2020 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 ze zm.) i przedkładamy poniższą listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej³:

- 1.....
- 2.....
- 3.....
- 4.....

Lub

2. - nie należę/nie należymy do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t t.j. z dnia 22.05.2020 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 ze zm.)

3. Podpis(y):

I.p.	Nazwa(y) Wykonawcy (ów)	Nazwisko i imię osoby (osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)	Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)	Pieczęć(cie) Wykonawcy (ów)	Miejscowość i data
1.					
2.					

Załącznik nr 4 - wzór fakultatywnego oświadczenia Wykonawcy

³ Niepotrzebne skreślić

DLA PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO

Na

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

ZP/PN/11/2020

1. ZAMAWIAJĄCY:

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków

OŚWIADCZENIE:

Działając w imieniu
(nazwa wykonawcy*/ członka konsorcjum*)

I będąc należycie upoważnionym do reprezentowania oświadczam, że

14 Składam/y niniejszą ofertę jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia.

15 Wskazane poniżej informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i w związku z niniejszym nie mogą być udostępniane, w szczególności innym uczestnikom postępowania.

L.p.	Oznaczenie rodzaju (nazwy) informacji	Strony w ofercie (wyrażone cyfrą)	
		Od	Do
1.			
2.			

Podpis(y):

I.p.	Nazwa(y) Wykonawcy (ów)	Nazwisko i imię osoby (osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)	Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)	Pieczęć(cie) Wykonawcy (ów)	Miejscowość i data
1.					
2.					

DLA PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO

Sukcesywne dostawy materiałów medycznych

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego

ZP/PN/11/2020

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY W ZAKRESIE WYPEŁNIENIA OBOWIĄZKÓW INFORMACYJNYCH

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.*

.....

(Podpis składającego oświadczenie)

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

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

SZCZEGÓLWE WARUNKI ZAWARCIA UMOWY

zawartej w dniu roku w Czarnkowie pomiędzy:

1. **Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie** - zwanym dalej *Zamawiającym*,
ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków, KRS 0000013947, NIP 763-17-48-697 -
reprezentowanym przez Dyrektora uprawnionego do jednoosobowej reprezentacji - Bożenę
Sadowską

a

2.(przedsiębiorcą) - zwanym dalej *Wykonawcą*,
prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą - *na podstawie wpisu*
do ewidencji działalności gospodarczej pod nr *w*,
ul. *(kod)* *(.poczta)* - *a zamieszkałym w*,
ul. *(kod)* *(.poczta)*, PESEL, NIP,
(kopia zaświadczenia /wydruku CEiDG/ stanowi załącznik do umowy) - działającym przy
zawarciu umowy osobiście (przy tym przedsiębiorca oświadcza, że dane wynikające z
zaświadczenia /wydruku CEiDG/ nie uległy zmianie i nie został złożony wniosek o dokonanie
zmian w zakresie objętym wpisem),

(dla osób prawnych)

..... - zwanym dalej *Wykonawcą*, *ul.*
(kod) *(.poczta)* - *KRS*, *NIP*, *(odpis KRS /wydruk z KRS*
on-line/ stanowi załącznik do umowy) - reprezentowanym przez:

(przy tym w imieniu Wykonawcy oświadcza się, iż dane wynikające z odpisu KRS /wydruku
KRS on-line/ - zgodne są z aktualnym stanem faktycznym i prawnym, do chwili zawarcia
umowy nie uległy zmianie i nie został złożony wniosek o dokonanie zmian w zakresie objętym
treścią odpisu KRS /wydruku KRS on-line/),

Przedmiotu umowy:

Przedmiotem umowy są sukcesywne dostawy materiałów medycznych - według załącznika nr 1 (formularz cenowy)

Wartość umowy:

-zł netto (słownie:) + VAT
-zł brutto (słownie:) z VAT

W rezultacie dokonania wyboru oferty, w trybie „przetargu nieograniczonego”, zawarta została umowa następującej treści:

§ 1.

1. Umowa określa ogólne warunki sprzedaży oraz dostarczania przez **Wykonawcę** na rzecz **Zamawiającego** materiałów medycznych.

2. Sprzedaż oraz dostarczanie materiałów medycznych następować będzie sukcesywnie, według potrzeb **Zamawiającego**, zgodnie z ceną określoną w załączniku nr 1 - do niniejszej umowy.
3. Każdorazowa sprzedaż oraz dostarczanie materiałów medycznych następować będzie na zamówienie złożone drogą elektroniczną (mailowo) ze strony **Zamawiającego**.
4. Każdorazowa realizacja zamówienia odbywać się będzie nie później niż w terminie dni od jego złożenia **Wykonawcy**, na koszt i ryzyko **Wykonawcy** - do ZZOZ w Czarnkowie, Apteka Szpitalna ul. Kościuszki 94, 64-700 Czarnków , i to w godzinach od 7.30 do 10.30.

§ 2.

1. Cena jest ceną stałą i nie może ulegać zmianie w czasie trwania umowy.
2. W sytuacjach niezależnych od **Wykonawcy**, jeżeli na skutek zmiany przepisów powodujących zmiany stawek podatkowych lub celnych - nastąpiłaby zmiana cen - **Wykonawca** z odpowiednim wyprzedzeniem poinformuje **Zamawiającego** na piśmie o konieczności zmiany cen określonych w niniejszej umowie.
3. W sytuacjach określonych w § 2. ust 2. - **Zamawiający** po zapoznaniu się z okolicznościami wpływającymi na konieczność zmiany cen - w terminie 7 dni od przedstawienia pisemnej informacji ze strony **Wykonawcy** - może:
 - a) rozwiązać umowę,
 - albo
 - b) zaproponować podpisanie aneksu uwzględniającego zmianę cen,
4. **Zamawiający** zastrzega możliwość przesunięć ilościowych zamawianego towaru w ramach ogólnej wartości umowy.
5. **Wykonawca** oświadcza, iż w sytuacji określonej w § 2 ust 3 pkt a), a także w przypadku braku wykorzystania przez **Zamawiającego** całej wartości umowy nie będzie zgłaszać jakichkolwiek roszczeń wobec **Zamawiającego**.

§ 3.

1. Płatności będą następować po każdorazowej realizacji zamówienia (płatności za poszczególne umowy sprzedaży) przelewem w terminie 60 dni- od daty przedstawienia Zamawiającemu poprawnej pod względem formalnym i merytorycznym faktury VAT - na rachunek bankowy **Wykonawcy**
2. **Wykonawca** zrzeka się dochodzenia odsetek z tytułu opóźnienia w zapłacie, jeśli nie wystąpi z roszczeniami o ich zapłatę (wystawienie noty odsetkowej) w terminie 14 dni od uregulowania należności głównej.

§ 4.

1. **Wykonawca** celem prawidłowego wykonania postanowień niniejszej umowy - wskazuje następujące dane kontaktowe :
 - o imię i nazwisko (imiona i nazwiska) osób uprawnionych do przyjmowania zamówień:
 - o telefon komórkowy osoby uprawnionej do przyjmowania zamówień:
 - o adres poczty elektronicznej osoby uprawnionej do przyjmowania zamówień:

- o adres, telefon oraz fax siedziby **Wykonawcy**:
 - o adres, telefon oraz fax - magazynów **Wykonawcy** gdzie można zgłaszać zamówienia:
 -
2. Wszelkie zmiany danych podanych na wstępie umowy oraz danych określonych w § 4. ust. 1. - **Wykonawca** - zobowiązuje się zgłaszać **Zamawiającemu** najpóźniej w terminie 3 dni od daty ich wystąpienia, pod rygorem uznania doręczeń za prawidłowe „na dane kontaktowe” dotychczasowe.
 3. Niezależnie od rygoru określonego w § 4. ust. 2. *in fine* - brak dochowania powyższego zobowiązania do poinformowania o zmianie danych (zobowiązanie określone w § 4. ust. 2) - uprawnia **Zamawiającego** do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym.

§ 5.

1. **Wykonawca** zobowiązuje się do zapewnienia należytej jakości wyrobów medycznych stanowiących przedmiot niniejszej umowy, a także do zapewnienia odpowiedniego terminu przydatności wyrobów medycznych, do których sprzedaży i dostarczania zobowiązał się niniejszą umową.
2. **Wykonawca** zobowiązuje się najpóźniej w terminie 3 dni od zgłoszenia zastrzeżeń przez **Zamawiającego** - do rozpatrywania i uwzględniania reklamacji ilościowych oraz jakościowych sprzedanych i dostarczonych **Zamawiającemu** wyrobów medycznych objętych umową.

§ 6.

1. **Wykonawca** zobowiązuje się do wykonania wszelkich czynności podejmowanych w celu realizacji przedmiotu niniejszej umowy z zachowaniem profesjonalnego charakteru swojej działalności z należytą starannością oraz poszanowaniem dobrych obyczajów kupieckich i przestrzeganiem obowiązujących przepisów prawa.
2. Przy wykonywaniu czynności objętych umową **Wykonawca** zobowiązuje się w szczególności (ale nie wyłącznie):
 - a) zachować w tajemnicy wszelkie informacje i dane, których ujawnienie mogłoby narazić na szkodę lub odpowiedzialność prawną **Zamawiającego** - a w szczególności informacje i dane prawnie chronione:
 - o na podstawie przepisów ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. - o działalności leczniczej (tekst jednolity Dz.U.2020.295 z dnia 2020.01.28 z późn. zm.),
 - o na podstawie przepisów ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. - o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (tekst jednolity Dz.U.2020.849 z dnia 2020.05.04, z późn. zm.),
 - o na podstawie przepisów ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. - o zawodzie lekarza i lekarza dentystry (tekst jednolity Dz.U.2020.514. z dnia 2020.02.28, z późn. zm.),
 - o na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 maja 2018 r. - o ochronie danych osobowych (Dz.U.2019.1781 z dnia 2019.08.30, z późn. zm.),

- o na podstawie przepisów ustawy z dnia 9 kwietnia 2010 r. - o udostępnianiu informacji gospodarczych i wymianie danych gospodarczych (tekst jednolity Dz.U. z 2020 r., r poz. 389 z 13.02.2020., z późn. zm.),
- b) przestrzegać przepisów prawnych odnoszących się do przedmiotu niniejszej umowy - w tym w szczególności (ale nie wyłącznie):
 - o przepisów ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (tekst jednolity Dz.U.2019.1145. z dnia 2019.05.16 , z późn. zm.),
 - o przepisów ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. - o działalności leczniczej (tekst jednolity Dz.U.2020.295 z dnia 2020.01.20 z późn. zm.),
 - o przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U.2020.944 z dnia 2020.05.15, z późn. zm.),
 - o przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U.2018.1986 z późn. zm.),
 - o przepisów ustawy z dnia 30 czerwca 2000 r. - Prawo własności przemysłowej (tekst jednolity Dz.U.2020.286 z dnia 2020.01.20 ., z późn zm.),
 - o oraz wydanych na podstawie wskazanych ustaw przepisów wykonawczych,

§ 7.

1. Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie niniejszej umowy w ten sposób że:
 - a) **Wykonawca** zobowiązuje się zapłacić **Zamawiającemu** kary umowne:
 - o w wysokości 10% wartości umowy brutto, gdy **Zamawiający** wypowiedzie umowę lub ją rozwiąże z powodu okoliczności, za które odpowiada **Wykonawca**,
 - b) w wysokości 0,2% wartości - wartości brutto konkretnego zamówienia nie zrealizowanego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu towarów,
 - c) **Zamawiający** zobowiązuje się zapłacić **Wykonawcy** karę umowną - 10% wartości umowy brutto w razie wypowiedzenia umowy przez **Wykonawcę** z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność **Zamawiający**,
2. Na wypadek gdyby wysokość szkody poniesionej przez Zamawiającego przekraczała wartość kary umownej - **Zamawiający** zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 8.

1. Umowę zawiera się na czas określony **od dnia podpisania . do 30.11.2021r.**
2. Strony - z ważnej przyczyny - zastrzegają możliwość rozwiązania umowy za jednomiesięcznym, pisemnym wypowiedzeniem, ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
3. W przypadku rażącego naruszenia postanowień umowy oraz z przyczyn w niej wskazanych umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron poprzez złożenie pisemnego oświadczenia - ze skutkiem natychmiastowym.

§ 9.

1. Zmiana postanowień umowy oraz wprowadzenie do niej nowych postanowień, niekorzystnych dla **Zamawiającego**, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty, na podstawie której dokonano wyboru oferenta nie jest dopuszczalna.
2. Zastrzeżenie wskazane w § 9. ust. 1. - dotyczy zmian, których konieczność wprowadzenia wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a odnoszących się do zmian przepisów prawa.
3. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W kwestiach nie uregulowanych postanowieniami umowy mają zastosowanie przepisy prawa wskazane w § 6. ust. 2. pkt b).
5. Ewentualne spory mogące wyniknąć na tle realizacji lub braku wykonania niniejszej umowy rozstrzygane będą przez sąd powszechny właściwy miejscowo i rzeczowo dla siedziby **Zamawiającego**.
6. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

§ 10.

Integralną częścią niniejszej umowy są następujące załączniki (*należy wymienić wszelkie powołane w umowie oraz w warunkach przetargu załączniki*):

1.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

Tom III Opis Przedmiotu zamówienia - formularze cenowe

Zamawiający określa standardy jakościowe zgodnie z art. 36 ust. 2 pkt 13b w związku z art.91 ust, 2a PZP

(Zamawiający określa w opisie przedmiotu zamówienia standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia, a w załączniku do protokołu postępowania wskazuje w jaki sposób zostały uwzględnione w opisie przedmiotu zamówienia koszty cyklu życia)

1. Wykonawca do oferowanego dla dostawy wyrobu medycznego, w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (T. jedn. Dz.U. 2017.211 z 2017.02.03) składa oświadczenie o posiadaniu dokumentów, które należy złożyć do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w związku z pierwszym wprowadzeniem wyrobu medycznego do obrotu. (do wglądu na żądanie Zamawiającego).
2. Wykonawca składa oświadczenie o dysponowaniu deklaracjami zgodności CE dla oferowanych dostaw (do wglądu na żądanie Zamawiającego).
3. Do składanej oferty należy załączyć wypełnione tabele z Tomu III. W tabelach należy podać nazwę oferowanego materiału i producenta. **Należy także złożyć oświadczenie o udostępnieniu na życzenie Zamawiającego kart katalogowych, oferowanego asortymentu.**
4. Niedotrzymanie któregokolwiek parametru z opisu przedmiotu zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Pakiet I - sprzęt jałowy

<i>Lp</i>	<i>Nazwa artykułu</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>	<i>Cena netto</i>	<i>Wartość netto</i>	<i>Cena brutto</i>	<i>Wartość brutto</i>	<i>Producent</i>
1	Igła jednorazowa 0,5 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia	opak	50					
2	Igła jednorazowa 0,6 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia	opak	40					
3	Igła jednorazowa 0,7 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia	opak	50					
4	Igła jednorazowa 0,8 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia	opak	200					
5	Igła jednorazowa 0,9 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia	opak	50					
6	Igła jednorazowa 1,1 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wktucia	opak	30					

7	Igła jednorazowa 1,2 opak/100 szt, pokryte silikonem w celu zminimalizowania bólu podczas wkłucia	opak	600				
8	Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,5 luer lock	szt.	50				
9	Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,6 luer lock	szt.	30				
10	Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,7 luer lock	szt.	20				
11	Zestaw infuzyjny ze skrzydełkami (motylek) 0,8 luer lock	szt.	20				
12	Igła do nakłuć leżźwiowych 0,9 x 90 mm	szt.	10				
13	Igła do nakłuć leżźwiowych 1,1 x 90 mm	szt.	10				
14	Igła do nakłuć leżźwiowych 1,25 x 90 mm 18G	szt.	30				
15	Korki do venflonów - białe	szt.	6 000				
16	Kranik trójdrożny	szt.	500				
17	Kranik odcinający z przedłużaczem 25 cm bez dodatkowego portu / trójdrożny	szt.	250				
18	Przedłużacz do pompy infuzyjnej 2 m, bez zawartości ftalanów	szt.	1 200				
19	Igły do pobierania i wstrzykiwania do pojemników wielodawkowych jałowe	szt.	3 000				
20	Przedłużacz do pompy infuzyjnej 2 m bursztynowy	szt.	250				
21	Końcówka do odsysania pola operacyjnego z przewodem ssącym, końcówka perforowana śr. 8 mm, przewód ssący śr. 8 mm długości ok. 2 m	szt.	300				
22	Końcówka do odsysania pola operacyjnego z przewodem ssącym, końcówka perforowana z kontrolą ssania śr. 8 mm, przewód ssący śr. 8 mm dł. ok.. 2 m	szt.	150				

23	Przewód ssący śr. 8 mm długości ok.. 2 m	szt.	1 000				
24	Kanka doobytnicza Ch-16 (5,3 x 20 cm)	szt.	50				
25	Przyrząd do szybkiego przetaczania krwi	szt.	10				
26	Dren brzuszny F-30, długość 40 cm, silikonowany, z otworami bocznymi	szt.	10				
27	Dren brzuszny F-32, długość 40 cm, silikonowany, z otworami bocznymi	szt.	30				
28	Dren do odsysania ran typu Redon Ch-12, 70 cm długości	szt.	30				
29	Dren do odsysania ran typu Redon Ch-14, 70 cm długości	szt.	500				
30	Dren do odsysania ran typu Redon Ch-16, 70 cm długości	szt.	100				
31	Zestaw do cystostomii 9F dł. 45 cm	szt.	5				
32	Zestaw do cystostomii 12F dł. 45 cm	szt.	10				
33	Zestaw do cystostomii 14F dł. 45 cm	szt.	10				
34	Zestaw do drenażu przezskórnego 14F - metoda jednostopniowa	szt.	5				
35	Zestaw do drenażu przezskórnego 16F - metoda jednostopniowa	szt.	5				
36	Zestaw do pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego OCŻ	szt.	15				
37	Folia do wanienek x1	szt.	250				
38	Zestaw do koncentracji tlenu 40% typ T-Kit ze złączką venturi-bez maski	szt.	200				
39	Cewnik Pezzera Ch-30, latex długość 40 cm	szt.	10				

40	Cewnik Pezzera Ch-34, latex	szt.	10					
41	Cewnik Pezzera Ch-28, Latex długość 40 cm	szt.	10					
42	Dren do jamy otrzewnowej (brzusznej) Ch -18, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne	szt.	15					
43	Dren do jamy otrzewnowej (brzusznej) Ch -20, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne	szt.	20					
44	Dren do jamy otrzewnowej (brzusznej) Ch -22, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne	szt.	40					
45	Dren do jamy otrzewnowej (brzusznej) Ch -24, mieszanina silikonowa dł. 40 cm otwór centralny i trzy otwory boczne	szt.	40					
46	Dren T-Kehra Ch-14 (drogi żółciowe) (38x16)	szt.	10					
47	Dren T-Kehra Ch-16 (drogi żółciowe)(38x16)	szt.	10					
48	Dren T-Kehra Ch-18 (drogi żółciowe) (38x16)	szt.	10					
49	Dren T-Kehra Ch-20 (drogi żółciowe) (38x16)	szt.	10					
50	Dren T-Kehra Ch-22 (drogi żółciowe) (58x16)	szt.	10					
51	Dren T-Kehra Ch-12 (drogi żółciowe) (38x13)	szt.	10					
52	Tegaderm 10x12 (wkłucia centralne) x 50 szt.	op.	20					
53	Tegaderm + pad 9x10 (wkłucia centralne) x25 szt.	op.	2					
54	Dren brzuszny F-18 40cm	szt.	10					
55	Dren brzuszny F-20 40 cm	szt.	15					
56	Dren brzuszny F-22 40 cm	szt.	80					

57	Dren brzuszny F-24 40 cm	szt.	35					
58.	Kranik trójdrożny z przedłużaczem czerwony	szt.	50					
59.	Drut Kirschnera 1,4 (niejałowe)	szt.	45					
60.	Drut Kirschnera 1,6 (niejałowe)	szt.	75					
61.	Drut Kirschnera 1,8 (niejałowe)	szt.	40					
62.	Drut Kirschnera 2,0 (niejałowe)-310mm	szt.	25					
63.	Drut Kirschnera 2,2 (niejałowe)-310mm	szt.	35					
64.	Drut Kirschnera 2,4 (niejałowe)-310mm	szt.	25					
65.	Golarka jednorazowa z grzebykiem i jednym ostrzem(niejałowe)	szt.	2 000					
66.	Zaciskacz do pępowiny (jałowy)	szt.	50					
67.	Zestaw do transfuzji wymiennej (jałowy)	szt.	3					
68.	Jałowy wymiennik ciepła i wilgoci tracheolife II	opak. 1 szt.	50					
69.	Worek do godzinowej zbiórki moczu 2 l	szt.	25					
70.	Sonda do gastrostomii G-TUBE CH 22	szt.	5					
71.	Sonda do gastrostomii G-TUBE CH 24	szt.	5					
72.	Butelka jałowa do odsysania ran 200 ml	szt.	125					
73.	Zatyczka do cewników jałowa	szt.	250					

74.	Drut Kirschnera 2,0-150 mm	szt.	25					
75.	Drut Kirschnera 2,2 – 150mm	szt.	25					
76.	Drut Kirschnera 2,4 -150mm	szt.	25					
77	Drut Kirschnera 1,2 150 mm	szt.	25					
78	Drut Kirschnera 1,6 – 310mm	szt.	25					
79	Drut Kirschnera 1,8- 310 mm	szt.	25					
80	Drut Kirschnera 1,2 – 310 mm	szt.	10					
81	Drut Kirschnera 1,4 – 310mm	szt.	10					
82	Zestaw ratunkowy z drenem na trokarze z trójgrafcem do drenażu opłucnej 28 F	szt.	5					
83	Zestaw ratunkowy z drenem na elastycznej przewodnicy do drenażu opłucnej 28 F	szt.	5					
84	Zestaw ambulatoryjny z workiem do drenażu opłucnej bez drenu do klatki piersiowej	szt.	5					
85	Dren miękki z trokarem tępym 24 F (w razie konieczności zamienne na inny rozmiar)– drenaż opłucnej	szt.	10					
86	Dren miękki z trokarem trójgranic 20 F (w razie konieczności zamiennie inny rozmiar)	szt.	10					
87	Zestaw do konikotomii - Minitrach II Ch -4	szt.	5					
88	Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego 18g+lock-it	szt.	75					
89	Przewodnica intubacyjna do ukształtowania z drutem ch-15 5mm – 693 mm dług.	szt.	20					
90	Wielorazowa przewodnica do trudnych intubacji z wygiętym końcem, elastyczna ch-15 600 mm dług.	szt.	15					

91	Prowadnica do trudnych intubacji jednorazowa 15Ch 5,0mm/700mm	szt.										
91	Igła 0,45 x 16 mm 26 G	opak.										
92	Łącznik karbowany, zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym	szt.										
RAZEM												
w tym												
podatek												
VAT:												

RAZEM
w tym
podatek
VAT:

UWAGA : POZ. 21- 23 wymóg tego samego producenta

PAKIET II

Lp.	Nazwa artykułu	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Cena brutto	Wartość brutto	Producent
1	Igły do znieczuleń podpajeczynówkowych typu Pencil Point z prowadnicą. Eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlif igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR PMR w pryzmacie widoczny z każdej strony uchwytu 25Gx103mm	szt.						
2	Igły do znieczuleń podpajeczynówkowych typu Pencil Point z prowadnicą. Eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlif igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR. PMR w pryzmacie widoczny z każdej strony uchwytu 27Gx88mm	szt.	25					
			400					

3	Igły do znieczuleń podpajeczynówkowych typu Pencil Point z prowadnicą. Eliptryczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlifu igły, z wbudowanym przyrządem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR PMR w przyrządzie widoczny z każdej strony uchwyty 27Gx103mm	szt.	50					
4	Igła do znieczuleń podpajeczynówkowych o dwupłaszczyznowym atraumatycznym szlifie, atraumatyczne 26G długość 88mm	szt.	500					
5	Zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych ciągłych; zawartość wykonana z materiałów spełniających normy CE : 1.igła zewnątrzoponowa ze skrzydełkami i końcówką typu Tuohy z mandrynem 2.cewnik z miękką końcówką typu Soft Tip, atraumatyczny, z otworami bocznymi, ze znacznikiem kontroli położenia, o rozmiarze 18G 3.filtr płaski zamykany korkiem 4.łącznik do cewnika 5.niskooporowa, plastikowa strzykawką o pojemności 10ml. Całość w opakowaniu blisterowym z odrywaną tylną ścianką, jałowa.	szt.	2					
6	Zestaw do punkcji optycznej z zastawką antyrefluksową, składzie: cienkościenna kaniula punkcyjna śr.1,8, dł.80mm, dren łączący z końcówką lock, strzykawką trzyczęściowa 60ml, worek 2,0L	szt.	2					
7	Cystofix (zestaw do cystostomii)15CH	szt.	2					
8	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z kablem umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz z zastawkami, w zestawie prowadnica niklowotytanowa igła V z na stałe zintegrowanym zaworem bocznym jednokanalowy 16Gx20cm.	szt.	10					

9	<p>Zestaw obłożeniowy pakowany osobno w składzie: Zestaw do wkłucia centralnego</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) serweta z otworem w rozm. 75 x 110 cm z okienkiem z przezroczystą folią wokół otworu 2) strzykawka 5 ml luer lock 3) igła 0.5 x 25 mm 4) igła 0.8 x 40 mm 5) nici do szycia skóry 2,0 dł. 75 cm z igłą prostą, nitka nierozpuszczalna 6) pean + 11 szt. gazików 7) Miscozka podwójna plastikowa typu tacka 18 x 13 x 4 cm, dzielona 8) Serweta na stolik zabiegowy i do zawinięcia zestawu 75 x 90cm 	szt.	100					
10	<p>Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z kablem umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz z zastawkami, w zestawie przewodnica niktowytanowa, igła V z na stałe zintegrowanym zaworem bocznym czterokanałowy 7Fx20cm</p>	szt.	40					
11	<p>Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera pediatriczny dwukanałowy z kablem umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz zastawkami, w zestawie przewodnica niklowo- tytanowa, igła Seldingera 5Fx20cm</p>	szt.	8					
12	<p>Zestaw do połączonego znieczulenia podpajęczynówkowego i zewnątrzoponowego dla dorosłych z otworami bocznymi oraz systemem uneruchamiania igły podpajęczynówkowej 27G w igle zewnątrzoponowej 18G. Igła podpajęczynówkowa z ostrością centrującą igłę spiralną w igle zewnątrzoponowej, końcówka igły wchodzi prosto przez dodatkowy otwór igły Tuchy. Strzykawka niezawierająca latexu 10 ml, końcówka luer, do metody spadku oporu, płaski filtr zewnątrzoponowy 0,2um. Cewnik z miękką końcówką.</p>	szt.	2					

13	Rampa 3-kranikowa przeznaczona do prowadzenia infuzji wieloma lekami. Wykonana z poliamidu materiału o dużej odporności na działanie nawet bardzo agresywnych leków. Kraniki z wielokolorowymi pokrętkami o wyczuwalnym indykatorze położenia otwarty/zamknięty. wszystkie ramiona kraników zabezpieczone koreczkami. Rampa z przedłużeniem o długości 180cm zakończonym kranikiem trójdrożnym z łącznikiem rotacyjnym.	szt.	10						
14	Koreczek z zawartością 70 % IPA (izopropanol). Pakowany pojedynczo, w sterylnym opakowaniu.Do dezynfekcji zaworów bezigłowych. Dzięki zawartości IPA umożliwiający długostrwałe, do 7 dni zabezpieczenie zaworów bezigłowych.	szt.	200						
15	Strzykawka 3 częściowa 10 ml. z zawartością 10 ml. roztworu 0,9 % NaCl.zakrecona koreczkiem obejmującym połączenie luer lock. Na końcu tłoka umieszczony koreczek z zawartością 70 % IPA (izopropanol) w sterylnym opakowaniu.Do dezynfekcji zaworów bezigłowych. Dzięki zawartości IPA umożliwiający długostrwałe, do 7 dni zabezpieczenie zaworów bezigłowych.	szt.	50						
16	Dren do pompy objętościowej Infusomat Space podstawowy	szt.	400						
17	Aparat z precyzyjnym regulatorem przepływu w zakresie od 0-250 z zastawką antyrefluksową w kształcie koła z możliwością regulacji jedną ręką.Dren o dł.180 cm bez DEHP	szt.	10						
18	Aparat do pomiaru OCŻ z zestawem do przetoczeń i kranikiem tródrożnym. Dren o dl. 80cm, dren w skali 100cm.	szt.	2						
19	Skala do pomiaru OCŻ wielorazowego użytku wykonana z odpornego na złamania plastiku, z dwoma uniwersalnymi uchwytami mocującymi skalę do stojaka pionowego skala od +35 do -15cm H2O	szt.	2						
20	Worek pooperacyjny do drenażu ran i przetok. Z przezroczystą folią do obserwacji rany . Możliwość docięcia do 100 mm, zaopatrzony w przylepiec i okienko umożliwiający łatwy dostęp do rany.	szt.	70						
21	Zestaw do drenażu oplucnej	szt.	5						
								RAZEM	

w tym podatek VAT :	
---------------------	--

Pakiet III

<i>Lp</i>	<i>Nazwa artykułu</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>	<i>Cena netto</i>	<i>Wartość netto</i>	<i>Cena brutto</i>	<i>Wartość brutto</i>	<i>Producent</i>
1	Bezigłowy port do iniekcji do zabezpieczenia wkłuć dożylnych	szt.	8 000					
2	Bezigłowy port do iniekcji do zabezpieczenia wkłuć dożylnych 2kanalowy	szt.	35					
3	Bezigłowy port do iniekcji do zabezpieczenia wkłuć dożylnych 3kanalowy	szt.	35					
RAZEM								
				w tym podatek VAT :				

Pakiet IV

<i>Lp</i>	<i>Nazwa artykułu</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>	<i>Cena netto</i>	<i>Wartość netto</i>	<i>Cena brutto</i>	<i>Wartość brutto</i>	<i>Producent</i>
1	Maska krztaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 1	szt.	4					
2	Maska krztaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 2	szt.	10					
3	Maska krztaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 3	szt.	40					

4	Maska krtaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 4	szt.	150					
5	Maska krtaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem nr 5	szt.	50					
6	Filtr elektrostyczny dla dorosłych skuteczność filtracji bakteryjnowirusowej 99,99% przestrzeń martwa max. 32ml, waga filtra max. 32g z portem kapno(korek + pasek) sterylizowany bez nawilżania	szt.	800					
7	Rurka ustno gardłowa nr1	szt.	20					
8	Rurka ustno gardłowa nr2	szt.	500					
9	Rurka ustno gardłowa nr3	szt.	300					
10	Maska tlenowa wykonana z miękkiego elastycznego PCV przezroczysta nie zawierająca lateksu anatomiczny kształt i szczególnie przylegająca do twarzy z drenem min 200cm o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu podczas zagięcia. Otwory boczne, z klipsem nastawnym na nos, pakowane pojedynczo, sterylne, w rozmiarze S,M,L,XL	szt.	50					
11	Dren tlenowy- dren do tlenu o długości min 2m, o przekroju gwiazdkowym umożliwiający przepływ tlenu nawet podczas zagięcia drenu, mikrobiologicznie czysty	szt.	50					
12	Zestaw do kaniulacji żył centralnych, w skład zestawu wchodzi Cewnik 3-światłowy, w rozmiarach: 7F(16/18/18Ga) - 16,20cm, strzykawką 5ml, rozszerzadło, skrzydełka mocujące, skalpel. Cewnik wykonany z poliuretanu z centymetrowymi znacznikami głębokości, zakończony miękką końcówką. Igiła wprowadzająca 18G/6,99cm. Rozszerzadło 8F. z obłożeniem zawierającym igłę 22G x 1 1/2, igłę 25Gx 5/8 ręcznik papierowy, serwetka z otworem, szew chirurgiczny, 2x gaza 10x10 cm, strzykawką 5 ml, gaziki do przemywania. Całość zapakowana w jednym sterylnym opakowaniu	szt.	100					

13	Rurka ustno-gardłowa 0	szt.	10				
14	Rurka ustno-gardłowa 00	szt.	10				
15	Rurka ustno gardłowa nr 4	szt.	10				
16	Filtr mechaniczny dla dorosłych skuteczność filtracji bakteryjnej wirusowej 99,99% przestrzeń martwa max. 55ml, waga filtra max. 40g z portem kapno(korek + pasek) sterylizy	szt.	500				
17	Laryngoskop jednorazowy/łyżka+rękojeść/ze źródłem światła,rękojeść z ABS i poliamid,łyżka ze stali nierdzewnej ,rozmiary na łyżce,bez lateksu zapakowane w folię,rozmiary 00,0,1,2,3,4	szt.	1000				
				RAZEM			
				w tym			
				podatek			
				VAT :			

Poz. 1-5 - Maska kraniowa z samoczynnie pompującym się mankietem, przezroczysty materiał z możliwością obserwacji rurki, maski z dodatkowym otworem poprawiającym efektywność wentylacji oraz szkieletem zapobiegającym efektowi "wywijania" podczas zakładania, z możliwością wprowadzenia standardowej rurki intubacyjnej przez maskę.

Poz.7-9 i 13-15 - Rurka ustno-gardłowa wykonana z przezroczystego lub matowego PCV (bez dodatku lateksu), łatwa identyfikacja rozmiaru oznaczonego kolorem, atraumatyczne zakończenie rurki, możliwość wprowadzenia cewnika do odśysania

Pakiet V - igły do znieczuleń

<i>Lp</i>	<i>Nazwa artykułu</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>	<i>Cena netto</i>	<i>Wartość netto</i>	<i>Cena brutto</i>	<i>Wartość brutto</i>	<i>Producent</i>
1	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil- Point Whitacre pencil poin 22Gx3,5 (0,7x90mm) pakowana w opakowanie nierozdzielne typu Tyvec	szt.	75					
2	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre z prowadnicą 25Gx90mm z prowadnicą 20Gx32 mm pakowana w opakowanie nierozdzielne typu Tyvec	szt.	150					
3	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre - długa 25Gx 120 mm pakowana w opakowanie nierozdzielne typu Tyvec	szt.	50					
4	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre z prowadnicą 27Gx90mm pakowana w opakowanie nierozdzielne typu Tyvec	szt.	500					
5	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre - długa 27Gx 103 mm pakowana w opakowanie nierozdzielne typu Tyvec z prowadnicą	szt.	100					
6	Neoflon 24 G x19mm; przepływ około 13ml/min bez dodatkowego portu iniekcyjnego	szt.	500					
7	Kaniuła dotętnicza z zaworem odcinającym 20G 1,1m x 45m	szt.	125					



8	Kaniula 1,1 x 32 mm o przepływie 67 ml/min wykonana z biokompatybilnego polieteranu, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny zatrask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez posiadanie systemu kapilar, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg. Pakowana w sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości.	szt.	100						
9	Kaniula 1,3 x 45 mm o przepływie 103 ml/min wykonana z biokompatybilnego polieteranu, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny zatrask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez posiadanie systemu kapilar, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg. Pakowana w sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości.	szt.	100						
10	Neoflon 0,6x19 26 G	szt.	300						
11	Ostona do zaciemniania leków zielona 20x30 cm	szt.	250						
12	Ostona do zaciemniania leków zielona 30x50 cm	szt.	250						
13	Kaniula 14G 2,0 x 45	szt.	300						
									RAZEM
									w tym
									podatek
									VAT :

Pakiet VI - ostrza chirurgiczne ,strzykawki,aparaty do przetoczeń,kaniule

<i>Lp</i>	<i>Nazwa artykułu</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>	<i>Cena netto</i>	<i>Wartość netto</i>	<i>Cena brutto</i>	<i>Wartość brutto</i>	<i>Producent</i>
1	Ostrze chirurgiczne Ch-11opak.100 szt. - na ostrzu wygrawerowany numer i producent	opak.	50					
2	Ostrze chirurgiczne Ch-12opak.100 szt. - na ostrzu wygrawerowany numer i producent	opak	4					
3	Ostrze chirurgiczne Ch-23 opak.100 szt.- na ostrzu wygrawerowany numer i producent	opak	4					
4	Ostrze chirurgiczne Ch-24 opak.100 szt. - na ostrzu wygrawerowany numer i producent	opak	25					
5	Skalpel Ch-11 jałowy w plastikowej obsadce osadzone ostrze nr 11 (opakowanie 10 szt.)	opak/10szt	150					
6.	Skalpel Ch-24 jałowy w plastikowej obsadce osadzone ostrze Ch 24 (opakowanie 10 szt.)	opak/10szt	25					
7.	Strzykawka 50ml stożek cewnikowy	szt.	500					
8.	Strzykawka 1 ml tuberkulinowa x 100 szt.	opak	5					
9.	Strzykawka 20 ml końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylina. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów.	opak	200					

10.	Strzykawką 10 ml, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów.	opak	200					
11.	Strzykawką 5 ml, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów.	opak	300					
12.	Strzykawką 2 ml, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów.	opak	300					
13.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyty na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, <u>opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny</u>	szt.	30 000					
14.	Przyrząd do transfuzji, bez łącznika do iniekcji, bez igły iniekccyjnej , dt. Komory min. 5 cm, komora kroplowa wolna od PCV	szt.	1 000					

15.	Strzykawka 50-60 ml do pompy infuzyjnej z końcówką Luer Lock	szt.	200						
16.	Strzykawka 20 ml do pompy infuzyjnej z końcówką Luer Lock	szt.	50						
17.	Strzykawka do pompy infuzyjnej z końcówką Luer-Lock 50ml bursztynowa	szt.	1 000						
18.	Strzykawka 60ml EN Fit	szt.	100						
19.	Przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu umożliwiający ustawienie przepływu w zakresie od 5-250 ml/h .Przeznaczony do infuzji grawitacyjnych . Długość drenu dostępna w dwóch rozmiarach – 150 i 200 cm. Zawiera dodatkowy punkt iniekcyjny. Posiada filtr 15 µm .Nie zawiera DEHP i lateksu. Zacisk na drenie umożliwiający krótkie przerwy w infuzji (bez konieczności zmiany ustawienia szybkości przepływu), usytuowany poniżej regulatora, ze słyszalnym zamknięciem na „klik” .Jednoczęściowa komora kroplowa wykonana z przezroczystego materiału, zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem. Podwójna skala dla rozróżnień o różnej lepkości. Wyraźnie zaznaczone pozycje open/off. Niepirogenny, nietoksyczny, sterylny. Możliwość podaży cytostatyków.	szt.	20						
20.	Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 0,7 (24G) żółty, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jatowy	szt.	1 000						
21.	Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 0,8-0,9 (22 G) niebieski, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jatowy	szt.	4 000						
22.	Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 1,0-1,1 (20 G) różowy, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jatowy	szt.	6 500						

	Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 1,2 - 1,3 (18 G), zielony, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jałowy	szt.	2 500						
23.									
	Kaniula do wlewów dożylnych z portem oraz skrzydełkami, paskiem radiacyjnym 1,4 - 1,5 (17 G), biały, nie zawierająca lateksu i PCV, cewnik wykonany z PTFE, nietoksyczny, niepirogenny, jałowy	szt.	150						
24.									
	Rampa pięciokanalikowa	szt.	20						
25.									
	Kaniula do wlewów dożylnych 18 Gx 1 i ¼ 1,3 x 33mm	szt.	50						
26.									
	Kaniula 14G 2,0 x 45 mm	szt.	300						
27.									
	Naktuwacz 21G 2,4 mm x 200	szt.	120						
28.									
			RAZEM						
			w tym						
			podatek						
			VAT :						

Zamawiający wymaga dostarczenia próbek w poz. 13-19 oraz po 2 szt. z poz. 20-24 i 26

Pakiet VII

Lp	Nazwa artykułu	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Cena brutto	Wartość brutto	Producent
----	----------------	------	-------	------------	---------------	-------------	----------------	-----------

1	Rurka intubacyjna z mankietem 4,0	szt.	10					
2	Rurka intubacyjna z mankietem 4,5	szt.	10					
3	Rurka intubacyjna z mankietem 5,0	szt.	10					
4	Rurka intubacyjna z mankietem 5,5	szt.	10					
5	Rurka intubacyjna z mankietem 6,0	szt.	10					
6	Rurka intubacyjna z mankietem 6,5	szt.	10					
7	Rurka intubacyjna z mankietem 7,0	szt.	150					
8	Rurka intubacyjna z mankietem 7,5	szt.	150					
9	Rurka intubacyjna z mankietem 8,0	szt.	200					
10	Rurka intubacyjna z mankietem 8,5	szt.	50					
11	Rurka intubacyjna z mankietem 9,0	szt.	35					
12	Rurka intubacyjna z mankietem 9,5	szt.	25					
13	Rurka intubacyjna bez mankieta 2	szt.	5					
14	Rurka intubacyjna bez mankieta 2,5	szt.	10					
15	Rurka intubacyjna bez mankieta 3,0	szt.	10					
16	Rurka intubacyjna bez mankieta 3,5	szt.	10					
17	Rurka intubacyjna bez mankieta 4,0	szt.	10					

18	Rurka intubacyjna bez mankietu 4,5	szt.	10						
19	Rurka intubacyjna bez mankietu 5,0	szt.	10						
20	Rurka intubacyjna bez mankietu 5,5	szt.	10						
21	Rurka intubacyjna bez mankietu 6,0	szt.	10						
22	Prowadnica intubacyjna do ukształtowania z drutem 4 mm Ch - 12	szt.	25						
23	Prowadnica intubacyjna do ukształtowania z drutem 2 mm Ch - 6	szt.	10						
24	Zgłębnik żołądkowy Ch-16/800 - powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	75						
25	Zgłębnik żołądkowy Ch-18/800- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	75						
26	Zgłębnik żołądkowy Ch-20/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	25						
27	Zgłębnik żołądkowy Ch-22/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	10						
28	Zgłębnik żołądkowy Ch-24/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w języku polskim.	szt.	10						
29	Zgłębnik żołądkowy Ch-25/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	10						
30	Zgłębnik żołądkowy Ch-26/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	5						

31	Zgłębnik żołądkowy Ch-28/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	10						
32	Zgłębnik żołądkowy Ch-30/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	5						
33	Zgłębnik żołądkowy Ch-32/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	5						
34	Zgłębnik żołądkowy Ch-34/1000- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim	szt.	5						
35	Zgłębnik żołądkowy Ch-14/800- powierzchnia satynowana "zmrożona", pakowany pojedynczo (folia - papier), opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim .	szt.	10						
36	Rurka tracheostomijna z mankietem ze stałym sztyldem, Rozm 6 silikonowana, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przeźroczyste skrzydełka sztyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, przewodnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewnijające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm	szt.	5						
37	Rurka tracheostomijna CH 7 jałowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36	szt.	5						
38	Rurka tracheostomijna CH 7,5 jałowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36	szt.	8						
39	Rurka tracheostomijna CH 8 jałowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36	szt.	10						
40	Rurka tracheostomijna CH 9,0 jałowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36	szt.	10						
41	Rurka tracheostomijna CH 8,5 jałowa z mankietem. Opis jak w pozycji 36	szt.	5						

50.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -8 dt. 40 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny	szt.	100						
51.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -10 dt. 40 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny	szt.	500						
52.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -12 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny	szt.	250						
53.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -14 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny	szt.	2 000						
54.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -16 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny	szt.	1000						
55.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych Ch -18 dt. 60 cm- powierzchnia satynowana "zmrożona", wykonany z PCV o jakości medycznej, kod barwny umieszczony na cewniku , pakowany w blister, opis na opakowaniu jednostkowym nadrukowany w j. polskim, sterylny	szt.	100						
56.	Cewnik z kontrolą siły odsysania Vacutip Ch-10 - łącznik umożliwiający pełną kontrolę odsysania poprzez zmniejszenie światła otworu łącznika regulującego skalowany, łącznik ma być przezroczysty	szt.	20						

57.	Cewnik z kontrolą siły odsysania Vacutip Ch-12 - łącznik umożliwiający pełną kontrolę odsysania poprzez zmniejszenie światła otworu łącznika regulującego skalowany, łącznik ma być przeźroczysty	szt.	20					
58.	Cewnik z kontrolą siły odsysania Vacutip Ch-6 - łącznik umożliwiający pełną kontrolę odsysania poprzez zmniejszenie światła otworu łącznika regulującego skalowany, łącznik ma być przeźroczysty	szt.	20					
59.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 3-5 ml Ch-6 silikonowany z prowadnicą	szt.	10					
60.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 3-5 ml Ch-8 silikonowany z prowadnicą	szt.	15					
61.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 3-5 ml Ch-10 silikonowany z prowadnicą	szt.	15					
62.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 10 ml Ch-12 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia	szt.	30					
63.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 10 ml Ch-14 silikonowany, pakowany podwójnie foli/folia	szt.	250					
64.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 10 ml Ch-16 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia	szt.	650					
65.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-18 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia	szt.	200					
66.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-20 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia	szt.	50					
67.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-22 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia	szt.	20					
68.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-24 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia	szt.	20					
69.	Cewnik Foley'a dwudrożny (z balonem) 30 ml Ch-26 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia	szt.	10					
70.	Cewnik Foley'a trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-18 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia sterylizowane radiacyjnie	szt.	30					

71.	Cewnik Foley'a trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-20 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia sterylizowany radiacyjne	szt.	10					
72.	Cewnik Foley'a trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-22 silikonowany, pakowany podwójnie folia/folia sterylizowany radiacyjne	szt.	10					
73.	Cewnik Foley'a trójdrożny (z balonem) 30 ml Ch-24 silikonowany, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy	szt.	10					
74.	Cewnik Tiemana Ch -10 długość 40 cm	szt.	55					
75.	Cewnik Tiemana Ch -12 długość 40 cm	szt.	15					
76.	Cewnik Tiemana Ch -14 długość 40 cm	szt.	20					
77.	Cewnik Tiemana Ch -16 długość 40 cm	szt.	10					
78.	Cewnik Tiemana Ch -18 długość 40 cm	szt.	15					
79.	Cewnik Tiemana Ch -20 długość 40 cm	szt.	25					
80.	Cewnik Tiemana Ch -22 długość 40 cm	szt.	10					
81.	Cewnik Tiemana Ch -24 długość 40 cm	szt.	10					
82.	Sonda do karm. niemowląt Ch-6, łącznik luer lock zamykany zatyczką kod barwny, wykonana z PCV nie zawierającego ftalanów	szt.	30					
83.	Sonda do karm. niemowląt Ch-12, łącznik luer lock zamykany zatyczką kod barwny, wykonana z PCV nie zawierającego ftalanów	szt.	15					
84.	Sonda do karm. niemowląt Ch-8, łącznik luer lock z zamkn. kod barwny, wykonana z PCV nie zawierającego ftalanów	szt.	20					
85.	Rurka ustno- gardłowa 1 kod barwny oddzielający rozmiar	szt.	20					

86.	Rurka usino- gardłowa 2 kod barwny odzielający rozmiar	szt.	400					
87.	Rurka usino- gardłowa 3 kod barwny odzielający rozmiar	szt.	250					
88.	Cewnik dopępowinowy Ch-6 długość 40 cm	szt.	20					
89.	Cewnik Foley'a z koń. Tiemana Ch – 14	szt.	10					
90.	Cewnik Foley'a z koń. Tiemana Ch – 16	szt.	15					
91.	Cewnik Foley'a z koń. Tiemana Ch – 18	szt.	10					
92.	Cewnik Foley'a z koń. Tiemana Ch – 20	szt.	10					
93.	Łącznik karbowany prosty 7-10mm	szt.	50					
94.	Łącznik karbowany prosty 8-6 mm	szt.	500					
95.	Sterylny żel z lidokainą 12,5 g	opak	500					
96.	Sterylny żel z lignokainą z chlorheksydyną 6 ml.	szt.	2000					
97.	Szczoteczka do zębów z odsysaniem	szt.	200					
98.	Zestaw do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych	szt.	50					
99.	Cewnik Foley'a dwudrożny z balonem 15ml Ch - 18 pakowany podwójnie Folia/folia sterylizowany radiacyjnie	szt.	75					
100.	Cewnik Foley'a dwudrożny z balonem 15ml Ch - 20 Pakowany folia/folia. Sterylizowany radiacyjnie	szt.	50					
101.	Zestaw do odsysania pola operacyjnego(ortopedia) OP-Flex FilterFlow – tuba	szt.	10					
102.	Cewnik dopępowinowy Ch-3,5 długość 40 cm	szt.	5					

103	Cewnik dopępowinowy Ch-5 długość 40 cm	szt.	5					
				RAZEM				
				w tym				
				podatek				
				VAT:				

Warunki wymagane: Poz. 1-21 - rozmiar rurki i numer serii powinny być podane na baloniku kontrolnym
 Zgłębniki żyłdkowe muszą znajdować się w opakowaniu -
 jedna strona papier, druga strona folia

Poz.24-35 zgłębniki z zatyczkami

Pakiet VIII

<i>Lp</i>	<i>Nazwa artykułu</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>	<i>Cena netto</i>	<i>Wartość netto</i>	<i>Cena brutto</i>	<i>Wartość brutto</i>	<i>Producent</i>
1	Zamknięty system do odsysania z rurką intubacyjną CH12/14/16 dl. 54cm, 60cm, CH18 dl. 54 cm i rurki tracheostomijnej CH12/14/16, dl. 34 cm, z możliwością stosowania min. przez 72h (dla rozmiaru CH18 min. 48h), z oznaczeniem czasu użycia systemu na opakowaniu jednostkowym. System stanowi integralną całość, niezłączalny, wyposażony w podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni, zamykany, obrotowy port do płukania cewnika o dl. min. 5cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta. Cewnik zakończony atraumatycznie z dwoma otworami po przeciwnych stronach zakończony czarną obwódką, posiada widoczne oznaczenia głębokości skalowanymi co 1 cm, zmierzona sztywność cewnika. Aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku i zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem podciśnienia poprzez obrót o 90 st. Okragła, silikonowa główna zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki zapewniająca 100% szczelność zestawu. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby montażu dodatkowych akcesoriów, każdy element systemu sterylny.	szt.	35					

2	Dreny do zamkniętych systemów do odsysania. Sterylny, kompletny, zestaw drenów przeznaczony do stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz akcesoriami do higieny jamy ustnej. W skład zestawu wchodzi łącznik "Y" do podłączenia pojemnika na wydzielinę, 2 dreny z zaciskami umożliwiające niezależne połączenie z zamkniętym systemem do odsysania oraz standardowym cewnikiem do odsysania z jamy ustnej (końcówka drenu zaopatrzona w łącznik prosty, schodkowy z zatyczką umożliwiającą regulację siły odsysania w systemie otwartym). Możliwość stosowania do 72 godz. Długość drenów min. 2 metry, średnica drenów 25Ch.	szk.	10					
3	Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH10/12/14/16, długość 59 cm lub CH11/14/16 długość 65 cm z możliwością użytkowania przez min 7 dni, posiadający zintegrowany port do bronchoskopii, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, sterylny.	SZ.	50					
4	Zamknięty system do odsysania z rurki tracheostomijnej CH12/14/16, długość 39 cm z możliwością użytkowania przez min 7 dni, posiadający zintegrowany port do bronchoskopii, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, sterylny.	SZ.	50					
5	a) Jednorazowy laryngoskop, w skład którego wchodzi: Lżyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typu McIntosh. Rozmiary 00, 0-5 - wszystkie rozmiary lżyżek mają pochodzic od jednego producenta. Nieodkształcająca się lżyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna z rękojsciami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil lżyżek identyczny z profilem lżyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ulatwiający identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód niesłonięty, dosłwiecający wnętrze jamy ustnej i gardła. Wyraźne oznakowanie rozmiaru lżyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nic do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyrowadzenia światłowodu, pakowanie folia-folia. b) Rękojsc do laryngoskopu, jednorazowa. Rękojsc wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z lżyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojsc z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ulatwiający identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojsc z wbudowanym źródłem światła - dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękojsc stanowiąca ogniwko zasilające dla źródła światła, pakowanie folia.		50					
6	Jednorazowe osłonki do posiadane go widcolaryngoskopu Intubrite (VLS 6630 EDGE) w rozmiarze: 2, 3, 4 - pakowane pojedynczo.		20					
7	Maska anestetyczna z mankietem dmuchanym, jednorazowego użytku, miękką i lekka maska o anatomicznym kształcie dobrze dopasowująca się do twarzy pacjenta, maska przyczepiona, rozmiar opisany na korpusie maski, zawór i zaczep maski kodowane kolorem dla łatwej identyfikacji rozmiaru, zawór umożliwiający regulację ciśnienia w mankietcie, nie zawierający lateksu i ftalanów, rozmiar 0 - 6		500					
8	Maska anestetyczna jednorazowego użytku z otwartym mankietem w rozmiarach: 1 - 5 i z odpowiednim oznaczeniem kolorystycznym (podanych w nawiasach dla danego rozmiaru) oraz cyfrą na korpusie maski (np. żółty 3, biały 4, niebieski 5, pakowana pojedynczo, na opakowaniu data ważności, nr serii). Maski bez ftalanów.		1 500					

my

9	Resuscylator jednorazowego użytku dla dorosłych, objętość 1600 ml, w zestawie dwie maski dla dorosłych, rozmiar oznaczony kolorystycznie: 4 (biała), 5 (niebieska), rezerwuuar tlenowy, objętość: 2500 ml, dren tlenowy koloru zielonego o długości min. 2m. Dla pacjentów >30 kg. Objętość przy uciśnięciu jedną ręką: 700 ml, dwoma rękami: 900 ml - wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności min. 4 lata i nr serii.	50						
10	Resuscylator jednorazowego użytku dla dzieci, objętość 500 ml, w zestawie dwie maski dla dzieci, rozmiar oznaczony kolorystycznie: 2 (czerwona), 3 (żółta), rezerwuuar tlenowy, objętość: 2500 ml, dren tlenowy koloru zielonego o długości min. 2m. Dla pacjentów 7-30 kg. Objętość przy uciśnięciu jedną ręką: 300 ml, dwoma rękami: 350 ml - wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności min. 4 lata i nr serii	30						
11	Resuscylator jednorazowego użytku dla noworodków, objętość 280 ml, w zestawie dwie maski dla noworodków, rozmiar oznaczony kolorystycznie: 0 (zielona), 1 (różowa), rezerwuuar tlenowy, objętość: 500 ml, dren tlenowy koloru zielonego o długości min. 2m. Dla pacjentów <7 kg. Objętość przy uciśnięciu jedną ręką: 150 ml, dwoma rękami: 225 ml - wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności min. 4 lata i nr serii.	15						
12	Filtr oddechowy mechaniczny dla dzieci, antibakteryjny i antywirusowy z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,99%, wydajność nawilżania min. 31,5 mg/l przy VT 250ml, martwa przestrzeń 28 ml, waga 14g, port kapno, objętość oddechowa min.50-900 ml, pakowany pojedynczo.	100						
13	Filtr oddechowy, elektrolityczny, antibakteryjny i antywirusowy, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno - sterylny. Skuteczność filtracji wirusowej i bakteryjnej powyżej 99,999 %. Waga filtra 29g, przestrzeń martwa 45ml. Objętość oddechowa w zakresie min. 300-1500ml, nawilżanie przy VT 1000 ml, min. 32,4 mg/l - pakowany, papier-folia.	1 300						
14	Obwód oddechowy do respiratora, karbowany dla dorosłych o długości 180 cm, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta , pakowany pojedynczo.	100						
15	Obwód oddechowy do respiratora, karbowany dla dorosłych o długości 180 cm z pułapkami wodnymi, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta , pakowany pojedynczo.	50						
16	Obwód oddechowy do respiratora, rozciągliwy dla dorosłych o długości 100-300 cm, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta , pakowany pojedynczo.	20						
17	Obwód oddechowy do respiratora, rozciągliwy dla dorosłych o długości 105-330 cm z pułapkami wodnymi, łącznik Y, port kapno. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta , pakowany pojedynczo.	20						
18	Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia, karbowany dla dorosłych o długości 180 cm, z dodatkową trzecią rurą o długości 150 cm i workiem oddechowym o pojemności 2l, łącznik Y, port kapno - pakowany pojedynczo.	900						

19	Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia, rozciągliwy dla dorosłych o długości 100-130 cm, z dodatkową trzecią rurą o długości 150 cm i workiem oddechowym o pojemności 2l, łącznik Y, port kapno - pakowany pojedynczo.	100							
20	Zestaw do nebulizacji dla dorosłych	100							
RAZEM									
w tym podatek VAT :									

..... dnia.....
(miejscowość)

.....

