

FORMULARZ OFERTOWY WYKONAWCY Nr 121/D/PRZ/23

Dane dotyczące Wykonawcy

Nazwa Dutchmed PL Sp. z o.o.

Siedziba ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz

Województwo kujawsko-pomorskie

Nr telefonu 52 345 31 15, 605 567 239

nr NIP 554-023-08-29 nr REGON 006937759

Osoba do kontaktu z Zamawiającym / stanowisko: Magdalena Guzik - Pełnomocnik

numer telefonu 605 567 239

adres e-mail: magda@dutchmed.pl

Wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem / małym przedsiębiorstwem / średnim przedsiębiorstwem / dużym przedsiębiorstwem / jednoosobową działalnością gospodarczą / osobą nie prowadzącą działalności gospodarczej / inne małym przedsiębiorcą (wpisać) *

Zobowiązania wykonawcy

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na dostawę drobnego sprzętu medycznego w tym głównie sprzętu medycznego jednorazowego użytku, (Znak sprawy Te 2300-29/2023), oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Zadanie nr 14

Cena brutto: 20 457,36 zł

Cena netto: 16 632,00 zł

Zadanie nr 54

Cena brutto: 61 133,94 zł

Cena netto: 56 618,00 zł

Działając w imieniu Wykonawcy oświadczam, że:

1. Zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz, że zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
2. Oferowane ceny zawierają wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia i Zamawiający nie poniesie żadnych dodatkowych kosztów związanych z realizacją zamówienia.
3. Oferowane przez nas wyroby spełniają wymogi określone w specyfikacji warunków zamówienia oraz posiadają atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których mogą być wprowadzone do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP.
4. Wszystkie oferowane wyroby medyczne posiadają – odpowiednio do ich klasy – aktualne certyfikaty jednostki notyfikowanej i/lub deklaracje zgodności i wpisy do rejestru wyrobów medycznych.
5. Zobowiązujemy się dostarczyć Zamawiającemu dokumenty, o których mowa w pkt. 3 i 4 na jego wezwanie.
6. Pozostajemy związani niniejszą ofertą przez okres wskazany w specyfikacji warunków zamówienia.
7. W przypadku wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do zawrzeć z Zamawiającym umowę na warunkach określonych w specyfikacji warunków zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

8. Oświadczam, że zamierzam powierzyć następującym podwykonawcy/om wykonanie następujących części zamówienia: nie dotyczy.

(należy wskazać części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć oraz nazwy firm podwykonawców - o ile są znane).

9. Wybór niniejszej oferty będzie /nie będzie (niewłaściwe skreślić) prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług. Wskazujemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania powyższego obowiązku podatkowego oraz wartość tego towaru lub usługi bez kwoty podatku wynoszącą (brak wskazania rozumiany będzie przez Zamawiającego jako informacja o tym, że wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego powyższego obowiązku podatkowego).
10. Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczam, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert.
11. Wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

Pełnomocnik w przypadku składania oferty wspólnej – nie dotyczy

Nazwisko, imię

Stanowisko

Telefon.....Fax.....

Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączam:

- 1) Opis przedmiotu zamówienia
- 2) Oświadczenie sankcyjne
- 3) JEDZ
- 4) Formularz cenowy
- 5) Pełnomocnictwo

Zastrzeżenie wykonawcy

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być ogólnie udostępnione: nie dotyczy

Inne informacje wykonawcy: brak

Bydgoszcz, 02.10.2023.

Opis przedmiotu zamówienia

Zadanie nr 14 Pokrowce do fototerapii

Pokrowiec do lampy diodowej do fototerapii

Jednorazowy pokrowiec maty lampy do fototerapii Atom Bilitherapy PAD.

Pokrowiec biały z 3 rzepami mocującymi, wymiary: 197 mm x 490 mm, biały, rozmiar L.



Producent: Atom Medical Corporation, nr kat. 60373

Zadanie nr 54 Akcesoria do aparatu Vapotherm Precision Flow

Akcesoria dla noworodków do nieinwazyjnego wsparcia oddechu metodą wysokich przepływów HiVNI z użyciem aparatu Precision Flow firmy Vapotherm Inc.

Metoda Hi-VNI to przedmuchiwanie górnych dróg oddechowych wysoką prędkością. Jest to bezkonkurencyjna forma tlenoterapii wysokim przepływem poprzez kaniulę nosową, która przepłukuje anatomiczną przestrzeń martwą wypełnioną gazami pochodzącymi z poprzedniego wydechu przy użyciu kaniuli o małym przekroju, tworząc rezerwuar świeżych gazów, który poprawia oksygenację i wentylację pęcherzykową.

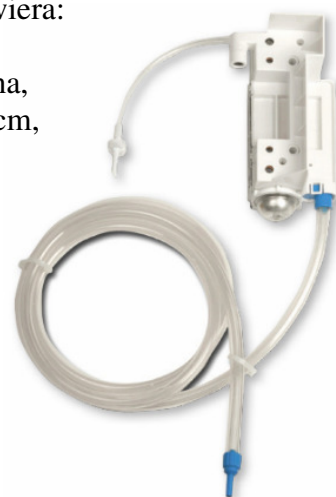
Poz. 1 Układ oddechowy przeznaczony do aparatu do nieinwazyjnego wspomagania oddychania metodą wysokich przepływów Precision Flow z wbudowanym systemem nawilżania gazów oddechowych zabezpieczający przed transportem bakterii i grzybów, zawiera:

- kasetę nawilżającą z automatycznym pobieraniem wody,
- membranowy parownik medyczny z włóknami o średnicy 0,005 mikrona,
- przewód doprowadzający gazy oddechowe do pacjenta o długości 210 cm, wyposażony w płaszcz wodny (rura w rurze) zapewniający eliminację skraplania się pary wodnej w układzie pacjenta.



■ Ciepła woda

■ Gazy oddechowe



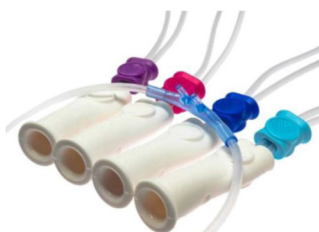
Trójkanałowa konstrukcja przewodu pacjenta doprowadzającego gazy oddechowe obejmuje:

- wewnętrzny kanał (przez który przepływa ogrzany i nawilżony gaz oddechowy),
- dwa zewnętrzne kanały (przez które przepływa w układzie zamkniętym ogrzana woda utrzymująca temperaturę gazów oddechowych i minimalizująca kondensację pary wodnej).

Układ dedykowany jest dla przepływów w zakresie 1-8 L/min., współpracuje z aparatem wyposażonym w systemem automatycznego ograniczenia zakresu przepływów, uniemożliwiający nastawę powyżej opisanego progu przepływu. Czas użycia oferowanego układu wynosi min. 30 dni u jednego pacjenta.

Producent: Vapotherm Inc., nr kat. PF-DPC-LOW

poz. 5, 6 Kaniula nosowa ProSoft



- umożliwia znaczny przeciek przy nozdrzu, co zwiększa strumień dwutlenku węgla z jamy nosowo-gardłowej; ułatwia działanie w systemie otwartym,
- generuje niewielkie poziomy PEP,
- posiada miękkie końcówki donosowe oraz suwak do regulacji obwodu,
- przeznaczona do stosowania w okresie 30 dni,
- dostępne rozmiary:
 - dla wcześniaków, przepływ max. 8 L/min., niebieska, nr kat. ProSoft-PRE
 - dla noworodków, przepływ max. 8 L/min., granatowa, nr kat. ProSoft-NEO
 - niemowlęca, przepływ max. 8 L/min., fioletowa, nr kat. ProSoft-INF
 - niemowlęca średnia, przepływ max. 8 L/min., różowa, nr kat. ProSoft-INT-INF
 - pediatryczna mała, przepływ max. 20 L/min., pomarańczowa, nr kat. ProSoft-SMA-PED
 - dla dzieci/dorosłych mała, przepływ max. 40 L/min., czerwona, nr kat. ProSoft-PED-ADU
 - dla dorosłych, przepływ max. 40 L/min., czarna, nr kat. ProSoft-ADULT
 - dla dorosłych duża, przepływ max. 40 L/min., szara, nr kat. ProSoft-XL

Producent: Vapotherm Inc.

Poz. 2, 3, 4 Kaniula nosowa



- umożliwia znaczny przeciek przy nozdrzu, co zwiększa strumień dwutlenku węgla z jamy nosowo-gardłowej; ułatwia działanie w systemie otwartym,
- generuje niewielkie poziomy PEP,
- dostępne rozmiary:
 - dla wcześniaków, przepływ max. 8 L/min., 1,5 mm, niebieska, nr kat. MN1100A
 - dla noworodków, przepływ max. 8 L/min., 1,5 mm, granatowa, nr kat. MN1100B

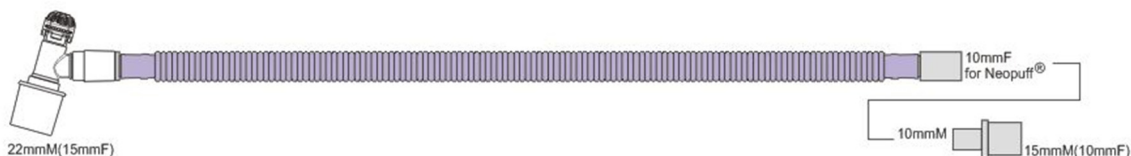
- o niemowlęca do pojedynczego nozdrza, przepływ max. 8 L/min., 1,5 mm zielona, nr kat. SOLO1300



Producent: Vapotherm Inc.

Poz. 7 Układ oddechowy do resuscytacji noworodka posiadający zabezpieczenie przeciwdrobnoustrojowe oparte na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, jednorazowego użytku, w skład zestawu wchodzi:

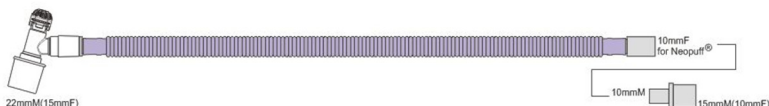
- ramię wdechowe niepodgrzewane dł. 1,5 m
- zastawka PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętła regulatora ciśnienia końcowo-wydechowego oraz z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce,
- zatyczka uszczelniająca, wejście do zastawki: śr. wew. 15 mm, śr.zew. 19 mm,
- łącznik T do zapewnienia odpowiednich wartości ciśnienia PEEP i PIP podczas resuscytacji niemowląt przy prędkości przepływu w zakresie 5-15 L/min.
- łącznik umożliwiający dopasowanie do aparatu Resuscitare, Panda, Giraffe Star.



Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMVC1871/165

Poz. 8 Układ oddechowy do resuscytacji noworodka posiadający zabezpieczenie przeciwdrobnoustrojowe oparte na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, jednorazowego użytku, w skład zestawu wchodzi:

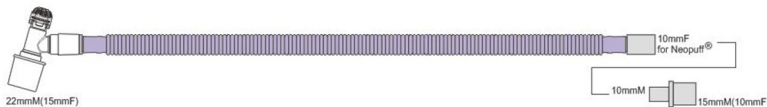
- ramię wdechowe niepodgrzewane dł. 1,5 m
- zastawka PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętła regulatora ciśnienia końcowo-wydechowego oraz z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce,
- zatyczka uszczelniająca, wejście do zastawki: śr. wew. 15 mm, śr.zew. 19 mm,
- łącznik T do zapewnienia odpowiednich wartości ciśnienia PEEP i PIP podczas resuscytacji niemowląt przy prędkości przepływu w zakresie 5-15 L/min.
- łącznik umożliwiający dopasowanie do aparatu Resuscitare, Panda, Giraffe Star,
- maska do resuscytacji rozm. 0



Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMVC1871/165, AMFM4105

Poz. 9 Układ oddechowy do resuscytacji noworodka posiadający zabezpieczenie przeciwdrobnoustrojowe oparte na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, jednorazowego użytku, w skład zestawu wchodzi:

- ramię wdechowe niepodgrzewane dł. 1,5 m
- zastawka PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętki regulatora ciśnienia końcowo-wydechowego oraz z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce,
- zatyczka uszczelniająca, wejście do zastawki: śr. wew. 15 mm, śr. zew. 19 mm,
- łącznik T do zapewnienia odpowiednich wartości ciśnienia PEEP i PIP podczas resuscytacji niemowląt przy prędkości przepływu w zakresie 5-15 L/min.
- łącznik umożliwiający dopasowanie do aparatu Resuscitare, Panda, Giraffe Star,
- maska do resuscytacji rozm. 1



Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMVC1871/165, AMFM4115

Poz. 10 Mankiety NIBP dla noworodków:

- z właściwymi konektorami do połączeń z większością systemów monitorujących
- nadruki w poszczególnych kolorach identyfikują rozmiar pacjenta
- jednorazowego użytku
- pozbawione lateksu
- z 20 cm drenem
- rozmiar #1 obwód kończyny: 3-6 cm, 1-żyłowy
- rozmiar #2 obwód kończyny: 4-8 cm, 1-żyłowy
- rozmiar #3 obwód kończyny: 6-11 cm, 1-żyłowy



Producent: Unimed Medical Supplies, Inc., nr kat. 1781S, 1782S, 1783S

Poz. 11 Akcesoria do nCPAP Infant Flow

Poz. 11.1 Maska nosowa łącząca generator z noworodkiem

Maska jest miękka i bardzo delikatna dla skóry noworodka, wykonana z silikonu. Jej kształt umożliwia właściwe dopasowanie do anatomii twarzy. Dostępne są cztery rozmiary oznaczone kolorami. Do ustalenia prawidłowego rozmiaru maski służy miarka. Zalety stosowania maski nosowej:

- wywiera niewielki ucisk na skórę,
- ma małą przestrzeń martwą,
- zapewnia skuteczną eliminację CO₂, a więc także wentylację,
- umożliwia karmienie dziecka bez przerywania wentylacji,
- pozwala kontrolować stan i drożność nosa.

Maski nosowe	
Poz. 11.1.1 AMNM1000S	Maska nosowa mała S, czerwona
Poz. 11.1.2 AMNM1000M	Maska nosowa średnia M, niebieska
Poz. 11.1.3 AMNM1000L	Maska nosowa duża L, fioletowa
Poz. 11.1.4 AMNM1000XL	Maska nosowa b. duża XL, żółta



Producent: Armstrong Medical Ltd.

Poz. 11. 2 Mocowanie paskowe/ Czepiec do terapii wymiennych do zamocowania generatora/kaniuli nosowej

Czepiec jest przeznaczony do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu (NIV) i umożliwia zamocowanie generatora w mocowaniu kołyskowym za pomocą dwóch krótkich dwustronnych rzepów oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami (HFOT) i umożliwia zamocowanie kaniuli nosowej za pomocą dwóch długich rzepów (posiadających dodatkowo warstwę klejącą).

Podstawowe zalety czepca do terapii wymiennych to:

- ✓ wykonany z miękkiego materiału kompozytowego Fabrifoam® (chroniony patentem) o właściwościach odpornych na rozciąganie i deformację, zapewniającego przepuszczalność powietrza, ograniczającego przesuwanie główki pacjenta dzięki wewnętrznej porowatej warstwie, a także o właściwościach wyciszających hałas pochodzący z otoczenia oraz zabezpieczających przed utratą ciepła i utrzymujących komfort termiczny, posiadający pętelki do zamocowania rzepów na części zewnętrznej,
- ✓ daje możliwość uzyskania bezpośredniego dostępu do ciemniaczka i naczyń pacjenta bez wpływu na stabilność i funkcje utrzymujące, konstrukcja w postaci opaski owijanej wokół główki,
- ✓ posiada perforację w części płatu potylicznego,
- ✓ dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepiec do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta długo wentylowanego w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki,
- ✓ posiada rzepy do mocowania (po dwa osobne dla NIV i HFOT), które umożliwiają umiejscowienie interfejsu NIV lub HFOT w różnych pozycjach, co stanowi zabezpieczenie przed jednostajnym uciskiem i umożliwia dostosowanie do kształtu głowy,
- ✓ część pokrywająca małżowiny uszne daje możliwość łatwej inspekcji stanu skóry i/lub higienizacji części zausnej, bez konieczności zdejmowania czepca,
- ✓ wielkość oznaczona kolorem w sposób trwały,
- ✓ wyposażony w miarkę do ustalenia właściwego rozmiaru czepca.

Dostępne rozmiary:

- obwód głowy do 24 cm, rozm. XXS, nr kat. AMBT100/XXS
- obwód głowy 24-28 cm, rozm. XS, nr kat. AMBT100/XS
- obwód głowy 28-31 cm, rozm. S, nr kat. AMBT100/S
- obwód głowy 31-34cm, rozm. M, nr kat. AMBT100/M
- obwód głowy 34-38 cm, rozm. L, nr kat. AMBT100/L
- obwód głowy 38-42 cm, rozm. XL, nr kat. AMBT100/XL

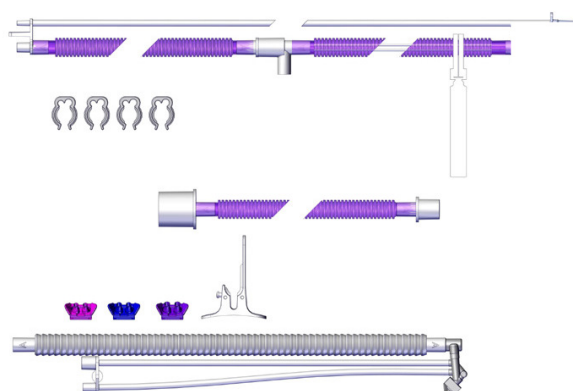


Producent: Armstrong Medical Ltd.

Poz. 12 Układ oddechowy noworodkowy z generatorem IF, jednorazowego użytku (mikrobiologicznie czysty), z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym opartym na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, przystosowany do czepca do terapii wymiennych oraz czapeczki

W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdechowy \varnothing wew. 10 mm: część podgrzewana dł. 1,2 m, część niepodgrzewana umieszczana w inkubatorze dł. 0,3m,
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,
- odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,
- klipsy mocujące (4 szt.),
- zestaw generatora, w komplecie znajdują się:
 - generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
 - kołyska wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, umożliwia stabilne umiejscowienie generatora na czepcu za pomocą rzepu oraz zmianę kąta nachylenia generatora i utworzenie tzw. garbu lub niecki w celu uzyskania szczelności systemu,
 - końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
 - odcinek wydechowy niepodgrzewany z pamięcią kształtu i perforacją w postaci regularnych otworów zabezpieczających przed okluzją, umiejscowionych na wierzchołkach karbowań, na całej długości odcinka,
 - linia wdechowa i pomiaru ciśnienia ze złączką dwudrożną,
 - miarka.



Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMCP1409/049

Poz. 13 Filtr bakteryjno-wirusowy

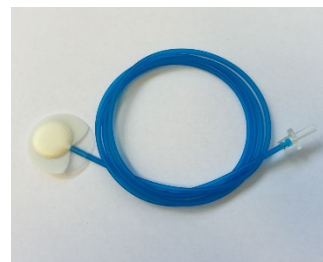
Filtr eliminuje dźwięki emitowane w trakcie terapii.
Zakładany na rurę wydechową odchodzącą od generatora.
Ma właściwości bakteriobójcze, wirusobójcze i wyciszające.



Producent: Armstrong Medical Ltd., AMBF7050-001

Poz. 14 Czujnik brzuszny oddechów

Brzuszny czujnik oddechów, do użytku z przetwornikiem, umożliwia monitorowanie bezdechu i wspomaganie wyzwalania w trybie BiPhasic. Pracuje na zasadzie kapsuły Gresby. Wyposażony jest w membranę do prowadzenia pomiarów oddechów pacjenta i przylepiec ułatwiający zamocowanie czujnika na stałe. Zakończony z jednej strony łącznikiem do interfejsu brzusznej czujnika oddechów. Długość drenu 1 m.

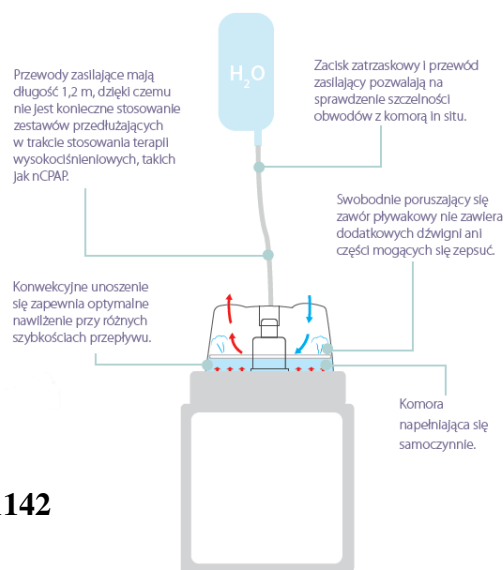


Producent: Viomedex Ltd., nr kat. VX010

Poz. 15 Komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym

Cechy charakterystyczne:

- automatyczna regulacja poziomu wody,
- pływak konwekcyjny,
- dren do wody dł. 1,2 m,
- zacisk na drenie do wody,
- uniwersalna,
- czas napełniania < 60 sek.,
- mikrobiologicznie czysta,
- jednorazowego użytku.



Producent: Armstrong Medical Ltd., nr kat. AMHC1142

Poz. 16, 17, 18 Smoczek uszczelniający

NUK MedicPro to terapeutyczny smoczek uszczelniający do nCPAP Infant Flow, do stymulacji odruchu ssania dla wcześniaków:

- sterylny, anatomiczny - profilowany,
- jednorodnie silikonowy,
- uszczelniający, dla noworodków przedwcześnie urodzonych
- z systemem aktywnego odpowietrzania, zintegrowana, wyprofilowana tarczka, zapobiegająca odleżynom w okolicy warg, nosa i brody, prawidłowo utrzymujący się w jamie ustnej, z otworami w tarczce umożliwiającymi wprowadzenie sondy, do stosowania z innymi zabiegami.
- dla pacjentów o wadze:
 - 1500 – 2500g, **rozmiar S**, mniejszy rozmiar smoczka niż standard w części wewnętrznej i
 - poniżej 1500g, **rozmiar XS**, najmniejszy rozmiar smoczka w części wewnętrznej i tarczce



Producent: Mapa GmbH, nr kat. 10.107.053, 10.107.054

Poz. 19, 20, 21 Końcówka nosowa łącząca generator z noworodkiem

Końcówka jest miękka i bardzo delikatna dla skóry noworodka, część umieszczana w nozdrzach pacjenta o budowie rozszerzonej cylindrycznie na końcach w celu utrzymania szczelności, ze zróżnicowaną grubością ściany na całej długości części umieszczanej w nozdrzach - rozszerzenie jest cieńsze niż nasada, co skutkuje dokładnym dopasowaniem do fizjologicznej budowy nozdrza pacjenta i niezapadaniem pod wpływem ruchu, wykonana z silikonu. Dostępne są cztery rozmiary oznaczone kolorami. Do ustalenia prawidłowego rozmiaru końcówki służy miarka.

Końcówka donosowa	
AMNP2000XS	Końcówka nosowa b. mała XS, zielona,
AMNP2000S	Końcówka nosowa mała S, czerwona
AMNP2000M	Końcówka nosowa średnia M, niebieska
AMNP2000L	Końcówka nosowa duża L, fioletowa



Producent: Armstrong Medical Ltd.

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835) oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014)

Dutchmed PL Sp. z o.o.
ul. Szajnochy 14
85-738 Bydgoszcz

.....
(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

Oświadczam, że Wykonawca w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego przez Lotnicze Pogotowie Ratunkowe pn. „Dostawa drobnego sprzętu medycznego w tym głównie sprzętu medycznego jednorazowego użytku” (Nr postępowania: Te2300-29/2023

1. **podlega / nie podlega*** wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;
2. **podlega / nie podlega*** wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

* *niepotrzebne skreślić*

Oświadczenie dotyczące podwykonawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

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

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

.....
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

zachodzą / nie zachodzą* podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

Oświadczenie dotyczące dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

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

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

.....
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

zachodzą / nie zachodzą* podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

* *niepotrzebne skreślić*

Oświadczenie dotyczące podanych informacji:

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

Uwaga:

W przypadku złożenia oferty przez podmioty występujące wspólnie, wymagane oświadczenie winno być złożone przez każdy podmiot.

Bydgoszcz, 02.10.2023.