

**OFERTA W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM:  
Dostawa drobnego sprzętu medycznego w tym głównie sprzętu medycznego  
jednorazowego użytku.  
Znak sprawy: Te 2300-29/2023.**

<b>NAZWA I SIEDZIBA OFERENTA:</b>	PROMED Spółka Akcyjna ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa tel. 22 839-99-01 fax. 22 839-81-85
<b>NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:</b>	Pleszewskie Centrum Medyczne w Pleszewie Sp. z o.o. ul. Poznańska 125A 63-300 Pleszew
<b>PRZEDMIOT OFERTY:</b>	Pakiety 46, 49, 57, 71, 73
<b>DATA SPORZĄDZENIA OFERTY:</b>	02.10.2023 r.

## FORMULARZ OFERTOWY WYKONAWCY

### Dane dotyczące Wykonawcy

Nazwa PROMED S.A.

Siedziba ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa

Województwo mazowieckie

Nr telefonu 22 839-99-01

nr NIP 118-00-62-976

nr REGON 001325900

Osoba do kontaktu z Zamawiającym / stanowisko: Magdalena Wysokińska / Kierownik Biura Obsługi Klienta

numer telefonu: 22 22 22 621

adres e-mail: [przetargi@promed.com.pl](mailto:przetargi@promed.com.pl)

Wykonawca jest ~~mikroprzedsiębiorstwem / małym przedsiębiorstwem / średnim przedsiębiorstwem / dużym przedsiębiorstwem~~  
~~/ jednoosobową działalnością gospodarczą / osobą nie prowadzącą działalności gospodarczej / inne~~  
..... (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 46

Cena brutto: 14 787,30 zł

Cena netto: 13 691,95 zł

#### Zadanie nr 49

Cena brutto: 5 417,28 zł

Cena netto: 5 016,00 zł

#### Zadanie nr 57

Cena brutto: 4 167,50 zł

Cena netto: 3 858,80 zł

#### Zadanie nr 71

Cena brutto: 5 292,00 zł

Cena netto: 4 900,00 zł

#### Zadanie nr 73

Cena brutto: 2 754,00 zł

Cena netto: 2 550,00 zł

(wstawić odpowiednią ilość zadań)

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 związaną 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:

.....  
.....  
.....  
.....

(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

Nazwisko, imię .....

Stanowisko .....

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

Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączam:

formularze cenowy, ulotki, JEDZ, oświadczenie, pełnomocnictwo

Zastrzeżenie wykonawcy

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

.....

Inne informacje wykonawcy:

.....

**Formularz cenowy - Zadanie nr 46- sprzęt jednorazowego użytku**

Lp.	Nazwa produktu	J.m.	Ilość	Producent i nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego	Wielkość opakowania handlowego (kompl.)	Ilość opakowań handlowych konieczna do wykonania zamówienia	Cena jedn. netto opakowania handlowego	VAT (%)	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Układ oddechowy, dedykowany do respiratora Carina, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, składający się z pojedynczej rury oddychowej o długości 150cm, zawierający zastawkę wydechową oraz linię pomiarową. Wyprodukowany z EVA, PP, PC, PS, PCV bez DEHP. Opór powietrza przy przepływie 60L/min 2mbar. Pakowany pojedynczo folia – folia, opakowanie zbiorcze max. 10 sztuk	kompl.	30	Intersurgical / 5183000 / Klasa II a	1	30,00	58,76 zł	8%	1 903,82 zł
2	Anestetyczny układ oddechowy T Kuhna, długość 1,6 do 1,8 m; 0,5l z otwartym workiem	szt.	10	Intersurgical / 2121000 / Klasa II a	1	10,00	64,35 zł	8%	694,98 zł
3	Rozdzielacz linii odsysającej kompatybilny z wkładem workowym do odsysania w kształcie litery F. Umożliwiający podłączenie dwóch drenów do jednego worka do odsysania np. drenu do zamkniętego odsysania oraz drenu do toalety ustnej. Od strony ssaka rozdzielacz z miękką końcówką umożliwiającą dopasowanie się do wkładów o średnicy od 7,5 -10mm. Od strony drenów stopniowana końcówka. Rozdzielacz zawiera koreczek do zamknięcia jednej z linii odsysania, gdy nie ma potrzeby użycia obu linii. Koreczek na stałe przytwierdzony do rozdzielacza. Mikrobiologicznie czysty. Możliwość stosowania 7 dni. Pakowany folia-folia	szt.	10	Intersurgical / 3022000 / Klasa II a	1	10,00	9,73 zł	8%	105,08 zł
4	Maska tracheotomijna w zestawie z nebulizatorem i drenem. Maskę wykona z polipropylenu z elastomerowym mankietem, pozbawiona PCV i ftalanów. Nebulizator o pojemności 10ml, wyskalowany co 2ml, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym dł. 2,1m. Produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany folia – folia.	szt.	20	Intersurgical / 1200051 *dopuszczono odpowiedziami na pytania / Klasa II a	1	20,00	16,88 zł	8%	364,61 zł

5	Łącznik T 22M-22F, 22M do układu oddechowego z samozamykającą się zastawką uszczelniającą po zdjęciu nebulizatora działająca jako przedłużenie wlotu, z zatyczką do zamykania. W komplecie z nebulizatorem i drenem wewnątrz gwiazdkowym nie załamującym się o długości 210 cm. Nebulizator typu Cirrus 2 do deponowania a leków w tchawicy i oskrzelach pojemność 10ml i jest wyskalowany co 2ml.Przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek areozolu tworzą cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona. Mała objętość zalegania leku .Produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany folia-folia.	szt.	5	Intersurgical / 2609000 / Klasa II a	1	5,00	11,82 zł	8%	63,83 zł
6	Maska nadkrtaniowa bezlateksowa drugiej generacji, sterylna, wyposażona w becznieniowy termoplastyczny mankiel żelowy, wykonana z SEBS, bez DEPH , z kanałem gastrycznym umożliwiającym wprowadzenie sondy żołądkowej, z dodatkowym portem tlenowym ,zestaw zawiera : masa i-gel szaszetkę lubrykantu , pasek do mocowania i cewnik do odsysania 12FG jednorazowego użytku. Roz. , 3 (30-60kg), 4 (50-90kg), 5 (90+kg) do wyboru przez zamawiającego. Pakowana pojedynczo.	szt.	100	Intersurgical / 8703000, 8704000, 8705000 / Klasa II a	1	100,00	74,00 zł	8%	7 992,00 zł
7	Jednorazowy układ do resuscytacji noworodków ze złączem T, układ z podwójnie obrotowym kolankiem, regulowana zastawka PEEP, uniwersalne złącze pasujące do aparatów do resuscytacji NEOPUFF, długość 1,5 do 2 m, rury karbowane	szt.	15	Intersurgical / 6433000 *dopuszczono odpowiedziami na pytania / Klasa II a	1	15,00	22,51 zł	8%	364,66 zł
8	Jednorazowy plaster do mocowania czujnika temperatury, powierzchnia adhezyjna hydrokoloidowa, średnica 25mm, grubość nie przekraczająca 1mm. Powierzchnia odbijająca pokryta folią w kolorze.	szt.	50	Unimed Medical Supplies,Inc / T004-100 / Klasa II a	1	50,00	3,00 zł	8%	162,00 zł

9	Maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, z mankietem i rurką uformowaną jako jedną całość, z mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi, z koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w siedmiu rozmiarach : 1 ( <5 kg), 1.5 (5-10 kg) , 2 (10-20 kg), 2.5 (20-30 kg ) , 3 (30-50 kg ) , 4 ( 50-70 kg ) , 5 (+70 kg ) , z informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, rekomendowanej objętości wypełniającej mankieta, maksymalnej objętości wypełnienia mankieta na rurce oraz na opakowaniu, z instrukcją użycia umieszczoną na opakowaniu, z identyfikacją rozmiaru na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem prawidłowego usytuowania maski, bez szkodliwych dla zdrowia ftalanów DEHP, bez lateksu, w opakowaniu folia-papier.	szt.	120	Intersurgical / 8001000, 8015000, 8002000, 8025000, 8003000, 8004000, 8005000 / Klasa II a	1	120,00	24,20 zł	8%	3 136,32 zł
Wartość razem									<b>14 787,30 zł</b>

**Zamawiający uzna za równoważny:**

Obwód oddechowy stosowany w intensywnej terapii dla dorosłych jednorazowy, bez lateksu , przezroczysty, do respiratora CARINA , Skład kompletu: 1 rura oddechowa -160 cm zawierająca zastawkę wydechową oraz linię pomiarową, ze złączami pacjenta 22M/15F, złącza respiratora 22Flex-22Flex, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo. Wyprodukowany z PCV bez DEHP. Pakowany folia – folia, pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze do 10 sztuk.

W kolumnie nr 3 podano jednostkę miary w jakiej określono zapotrzebowanie (Ilość kol 4)

W kolumnie nr 4 podano przewidywane zapotrzebowanie na okres obowiązywania umowy

W kolumnie nr 5 wymagane jest podanie producenta i nr katalogowego oferowanego asortymentu

W kolumnie nr 6 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania handlowego (zgodnie z rejestracją)

W kolumnie nr 7 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań handlowych (wymienionych w kol. Nr 6) koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku

W kolumnie nr 8 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania handlowego

Wartość brutto (kolumna10) = kolumna nr 7 x kolumna nr 8+ ... % VAT

Przez opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie (zgodne z rejestracją) jakie będzie mógł zamówić.

Cena netto opakowania handlowego podana w formularzu będzie podstawą do wystawienia faktury przez Wykonawcę.

**Formularz cenowy - Zadanie nr 49 sprzęt sterylny**

Lp.	Nazwa produktu	J.m.	Ilość	Producent i nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego	Wielkość opakowania handlowego (szt.)	Ilość opakowań handlowych konieczna do wykonania zamówienia	Cena jedn. netto opakowania handlowego	VAT (%)	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem niskociśnieniowym zgodnie z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki”, posiadająca czytelne oznaczenie znaczników głębokości								
1.1	Rozm. 7	szt.	40	Intersurgical / 8060070 / Klasa II a	1	40,00	52,80 zł	8%	2 280,96 zł
1.2	Rozm 7,5	szt.	25	Intersurgical / 8060075 / Klasa II a	1	25,00	52,80 zł	8%	1 425,60 zł
1.3	Rozm. 8	szt.	30	Intersurgical / 8060080 / Klasa II a	1	30,00	52,80 zł	8%	1 710,72 zł
Wartość razem									<b>5 417,28 zł</b>

W kolumnie nr 3 podano jednostkę miary w jakiej określono zapotrzebowanie (Ilość kol 4)

W kolumnie nr 4 podano przewidywane zapotrzebowanie na okres obowiązywania umowy

W kolumnie nr 5 wymagane jest podanie producenta i nr katalogowego oferowanego asortymentu

W kolumnie nr 6 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania handlowego (zgodnie z rejestracją)

W kolumnie nr 7 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań handlowych (wymienionych w kol. Nr 6) koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku

W kolumnie nr 8 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania handlowego

Wartość brutto (kolumna 10) = kolumna nr 7 x kolumna nr 8 + ... % VAT

Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)

Przez opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie (zgodne z rejestracją) jakie będzie mógł zamówić.

Cena netto opakowania handlowego podana w formularzu będzie podstawą do wystawienia faktury przez Wykonawcę.

**Formularz cenowy - Zadanie nr 57- sprzęt**

Lp.	Nazwa produktu	J.m.	Ilość	Producent i nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego	Wielkość opakowania handlowego (kompl.)	Ilość opakowań handlowych konieczna do wykonania zamówienia	Cena jedn. netto opakowania handlowego	VAT (%)	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Jednorurowy obwód z wewnętrzną linią do monitorowania ciśnienia, filtrem In-Line i nasadką odchylającą strumień powietrza wydychanego, kompatybilny z wentylatorem PNEUPAC para PACplus.	szt.	40	Intersurgical / 2075000 *dopuszczono odpowiedziami na pytania / Klasa II a	1	40,00	96,47 zł	8%	<b>4 167,50 zł</b>

W kolumnie nr 3 podano jednostkę miary w jakiej określono zapotrzebowanie (Ilość kol 4)

W kolumnie nr 4 podano przewidywane zapotrzebowanie na okres obowiązywania umowy

W kolumnie nr 5 wymagane jest podanie producenta i nr katalogowego oferowanego asortymentu

W kolumnie nr 6 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania handlowego (zgodnie z rejestracją)

drugiego miejsca po przecinku

W kolumnie nr 8 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania handlowego

Wartość brutto (kolumna 10) = kolumna nr 7 x kolumna nr 8 + ... % VAT

Przez opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie (zgodnie z rejestracją) jakie będzie mógł zamówić.

Cena netto opakowania handlowego podana w formularzu będzie podstawą do wystawienia faktury przez Wykonawcę.



**Formularz cenowy - Zadanie nr 71 - sprzęt sterylny**

Lp.	Nazwa produktu	J.m.	Ilość	Producent i nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego	Wielkość opakowania handlowego (szt.)	Ilość opakowań handlowych konieczna do wykonania zamówienia	Cena jedn. netto opakowania handlowego	VAT (%)	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Pokrowce jednorazowego użytku na materac do lampy do fototerapii neoBLUE cozy LED	szt.	250	Natus Medical Incorporated / 030760 / Klasa II a	50	5,00	980,00 zł	8%	5 292,00 zł

W kolumnie nr 3 podano jednostkę miary w jakiej określono zapotrzebowanie (Ilość kol 4)

W kolumnie nr 4 podano przewidywane zapotrzebowanie na okres obowiązywania umowy

W kolumnie nr 5 wymagane jest podanie producenta i nr katalogowego oferowanego asortymentu

W kolumnie nr 6 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania handlowego (zgodnie z rejestracją) zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku

W kolumnie nr 8 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania handlowego

Wartość brutto (kolumna10) = kolumna nr 7 x kolumna nr 8+ ... % VAT

Przez opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie (zgodne z rejestracją) jakie będzie mógł zamówić.

Cena netto opakowania handlowego podana w formularzu będzie podstawą do wystawienia faktury przez Wykonawcę.

**Formularz cenowy - Zadanie nr 73**

Lp.	Nazwa produktu	J.m.	Ilość	Producent i nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego	Wielkość opakowania handlowego (szt.)	Ilość opakowań handlowych konieczna do wykonania zamówienia	Cena jedn. netto opakowania handlowego	VAT (%)	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Okulary do fototerapii dla noworodków, wykonane z hipoalergicznego materiału, szczelnie przylegające do twarzy dziecka, miękkie paski z rzepami umożliwiające regulację obwodu i zapobiegające przesuwaniu się okularów								
1.1	rozm.poniżej 28 cm	szt.	20	Natus Medical Incorporated / 900644 / Klasa I	20	1,00	150,00 zł	8%	162,00 zł
1.2	rozm. 28- 34cm	szt.	300	Natus Medical Incorporated / 900643 / Klasa I	20	15,00	150,00 zł	8%	2 430,00 zł
1.3	powyżej 34cm	szt.	20	Natus Medical Incorporated / 900642 / Klasa I	20	1,00	150,00 zł	8%	162,00 zł
<b>Wartość razem</b>									<b>2 754,00 zł</b>

W kolumnie nr 3 podano jednostkę miary w jakiej określono zapotrzebowanie (Ilość kol 4)

W kolumnie nr 4 podano przewidywane zapotrzebowanie na okres obowiązywania umowy

W kolumnie nr 5 wymagane jest podanie producenta i nr katalogowego oferowanego asortymentu

W kolumnie nr 6 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania handlowego (zgodnie z rejestracją)

W kolumnie nr 7 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań handlowych (wymienionych w kol. Nr 6) koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku

W kolumnie nr 8 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania handlowego

Wartość brutto (kolumna10) = kolumna nr 7 x kolumna nr 8+ ... % VAT

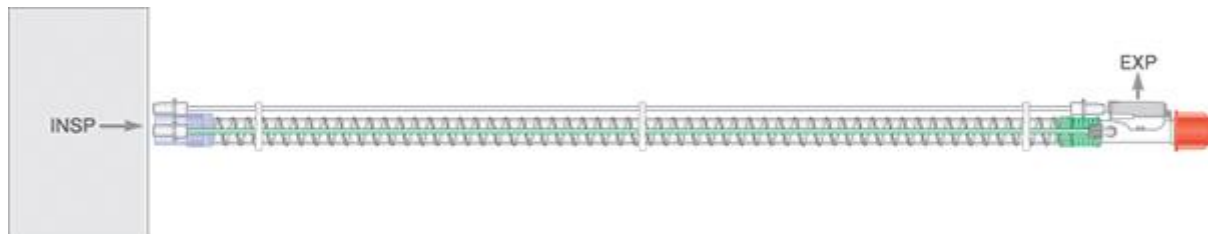
Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)

Przez opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie (zgodne z rejestracją) jakie będzie mógł zamówić.

Cena netto opakowania handlowego podana w formularzu będzie podstawą do wystawienia faktury przez Wykonawcę.

Nr katalogowy: 5183000

Nazwa produktu: Układ oddechowy jednorurowy do respiratora



Układ oddechowy jednorurowy do respiratora Carina dla dorosłych:

- układ z rury karbowanej na zewnątrz i gładkiej w środku z PCV bez DEHP o średnicy 22m, długość 1,6m
- od strony respiratora miękka końcówka 22F
- zastawka wydechowa i dwa odłączalne dreny
- od strony pacjenta obrotowa końcówka 22M/15F zabezpieczona kapturkiem

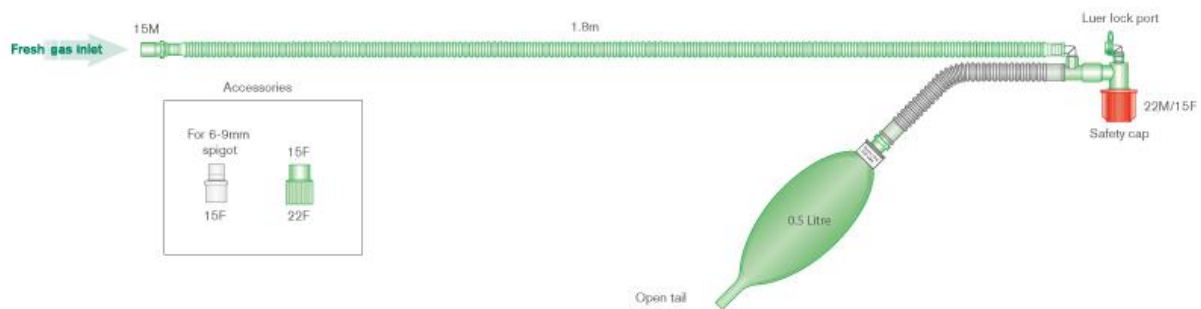
Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo folia – folia , opakowanie zbiorcze – 10 szt.

Nr katalogowy: 2121000

Nazwa produktu: Układ oddechowy pediatryczny Mapleson F -  
Jackson Rees



Anestetyczny układ pediatryczny typu Kuhna z łącznikiem T Maplesona F z modyfikacją Jackson Rees z workiem oddechowym o pojemności 0,5 litra i z otwartą końcówką worka.

Układ oddechowy o długości 1,8 m i średnicy 15 mm.

Port luer lock do podłączenia linii pomiaru dwutlenku węgla w powietrzu oddechowym przy łączniku kątowym 22M/15F .

Dodatkowe łączniki : 22F-15F oraz 15F-6-9mm

Kapturek zabezpieczający układ.

Układ jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 3022000

Nazwa produktu: Rozdzielacz linii odsysającej



Rozdzielacz linii odsysającej kompatybilny z wkładem workowym do odsysania w kształcie litery F, umożliwiający podłączenie dwóch drenów do jednego worka do odsysania np. drenu do zamkniętego odsysania oraz drenu do toalety ustnej. Od strony ssaka rozdzielacz z miękką końcówką umożliwiającą dopasowanie się do wkładów o średnicy od 7,5 -10mm. Od strony drenów stopniowana końcówka. Rozdzielacz zawiera koreczek do zamknięcia jednej z linii odsysania, gdy nie ma potrzeby użycia obu linii. Koreczek na stałe przytwierdzony do rozdzielacza.

Możliwość stosowania do maksymalnie 7 dni.

Produkt mikrobiologicznie czysty.

Produkt pakowany pojedynczo folia-folia.

Nr katalogowy: 1200051

Nazwa produktu: Maska aerozolowa EcoLite™ z nebulizatorem do tracheostomii dla dorosłych



Zestaw składa się z:

- nebulizatora Cirrus™2
- maski tracheostomijnej EcoLite™
- drenu tlenowego
- martwej przestrzeni.

**Nebulizator Cirrus™2:**

- służy do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach;
- przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona;
- pojemność 10ml, wyskalowany co 2ml;
- stożkowa podstawa minimalizuje stratę leku;
- działa w pozycji pionowej i poziomej;
- szybkozłączce 22 F kompatybilne z maskami do nebulizacji, łącznikami T oraz ustnikami.

**Maska tracheostomijna EcoLite™:**

- maska przeznaczona dla osób dorosłych,
- wykonana z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów),
- posiada elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający ściśle przylegający do szyi i obrotowe kolanko z wejściem 22M,
- mocowanie maski za pomocą gumki z możliwością regulacji.

**Dren tlenowy:**

- wielokanałowy, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika;
- odłączalny;
- przezroczysty;
- długość 2,1m;
- końcówka standardowa.

Produkt jednorazowego użytku.  
Mikrobiologicznie czysty.  
Pakowany pojedynczo folia-folia  
Opakowanie zbiorcze – 20 szt.

Nr katalogowy: 2609000

Nazwa produktu: Zestaw samouszczelniającego łącznika T z nebulizatorem Cirrus<sup>TM</sup>2



Zestaw składa się z:

- nebulizatora Cirrus<sup>TM</sup>2
- łącznika T
- drenu tlenowego.

**Nebulizator Cirrus<sup>TM</sup>2:**

- służy do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach;
- przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona;
- pojemność 10ml, wyskalowany co 2ml;
- stożkowa podstawa minimalizuje stratę leku;
- działa w pozycji pionowej i poziomej;
- szybkozłączce 22 F kompatybilne z maskami do nebulizacji, łącznikami T oraz ustnikami.



**Łącznik T:**

- łącznik samouszczelniający;
- końcówki 22F-22M;
- umożliwia podłączenie lub odłączenie nebulizatora od respiratora bez wpływu na wentylację pacjenta.

**Dren tlenowy:**

- wielokanałowy, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika;
- odłączalny;
- przezroczysty;
- długość 2,1 m;
- końcówka standardowa.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 35 szt.

Nr katalogowe: 8705000,8704000,8703000

## Nazwa produktu: **Pakiet resuscytacyjny i-gel O2**



### **I-GEL RESUS z portem tlenowym, lubrykant, pasek do mocowania, cewnik do odsysania**

Urządzenie **i-gel O2** do zabezpieczenia drożności dróg oddechowych jest maską krtaniową II generacji zapewniającą utrzymanie drożności dróg oddechowych, przeznaczoną do stosowania w przestrzeni nadgłośniowej, wykonaną z medycznej jakości termoplastycznego, miękkiego, przezroczystego elastomeru przypominającego żel, wyposażoną w port tlenowy do biernego natleniania oraz pierścień mocujący do ufiksowania paska.

Konstrukcja **i-gel** zapewnia anatomiczne, bezciśnieniowe uszczelnienie struktur gardła i krtani oraz struktur okołokrtaniowych.

Przeznaczony do stosowania w anestezjologii i resuscytacji.

I-gel posiada kanał do odsysania treści żołądkowej.

W zestawie saszetka Optilube o pojemności 5 g

Pasek mocujący do ufiksowania

Cewnik do odsysania 12 FG

Identyfikacja rozmiaru maski na podstawie koloru.

	Nr katalogowy	
Rozmiar 5	<b>8705000</b>	Przeznaczona dla dużych dorosłych o wadze > 90 kg
Rozmiar 4	<b>8704000</b>	Przeznaczona dla średnich dorosłych o wadze 50-90 kg
Rozmiar 3	<b>8703000</b>	Przeznaczona dla małych dorosłych o wadze 30-60 kg

Produkt jednorazowego użytku.  
Sterylny.  
Pakowany pojedynczo.

Nr katalogowy: 6433000

Nazwa produktu: Noworodkowy układ do resuscytacji z zastawką  
PEEP



Zestaw składa się z:

- rury typu Flextube o średnicy 10mm i długości 120cm, doprowadzającej gazy do pacjenta,
- zastawki PEEP,
- łącznika podwójnie obrotowego 22M/15F,
- kapturka zabezpieczającego.

W zestawie znajdują się 3 uniwersalne łączniki.

Produkt jednorazowego użytku.

Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze – 15 szt.



## Nakładka odbijająca promieniowanie

Osłonki do czujników temperatury dla niemowląt do skóry wrażliwej i delikatnej, nie powodująca uczuleń. Folia aluminiowa, z drugiej strony klej.  
Możliwość repositionowania. Produkt nie zawiera lateksu. Elastyczny.

**nr kat. T004-100**



**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

ul. Działkowa 56 02-234 Warszawa

T: +48 22 839 99 01 F: +48 22 839 64 57

[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)

Nr katalogowe:

8001000,8015000,8002000,8025000,8003000,8004000,8005000

**Nazwa produktu: Maski krtaniowe Solus**



Przeznaczone do nieinwazyjnej intubacji pacjentów w różnym wieku. Wykorzystywane w stanach nagłych, na blokach operacyjnych oraz w pogotowiu.

Wykonane z medycznego PCV, mankiet dostosowany do anatomii pacjenta. Mankiet niskooporowy o twardej podstawie i gładkiej powierzchni w kształcie klasycznym chroniącym przed wkliniowaniem nagłośni o zróżnicowanej kolorystyce mankieta względem rurki .

Rurka oddechowa przezroczysta, zagina się elastycznie .

Do mankieta dołączony jest dren zintegrowany ze ścianą rurki, zmniejszone ryzyko uszkodzenia podczas używania.

Na masce krtaniowej znajdują się wyraźnie widoczne niezmywalne nadruki identyfikujące rozmiar maski, wagę pacjenta oraz pojemność wypełnienia mankieta.

Maska posiada indykator położenia oraz oznakowanie rozmiaru na baloniku.

	Nr katalogowy		Maksymalne wypełnienie mankietu
Maska krtaniowa nr 5	8005000	Przeznaczona dla pacjentów o wadze powyżej 70 kg	Maksymalne wypełnienie mankietu objętością poniżej 40 ml
Maska krtaniowa nr 4	8004000	Przeznaczona dla pacjentów o wadze 50-70 kg	Maksymalne wypełnienie mankietu objętością poniżej 30 ml
Maska krtaniowa nr 3	8003000	Przeznaczona dla pacjentów o wadze 30-50 kg	Maksymalne wypełnienie mankietu objętością poniżej 20 ml
Maska krtaniowa nr 2,5	8025000	Przeznaczona dla pacjentów o wadze 20-30 kg	Maksymalne wypełnienie mankietu objętością poniżej 14 ml
Maska krtaniowa nr 2	8002000	Przeznaczona dla pacjentów o wadze 10-20 kg	Maksymalne wypełnienie mankietu objętością poniżej 10 ml
Maska krtaniowa nr 1,5	8015000	Przeznaczona dla pacjentów o wadze 5-10 kg	Maksymalne wypełnienie mankietu objętością poniżej 7 ml
Maska krtaniowa nr 1	8001000	Przeznaczona dla pacjentów o wadze poniżej 5 kg	Maksymalne wypełnienie mankietu objętością poniżej 4 ml

Produkt jednorazowego użytku.  
Sterylny. Bez lateksu. Bez DEHP.  
Pakowany pojedynczo.  
Opakowanie zbiorcze 20 sztuk.

Nr katalogowe:

8060100-8060045

**Nazwa produktu: Rurki intubacyjne In Tube z mankietem,  
zbrojone**

Rurki intubacyjne rurki zbrojone z mankietem w zakresie rozmiarów od dzieci do dorosłych. Są one dedykowane do używania w anestezjologii, intensywnej terapii i medycynie ratunkowej.



Rurki intubacyjne InTube posiadają mankiet niskociśnieniowy o dużej objętości i małym nacisku, kształt walcowaty. Gęsto umieszczona spirala zwiększa elastyczność rurki i zmniejsza ryzyko niedrożności podczas użytkowania. Przeznaczone do stosowania podczas krótkich i długich procedur zabiegowych. Zapewniają pacjentowi komfort i bezpieczeństwo. Budowa mankieta wpływa na niewielką urazowość i sprawia, że rurki mogą być używane w intensywnej terapii.

Wykorzystywane w stanach nagłych, na blokach operacyjnych oraz w pogotowiu.

Wykonane z medycznego PCV.

Rurka oddechowa przezroczysta, zagina się elastycznie .

Dren balonika zintegrowany ze ścianą rurki, zmniejszone ryzyko uszkodzenia podczas używania.



Na produkcie znajdują się wyraźnie widoczne niezmywalne nadruki.  
Na baloniku oznakowany jest rozmiar.

Rozmiar - rurka intubacyjna zbrojona z mankietem	4,5	5,0	5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0	9,5	10,0
Nr katalogowy	8060045	8060050	8060055	8060060	8060065	8060070	8060075	8060080	8060085	8060090	8060095	8060100

Produkt jednorazowego użytku.

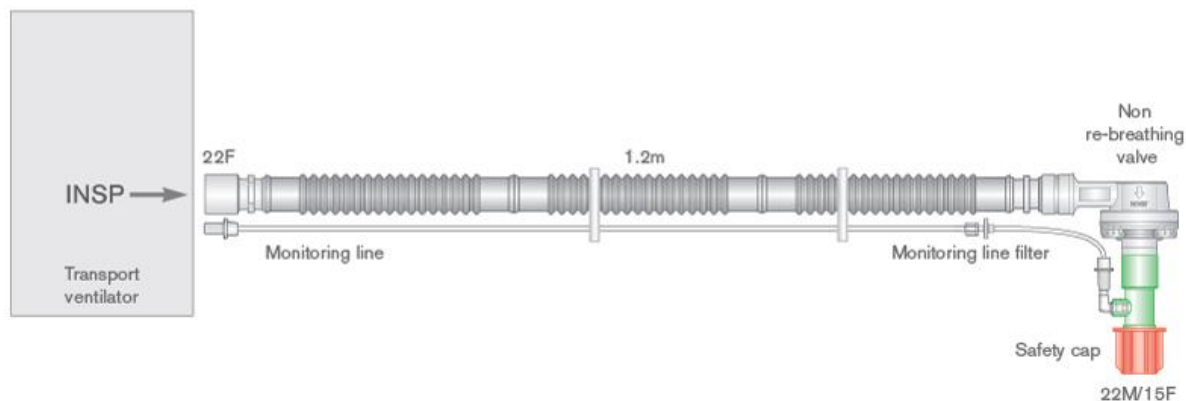
Sterylny.

Pakowany pojedynczo.

Opakowanie zbiorcze 10 szt. dla jednego rozmiaru.

Nr katalogowy: 2075000

Nazwa produktu: Układ oddechowy Parapac Plus



Układ oddechowy Parapac Plus:

- 22 mm jednorurowy układ z zastawką **bezzwrotną** zakończony kapturkiem 22M/15F,
- Linia monitorującą z filtrem,
- Długość 1,2 m
- Przeznaczony do użycia z: Oxylog<sup>®</sup> 1000, Pneupac<sup>®</sup> paraPAC<sup>®</sup>, ventiPAC<sup>®</sup> i transPAC<sup>™</sup>.

Produkt jednorazowego użytku.



Mikrobiologicznie czysty.

Pakowany pojedynczo folia – folia , opakowanie zbiorcze – 15 szt.

## neoBLUE cozy

### FOTOTERAPIA LED

#### INFORMACJE O ZAMAWIANIU

ARTYKUL	NUMER KATALOGOWY
Lampa do fototerapii LED neoBLUE cozy, 110V	010121
Materacyk neoPAD (opakowanie zawiera 2 sztuki)	040874
Jednorazowy pokrowiec na materacyk (opakowanie zawiera 50 sztuk)	030760
Okulary ochronne Biliband® (dostępne oddzielnie)	
 Rozmiar dla noworodków	900642
 Rozmiar dla wcześniaków	900643
 Rozmiar mikro	900644



System neoBLUE cozy

#### DANE TECHNICZNE

ŹRÓDŁO ŚWIATŁA – DIODY LED EMITUJĄCE ŚWIATŁO NIEBIESKIE	
Długość fali	Światło niebieskie: pik między 450 a 470 nm
Natężenie	Szczytowe natężenie na powierzchni ciała pacjenta >30 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
Zmienność natężenia w ciągu 6 godzin	$\pm 10\%$ (w naświetlanym obszarze)
Powierzchnia skutecznego naświetlania	Okolo 21,6 cm x 44,5 cm, > 613 cm <sup>2</sup>
Powierzchnia przeznaczona dla pacjenta	27,18 cm x 55,85 cm
Wskaźnik natężenia	> 0,4 (minimalne do maksymalnego)
Wydzielanie ciepła	Maksymalna temperatura powierzchni 40°C

#### ELEKTRYCZNE DANE TECHNICZNE

Napięcie	
Wejściowe	100–240 V~
Natężenie	Maksymalnie 1,6 A przy napięciu 100–240 V~
Częstotliwość	50-60 Hz
Moc wyjściowa zasilacza (stosować tylko z zasilaczem Natus)	
Wejściowe	12 V
Moc	Maksymalnie 72 A
Natężenie	Maksymalnie 6,0 A przy napięciu 12 V

#### BEZPIECZEŃSTWO

Prąd upływu głównej obudowy	< 100 $\mu\text{A}$
Prąd upływowy uziemienia	< 250 $\mu\text{A}$
Słyszalny hałas	< 45 dB

#### DIMENSIONS

Prąd upływowy upływu głównej obudowy	12 in x 25.5 in x 4.0 in
Prąd upływowy uziemienia	< 11.0 lbs (5.0 kg)

#### DANE ŚRODOWISKOWE

Temperatura/wilgotność pracy	od 20 do 30°C / od 10 do 90% bez skraplania
Temperatura/wilgotność przechowywania	od -30 do 50°C / od 10 do 90% bez skraplania

#### NORMY REGULACYJNE

IEC 60601-1, ES 60601-1, IEC 60601-1-2, IEC 60601-2-50, CSA C22.2 No. 60601-1

Uwaga: dane techniczne mogą ulec zmianie bez powiadomienia.

Exclusive Distribution Partner in Poland:

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

PROMED S.A.  
ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa  
+48 22 839 99 01, +48 22 839 19 44  
+48 22 839 64 57, +48 22 839 81 85  
promed@promed.com.pl

**natus.**

Natus Medical Incorporated  
www.natus.com

*Natus...Where Babies Come First.®*

Join the Neonatal Care Academy for clinical resources, learning opportunities, and more

© 2016 Natus Medical Incorporated. Wszystkie prawa zastrzeżone. Wszystkie nazwy produktów widniejące w niniejszym dokumencie są znakami towarowymi lub zastrzeżonymi znakami towarowymi posiadanymi przez firmę Natus Medical Incorporated, jej firmy stowarzyszone lub zależne, udzielonymi im na mocy licencji, promowanymi przez nie lub dystrybuowanymi.

**natus.**  
newborn care



**neoBLUE® cozy**  
FOTOTERAPIA LED

SYSTEM FOTOTERAPII LED NEOBLUE COZY TO WYJĄTKOWO ZAPROJEKTOWANE ŁÓŻECZKO, ZAPEWNIĄJĄCE WSZYSTKIE ZALETY TECHNOLOGII DIOD LED EMITUJĄCYCH ŚWIATŁO NIEBIESKIE.

www.natus.com

P/N 051737-001

<sup>1</sup>Vreman HJ, et al. Light-emitting diodes: a novel light source for phototherapy. Pediatric Research. 1998; 44(5): 804-809

<sup>2</sup>Subcommittee on Hyperbilirubinemia. American Academy of Pediatrics clinical practice guideline: Management of hyperbilirubinemia in the newborn infant 35 or more weeks of gestation. Pediatrics. 2004; 114(1):297-316.

\*Rzeczywiste wyniki mogą się różnić w zależności od czynników środowiskowych i regulacji wykonywanych potencjometrem.



# SYSTEM NEOBLUE COZY UMIESZCZA SIĘ POD DZIECKIEM W CELU WYKONANIA NAŚWIETLANIA ZE ŹRÓDŁA LED ŚWIATŁA NIEBIESKIEGO

- ZGODNA Z WYTYCZNYMI AMERYKAŃSKIEJ AKADEMII PEDIATRII
- ZAPEWNIĄ TERAPIĘ NA CAŁEJ DŁUGOŚCI CIAŁA
- DO UŻYTKU W WIELU KONFIGURACJACH



Diody LED neoBLUE ograniczają kosztowną i czasochłonną wymianę żarówek, działając przez ponad 40 000 godzin z wysokim natężeniem<sup>3</sup>



SYSTEM NEOBLUE COZY MOŻNA STOSOWAĆ W WIELU KONFIGURACJACH I MIEJSCACH OPIEKI NAD PACJENTAMI.



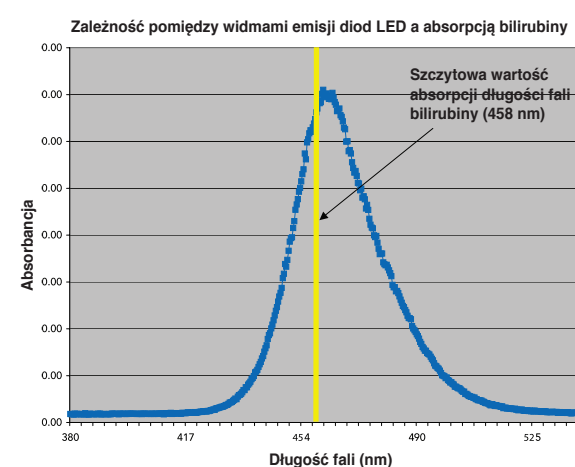
neoBLUE cozy  
FOTOTERAPIA LED

Systemu neoBLUE cozy można używać w połączeniu z umieszczoną nad dzieckiem lampką neoBLUE w celu zwiększenia naświetlanej powierzchni ciała<sup>2</sup>.

## NAJSKUTECZNIEJSZY ROZKŁAD BILIRUBINY<sup>1</sup>

System neoBLUE spełnia wymogi wytycznych Amerykańskiej Akademii Pediatrii dotyczące intensywnej fototerapii<sup>2</sup>

- **NATĘŻENIE:**  
Zapewnia intensywną fototerapię:  $>30 \mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
- **WIDMO:**  
Wykorzystuje technologię diod LED emitujących światło niebieskie  
– Diody LED systemu neoBLUE emitują światło niebieskie w widmie 450–470 nm, odpowiadające szczytowej wartości absorpcji długości fali, przy której następuje rozkład bilirubiny (458 nm)<sup>1</sup>
- **POKRYCIE NAŚWIETLANEJ POWIERZCHNI:**  
Dziecko jest naświetlane na całej długości ciała  
– Zapewnia fototerapię na większej powierzchni ciała niż standardowe kocyki, materacyki lub łóżeczka do fototerapii



## BEZPIECZEŃSTWO

- Diody LED neoBLUE nie emitują znaczących ilości promieniowania ultrafioletowego (UV), co zmniejsza ryzyko uszkodzenia skóry
- Diody LED neoBLUE nie emitują znaczących ilości promieniowania podczerwonego (IR), co zmniejsza ryzyko utraty płynu z organizmu
- Urządzenie wyłącza się automatycznie w razie podwyższenia temperatury powierzchni
- Migająca lampka sygnalizacyjna ostrzega personel o konieczności sprawdzenia, czy nie zostały zablokowane otwory wentylacyjne czy nie wzrosła temperatura otoczenia

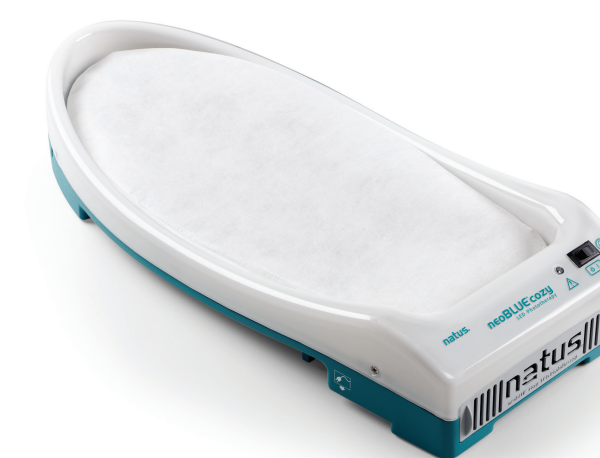


## ZAPROJEKTOWANY POD KĄTEM WYGODY I PODPARCIA

- Optywowy, owalny kształt dostosowany jest do kształtu ciała dziecka
- Specjalny materacyk neoPAD™ gwarantuje wygodę leżącemu na nim dziecku  
– Jednorazowe pokrowce na materacyk zapewniają dziecku czystą, miękką powierzchnię
- Dziecko można przykryć kocykiem w celu zapewnienia mu dodatkowego ciepła i wygody

## OPTYMALNA SKUTECZNOŚĆ I ŁATWOŚĆ UŻYCIA

- Diody LED neoBLUE ograniczają kosztowną i czasochłonną wymianę żarówek, działając przez tysiące godzin
- Testy eksploatacyjne wykazały, że diody LED neoBLUE zapewniają emisję niezbędną do intensywnej fototerapii przez ponad 50 000 godzin\*
- Inżynierowie biomedycy mogą regulować moc wyjściową diod LED neoBLUE za pomocą potencjometru
- Licznik czasu pracy urządzenia ułatwia rejestrowanie czasu użytkowania panelu LED neoBLUE
- Panel z diodami LED neoBLUE można serwisować w terenie, bez przestojów w opiece nad pacjentami
- Ilustracja na panelu z diodami LED neoBLUE wskazuje właściwe ułożenie dziecka
- Mieści dzieci o maksymalnej długości ciała 55,9 cm



## IDEALNY DO UŻYTKU NA ODDZIALE DZIECIĘCYM LUB NA SALACH DLA MATEK

- Przenośna i lekka konstrukcja umożliwia transport do różnych miejsc
- Z łatwością można je umieścić w łóżeczkach, wózkach lub ogrzewaczach promiennikowych



Dziecko można przykryć kocykiem w celu zapewnienia mu dodatkowego ciepła podczas fototerapii

System neoBLUE cozy w ogrzewaczu promiennikowym



System neoBLUE cozy w wózku



**natus**  
newborn care



# Natus Biliband®

OKULARKI OCHRONNE



Dot. zadania nr 73

## OKULARKI OCHRONNE NATUS BILIBAND ZAPEWNIĄĄ WYJĄTKOWĄ OCHRONĘ OCZU PODCZAS FOTOTERAPII NOWORODKÓW

### BLOKUJĄ ŚWIATŁO SZKODLIWE DLA OCZU DZIECKA

- Zapewniają ochronę przed światłem stosowanym w fototerapii
- Specjalny materiał poduszczeni na oczy nie dopuszcza światła do oczu, a wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka

### ZAPEWNIĄĄ DOSKONAŁE DOPASOWANIE

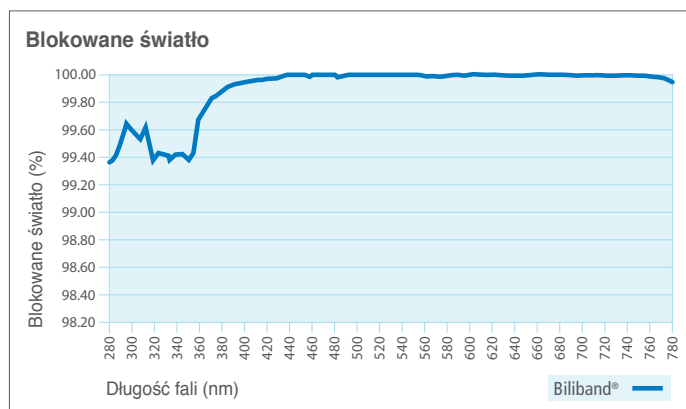
- W unikalnym kształcie litery Y dzięki czemu pozostają na właściwym miejscu
- Dopasowują się do każdego kształtu głowy dzięki łatwym w użyciu, regulowanym zaczepom

### BEZPIECZNE I WYGODNE

- Opatentowany materiał minimalizuje ryzyko podrażnienia skóry i nie zawiera lateksu oraz kauczuku naturalnego.
- Miętko i wygodnie układają się wokół głowy i twarzy dziecka

### DOSTĘPNE W 3 ROZMIARACH:

Rozmiar	Obwód głowy	Numer katalogowy	Opakowanie
Noworodek	30 – 38 cm	900642	20 szt./op.
Wcześnieiak	24 – 33 cm	900643	20 szt./op.
Mikro	20 – 28 cm	900644	20 szt./op.



„Okularki Biliband (ochronniki oczu) podobały nam się bardziej niż gogle, których musiał używać nasz pierwszy wcześniak! Gogle nie trzymały się nawet odrobinę tak dobrze jak Jason W., Greenwood w stanie Indiana

„Nowe okularki Biliband podobały nam się, bo lepiej utrzymują się na miejscu niż nasze poprzednie produkty i są delikatne dla skóry dziecka”.  
Szpital Dziecięcy, Nowy Orlean w stanie Luizjana

US Patent No. 6973930

**natus**  
Natus Medical Incorporated  
www.natus.com

P/N 051280-001

*Natus... Where Babies Come First.®*

Join the *Neonatal Care Academy* for clinical resources, learning opportunities, and more  
© 2017 Natus Medical Incorporated. Wszystkie prawa zastrzeżone. Wszystkie nazwy produktów widniejące w niniejszym dokumencie są znakami towarowymi lub zastrzeżonymi znakami towarowymi posiadanymi przez firmę Natus Medical Incorporated, jej firmy stowarzyszone lub zależne, udzielonymi im na mocy licencji, promowanymi przez nie lub dystrybuowanymi.

Exclusive Distribution Partner in Poland:

**PROMED**  
PARTNER W MEDYCYNIE

PROMED S.A.  
ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa  
+48 22 839 99 01, +48 22 839 19 44  
+48 22 839 64 57, +48 22 839 81 85  
promed@promed.com.pl

# Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

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

### Informacje na temat publikacji

**Numer ogłoszenia w Dz.U. S:**

2023/S 163-513224

**Krajowy dziennik urzędowy**

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

### Tożsamość zamawiającego

**Oficjalna nazwa:**

Pleszewskie Centrum Medyczne w Pleszewie Sp. z o. o.

**Państwo:**

Polska

### Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

**Rodzaj procedury**

Nie określono

**Tytuł:**

Dostawa drobnego sprzętu medycznego w tym głównie sprzętu medycznego jednorazowego użytku

**Krótki opis:**

1) Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa drobnego sprzętu medycznego w tym głównie sprzętu jednorazowego użytku, oraz papieru do rejestratorów. 2) Zestawienie i ilości zamawianych artykułów podane są w załączonych do specyfikacji warunków zamówienia "Formularzach cenowych". 3)

Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP 4) Zamówienie obejmuje dostarczanie towaru zgodnie z przesyłanymi Wykonawcy zamówieniami. Towar dostarczany będzie na ryzyko i koszt Wykonawcy bezpośrednio w miejsce wskazane przez personel apteki szpitalnej.

**Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):**

Te 2300-29/2023

## **Część II: Informacje dotyczące wykonawcy**

### **A: Informacje na temat wykonawcy**

**Nazwa:**

PROMED S.A.

**Ulica i numer:**

ul. Działkowa 56

**Kod pocztowy:**

02-234

**Miejscowość:**

Warszawa

**Państwo:**

Polska

**Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):**

[www.promed.com.pl](http://www.promed.com.pl)

**E-mail:**

[przetargi@promed.com.pl](mailto:przetargi@promed.com.pl)

**Telefon:**

22 839-99-01

**Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:**

Magdalena Wysokińska

**Numer VAT (jeżeli dotyczy):**

118-00-62-976

**Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.**

-

**Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?**

Tak

Nie

**Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?**

Tak

Nie

---

**W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?**

Tak

Nie

- Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku, WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w danym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia

**e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?**

Tak

Nie

**Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:**

-

---

**Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?**

Tak

Nie



**W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:**

46, 49, 57, 71, 73

## **B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1**

- W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

**Imię**

Magdalena

**Nazwisko**

Wysokińska

**Data urodzenia**

04-01-1978

**Miejsce urodzenia**

Radzyń Podlaski

**Ulica i numer:**

ul. Działkowa 56

**Kod pocztowy:**

02-234

**Miejscowość:**

Warszawa

**Państwo:**

Polska

**E-mail:**

przetargi@promed.com.pl

**Telefon:**

22 839-99-01

**Stanowisko/Działający(-a) jako:**

Kierownik Biura Obsługi Klienta

**W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):**

Pełnomocnictwo do reprezentowania i dokonywania czynności w imieniu dostawcy – kontrahenta w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, a w szczególności do składania ofert, podpisywania dokumentów przetargowych oraz

zawierania umów w sprawie udzielenia zamówienia publicznego o wartości brutto do 200 000,00 PLN

### **C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów**

**Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?**

Tak

Nie

### **D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega**

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

**Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?**

Tak

Nie

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

## **Część III: Podstawy wykluczenia**

### **A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo**

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

#### **udział w organizacji przestępczej**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed

najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **korupcja**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **nadużycie finansowe**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych

wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

**przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

**pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

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

**W art. 57 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia**

### **płatność podatków**

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności podatków, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **płatność składek na ubezpieczenie społeczne**

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

## **C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi**

**W art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia**

### **upadłość**

Czy wykonawca znajduje się w stanie upadłości?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **niewypłacalność**

Czy wykonawca jest objęty postępowaniem upadłościowym lub likwidacyjnym?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **układ z wierzycielami**

Czy wykonawca zawarł układ z wierzycielami?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### **inna sytuacja podobna do upadłości wynikająca z prawa krajowego**

Czy wykonawca znajduje się w innej sytuacji podobnej do upadłości wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

**aktywami zarządza likwidator**

Czy aktywami wykonawcy zarządza likwidator lub sąd?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

**działalność gospodarcza jest zawieszona**

Czy działalność gospodarcza wykonawcy jest zawieszona?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

## **Część IV: Kryteria kwalifikacji**

### **a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji**

**W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że**

**Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.**

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie



## Zakończ

### Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca oświadcza, że:

**W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:**

**W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:**

Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

---

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

### Część VI: Oświadczenia końcowe

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II-V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim (pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność; w razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu), lub

b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

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

**data**

02-10-2023

**Miejsce**

Warszawa

**Podpis**

## 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)

PROMED S.A., ul. Działkowa 56, 02-234 Warszawa

(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.*

**Dokument powinien być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy.**