

OFERENT
Dutchmed PL Sp. z o.o.
ul. Szajnochy 14
85-738 Bydgoszcz
tel. 523453115
e-mail: magda@dutchmed.pl

ZAMAWIAJĄCY
Wielospecjalistyczny Szpital
ul. Szymanowskiego 11
27-400 Ostrowiec Św.
tel.041- 247-80-00
fax 041- 247-80-50

OFERTA nr 12/D/PRZ/24 do Sprawy ZP/06/2024

W związku z ogłoszonym postępowaniem w trybie podstawowym, wariant 1 na: zakup i dostawy materiałów medycznych

I. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym SWZ za cenę:

Zadanie nr: 4 – Absorber dwutlenku węgla

W cenie netto: 3 450,00 zł, brutto z 8% podatkiem VAT 3 726,00 zł
słownie: trzy tysiące siedemset dwadzieścia sześć złotych

Zadanie nr: 11 – Akcesoria do CPAP

W cenie netto: 10 216,00 zł, brutto z 8% podatkiem VAT 11 033,28 zł
słownie: jedenaście tysięcy trzydzieści trzy złote i 28/100

(ceny jednostkowe w załączniku nr 3)

II. Oświadczamy, że:

1. Nie zalegamy z opłatami podatku w Urzędzie Skarbowym.
2. Nie zalegamy z odprowadzaniem składek na Ubezpieczenie Społeczne.
3. Całość zamówienie zrealizujemy w terminie – 12 m-cy od podpisania umowy
4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze SWZ nie wnosimy do niej zastrzeżeń.
4. Oferujemy termin dostawy do 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
6. Oświadczamy, że projekt umowy, stanowiący załącznik do SWZ został przez nas zaakceptowany.
Zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na określonych w nich warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
7. Oświadczamy, że czujemy się związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w SWZ.
8. Oświadczam, że jakość zaoferowanych produktów jest zgodna z opisem przedmiotu zamówienia oraz wymogami wskazanymi przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
9. Oświadczamy, że oferowane artykuły medyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania oraz posiadają deklarację zgodności CE zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa (Rozdz. I ust. 2 SWZ) i zobowiązujemy się do dostarczenia poświadczających ten fakt dokumentów na każde wezwanie zamawiającego,
9. Oświadczamy, że ~~należymy/nie należymy~~* do grupy małych i średnich przedsiębiorstw, zgodnie z definicją MŚP (małe i średnie przedsiębiorstwa) o której mowa w Rozporządzeniu Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r., załącznik nr I do Rozporządzenia, art. 2.
10. Wypełniliśmy 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,*
(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 należy oświadczenie wykreślić i pozostawić wyłączenie oświadczenie z pkt 13)
12. Nie przekazuję danych w załączeniu do oferty na adres poczty elektronicznej wskazanej przez Zamawiającego w SWZ osobowych innych niż bezpośrednio mnie dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO*
13. Osobą odpowiedzialną za realizację przedmiotu zamówienia z ramienia Dostawcy będzie: Ewa Dróżdź tel. 52 345 31 15, email: dutchmed@dutchmed.pl

* niepotrzebne skreślić

W załączeniu:

1. Opis przedmiotu zamówienia
2. Oświadczenie
3. Formularz cenowy
4. Pełnomocnictwo

Bydgoszcz, 29.01.2024.

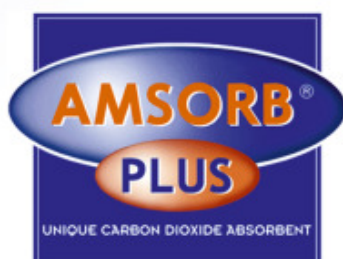
Opis przedmiotu zamówienia

Pakiet nr 4



Pierwszy niealkaliczny absorber CO₂

AMSORB® PLUS

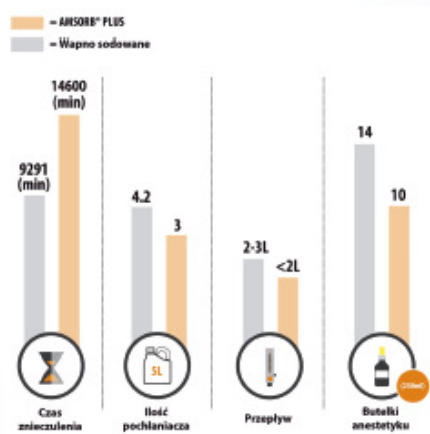


AMSORB® PLUS to pierwszy niealkaliczny absorber dwutlenku węgla nowej generacji:

- jest bezpieczny dla pacjenta i personelu,
- gwarantuje bezpieczne środowisko sali operacyjnej,
- do aparatów do znieczulania wszystkich typów,
- nie zawiera wodorotlenku sodu (NaOH) ani wodorotlenku potasu (KOH),
- nie wchodzi w reakcje z nowoczesnymi lekami anestetycznymi,
- nieodwracalnie zmienia kolor granulatów po jego zużyciu, w przeciwieństwie do wapna sodowanego,
- AMSORB® PLUS jest zalecany do pracy przy niskich i minimalnych przepływach gazów anestetycznych,
- to pierwszy całkowicie niealkaliczny absorber CO₂.

Zacznij stosować AMSORB® PLUS już dziś aby:

- zredukować zużycie gazów anestetycznych o 25,7%,
- wydłużyć czas pracy na jednym pochłaniaczu o 58%,
- zredukować koszty usuwania odpadów o 93%.



Autoryzowany przedstawiciel

DUTCHMIED®

Od dziś jedyne czego potrzebujesz, to zmiana na lepsze.

AMSORB® PLUS

Amsorb® PLUS został opracowany w celu zapewnienia efektywnej absorpcji CO₂ podczas znieczulania niepowodującej degradacji środków anestetycznych. Składa się tylko z wodorotlenku wapnia (Ca(OH)₂), wody, chlorku wapnia (CaCl₂), siarczanu wapnia (CaSO₄) oraz barwnika.

Bezpieczeństwo Amsorb® PLUS

Wapno sodowane rozkłada lotne środki anestetyczne na substancje toksyczne takie jak związek A (CF₂=C(CF₃)OCH₂F), tlenek węgla (CO), formaldehyd (HCOH) oraz metanol.



Amsorb® PLUS to pochłaniacz nowej generacji wolny od wodorotlenku sodu (NaOH) i wodorotlenku potasu (KOH).

Wskaźnik zabarwienia granulatu Amsorb® PLUS

Zmienia swój kolor od BIAŁEGO (świeży granulát) do FIOLETOWEGO (zużyty) reagując na zmiany nawodnienia granulatu w trakcie procesu absorpcji. Po osiągnięciu stanu zużycia, w przeciwieństwie do konwencjonalnych pochłaniaczy, zużyty Amsorb® PLUS nigdy nie powraca do białego koloru.

Utylizacja Amsorb® PLUS

Odbywa się zgodnie z polityką zarządzania odpadami niezanieczyszczonymi ponieważ jest on bezpieczny. W przeciwieństwie do innych produktów, Amsorb® PLUS nie zawiera silnych substancji alkalicznych więc może być utylizowany na wysypiskach śmieci, ponieważ rozłoży się na bezpieczne związki organiczne.

Amsorb® PLUS

Przystosowany jest do pracy z halotanem, enfluranem, izofluranem, desfluranem, sewofluranem. Produkt oferowany jest w workach lub kanistrach służących do napełniania pojemników pochłaniacza lub jako gotowy pojemnik jednorazowego użytku, pasujący do wielu modeli aparatów do znieczulania. Amsorb® PLUS wytwarzany jest zgodnie z normami Systemu Jakości ISO 13485, ISO9001 oraz oznakowany jest znakiem CE zgodnie z Dyrektywą EC 93/42/EEC.

Autoryzowany przedstawiciel

 **DUTCHMED**

85-738 Bydgoszcz, ul. K. Szajnoch 14
Tel. 52/345-31-15, Fax. 52/345-31-15 wew. 14
e-mail: dutchmed@dutchmed.pl

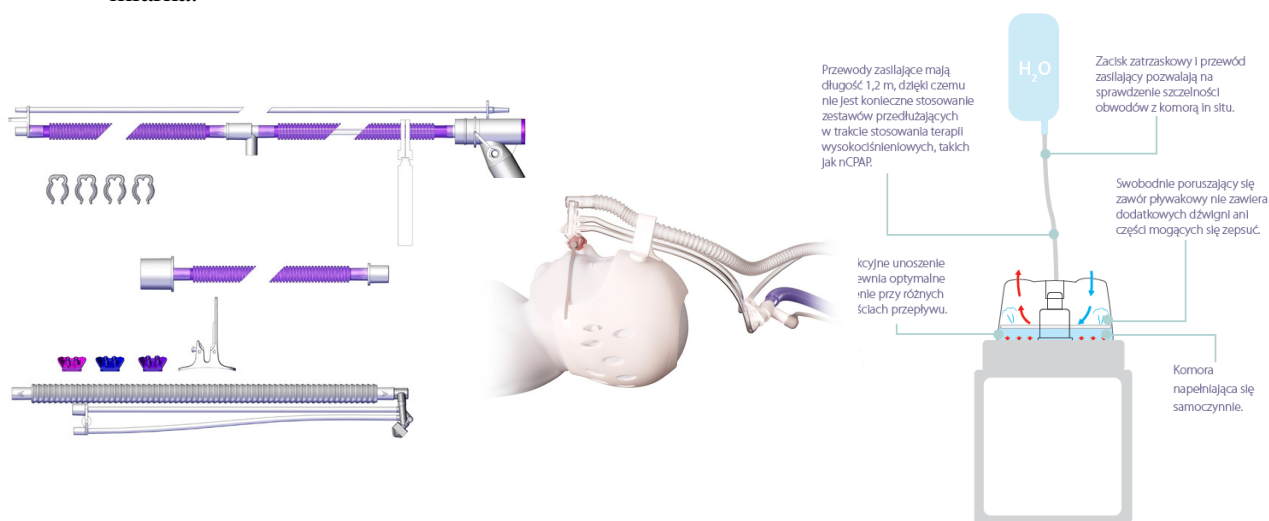
www.dutchmed.pl

Akcesoria dla noworodków do nieinwazyjnego wsparcia oddechu metodą Infant Flow

Poz. 1 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.),
- komora nawilżacza z automatycznym napełnianiem wodą o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu gromadzeniu kondensatu w obwodzie oddechowym z drenem do podaży wody dł. 1,2 m,
- zestaw generatora, w komplecie znajdują się:
 - generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężaniami, 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, AMHC1142

Poz. 4 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	
AMNM1000S	Maska nosowa mała S, czerwona
AMNM1000M	Maska nosowa średnia M, niebieska
AMNM1000L	Maska nosowa duża L, fioletowa
AMNM1000XL	Maska nosowa b. duża XL, żółta



Producent: Armstrong Medical Ltd.

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.

Poz. 3 Mocowanie/Czapeczka do zamocowania generatora

Czapeczka wykonana jest z bawełny, posiada trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży, można rozwiązać bez zdejmowania uzyskując dostęp do ciemiączka, z miarką.

Wielkość oznaczona kolorem w sposób trwały.



Czapeczka		Kolor	Długość cm	Szerokość cm	Obwód głowy
IHBWH000/10	Rozmiar 000	Biały	16	8,5	16-18 cm
IHBGY00/10	Rozmiar 00	Szary	16	9,5	18-20 cm
IHBPK0/10	Rozmiar 0	Różowy	16	10,5	20-22 cm
IHBRR1/10	Rozmiar 1	Brazowy	17	11,5	22-24 cm
IHBYE2/10	Rozmiar 2	Żółty	18	12,5	24-26 cm
IHBBL3/10	Rozmiar 3	Niebieski	19	13,5	26-28 cm
IHBGO4/10	Rozmiar 4	Złoty	20	14,5	28-30 cm
IHBGR5/10	Rozmiar 5	Zielony	21	15,5	30-32 cm
IHBBU6/10	Rozmiar 6	Burgund	22	16,5	32-34 cm
IHBOR7/10	Rozmiar 7	Pomarańczowy	23	17,5	34-36 cm
IHBDG8/10	Rozmiar 8	Ciemny zielony	24	18,5	36-38 cm
IHBNA9/10	Rozmiar 9	Granatowy	25	19,5	38-40 cm

Producent: Inspiration Healthcare Ltd.

Czapeczkę można stosować zamiennie z czepcem do terapii wymiennych.

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 ciemniczek 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 zausznej, 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. 2 Filtr bakteryjno-wirusowy

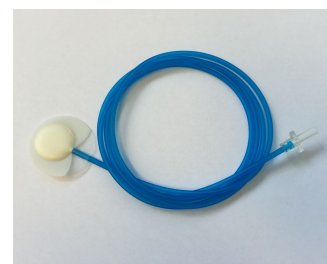
Filtr eliminuje dźwięki emitowane w trakcie terapii. Zakładany na rurę wydechową odchodzącą od generatora. Ma właściwości bakteriobójcze, wirusobójcze i wyciszające.



Producent: Armstrong Medical Ltd., AMBF7050-001

Poz. 5 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 przyklepic ułatwiający zamocowanie czujnika na stałe. Zakończony z jednej strony łącznikiem do interfejsu brzuszego czujnika oddechów. Długość drenu 1 m.



Producent: Viomedex Ltd., nr kat. VX010

Poz. 6 Paski do mocowania układu oddechowego do CPAP



Producent: Inspiration Healthcare Ltd., nr kat. IHC608

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
POTWIERDZAJĄCE NIEPODLEGANIE WYKONAWCY WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W
POSTĘPOWANIU**

Wykonawca [pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP i REGON/PESEL oraz KRS/CEiDG]:

Dutchmed PL Sp. z o.o.
ul. Szajnochy 14
85-738 Bydgoszcz
NIP: 554-023-08-29, KRS: 0000088016

Reprezentowany przez [imię i nazwisko]: Magdalenę Guzik

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:
Zakup i dostawy materiałów medycznych, Sprawa ZP/06/2024

I. Rodzaj uczestnictwa:

1. Czy Wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi Wykonawcami?
X*) **NIE**,
□*) **TAK**, [UWAGA: każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie składa oddzielne oświadczenie]
*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

Jeżeli TAK:

1. Proszę wskazać rolę Wykonawcy w grupie (Lider, pełnomocnik, członek konsorcjum, wspólnik spółki cywilnej itp.):

2. Proszę wskazać pozostałych Wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia [pełna nazwa/firma i adres]

a) _____

II. Informacje dot. Podwykonawców:

1. Czy Wykonawca zamierza zlecić Podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?
X*) **NIE**,
□*) **TAK**,
*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

Jeżeli TAK:

1. Proszę wskazać części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć Podwykonawcom:

2. Proszę podać firmy Podwykonawców wraz z częścią zamówienia jaką zamierza im powierzyć Wykonawca [pełna nazwa/firma i adres, NIP i REGON/PESEL oraz KRS/CEiDG] oraz część zamówienia]

a) _____ -
[pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG] [część zamówienia]

III. Informacje dot. Podmiotu, na którego zasoby powołuje się Wykonawca:

1. Czy Wykonawca polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby?
X*) **NIE**,
□*) **TAK**,
*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

Jeżeli TAK:

Proszę podać firmy Podmiotu (ów), na którego (ych) zasoby powołuje się Wykonawca [pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEIDG]

a) _____
[pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEIDG]

oraz przedstawić, wraz niniejszym oświadczeniem, oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.

OŚWIADCZENIE W ZAKRESIE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie przesłanek wskazanych:

1) w art. 108 ust. 1 p.z.p. ;

2) w art. 109 ust. 1 pkt. 4, 5, 7 p.z.p., tj.:

a) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

b) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;

c) który z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady

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

3. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy P.z.p. Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ustawy P.z.p. spełniłem następujące przesłanki – nie dotyczy.

[UWAGA: ust. 2 Wykonawca wypełnia tylko wtedy jeżeli ma zastosowanie w jego przypadku, w innej sytuacji należy zostawić ww. przepis nie wypełniony lub dokonać jego skreślenia]

OŚWIADCZENIE W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu zgodnie z wymogami ustawy P.z.p. oraz określone przez Zamawiającego w **Rozdz. II SWZ**.

Bydgoszcz, 29.01.2024.

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

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

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

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